

*Peripheral Intravascular
Lithotripsy (IVL) Catheter*

EN English	2
BG Bulgarian/Български	5
CS Czech/Čeština	8
DA Danish/Dansk	11
DE German/Deutsch	14
EL Greek/Ελληνικά	17
ES Spanish/Español	20
ET Estonian/Eesti	23
FI Finnish/Suomi	26
FR French/Français	29
HR Croatian/Hrvatski	32
HU Hungarian/Magyar	35
IS Icelandic/Íslenska	38
IT Italian/Italiano	41
LT Lithuanian/Lietuvių k.	44
LV Latvian/Latviski	47
NL Dutch/Nederlands	50
NO Norwegian/Norsk	53
PL Polish/Polski	56
PT Portuguese/Português	59
RO Romanian/Română	62
SK Slovak/Slovenčina	65
SL Slovenian/Slovenščina	68
SR Serbian/Srpski	71
SV Swedish/Svenska	74
TR Turkish/Türkçe	77



**Shockwave Intravascular Lithotripsy (IVL) System
with the Shockwave E⁸ Peripheral Intravascular
Lithotripsy (IVL) Catheter
Instructions for Use (IFU)**

**For use with the Shockwave Medical, Inc. IVL Generator
and Connector Cable**

Intended Use

The intended use of the Shockwave Peripheral Intravascular Lithotripsy System is to dilate stenotic arteries by modifying the plaque present in the target artery using vessel wall modifying attributes of the device. The calcium modification aspect of the procedure using intravascular lithotripsy is a preconditioning of the stenosis by modifying the structure and compliance of calcified plaque prior to complete balloon dilatation of the stenosis using the same device.

Indication for Use

The Shockwave E⁸ Peripheral IVL System is indicated for lithotripsy-enhanced, low-pressure balloon dilatation of lesions, including calcified lesions, in the peripheral vasculature, including the iliac, femoral, ilio-femoral, popliteal, and infra-popliteal arteries. This device is not intended for use in coronary, carotid, or cerebrovascular arteries.

Target Population

The Shockwave Medical Peripheral IVL System is intended to treat patients with calcified, stenotic peripheral arteries in patients over 18 years old who are candidates for percutaneous therapy.

Contents: Shockwave E⁸ Peripheral IVL Catheter (1)

- The following balloon sizes (balloon diameter x balloon length) are available: 2.5x80mm, 3.0x80mm, 4.0x80mm, 5.0x80mm, and 6.0x80mm. Each size offering has a 150cm catheter working length.
- Folded balloon diameters are: 0.054" (1.37mm) max for 2.5mm and 3.0mm, 0.056" (1.42mm) max for 3.5mm and 4.0mm, and 0.068" (1.73mm) max for the 5.0mm and 6.0mm.
- 2.5 – 4.0mm balloon is 5 F introducer sheath compatible; 5.0 – 6.0mm balloon is 6 F introducer sheath compatible
 - For reinsertion use one (1) sheath size larger than the labeled sheath compatibility after initial use (i.e., following IVL Catheter removal: 6 F introducer sheath to be used with 2.5-4.0mm balloon; 7 F introducer sheath to be used with 5.0-6.0mm balloon).
- 0.014" (0.36mm) guidewire compatible (OTW - 300cm wire)

Devices Required but not supplied

By Shockwave Medical, Inc.

- 5-7 F introducer sheath
- 0.014" (0.36mm) guidewire (300cm Length)
- 5'x96" (13cm x 244cm) Cable Sleeve
- Deflator

How Supplied

The IVL Catheter is supplied sterile via E-beam sterilization. The IVL Catheter is intended for single use only and is not intended for reuse or re-sterilization. Do not re-sterilize as this could damage the device and lead to patient injury. Do not reuse the device as this could result in cross-contamination that could result in patient injury. Carefully inspect all packaging for damage or defects prior to use. Do not use the device if any sign of damage or breach of the sterile barrier is observed as this could lead to malfunction of the device and/or injury to the patient. Store the IVL Catheter in a cool, dark, dry place. Storage of the device in extreme conditions may affect device performance and lead to patient injury.

Device Description

The IVL Catheter is a proprietary lithotripsy device delivered through the peripheral arterial system of the lower extremities to the site of an otherwise difficult to treat calcified stenosis. Energizing the lithotripsy device will generate acoustic pressure pulses within the target treatment site, disrupting calcium within the lesion and allowing subsequent dilation of a peripheral artery stenosis using low balloon pressure. The IVL Catheter is comprised of an integrated balloon with an array of integrated lithotripsy emitters for the localized delivery of acoustic pressure pulses. The system consists of the IVL Catheter, an IVL Connector Cable and an IVL Generator. The IVL Catheter is available in six (6) sizes: 2.5 x 80mm, 3.0 x 80mm, 3.5 x 80mm, 4.0 x 80mm, 5.0 x 80mm, and 6.0 x 80mm. The E⁸ Peripheral IVL Catheter is compatible with a 5-6 F sheath and has a working length of 150cm. Refer to Figure 1 below for IVL Catheter components.

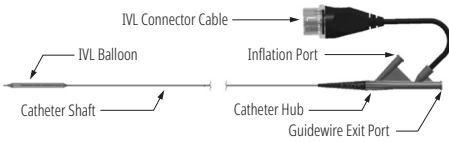


Figure 1: Shockwave E⁸ Peripheral IVL Catheter

The Shockwave E⁸ Peripheral IVL Catheter shaft contains an inflation lumen, a guidewire lumen, and the lithotripsy emitters. The inflation lumen is used for inflation and deflation of the balloon with 50/50 saline/contrast medium. The guidewire lumen enables the use of a 0.014" (0.36mm) guidewire to facilitate advancement of the catheter to and through the target stenosis. The system is designed as 'Over-the-wire' (OTW) with a 150cm shaft working length, so an exchange length (300cm) guidewire is indicated. The emitters are positioned within the balloon working length for delivery of acoustic pressure pulses. The balloon is located near the distal tip of the catheter. Two radiopaque marker bands within the balloon denote the length of the balloon to aid in positioning of the balloon during treatment. The balloon is designed to provide an expandable segment of known length and diameter at a specific pressure. The proximal hub has three ports: one for inflation/deflation of the balloon, one for guidewire lumen, and one for connection to the IVL Connector Cable.

Required Devices for the IVL Procedure

The IVL Catheter is to be used exclusively with the IVL Generator, IVL Connector Cable and its accessories. Refer to the Shockwave Medical, Inc. *IVL Generator and Connector Cable Operator's Manual* for preparation, operation, warnings and precautions, and maintenance of the IVL Generator and IVL Connector Cable.

Shockwave E⁸ Peripheral IVL Catheter Balloon Compliance Chart

Pressure	2.5x80mm	3.0x80mm	3.5x80mm	4.0x80mm	5.0x80mm	6.0x80mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 - 203	2.43	2.91	3.42	3.87	4.90	5.84
3 - 304	2.44	2.93	3.44	3.90	4.93	5.92
4 - 405	2.45	2.94	3.46	3.93	4.98	6.01
5 - 507	2.45	2.96	3.49	3.97	5.05	6.11
6 - 608	2.46	2.98	3.53	4.02	5.12	6.20

NOTE: 2 – 4 atm is lithotripsy treatment balloon pressure. 4 atm is nominal balloon pressure and post-treatment pressure. 6 atm is RBP (Rated Burst Pressure) of the balloon.

Shockwave E⁸ Peripheral IVL System Sequence Chart

The following Shockwave E⁸ Peripheral IVL System pulsing sequence must be followed during treatment. Do not utilize a pulsing sequence other than the one outlined in the IVL System Sequence Chart below. Insertion of any size E⁸ IVL Catheter into the IVL Generator will automatically program it with the following treatment sequence:

Treatment Frequency	2 Hz (1 Pulse every 0.5 Seconds)
Maximum Number of Continuous Pulses (1 cycle)	40 Pulses
Minimum Pause Time	10 Seconds
Maximum Total Pulses Per Catheter	400 Pulses

In the event the user attempts to deliver more than the maximum number of continuous pulses allowed, the IVL Generator is designed to stop automatically. To resume pulsing, wait at least the minimum pause time before resuming therapy. The therapy button must be released and pressed again to resume therapy. For more information, refer to the IVL Generator and Connector Cable Operator's Manual.

If the maximum pulse count is reached as displayed on the generator, the catheter can no longer be used. If further therapy is needed, discard this catheter and obtain a new one.

Caution: Do not exceed 240 pulses in the same treatment segment.

Contraindications for Use

The IVL System is contraindicated for the following:

1. Unable to pass 0.014" (0.36mm) guidewire across the lesion.
2. This device is not intended for treatment of in-stent restenosis.
3. This device is not intended for use in coronary, carotid, or cerebrovascular arteries.

Warnings

1. This device is intended for single (one-time) use only. DO NOT re-sterilize and/or reuse.
2. Do not use a device past the expiration date on the label. Use of expired product may result in patient injury.
3. Always insert the IVL Connector Cable into a sterile sleeve prior to use.
4. Use only an appropriately sized balloon for the vessel to be treated.
5. Inflate the balloon according to the balloon compliance chart. Balloon pressure should not exceed the rated burst pressure (RBP).
6. Do not advance or retract the catheter unless the balloon is fully deflated under vacuum. If resistance is met during manipulation, determine the cause of the resistance before proceeding.
7. Use the IVL Generator in accordance with recommended settings as stated in the Operator's Manual. Do not attempt to override the lifetime pulse limits per device as defined in the IVL System Sequence Chart.
8. This device should only be used by physicians who are familiar with interventional vascular procedures.
9. Physicians must read and understand these instructions prior to use of the device.
10. Do not use excessive force/torque when using this device as this could result in damage to the device components and patient injury.
11. Inspect all product components and packaging prior to use. Do not use the device if it or the packaging has been damaged or if sterility has been compromised. Damaged product could result in patient injury.
12. For preparation, operation, warnings and precautions, and maintenance of the IVL Generator and its accessories refer to the *IVL Generator and Connector Cable Operator's Manual*.

Precautions

1. Perform all device manipulations under adequate fluoroscopic guidance.
2. Use only the recommended balloon inflation medium.
3. Appropriate anticoagulant therapy should be administered by the physician.
4. Decision regarding use of distal protection should be made based on physician assessment of treatment lesion morphology.
5. Care should be taken not to kink the catheter. If kinking occurs, remove device and prepare a new device.
6. If an inability to inflate or maintain pressure occurs, remove the catheter and use a new device.
7. If the catheter appears not to deliver lithotripsy acoustic pressure pulses, remove and replace it with another catheter.
8. Precaution should be taken when handling device after exposure to patient, e.g. contact with blood. Used product is considered biohazardous material and should be disposed of properly as per hospital protocol.

Expected Clinical Benefits

The following data represented is from Shockwave M⁵⁺/S⁴ Peripheral IVL Catheters for which the Shockwave E⁸ Peripheral IVL Catheter is equivalent.

The clinical benefits of the Peripheral IVL System when used as intended for lithotripsy-enhanced, low-pressure balloon dilatation of calcified, stenotic peripheral arteries in patients who are candidates for percutaneous therapy include: (1) final residual stenosis <50%; (2) low incidence of flow-limiting dissections at the final angiographic timepoint; and (3) freedom from new-onset Major Adverse Events (MAE) through 30 days including: death, target limb revascularization and unplanned target limb amputation (above the ankle).

The Disrupt PAD III Study was a global prospective, multi-center, single blind, randomized clinical investigation of the Shockwave Peripheral Intravascular Lithotripsy (IVL) System. The objective of the randomized study was to assess the safety and effectiveness of IVL used in combination with a drug-coated balloon (DCB) versus standard percutaneous transluminal angioplasty (PTA) used in combination with a DCB to treat moderate and severely calcified femoropopliteal arteries. The study was designed to enroll a minimum of 334 and up to 400 evaluable subjects from up to 60 global sites. The primary effectiveness endpoint was Procedural Success defined as residual stenosis ≤30% without flow-limiting dissection (≥ grade D) prior to DCB or stenting, as assessed by angiographic core lab. The powered secondary endpoint was Primary Patency at 12 months defined as freedom from clinically-driven target lesion revascularization (TLR) and freedom from restenosis determined by duplex ultrasound (DUS) or angiogram <50% stenosis. Other secondary endpoints to be assessed at 30 days, 6, 12 and 24 months included major adverse events (MAE), clinically-driven target lesion revascularization (CD-TLR), ankle brachial index (ABI),

Rutherford Category, and quality of life (QoL) measures (EQ-5D and Walking Impairment Questionnaire (WIQ)). A MAE was defined as the need for emergency surgical revascularization of target limb, unplanned target limb major amputation (above the ankle), symptomatic thrombus or distal emboli that required surgical, mechanical, or pharmacologic means to improve flow and extend the hospitalization, as well as perforations that required an intervention, including bail-out stenting. The primary analysis dataset was the intent-to-treat (ITT) population. Independent core laboratories provided an unbiased assessment of all imaging utilized in the endpoint assessments and an independent clinical events committee (CEC) adjudicated all MAE, revascularizations and deaths.

Table 1. PAD III Randomized Clinical Trial (RCT) Primary Endpoint Data

Primary Endpoint ¹	IVL N=153	PTA N=153	P value
Procedural Success ²	96/146 (65.8%)	67/133 (50.4%)	0.0065

1. The hypothesis is tested using Fisher's Exact test with a one-sided $\alpha=0.025$.
2. Procedural success is defined as residual stenosis $\leq 30\%$ without flow-limiting dissection (\geq grade D) prior to DCB or stenting by angiographic core lab. A total of 279 subjects had analyzable angiographic images (IVL 146 vs 133 PTA).

The Disrupt PAD III Observational Study (PAD III OS) was a global, prospective, multi-center, single-arm, registry of the Shockwave Peripheral Intravascular Lithotripsy (IVL) System. The objective of this study was to assess the real-world acute performance of IVL in the treatment of calcified, stenotic, peripheral arteries. The study was initially designed to enroll a maximum of 250 subjects from up to 60 global sites. The sponsor chose to increase the sample size to 1500 subjects to allow for large registry and sub-group analyses in multiple lesions with the use of the M⁵ and/or S⁴ catheters.

The primary effectiveness endpoint was Procedural Success defined as final residual stenosis $\leq 30\%$ without flow-limiting dissection (\geq grade D) by angiographic core lab. An independent angiographic core laboratory provided an unbiased assessment of all imaging utilized in the endpoint assessment.

Table 2. PAD III OS Primary Endpoint Data

Procedural Success (Final) - Subject Level ¹	N=1262
Yes	69.4% (772/1112)
No	30.6% (340/1112)
Procedural Success (Final) - Lesion Level ²	N=1531
Yes	73.0% (998/1367)
No	27.0% (369/1367)

1. Procedural success by subject is considered when all the treated lesions in a subject meet the Procedural Success criteria.
2. Procedural Success is considered on lesions who had final residual stenosis $\leq 30\%$ and final dissection grade below Grade D.

Note: 1367 is the total number of lesions with analyzable angiographic images evaluable to assess the primary endpoint results.

The Disrupt PAD⁺ Study was a prospective, multi-center, single-arm study, conducted in Australia, New Zealand and the US, designed to evaluate the safety and performance of the Shockwave M⁵ IVL System to treat calcified peripheral arteries.

All subjects were eligible for assessment of the primary safety endpoint (Table 3). No subjects experienced an MAE, resulting in a 30-day MAE rate of 0.0% (0/37). Of 52 target lesions, 48 (92.3%) had evaluable angiographic images at the final timepoint for analysis of the primary effectiveness endpoint. Technical Success was achieved in 89.6% (43/48) of target lesions. The remaining five (5) lesions had residual stenosis $> 30\%$; none had flow-limiting dissection at the final timepoint.

Table 3. PAD⁺ 30-Day Endpoint Results

Measure	Statistics % (n/N)
Primary Safety Endpoint MAE Event	0.0% (0/37)
Need for emergency surgical revascularization of target limb	0.0% (0/37)
Unplanned target limb major amputation (above the ankle)	0.0% (0/37)
Symptomatic thrombus or distal emboli ¹	0.0% (0/37)
Perforations require intervention to resolve, including bail-out stent	0.0% (0/37)

Measure	Statistics % (n/N)
Primary Effectiveness Endpoint Final Technical Success ²	89.6% (43/48)
1. Defined as clinical signs/symptoms of thrombus or distal emboli detected in the treated limb in the area of, or distal to, the treated lesion after the index procedure, or noted angiographically, that require surgical, mechanical, or pharmacological means to improve flow and extend hospitalization	
2. Technical success: final residual stenosis $\leq 30\%$ without flow-limiting dissection (\geq Grade D) of the lesion as assessed by the angiographic core lab	

Adverse Effects

Possible adverse effects consistent with standard angioplasty include:

- Access site pain
- Allergic reaction to contrast medium, anticoagulant and/or antiplatelet therapy
- Arterial dissection
- Arterial perforation or rupture
- Arterial spasm
- Arteriovenous fistula
- Bleeding complications
- Death
- Emboli (air, tissue, thrombus, or atherosclerotic emboli)
- Emergency or non-emergency arterial bypass surgery
- Entry site complications
- Fracture of the guidewire or any component of the device that may or may not lead to device embolism, serious injury or surgical intervention
- Hematoma at the vascular access site(s)
- Hemorrhage
- Hypertension/Hypotension
- Infection/sepsis
- Ischemia
- Placement of a stent
- Pseudoaneurysm
- Renal failure
- Restenosis of the treated segment
- Shock/pulmonary edema
- Total occlusion of the peripheral artery
- Vascular complications which may prolong procedure and/or which may require surgical repair (conversion to open surgery)

Risks identified as unique to the device and its use:

- Allergic/immunologic reaction to the catheter material(s) or coating
- Device malfunction or failure

Procedural Steps

Caution: Refer to the IVL Generator and Connector Cable Operator's Manual for preparation, operation, warnings and precautions, and maintenance of the IVL Generator and IVL Connector Cable.

Preparation

1. Prepare the insertion site using standard sterile technique.
2. Achieve vascular access using physician's preferred access site.
3. Place an appropriately sized introducer sheath.
 - a. For radial access, use preferred sheath of appropriate length to reach target treatment area.
4. Select a balloon catheter size that is 1.1:1 based on balloon compliance chart (above) and reference vessel diameter. The largest balloon diameter should be used if 1.1:1 sizing is not available.
5. Verify the product label matches the catheter selected in the previous step.
6. Inspect the sterile barrier and ensure it is intact.
7. Open the sterile barrier by peeling away the white flap from the clear pouch.
8. Carefully introduce the catheter aseptically to the sterile field.
9. Prepare the balloon using standard technique. Fill a 20cc (mL) syringe with 5cc (mL) of 50/50 saline/contrast medium. Attach syringe to inflation port on catheter hub. Pull vacuum at least 3 times, releasing vacuum to allow the fluid to replace the air in the catheter.
10. Fill inflator device with 10cc (mL) of 50/50 saline/contrast medium. Disconnect syringe and connect inflator to inflation port of catheter hub ensuring no air is introduced to the system.
11. Flush the guidewire port with saline.
12. Remove the protection sheath from the catheter.
13. Wet the balloon and distal shaft with sterile saline in order to activate the hydrophilic coating.
14. Insert the IVL Connector Cable into a sterile sleeve or probe cover.

15. Remove the cap from the proximal end and attach the IVL Catheter's connector (see Figure 1) to the IVL Connector Cable.

16. Attach the other side of same IVL Connector Cable to the IVL Generator.

Caution: Do not press the therapy button unless the balloon is filled with 50% saline / 50% contrast medium because this may damage the balloon.

Delivering the IVL Catheter to the Treatment Site

1. Advance the 0.014" (0.36mm) guidewire across the treatment site.
2. Load the IVL Catheter over the exchange length (300cm) 0.014" (0.36mm) guidewire and through the sheath, and advance balloon to the treatment site.
3. Position the balloon at the treatment site using the marker bands to aid in positioning.

Treating the Site with Lithotripsy

1. Once the IVL Catheter is in place, record position using fluoroscopy.
2. If position is incorrect, adjust the IVL Catheter to the correct position.
3. Inflate balloon to 2.0 atm - 4.0 atm to ensure there is full apposition to the vessel wall.
NOTE: Lithotripsy should not be delivered if the balloon is inflated to >4 atm as there is no increase in sonic output, and higher pressure during treatment can increase the risk that the balloon loses pressure.
4. Deliver IVL treatment (up to 40 pulses) per the IVL System Sequence Chart by pressing the therapy button on the IVL Connector Cable.
5. Inflate balloon to nominal pressure per Balloon Compliance Chart (above) and record lesion response on fluoroscopy.
6. Deflate balloon and wait at least 10 seconds to re-establish blood flow.
NOTE: The IVL Generator is programmed to force a minimum pause time of 10 seconds following every 40 pulses delivered.
7. Repeat steps 3, 4, 5, and 6 for additional treatment cycles until the lesion has been sufficiently dilated or if the catheter is re-positioned.
8. Additional treatment cycles can be performed if deemed necessary. If multiple inflations are required due to a lesion length greater than the IVL balloon length, the recommended balloon overlap is at least 1cm to prevent geographic miss. However, care must be taken not to exceed 240 pulses in the same treatment segment.
9. Perform a completion arteriogram to assess post-IVL treatment result.
10. Confirm that the balloon is fully deflated prior to removing the IVL Catheter.
11. Remove the IVL Catheter. If there is difficulty in removing the device through the hemostatic valve due to the lubricity, gently grasp the catheter with sterile gauze.
12. Inspect all components to ensure that the catheter is intact. If a device malfunction occurs or any defects are noted on inspection, flush the guide wire lumen and clean the outer surface of the catheter with saline, store the catheter in a sealed plastic bag, and contact Shockwave Medical, Inc. for further instructions.

Caution: IVL Catheter once pulled out of the body should be reinserted into one (1) sheath size larger than the labeled sheath compatibility after initial use (i.e., following IVL Catheter removal: 6 F introducer sheath to be used with 2.5-4.0mm balloon; 7 F introducer sheath to be used with 5.0-6.0mm balloon).

Patient Information

Physicians should instruct patients to seek medical attention immediately for signs and symptoms of decreased peripheral blood flow. There are no known limitations to normal daily activities. Patients should be instructed to comply with the medical regimen as prescribed by their physician.

Return of Devices

If any portion of the Shockwave Medical IVL System fails prior to or during a procedure, discontinue use and contact local representative and/or email complaints@shockwavedmedical.com.

For a patient/user/third party in the European Union and in countries with identical regulatory regime (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices); if, during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority.

Patents: www.shockwavedmedical.com/patents

Symbol	Definition
	Do not re-use
	Medical device
	Use by date
	Sterilized using irradiation; Single sterile barrier with protective packaging outside
	Sterilized using irradiation
	Caution
	Manufacturer
	Date of Manufacture
	Procedure Pack Producer
	Do not use if package is damaged; If sterile barrier is damaged, consult instructions for use
	Keep dry
	Authorized Representative in the European Community
	Keep away from heat
	Batch code
	Catalogue number
	Do not resterilize
	Crossing profile

Symbol	Definition
	Non-pyrogenic
	Consult instructions for use
	Contains 1 unit (Contents: 1)
	Recommended Guidewire
	Recommended Introducer Sheath
	Over-the-wire
	Balloon Diameter
	Balloon Working Length
	Catheter Working Length (Usable Length, UL)
	Conformité Européenne
	Patents: Refer to www.shockwavemedical.com/patents
	Peripheral Arterial Disease
	Indicates a carrier that contains Unique Device Identifier information.
	Importer
	Authorized Representative in Switzerland



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com

EC REP

ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Ireland

**Система за интраваскуларна литотрипсия (ИВЛ)
Shockwave с катетър за периферна интраваскуларна
литотрипсия (ИВЛ) Shockwave E[®]**
Инструкции за употреба (ИЗУ)

**За употреба с генератор и свързващ кабел за ИВЛ
на Shockwave Medical, Inc.**

Предназначение

Предназначението на системата за периферна интраваскуларна литотрипсия Shockwave е да разширява стенози артерии чрез модифициране на плаката в целевата артерия, като използва свойствата на изделието за модифициране на съдовата стена. Аспекти за модифициране на калция при процедурата с използване на интраваскуларна литотрипсия представляват предварително кондициониране на стенозата чрез модифициране на структурата и податливостта на калцираната плака преди пълната балонна дилатация на стенозата с помощта на същото изделие.

Показания за употреба

Системата за периферна ИВЛ Shockwave E[®] е предназначена за балонна дилатация с нико налягане и възможност за литотрипсия на лезии, включително калцифицирани лезии, в периферната васкулатура, включително илиичната, феморалната, илио-феморалната, попliteалните и инфрапопliteалната артерии. Това изделие не е предназначено за употреба в коронарни, каротидни или церебрални артерии.

Целева популация

Системата за периферна ИВЛ на Shockwave Medical е предназначена за третиране на пациенти с калцирани, стеноцитични периферни артерии при пациенти на възраст над 18 години, които са кандидати за перкутанна терапия.

**Стъдържание: Катетър за периферна ИВЛ
Shockwave E[®] (1)**

- Предлагат се следните размери балони (диаметър на балона х дължина на балона): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm и 6,0 x 80 mm. Всеки предлаган размер има работна дължина на катетъра 150 см.
- Диаметрите на балона в сгънат вид са: 1,37 mm (0,054") макс. за 2,5 mm и 3,0 mm, 1,42 mm (0,056") макс. за 3,5 mm и 4,0 mm, и 1,73 mm (0,068") макс. за 5,0 mm и 6,0 mm.
- Балон с размер 2,5 – 4,0 mm е съвместим с въвеждащ катетър 5 F; балон с размер 5,0 – 6,0 mm е съвместим с въвеждащ катетър 6 F.
 - При повторно поставяне използвайте въвеждащ катетър с един (1) размер по-голям от обозначената съвместимост след първоначалната употреба (т.е. след отстраняване на катетъра за ИВЛ: използвайте въвеждащ катетър 6 F с балон 2,5 – 4,0 mm; въвеждащ катетър 7 F с балон 5,0 – 6,0 mm).
- Съвместимост с 0,36 mm (0,014") водач (OTW (over-the-wire) – 300 cm водач).

**Необходими устройства, които не се доставят
от Shockwave Medical, Inc.**

- Въвеждащ катетър 5 – 7 F
- 0,36 mm (0,014") водач (с дължина 300 см)
- Къръль за кабел 13 см x 244 cm (5" x 96")
- Индефлатор

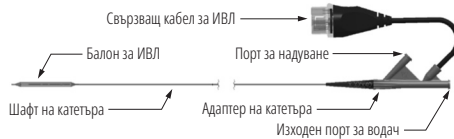
Как се доставя

Катетърът за ИВЛ се доставя стерилен след електронночърчева стерилизация. Катетърът за ИВЛ е предназначен само за еднократна употреба и не трябва да се използва повторно или да се стерилизира повторно. Не стерилизирайте повторно, тъй като това може да повреди изделието и да доведе до нараняване на пациента. Не използвайте повторно изделието, тъй като това може да доведе до къръстосано замърсяване и в резултат от това – до нараняване на пациента. Преди употреба внимателно проверете цялата опаковка за повреди или дефекти. Не използвайте изделието, ако забележите какъвто и да е признак на повреда или нарущаване на стерилната бариера, тъй като това може да доведе до неизправност в изделието и/или нараняване на пациента. Съхранявайте катетъра за ИВЛ на хладно, тъмно и сухо място. Съхраняванието на изделието при екстремни условия може да окаже влияние върху работните му характеристики и да доведе до нараняване на пациента.

Описание на изделието

Катетърът за ИВЛ представлява патентовано изделие за литотрипсия, доставяно чрез периферната артериална система на долните крайници до мястото на калцифицираната стеноза, която иначе е трудна за третиране. При подаване на напрежение изделието за литотрипсия генерира импулси акустично налягане в целевото място на третиране, които разбиват калцификатите в лезията и позволяват последваща

дилатация на стенозата на периферната артерия чрез балон с нико налягане. Катетърът за ИВЛ се състои от вграден балон с матрица от вградени емитери за литотрипсия за локализирано доставяне на импулси акустично налягане. Системата се състои от катетър за ИВЛ, свързващ кабел за ИВЛ и генератор за ИВЛ. Катетърът за ИВЛ се предлага в шест (6) размера: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm и 6,0 x 80 mm. Катетърът за периферна ИВЛ E[®] е съвместим с въвеждащ катетър 5 – 6 F и има работна дължина 150 см. Моля, вижте Фигура 1 по-долу за компонентите на катетъра за ИВЛ.



Фигура 1: Катетър за периферна ИВЛ Shockwave E[®]

Шафтът на катетъра за периферна ИВЛ Shockwave E[®] има лumen за надуване, лumen за водач и емитери за литотрипсия. Лументът за надуване се използва за надуване и отдуване на балона с помощта на комбинация от физиологичен разтвор и контрастно вещество в съотношение 50/50. Лументът за водач позволява използване на 0,36 mm (0,014") водач за улесняване на придвижването на катетъра до и през целевата стеноза. Системата е проектирана като катетър с водач (тип „Over-the-wire“ (OTW)) с работна дължина на шаftа от 150 см, така че се препоръчва водач с възможност за промяна на дължината (300 см). Емитерът са разположени по работната дължина на балона и служат за доставяне на импулси със звуково налягане. Балонът се намира близо до дисталния връх на катетъра. Две рентгеноконтрастни маркиращи ленти в рамките на балона обозначават дължината му, като така подпомагат неговото позициониране по време на лечебната процедура. Балонът е проектиран така, че да осигури разширяващ се сегмент с предварително известна дължина и диаметър при прилагане на определено налягане. Проксималният адаптер има три порта: един за надуване/отдуване на балона, един за лумена за водач и един за свързване на свързващия кабел за ИВЛ.

Необходими устройства за процедурата за ИВЛ

Катетърът за ИВЛ трябва да се използва само и единствено с генератора за ИВЛ, свързващия кабел за ИВЛ и неговите принадлежности. Вижте Ръководството за експлоатация на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ на Shockwave Medical, Inc. относно подготовката, работата, предупрежденията, предпазните мерки и поддръжката на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ.

**Таблица на съответствие на балона на катетъра
за периферна ИВЛ Shockwave E[®]**

Налягане	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
атм / kPa	Ø (mm)					
2 / 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 / 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 / 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 / 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 / 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

ЗАБЕЛЕЖКА: 2 – 4 atm е налягането на балона за лечение с литотрипсия.
4 atm е номиналното налягане на балона и налягането след процедурата.
6 atm е номиналното налягане на спукване (RRP) на балона.

**Таблица на последователностите за система за
периферна ИВЛ Shockwave E[®]**

По време на терапия трябва да се спазва следната последователност на импулсите на системата за периферна ИВЛ Shockwave E[®]. Да не се използува последователност на импулсите, различна от тази, описана в Таблицата на последователностите на системата за ИВЛ по-долу. Въвеждането на всеки катетър за ИВЛ E[®] съкъвто и да било размер в генератора за ИВЛ автоматично ще го програмира със следната последователност за третиране:

Честота на терапия	2 Hz (1 импулс на всеки 0,5 секунди)
Максимален брой последователни импулси (1 цикъл)	40 импулса
Минимално време за пауза	10 секунди
Максимален общ брой импулси за катетър	400 импулса

В случай че потребителят се опита да достави повече от максималния допустим брой последователни импулси, генераторът за ИВЛ е програмиран да спре автоматично. За да възстановите излъчването на импулси, изчакайте

минималното време за пауза, преди да възстановите терапията. За да възстановите терапията, трябва да освободите и натиснете отново бутона за терапия. За повече информация направете справка с Ръководството за експлоатация на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ.

Ако е достигнат максималният брой импулси, както се показва на генератора, катетърът не може повече да се използва. Ако е необходима допълнителна терапия, отстранете този катетър и вземете нов.

Внимание: Не превишавайте 240 импулса в един и същи сегмент за третиране.

Противопоказания за употреба

Системата за ИВЛ е противопоказана при следните случаи:
1. Водач с размер 0,36 mm (0,014") не може да премине през лезията.
2. Това изделие не е предназначено за третиране на рестеноза в рамките на стент.
3. Това изделие не е предназначено за употреба в коронарни, каротидни или церебрални артерии.

Предупреждения

- Това изделие е предназначено само за единична (единократна) употреба. Не стерилизирайте повторно и НЕ използвайте повторно.
- Не използвайте изделие след изтичане на срока на годност на етикета. Употребата на продукт след изтичане на срока му на годност може да доведе до нараняване на пациент.
- Преди употреба винаги поставяйте свързващия кабел за ИВЛ в стерилен кърпич.
- Използвайте само балон с подходящ размер според кървоносния съд, който ще бъде третиран.
- Надуйте балона съгласно таблицата му на съответствие. Налягането на балона не трябва да превиши номиналното налягане на спукване (RRP).
- Не придвижвайте катетъра напред и назад, ако балонът не е напълно отдут под вакум. Ако усетите съпротивление по време на манипулация, открийте причината за съпротивлението, преди да продължите.
- Използвайте генератора за ИВЛ в съответствие с препоръчанията настройки, посочени в Ръководството за експлоатация. Не се опитвайте да пренебрегнете ограничението за импулси за експлоатационния живот на дадено изделие, както е дефинирано в таблицата на последователностите на системата за ИВЛ.
- Това изделие трябва да се използва само от лекари, които са запознати с процедурите за съдови интервенции.
- Лекарите трябва задължително да прочетат и разберат настоящите инструкции, преди да използват изделието.
- Не прилагайте прекомерна сила/усукване, когато използвате това изделие, тъй като това може да доведе до повреда на компонентите на изделието и до нараняване на пациент.
- Проверявайте всички компоненти на продукта и опаковката преди употреба. Не използвайте изделието, ако то или опаковката му са повредени или ако стерилеността е нарушена. Повредения продукт може да доведе до нараняване на пациент.
- Относно подготовката, работата, предупрежденията, предпазните мерки и поддръжката на генератора за ИВЛ и неговите принадлежности вижте Ръководството за експлоатация на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ.

Предпазни мерки

- Изпълнете всички манипулации с изделието под адекватен флуороскопски контрол.
- Използвайте само препоръчания разтвор за надуване на балона.
- Подходяща антикоагулантна терапия трябва да бъде приложена от лекаря.
- Решението относно употребата на дистална защита трябва да се взема на базата на лекарската оценка на морфологията на третираната лезия.
- Трябва да се внимава да не се прегъне катетърът. Ако възникне прегъване, отстранете изделието и подгответе ново изделие.
- Ако възникне невъзможност за надуване или поддържане на налягането, отстранете катетъра и използвайте ново изделие.
- Ако изглежда, че катетърът не доставя импулси със звуково налягане за литотрипсия, отстранете го и го заменете с друг катетър.
- Трябва да се вземат предпазни мерки, когато боравите с изделието, след като е било в контакт с пациента, напр. с кръвта му. Използваният продукт се счита за биологично опасен материал и трябва да се изхвърля правилно съгласно болничния протокол.

Очаквани клинични ползи

Представените по-долу данни са от катетри за периферна ИВЛ Shockwave M⁵/S⁴, на които катетърът за периферна ИВЛ Shockwave E³ е еквивалентен.

Клиничните ползи от системата за периферна ИВЛ, когато се използва по предназначение за балонна дилатация с ниско налягане и възможност за литотрипсия на калцифицирани стенозни периферни артерии на пациенти, които са кандидати за перкутанска терапия, включват: (1) крайна остатъчна стеноза <50%; (2) ниска честота на дисекции, ограничаващи потока, в крайната ангиографска времева точка; и (3) липса на нови значими нежелани събития (ЗНС) до 30 дни, включително: смърт, реваскуларизация на целеви крайник и непланирана ампутация на целеви крайник (над глезена).

Проучването Disrupt PAD III е глобално проспективно, многоцентрово, единично сляпо, рандомизирано клинично проучване на системата за периферна интраваскуларна литотрипсия (ИВЛ) Shockwave. Целта на рандомизираното проучване е да се оценят безопасността и ефективността на ИВЛ, използвана в комбинация с балон с лекарствено покритие (БЛП), в сравнение със стандартната перкутанска транслуминална ангиопластика (ПТА), използвана в комбинация с БЛП, за третиране на умерено и сълно калцириран феморополитеални артерии. Проучването е проектирано да включва минимум 334 до максимум 400 подлежащи на оценка участници от максимум 40 локации по света.

Първичната крайна точка за ефективност е процедурен успех, дефиниран като остатъчна стеноза ≤30% без дисекция, ограничаваща потока (\geq степен D), преди БЛП или стентиране, съгласно оценка от ангиографска основна лаборатория. Вторичната крайна точка е първичната proximity след 12 месеца, дефинирана като липса на клинично обусловена реваскуларизация на целевата лезия (РЦЛ) и липса на рестеноза, определена чрез дуплексен ултразвук (ДУЗ) и ангиограма с <50% стеноза. Други вторични крайни точки, които ще бъдат оценени на 30 дни, 6, 12 и 24 месеца, включват значими нежелани събития (ЗНС), клинично обусловена реваскуларизация на целеви лезии (КО-РЦЛ), глезен-брахиален индекс (ГБИ), категория на Ръдърфорд и показатели за качество на живот (QoL) (EQ-5D и Въпросник за затруднения при ходене (WID)). ЗНС са определени като необходимост от спешна хирургична реваскуларизация на целевия крайник, непланирана значима ампутация на целевия крайник (над глезена), симптоматичен тромб или дистални емболи, изискващи хирургични, механични или фармакологични средства за подобряване на кървотока и удължаване на хоспитализацията, както и перфорации, изискващи интервенция, включително спасително стентиране. Наборът от данни за първичен анализ е популацията с намерение за лечение (ИТ). Независимо основни лаборатории предоставиха обективна оценка на всички изображения, използвани при оценките на крайните точки, а независима комисия за клинични събития (ККС) отсъди всички ЗНС, реваскуларизации и смъртни случаи.

Таблица 1. Данни за първичната крайна точка на PAD III рандомизирано клинично проучване (RCT)

Първична крайна точка ¹	ИВЛ N=153	PTA N=153	P стойност
Успех на процедурата ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. Хипотезата е проверена с помощта на теста за точност на Фишер с едностранина стойност $\alpha=0,025$.			
2. Успехът на процедурата се определя като остатъчна стеноза $\leq 30\%$ без дисекции, ограничаваща потока (\geq степен D), преди БЛП или стентиране от ангиографска основна лаборатория. Общо 279 участници са имали анализирани ангиографски изображения (ИВЛ 146 срещу 133 РТА).			

Наблюдателното проучване Disrupt PAD III (PAD III OS) е глобален, проспективен, многоцентров регистър с едно рамо на системата за периферна интраваскуларна литотрипсия (ИВЛ) Shockwave. Целта на това проучване е да се оценят ефективността на ИВЛ в реали условия при третиране на калцирирани, стенозни периферни артерии. Проучването първоначално е проектирано да включва максимум 250 подлежащи на оценка участници от максимум 60 локации по света. Спонсорът решава да увеличи размара на извадката до 1500 участници, за да даде възможност за голям регистър и анализи на подгрупи при множество лезии при използване на катетри M⁵ и/или S⁴.

Първичната крайна точка за ефективност е процедурен успех, дефиниран като остатъчна стеноза $\leq 30\%$ без дисекции, ограничаваща потока (\geq степен D), съгласно оценка от ангиографска основна лаборатория. Независима ангиографска

основна лаборатория предоставя безпристрастна оценка на всички диагностични изображения, използвани при оценката на крайната точка.

Таблица 2. Данни за първичната крайна точка на PAD III рандомизирано клинично проучване (OS)

Успех на процедурата (окончателен) – На ниво участник ¹	N=1262
Да	69,4% (772/1112)
Не	30,6% (340/1112)
Успех на процедурата (окончателен) – На ниво лезия ²	N=1531
Да	73,0% (998/1367)
Не	27,0% (369/1367)

1. Процедурата се счита за успешна за даден участник, когато всички третирани лезии в участника отговарят на критерите за успех на процедурата.
2. За успех на процедурата се считат лезите, при които крайната остатъчна стеноза е $\leq 30\%$ и крайната степен на дисекция е под степен D.

Забележка: 1367 е общият брой лезии с анализирани ангиографски изображения за оценяване на резултатите спрямо първичната крайна точка.

Проучването Disrupt PAD⁺ е проспективно, многоцентрово проучване с едно рамо, проведено в Австралия, Нова Зеландия и САЩ, предназначено да оценят безопасността и ефективността на системата за ИВЛ Shockwave M⁵ за третиране на калцирирани периферни артерии.

Всички участници са отговаряли на изискванията за оценка на първичната крайна точка за безопасност (Таблица 3). Нито един участник не е имал ЗНС, което е довело до процент на ЗНС на 30-ти ден от 0,0% (0/37). От 52 целеви лезии 48 (92,3%) са имали ангиографски изображения, които могат да бъдат оценени в крайната времева точка за анализ на първичната крайна точка за ефективност. Технически успех е постигнат при 89,6% (43/48) от целевите лезии. Останалите пет (5) лезии са имали остатъчна стеноза $>30\%$; при нито една от тях не е имало дисекция, ограничаваща потока, в крайната времева точка.

Таблица 3. Резултати за крайната точка към 30-ти ден на PAD⁺

Мярка	Статистика % (n/N)
Първична крайна точка за безопасност Събитие тип ЗНС	0,0% (0/37)
Необходимост от спешна хирургична реваскуларизация на целевия крайник	0,0% (0/37)
Непланирана значима ампутация на целевия крайник (над глезена)	0,0% (0/37)
Симптоматичен тромб или дистални емболи ¹	0,0% (0/37)
Перфорации, изискващи интервенция за разрешаване, включително спасителен стент	0,0% (0/37)
Първична крайна точка за ефективност Окончателен технически успех ²	89,6% (43/48)
1. Дефинира се като клинични признания/симптоми на тромб или дистални емболи, открити в третираната крайник в областта на третирания лезия или дистално от нея след индексната процедура, или забелязани чрез ангиография, които изискват хирургични, механични или фармакологични средства за подобряване на потока и удължаване на хоспитализацията 2. Технически успех: крайна остатъчна стеноза $\leq 30\%$ без ограничаваща потока дисекция (\geq степен D) на лезията според оценката от ангиографската основна лаборатория	

Неблагоприятни ефекти

Възможните неблагоприятни ефекти, свързани със стандартна ангиопластика, включват:

- Болка в мястото на дъстъп
- Алергична реакция към контрастното вещество, антикоагуланта и/или антитромботичната терапия
- Артериална дисекция
- Артериална перфорация или разкъсване
- Артериален спазъм
- Артериовенозна фистула
- Хеморагични усложнения
- Смърт
- Емболи (въздушни, тъкани, тромботични или атеросклеротични емболи)

• Спешна или неспешна хирургическа процедура за поставяне на артериален байпас

• Усложнения на мястото на въвеждане

• Счупване на водача или на някой от компонентите на изделието, което може да доведе до емболия на изделието, сериозно нараняване или хирургическа интервенция

• Хематом на мястото/местата на съдов дъстъп

• Кръвоизлив

• Хипертония/хипотония

• Инфекция/сепсис

• Иксемия

• Поставяне на стент

• Псевдоаневризма

• Бъбречна недостатъчност

• Рестеноза на третиранния сегмент

• Шок/белодробен едем

• Пълна оклузия на периферната артерия

• Съдови усложнения, които може да удължат процедурата и/или които изискват хирургическа корекция (преминаване в отворена хирургия)

Рискове, определени като уникални за това изделие и неговата употреба:

- Алергична/имунологична реакция към материала(ите) на катетъра или покритието му
- Неизправност или повреда на изделието

Процедурни стъпки

Внимание: Вижте Ръководството за експлоатация на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ относно подготовката, работата, предупрежденията, предпазните мерки и поддръжката на генератора за ИВЛ и свързващия кабел за ИВЛ.

Подготовка

1. Подгответе мястото на въвеждане, като използвате стандартен стерилен метод.
2. Осъществете съдовия дъстъп на предпочтитаното от лекаря място на дъстъп.
3. Поставете въвеждащ катетър с подходящ размер.
 - a. За дъстъп до лъчевата артерия използвайте предпочитания катетър с подходяща дължина, за да достигнете целевото място на лечение.
4. Изберете балонен катетър с размер, който е 1,1:1 на базата на таблицата на съответствие на балона (по-горе) и референтният диаметър на кървоносния съд. Ако не е наличен размер 1:1:1, трябва да се използва балонът с най-голям диаметър.
5. Проверете дали етикетът на продукта съответства на катетъра, избран в предишната стъпка.
6. Проверете стерилната бариера и се уверете, че е интактна.
7. Отворете стерилната бариера, като отлепите бялото езиче от прозрачната торбичка.
8. Внимателно въведете катетъра в стерилино поле с асептична техника.
9. Подгответе балона, като използвате стандартен метод. Напълнете 20 cc (mL) спринцовка с 5 cc (mL) разтвор на физиологичен разтвор и контрастно вещество в съотношение 50/50. Прикрепете спринцовката към порта за надуване на адаптера на катетъра. Изтеглете въздуха поне 3 пъти, освободявайки вакум, за да може течността да измести въздуха на катетъра.
10. Напълнете индефлатора с 10 cc (mL) разтвор на физиологичен разтвор и контрастно вещество в съотношение 50/50. Отстранете спринцовката и свържете индефлатора към порта за надуване на адаптера на катетъра, като не допуснете проникване на въздух в системата.
11. Промийте порта за водач с физиологичен разтвор.
12. Отстранете защитния кълъф от катетъра.
13. Намокрете балона и дисталния шафт със стерилен физиологичен разтвор, за да активирате хидрофилното покритие.
14. Поставете свързващия кабел за ИВЛ в стерилен кълъф или предпазител за сонда.
15. Отстранете капачката от проксималния край и свържете купулата на катетъра за ИВЛ (вижте Фиг. 1) към свързващия кабел за ИВЛ.
16. Прикрепете другия край на същия свързващ кабел за ИВЛ към генератора за ИВЛ.

Внимание: Не натискайте бутона за терапия, докато балонът не бъде напълнен с разтвор, съдържащ 50% физиологичен разтвор/50% контрастно вещество, защото това може да повреди балона.

Придвижване на катетъра за ИВЛ до мястото на терапия

1. Придвижете водача с размер 0,36 mm (0,014") през мястото на третиране.
2. Заредете катетъра за ИВЛ върху водача с променлива дължина (300 см) с размер 0,36 mm (0,014") и през водещия катетър и придвижете балона напред до мястото на третиране.
3. Позиционирайте балона на мястото на третиране, като използвате маркерните ленти за подпомагане на позиционирането.

Третиране на мястото с литотрипсия

1. Щом катетърът за ИВЛ застане на място, запишете позицията му под флуороскопски контрол.
2. Ако позицията е неправилна, настройте катетъра за ИВЛ в правилната позиция.
3. Надайте балона до 2,0 – 4,0 atm, за да осигурите пътно спиране в стената на кръвоносния съд.
ЗАБЕЛЕЖКА: Не трябва да се извърши литотрипсия, ако балонът е надут до повече от 4 atm, тъй като това не увеличава звуковия сигнал, а по-високото налягане по време на третирането може да увеличи риска от слад на налягането на балона.
4. Изпълнете последователността за терапия с ИВЛ (до 40 импулса) съгласно таблицата на последователностите на катетъра за ИВЛ, като натиснете бутона за терапия, който се намира на свързващия кабел за ИВЛ.
5. Надайте балона до номиналното налягане съгласно таблицата на съответствие на балона (по-горе) и запишете реакцията на лезията под флуороскопски контрол.

6. Отдуйте балона и изчакайте най-малко 10 секунди, за да се възстанови кръвният поток.
ЗАБЕЛЕЖКА: Генераторът за ИВЛ е програмиран да извърши минимална пауза от 10 секунди след всеки излъчени 40 импулса.
7. Повторете стъпки 3, 4, 5 и 6 за допълнителни цикли на терапия, докато лезията не бъде достатъчно разширена или катетърът бъде репозициониран.
8. Ако се счете за необходимо, може да се изпълнят допълнителни цикли на терапия. Ако се наложат неколкократни надувания, поради това, че дължината на лезията е по-голяма от дължината на балона за ИВЛ, препоръчителното при покриване на балона е минимум 1 cm, за да избегнете географски пропуск. Въпреки това трябва да внимавате да не превишавате 240 импулса в един и същи сегмент за третиране.
9. Изпълнете артериография след приключване, за да оцените резултата след терапията с ИВЛ.
10. Потърдете, че балонът е напълно отдут, преди да отстраните катетъра за ИВЛ.
11. Отстранете катетъра за ИВЛ. Ако усетите трудности при отстраняването на изделието през хемостатичната клапа поради хълъгавост, внимателно хванете катетъра със стерилина марля.
12. Огледайте всички компоненти, за да се уверите, че катетърът е неповреден. Ако възникне неизправност на изделието или при отлем бъдат забелязани каквито и да било дефекти, промийте лумена за водач и почистете външната повърхност на катетъра с физиологичен разтвор, поставете катетъра в запечатан найлонов плик за съхранение и се свържете с Shockwave Medical, Inc. за допълнителни инструкции.

Внимание: Веднъж след като бъде изведен от тялото, катетърът за ИВЛ следва да бъде поставен повторно във въвеждащ катетър с един (1) размер по-голям от обозначената съвместимост след първоначалната употреба (т.е. след отстраняване на катетъра за ИВЛ: използвайте въвеждащ катетър 6 F с балон 2,5 – 4,0 mm; въвеждащ катетър 7 F с балон 5,0 – 6,0 mm).

Информация за пациента

Лекарите трябва да инструктират пациентите да потърсят незабавно помощ от лекар при наличие на признания и симптоми на намален периферен кръвен поток. Няма известни ограничения в нормалните ежедневни дейности. Пациентите трябва да бъдат инструктирани да спазват медикаментозния режим, предписан им от техния лекар.

Връщане на изделия

Ако някоя част от системата за ИВЛ на Shockwave Medical се повреди преди или по време на процедура, прекратете употребата ѝ и се свържете с местния представител и/или изпратете имейл на адрес: complaints@shockwavemedical.com.

За пациенти/потребители/трети страни в Европейския съюз и в държави с идентичен регулаторен режим (Регламент 2017/745/EU относно медицинските изделия): ако по време на употребата на това изделие или в резултат на употребата му е възникнал сериозен инцидент, моля, съобщете за това на производителя и/или на неговия упълномощен представител, както и на националния орган.

Патенти: www.shockwavemedical.com/patents

Символ	Определение
	Да не се използва повторно
	Медицинско изделие
	Използвайте до
	Стерилизирано чрез лъчение; Единична стериилна бариера със защитна външна опаковка
	Стерилизирано чрез лъчение
	Внимание
	Производител
	Дата на производство
	Производител на набора медицински изделия
	Не използвайте, ако опаковката е повредена. Ако стерилината бариера е повредена, консултирайте се с инструкциите за употреба.
	Поддържайте сухо
	Упълномощен представител в Европейската общност
	Пазете от топлина
	Код на партидата
	Каталожен номер
	Да не се стерилизира повторно
	Профил на напречно сечение

Символ	Определение
	Непирогенно
	Направете справка с инструкциите за употреба
	Съдържа 1 продукт (Съдържане: 1)
	Препоръчителен водач
	Препоръчително въвеждащо дезиле
	Тип Over-the-wire
	Диаметър на балона
	Работна дължина на балона
	Работна дължина на катетъра (полезна дължина, UL)
	Conformité Européenne
	Патенти. Вижте www.shockwavemedical.com/patents
	Заболяване на периферна артерия
	Обозначава носител, който съдържа информация на уникоден идентификатор на изделията (Unique Device Identifier – UDI).
	Вносител
	Упълномощен представител в Швейцария



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, САЩ
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Ирландия

Intravaskulární litotriptický (IVL) systém společnosti Shockwave s periferním intravaskulárním litotriptickým (IVL) katétem Shockwave E⁸
Návod k použití

K použití s IVL generátorem a propojovacím kabelem společnosti Shockwave Medical, Inc.

Určené použití

Určeným použitím periferního intravaskulárního litotriptického systému Shockwave je dilatace stenotických tepen modifikací plátu přítomného v célové tepně prostřednictvím funkci prostředu, které umožňují modifikaci cévních stén. Aspekt výkonu, při kterém pomocí intravaskulární litotriptie dochází k modifikaci vápníku, je přípravou stenózy modifikací struktury a poddajnosti kalcifikovaného plátu před úplnou balónkovou dilatací stenózy pomocí téhož prostředu.

Indikace k použití

Periferní IVL systém Shockwave E⁸ je indikován k nízkotlaké, o litotripsi rozšířené balónkové dilataci lézí, včetně kalcifikovaných lézí, v periferních cévách včetně ilicíkých, femorálních, iliofemorálních, popliteálních a infrapopliteálních tepen. Tento prostředek není určen k použití ve věnčitých tepnách, karotidách ani mozkových tepnách.

Cílová populace pacientů

Periferní IVL systém společnosti Shockwave Medical je určen k léčbě pacientů starších 18 let s kalcifikovanými stenotickými periferními tepnami, kteří jsou kandidáty perkutánní terapie.

Obsah: Periferní IVL katétr Shockwave E⁸ (1)

- Balónky jsou k dispozici v níže uvedených velikostech (průměr × délka): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm a 6,0 × 80 mm. Pracovní délka katétru je pro každou nabízenou velikost 150 cm.
- Průměry složených balónků: 0,054" (1,37 mm) max. pro 2,5 mm a 3,0 mm, 0,056" (1,42 mm) max. pro 3,5 mm a 4,0 mm a 0,068" (1,73 mm) max. pro 5,0 mm a 6,0 mm.
- Balónek 2,5–4,0 mm je kompatibilní se zavaděčem velikosti 5 F; balónek 5,0–6,0 mm je kompatibilní se zavaděčem velikosti 6 F.
 - Opakované použití jednu (1) velikost větší zavaděč, než je na štítku uvedena kompatibilita (tj. po vymístit IVL katétru: zavaděč velikosti 6 F použit s balónkem 2,5–4,0 mm; zavaděč velikosti 7 F použit s balónkem 5,0–6,0 mm).
- Kompatibilní s vodicím drátem 0,014" (0,36 mm) (drát OTW – 300 cm)

Potřebné prostředky nedodávané společností Shockwave Medical, Inc.

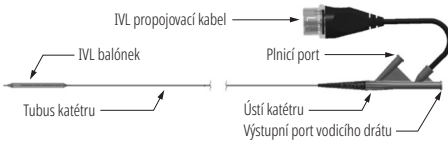
- Zavaděč 5–7 F
- Vodicí drát 0,014" (0,36 mm) (délka 300 cm)
- Návlek kabelu 5" × 96" (13 cm × 244 cm)
- Plnicí zařízení

Stav při dodání

IVL katétr se dodává sterilní a je sterilizovaný elektronovým paprskem (e-beam). IVL katétr je určen pouze k jednorázovému použití a není určen k opakování použití ani resterilizaci. Neprovádějte opětovnou sterilizaci, protože by to mohlo vést k poškození prostředu a poranění pacienta. Prostředek nepoužívejte opakováně, protože by to mohlo vést ke křízové kontaminaci, která by mohla způsobit poranění pacienta. Před použitím pečlivě zkонтrolujte všechny obaly, zda nejsou poškozené nebo vadné. Prostředek nepoužívejte, pokud zjistíte jakoukoliv známku poškození nebo porušení sterilní bariéry, protože by to mohlo vést k selhání prostředu a/nebo zranění pacienta. IVL katétr skladuje na chladném, tmavém a suchém místě. Skladování prostředu v extrémních podmínkách může nepříznivě ovlivnit jeho funkci a vést ke zranění pacienta.

Popis prostředku

IVL katétr je vlastnicky chráněný litotriptor zaváděný periferním arteriálním systémem dolních končetin na místo jinak obtížně léčitelné kalcifikované stenózy. Zapnutím litotriptoru se v célovém místě léčby generují pulzy akustického tlaku, které naruší vápník v lézi a umožní následnou dilataci stenózy periferní tepny pomocí nízkotlakého balónku. IVL katétr má integrovaný balónek se sestavou integrovaných litotriptických emitorů k lokalizované aplikaci pulzů akustického tlaku. Systém se skládá z IVL katétru, IVL propojovacího kablu a IVL generátoru. IVL katétr je k dispozici v šesti (6) velikostech: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm a 6,0 × 80 mm. Periferní IVL katétr E⁸ je kompatibilní se zavaděčem velikosti 5–6 F a má pracovní délku 150 cm. Součástí IVL katétru jsou znázorněny na obr. 1.



Obr. 1: Periferní IVL katétr Shockwave E⁸

Tubus periferního IVL katétru Shockwave E⁸ obsahuje plnicí lumen, lumen vodicího dráhu a litotriptické emitory. Plnicí lumen se používá k plnění balónku směsí kontrastní látky a fyziologického roztoku (1 : 1) a jeho následnému vyprázdnění. Lumen vodicího dráhu umožňuje použít vodicí drát o průměru 0,014" (0,36 mm) k posouvání katétru k célové stenóze a skrze ni. Systém je konstrukčně typu „po dráhu“ (over-the-wire, OTW) s tubusem a pracovní délkou 150 cm, takže je indikován výměnný vodicí drát (300 cm). Emitory jsou k aplikaci pulzů akustického tlaku rozloženy po pracovní délce balónku. Balónek se nachází poblíž distálního hrotu katétru. Dvě rentgenkontrastní značky na balónku vyznačují jeho délku a pomáhají zajistit správnou polohu balónku při výkonu. Balónek je zkonstruován tak, aby při specifikovaném tlaku zajistil expandovaný segment o známé délce a průměru. Proximální ústí má tři porty: jeden k naplnění a vyprázdnění balónku, jeden pro lumen vodicího dráhu a jeden pro připojení IVL propojovacího kablu.

Prostředky potřebné k provedení IVL výkonu

IVL katétr se smí používat výhradně s IVL generátorem a IVL propojovacím kabelem a jeho příslušenstvím. Informace o přípravě, provozu a údržbě a varování a bezpečnostní opatření pro IVL generátor a IVL propojovací kabel naleznete v uživatelské příručce k IVL generátoru a propojovacímu kabelu společnosti Shockwave Medical, Inc.

Tabulka plnění balónku periferního IVL katétru Shockwave E⁸

Tlak	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

POZNÁMKA: 2–4 atm je tlak balónku pro litotriptickou lézbu. 4 atm je jmenovitý tlak balónku a tlak po léčbě. 6 atm je jmenovitý tlak prasknutí balónku.

Tabulka sekvenční periferního IVL systému Shockwave E⁸

Při léčbě je nutné dodržovat následující pulzní sekvence periferního IVL systému Shockwave E⁸. Nepoužívejte jinou pulzní sekvenci než uvedenou níže v tabulce parametrů pulzní sekvence IVL systému. Při vložení IVL katétru E⁸ libovolné velikosti se IVL generátor automaticky naprogramuje na tuto léčebnou sekvenci:

Léčebná frekvence	2 Hz (1 pulz každých 0,5 sekundy)
Maximální počet kontinuálních pulzů (1 cyklus)	40 pulzů
Minimální pozastavení	10 sekund
Maximální celkový počet pulzů na katétr	400 pulzů

Pokud se uživatel pokusí aplikovat větší než maximálně povolený počet kontinuálních pulzů, IVL generátor se automaticky zastaví. Před další aplikací pulzů a pokračováním v léčbě počkejte nejméně po dobu minimálního pozastavení. Chcete-li pokračovat v léčbě, musíte uvolnit a znova stisknout tlačítko léčby. Další informace viz uživatelskou příručku k IVL generátoru a propojovacímu kabelu.

Pokud je dosaženo maximálního počtu pulzů podle údaje zobrazeného na generátoru, katétr již nelze dál používat. Pokud je potřeba pokračovat v léčbě, katétr zlikvidujte a použijte nový. **Pozor: Neaplikujte více než 240 pulzů v jednom léčebném segmentu.**

Kontraindikace použití

Systém IVL je kontraindikován v následujících případech:

- Léze není průchodná pro vodicí drát o průměru 0,014" (0,36 mm).
- Tento prostředek není určen k léčbě restenózy stentu.
- Tento prostředek není určen k použití ve věnčitých tepnách, karotidách ani mozkových tepnách.

Varování

- Tento prostředek je určen pouze pro jednorázové (jedno) použití. NEPROVÁDEJTE opětovnou sterilizaci prostředu ani jej NEPOUŽÍVEJTE opakovaně.
- Prostředek nepoužívejte po datu exspirace na štítku. Použití prostředu po datu exspirace může způsobit poranění pacienta.
- IVL propojovací kabel před použitím vždy zasuňte do sterilního návleku.
- Používejte pouze balónek, jehož velikost vyhovuje oseřívané cévě.
- Balónek naplňte podle tabulky plnění balónku. Tlak balónku nesmí překročit jmenovitý tlak prasknutí.
- Neposuvujte katétr vpřed ani vzad, pokud není balónek zcela vyprázdněn pomocí podtlaku. Pokud při manipulaci narazíte na odpór, zjistěte příčinu odporu a teprve potom pokračujte.
- IVL generátor používejte při dodržení doporučených nastavení uvedených v uživatelské příručce. Dodržujte limity počtu pulzů na životnost prostředu uvedené v tabulce pulzních sekvencí IVL systému.
- Tento prostředek mohou používat pouze lékaři kvalifikovaní k intervenčním cévním výkonům.
- Lékaři si musí před použitím tohoto prostředu prostudovat tento návod.
- Při použití tohoto prostředu nepoužívejte nadměrnou sílu/kroucení, protože by mohlo dojít k poškození jeho součástí a poranění pacienta.
- Před použitím zkontrolujte všechny součásti výrobku i balení. Pokud jsou prostředek nebo obal poškozené nebo pokud byla narušena sterilita, prostředek nepoužívejte. Poškozený výrobek může způsobit zranění pacienta.
- Informace o přípravě, provozu a údržbě a varování a bezpečnostní opatření pro IVL generátor a IVL generátoru a propojovacímu kabelu.

Bezpečnostní opatření

- Veškerou manipulaci s prostředkem provádějte pod odpovídající skiaskopickou kontrolou.
- Pro plnění balónku používejte pouze doporučenou plnící kapalinu.
- Lékař musí použít vhodnou antikoagulační léčbu.
- Rozhodnutí o použití distální ochrany se provádí na základě lékařova vyhodnocení morfologie léčené léze.
- Je nutno dbát, aby nedošlo k záložení katétru. Pokud dojde k záložení, prostředek vyjměte a připravte nový.
- Pokud nelze balónek naplnit nebo udřížet tlak, katétr vyjměte a použijte nový prostředek.
- Pokud se zdá, že katétr neaplikuje pulzy akustického tlaku k litotripsi, vyjměte ho a nahraďte jiným.
- Při manipulaci s prostředkem po expozici pacientovi, např. po kontaktu s krví, je třeba dodržovat bezpečnostní opatření. Použitý výrobek je považován za biologicky nebezpečný materiál a musí být náležitě zlikvidován v souladu s protokolem zdravotnického zařízení.

Očekávané klinické přínosy

Níže uvedené údaje jsou pro periferní IVL katétry Shockwave M⁵/S⁴, kterým je periferní IVL katétr Shockwave E⁸ ekvivalentní.

Klinické přínosy periferního IVL systému při určeném použití k nízkotlaké balónkové dilataci kalcifikovaných stenotických periferních tepen rozšířené o litotripsi u pacientů, kteří jsou kandidáti perkutánní terapie: (1) finální reziduální stenóza < 50 %, (2) nízký výskyt disékčních omezuječích průtok v konečném angiografickém časovém bodu a (3) absenze nové vzniklé závažného nežádoucího příhod v období do 30 dní včetně smrti, revaskularizace célové končetiny a neplánované amputace célové končetiny (nad kotníkem).

Studie Disrupt PAD III byla globální prospektivní, multicentrická, jednoduše zaslepená randomizovaná klinická zkouška intravaskulárního litotriptického (IVL) systému Shockwave. Cílem této randomizované studie bylo vyhodnotit bezpečnost a účinnost IVL při použití v kombinaci s lékem potahovaným balónkem (drug coated balloon, DCB) ve srovnání se standardní perkutánnou transluminální angioplastikou (PTA) použitou v kombinaci s DCB při léčbě mírně a silně kalcifikovaných femoropopliteálních tepen. Návrh studie počítal se zařazením nejméně 334 a maximálně 400 vyhodnotitelných subjektů na 60 pracovištích po celém světě. Primárním koncovým bodem účinnosti byl úspěch výkonu definovaný jako reziduální stenóza ≤ 30 % bez disékčních omezuječích průtok (≥ stupni D) před DCB nebo před implantací stentu podle vyhodnocení centrální angiografickou laboratoří. Sekundárním koncovým bodem prokazatelným s požadovanou silou byla primární průchody po 12 měsících definovaná jako absence klinicky vyžádané revaskularizace célové léze (target lesion revascularization, TLR) a absence restenózy.

stanovená duplexní sonografie (DUS) nebo angiogramem stanovená < 50% stenóza. Dalšími sekundárními koncovými body vyhodnocovanými po 30 dnech a 6, 12 a 24 měsících byly závažné nežádoucí příhody (major adverse event, MAE), klinicky využadované revaskularizace cílové léze (clinically-driven target lesion revascularization, CD-TLR), poměr tlaků kotník/paže (ABI index), Rutherfordova klasifikace a ukazatele kvality života (quality of life, QoL) (EQ-5D a dotazník pro stanovení vady, chůze Walking Impairment Questionnaire [WIQ]). Závažná nežádoucí příhoda byla definována jako potřeba náležavé chirurgické revaskularizace cílové končetiny, neplánované rozsáhlé amputace cílové končetiny (nad kotníkem), symptomatický trombus nebo distální emboly, které vyžadovaly nasazení chirurgických, mechanických nebo farmakologických prostředků k zlepšení průtoku a prodloužení hospitalizace, a perforace, které vyžadovaly intervenci včetně záchranné implantace stentu. Datovým souborem primární analýzy byla populace podle původního léčebného záměru (intent-to-treat, ITT). Nezávislý centrální laboratoře zajistily nestranné vyhodnocení všech zobrazení použitých k vyhodnocení koncových bodů a nezávislá komise pro klinické události (Clinical Events Committee, CEC) posoudila všechny závažné nežádoucí příhody, revaskularizace a případy úmrtnosti.

Tab. 1. Data pro primární koncový bod randomizované klinické zkoušky PAD III

Primární koncový bod ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-hodnota
Úspěch výkonu ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Hypotéza byla testována jednostranným Fisherovým exaktním testem, při $\alpha = 0,025$.			
2. Úspěch výkonu je jako reziduální stenóza $\leq 30\%$ bez disekce omezující průtok (\geq stupni D) před DCB nebo před implantační stentem vyhodnocen centrální angiografickou laboratoří. Analyzovatelná angiografická zobrazení byla pořízena pro 279 subjektů (146 pro IVL a 133 pro PTA).			

Pozorovací studie Disrupt PAD III OS byla globální prospektivní, multicentrická, jednoramenná studie registru intravaskulárního litotriptického (IVL) systému Shockwave. Cílem této studie bylo vyhodnotit akutní funkci IVL při reálném použití k léčbě kalcifikovaných stenotických periferních tepen. Návrh studie původně počítal se zařazením maximálně 250 subjektů na 60 pracovištích po celém světě. Zadavatel se rozhodl zvětšit velikost vzorku na 1 500 subjektů, aby bylo možné provést analýzu velkého registru a podskupin s vícečetnými lézemi s použitím katétrů M⁵ a/nebo S⁴.

Primárním koncovým bodem účinnosti byl úspěch výkonu definovaný jako finální reziduální stenóza $\leq 30\%$ bez disekce omezující průtok (\geq stupni D) podle centrální angiografické laboratoře. Nezajímaté posouzení všech zobrazení použitých při vyhodnocení koncových bodů zajistila nezávislá centrální angiografická laboratoř.

Tab. 2. Data pro primární koncový bod PAD III OS

Úspěch výkonu (finální) – na úrovni subjektu ¹	N = 1262
Ano	69,4 % (772/1112)
Ne	30,6 % (340/1112)
Úspěch výkonu (finální) – na úrovni léze ²	
N = 1531	
Ano	73,0 % (998/1367)
Ne	27,0 % (369/1367)

1. Úspěch výkonu na úrovni subjektu znamená, že všechny osetřené léze daného subjektu splňují kritéria úspěchu výkonu.

2. Úspěch výkonu na úrovni léze znamená finální reziduální stenózu $\leq 30\%$ a stupeň disekce nižší než D.

Poznámka: 1 367 je celkový počet lézí s analyzovatelnými angiografickými zobrazeními k posouzení výsledků primárního koncového bodu.

Studie Disrupt PAD⁺ byla prospektivní, multicentrická, jednoramenná studie provedená v Austrálii, na Novém Zélandu a v USA navržená k vyhodnocení bezpečnosti a funkce periferního IVL systému Shockwave M⁵ při léčbě kalcifikovaných periferních tepen.

Všechny subjekty byly způsobilé k vyhodnocení primárního koncového bodu bezpečnosti (tab. 3). U žádného subjektu nedošlo k závažné nežádoucí příhodě, takže míra jejich výskytu ve 30denním období byla 0,0 % (0/37). 48 z 52 cílových lézí (92,3 %) mělo v koncovém časovém bodu analyzovatelná angiografická zobrazení k analýze primárního koncového bodu účinnosti. Technického úspěchu bylo dosaženo u 89,6 % (43/48) cílových lézí. Zbyvajících pět (5) lézí mělo reziduální stenózu > 30 %; u žádné z nich nedošlo v koncovém časovém bodu k disekci omezující průtok.

Tab. 3. Výsledky koncových bodů PAD⁺ po 30 dnech

Parametr	Statistika % (n/N)
Primární koncový bod bezpečnosti Závažná nežádoucí příhoda	0,0 % (0/37)
Potřeba náležavé chirurgické revaskularizace cílové končetiny	0,0 % (0/37)
Neplánovaná rozsáhlá amputace cílové končetiny (nad kotníkem)	0,0 % (0/37)
Symptomatický trombus nebo distální emboly ¹	0,0 % (0/37)
Perforace vyžadující k řešení intervenci včetně záchranné implantace stentu	0,0 % (0/37)
Primární koncový bod účinnosti Finální technický úspěch ²	89,6 % (43/48)

1. Definováno jako klinické známky/příznaky trombu nebo distálních embolů detekované v osetřené končetině v oblasti osetřené léze nebo distálně k ní po prvotním výkonu nebo zjištěně angiograficky, které vyžadují nasazení chirurgických, mechanických nebo farmakologických prostředků k zlepšení průtoku a prodloužení hospitalizace.
2. Technický úspěch: finální reziduální stenóza $\leq 30\%$ bez disekce omezující průtok (\geq stupni D) podle centrální angiografické laboratoře.

Nežádoucí účinky

Možné nežádoucí účinky jsou stejné jako u standardního angioplastického výkonu:

- Bolest místa přístupu
- Alergická reakce na kontrastní látku, antikoagulant a/nebo antitrombotickou léčbu
- Arteriální disekce
- Arteriální perforace nebo ruptura
- Arteriální spasmus
- Arteriovenozní písťel
- Krvácivé komplikace
- Smrt
- Emboly (vzduchové, tkáňové, trombové nebo aterosklerotické emboly)
- Náležavý nebo nenáležavý arteriální bypass
- Komplikace v místě vstupu
- Zlomení vodicího drátu nebo součásti výrobku, které případně může vést k embolizaci prostředku, včetně poranění nebo chirurgické intervenci
- Hematom místa (míst) cévního přístupu
- Krvácení
- Hypertenze/hypotenze
- Infekce/sepsis
- Ischemie
- Zavedení stentu
- Pseudoaneurysma
- Renální selhání
- Restenóza léčeného segmentu
- Šok / plícní edém
- Úplná okluzí periferní tepny
- Vaskulární komplikace, které mohou prodloužit výkon a/nebo vyžadovat chirurgickou nápravu (přechod na otevřený chirurgický zákon)

Rizika identifikovaná jako jedinečná pro prostředek a jeho použití:

- Alergická/imunitní reakce na materiál(y) nebo povrchovou úpravu katétru
- Chybána funkce nebo selhání prostředku

Postup výkonu

Pozor: Informace o přípravě, provozu a údržbě a varování a bezpečnostní opatření pro IVL generátor a IVL propojovací kabel naleznete v uživatelské příručce k IVL generátoru a IVL propojovacímu kabelu.

Příprava

1. Standardní sterilní technikou připravte místo vstupu.
2. Zajistěte cévní přístup na místě přístupu preferovaném lékařem.
3. Zaveděte zavaděč vhodné velikosti.
 - a. Při přístupu přes radiální tepnu použijte preferovaný zavaděč o délce vhodné k dosažení cílové oblasti léče.
4. Zvolte balónkový katétr o velikosti 1,1 : 1 na základě tabulky plnění balónku (výše) a referenčního průměru cévy. Pokud velikost 1,1 : 1 není k dispozici, použijte balónek o největším průměru.
5. Ověřte, že štítek výrobku odpovídá katétru zvolenému v předchozím kroku.
6. Zkontrolujte, zda je sterilní bariéra neporušena.
7. Otevřete sterilní bariéru odloupnutím bílého úchytu z průhledného vaku.

8. Opatrně katétr asepticky vložte do sterilního pole.

9. Standardní technikou připravte balónek. Napříte 20ml stříkačku 5 ml směsi fyziologického roztoku a kontrastní látky (1 : 1). Připojte stříkačku k plnícímu portu na ústí katétru. Nejméně 3x vytvořte natažením podtlak; zrušením podtlaku se vzduch v katétru nahradí náhradou vzduchu.

10. Napříte plníci zařízení 10 ml směsi fyziologického roztoku a kontrastní látky (1 : 1). Odpojte stříkačku a k plnícímu portu na ústí katétru připojte plníci zařízení. Dbejte přitom, aby do systému nepronikl vzduch.

11. Propláchněte port vodicího drátu fyziologickým roztokem.

12. Sejměte ochranné pouzdro z katétru.

13. Navlhčte balónek a distální tubus sterilním fyziologickým roztokem, aby se aktivovala hydrofilní povrchová úprava.

14. Zasuňte IVL propojovací kabel do sterilního návleku nebo krytu sondy.

15. Sejměte krytu z proximálního konce a připojte konektor IVL katétru (viz obr. 1) k IVL propojovacímu kabelu.

16. Druhý konec tohoto IVL propojovacího kabelu připojte k IVL generátoru.

Pozor: Tlačítko léčby nestiskněte, dokud balónek

nebude naplněný směsí fyziologického roztoku a kontrastní látky (1 : 1). V opačném případě by mohl dojít k poškození balónku.

Zaveděte IVL katétr na místo léčby

1. Vedte vodicí drát o průměru 0,014" (0,36 mm) místem léčby.

2. Nasuňte IVL katétr na výmenný vodicí drát (300 cm) o průměru 0,014" (0,36 mm), vedte zavaděčem a posuvujte balónek na místo léčby.

3. Balónek na místo léčby uveděte do správné polohy; k ověření správné polohy slouží značky na balónku.

Léčba místa pomocí litotripsi

1. Po zavedení IVL katétru na místo naznamenejte skiaskopicky jeho polohu.

2. Pokud je jeho poloha nesprávná, přesuňte IVL katétr do správné polohy.

3. Napříte balónek na 2,0–4,0 atm, abyste zajistili, že plně přiléhá ke stěně cévy.

Poznámka: Litotripsi neprovádějte, pokud je balónek naplněný na > 4 atm, protože nedochází k zádnému zvýšení akustického tlaku a vysoký tlak během léčby může zvýšit riziko ztráty tlaku v balónku.

4. Stisknutím tlačítka léčby na IVL propojovacím kabelu aplikujte IVL léčbu (až 40 pulzů) podle tabulky pulzních sekvencí IVL systému.

5. Napříte balónek na jmenovitý tlak podle tabulky plnění balónku (výše) a skiaskopicky naznamenejte odezvu léze.

6. Vyprázdňte balónek a počkejte nejméně 10 sekund na obnovení toku krve.

Poznámka: IVL generátor je naprogramován tak, aby po každých 40 aplikovaných pulzech vynutil minimální pozastavení po dobu 10 sekund.

7. Opakováním kroků 3, 4, 5 a 6 provádějte další léčebné cykly, dokud léze nebude dostatečně dilatována nebo pokud jste přemístili katétr.

8. V případě potřeby lze provést další léčebné cykly. Pokud je třeba provést několik plnění vzhledem k tomu, že délka léze přesahuje délku IVL balónku, doporučuje se k prevenci vyněchání určité oblasti překrytí balónku alespoň 1 cm. Dbejte však, abyste v jednom léčebném segmentu neaplikovali více než 240 pulzů.

9. Angiograficky zkontrolujte výsledný stav po IVL léčbě.

10. Před vytáhnutím IVL katétru ověřte, že je balónek zcela vyprázdnený.

11. Vytáhněte IVL katétr. Pokud je obtížné prostředek vzhledem ke kluznosti vytáhnout hemostatickým ventilem, šetrně katétr uchopte sterilní gázou.

12. Kontrolou všech součástí ověřte, že nedošlo k poškození katétru. Pokud dojde k poruše funkce prostředku nebo pokud při kontrole zjistíte poškození, fyziologickým roztokem propláchněte lumen vodicího drátu a očistěte vnější povrch katétru, vložte katétr do plastového sáčku, sáček uzavřete a výžádejte si od společnosti Shockwave Medical, Inc. další pokyny.

Pozor: K opětovnému zavedení IVL katétru vytaženého z těla pacienta po prvotním použití použijte o jednu (1) velikost větší zavaděč, než je na štítku uvedená kompatibilita (tj. po výjmutí IVL katétru: zavaděč velikosti 6 F k použití s balónkem 2,5–4,0 mm; zavaděč velikosti 7 F k použití s balónkem 5,0–6,0 mm).

Informace pro pacienty

Lékaři pacienty poučí, aby v případě známek a příznaků sníženého periferního provázkování okamžitě vyhledali lékařskou péči. Nejsou známa žádná omezení běžných každodenních činností. Pacienty je třeba poučit, aby dodržovali léčebný režim stanovený lékařem.

Vrácení prostředků

Pokud kterákoli součást IVL systému společnosti Shockwave Medical selže před výkonem nebo v jeho průběhu, přestaňte ho používat a kontaktujte místního zástupce a/nebo zašlete e-mail na adresu complaints@shockwavedmedical.com.

Pro pacienta / uživatele / třetí stranu v Evropské unii a v zemích s totičným regulačním režimem (nařízení EU 2017/745 o zdravotnických prostředcích): pokud během používání tohoto prostředku nebo následkem jeho použití došlo k závažné nežádoucí příhodě, ohlaste ji prosím výrobci a/nebo jeho zplnomocněnému zástupci a vašemu vnitrostátnímu orgánu.

Patenty: www.shockwemedical.com/patents

Značka	Definice
	Nepoužívat opětovně
MD	Zdravotnický prostředek
	Použít do data
	Sterilizováno ozářením; jednoduchá sterilní bariéra s vnějším ochranným obalem
	Sterilizováno ozářením
	Pozor
	Výrobce
	Datum výroby
	Výrobce soupravy prostředků
	Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno; při poškození sterilní bariéry vyhledejte informace v návodu k použití.
	Chránit před vlhkem
EC REP	Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství
	Chránit před teplem
LOT	Kód dávky
REF	Katalogové číslo
	Neprovádět opětovnou sterilizaci
	Průchozí profil

Značka	Definice
	Apyrogenní
	Čtěte návod k použití
	Obsahuje 1 jednotku (obsah balení: 1)
	Doporučený vodicí drát
	Doporučený průměr zavaděče
OTW	Po drátu (OTW)
	Průměr balónku
	Pracovní délka katétru
	Conformité Européenne (Evropská shoda)
PAT	Patenty. Viz www.shockwemedical.com/patents
PAD	Periferní arteriální onemocnění
UDI	Označuje nosič, který obsahuje informace o jedinečném identifikátoru prostředku.
	Dovozce
CH REP	Zplnomocněný zástupce ve Švýcarsku



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irsko

Shockwave-system til intravaskulær lithotripsi (IVL) med Shockwave E⁸-kateter til perifer intravaskulær lithotripsi (IVL) Brugsanvisning

Til brug med Shockwave Medical, Inc. IVL-generatoren og forbindelseskablet

Tilsigtedt anvendelse

Den tilsigtede anvendelse af det perifere intravaskulære Shockwave-lithotriptisystem er at dilatere stenotiske arterier ved at modificere den plaque, der er til stede i mårarterien, ved hjælp af enhedens kærvægsmodificerende egenskaber. Det calciummodificerende aspekt af proceduren med intravaskulær lithotripsi er en forkonditionering af stenosen ved at modificere strukturen og eftergiveligheden af den forkalkede plaque før fuldstændig ballondilatation af stenosen ved hjælp af den samme enhed.

Indikation for anvendelse

Shockwave E⁸ perifert IVL-system er indiceret til lithotriptisforstærket ballondilatation under lavt tryk af læsioner, herunder forkalkede læsioner i de perifere kar, herunder iliaica, femorale, iliacal-femorale, popliteale og infrapopliteale arterier. Denne enhed er ikke beregnet til anvendelse i koronararteriene, halspulsåren eller de cerebrovaskulære arterier.

Målpopulation

Shockwave Medical perifert IVL-system er beregnet til behandling af forkalkede, stenotiske perifere arterier hos patienter over 18 år, som er egnede til perkutan behandling.

Indhold: Shockwave E⁸ perifert IVL-kateter (1)

- Følgende ballonstørrelser (ballondiameter x ballonlængde) er tilgængelige: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm og 6,0 x 80 mm. Hver størrelse har en kateterarbejdslængde på 150 cm.
- Diametrerne på sammenfoldede balloner er: Maks. 1,37 mm (0,054 tomme) for 2,5 mm og 3,0 mm, maks. 1,42 mm (0,056 tomme) for 3,5 mm og 4,0 mm, og maks. 1,73 mm (0,068 tomme) for 5,0 mm og 6,0 mm.
- En 2,5-4,0 mm ballon er kompatibel med et 5F indføringshylster; en 5,0-6,0 mm ballon er kompatibel med et 6F indføringshylster.
 - Ved genisætning skal det anvendte hylster være en (1) størrelse større end den mærkede hylsterkompatibilitet efter første brug (dvs. efter fjernelse af IVL-kateteret: Der anvendes en 6F indføringssheath med en 2,5-4,0 mm ballon; der anvendes en 7F indføringsheath med en 5,0-6,0 mm ballon).
- Kompatibelt med en 0,36 mm (0,014 tomme) guidewire (OTW (Over-the-wire) – 300 cm wire).

Nødvendige enheder, der ikke leveres af Shockwave Medical, Inc.

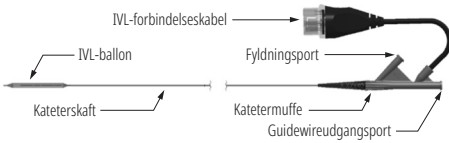
- 5-7F indføringshylster
- 0,36 mm (0,014 tomme) guidewire (300 cm længde)
- 13 cm x 244 cm (5 tommer x 96 tommer) kabelovertræk
- Indeflator

Levering

IVL-kateteret leveres steril, steriliseret med e-strålesterilisation. IVL-kateteret er kun beregnet til engangsbrug og er ikke beregnet til genbrug eller resterilisering. Det må ikke resteriliseres, da det kan beskadige enheden og medføre patientskade. Enheden må ikke genbruges, da der kan ske krydkontaminering, som kan medføre patientskade. Inspicér omhyggeligt al emballage for eventuel beskadigelse eller defekter inden brug. Brug ikke enheden, hvis der observeres tegn på beskadigelse, eller den sterile barriere er brutt. Det kan føre til, at enheden fejlfungerer og/eller medføre patientskade. Opbevar IVL-kateteret på et koligt, mørkt og tørt sted. Opbevaring af enheden under ekstreme forhold kan påvirke enhedens funktion og medføre patientskade.

Beskrivelse af enheden

IVL-kateteret er en patentbeskyttet lithotripsi-enhed, der føres igennem det periferes arteriessystem fra de nedre ekstremiteter til stedet med en forkalket stenoze, der ellers er vanskeligt at behandle. Tilføring af energi til lithotriptisenheden genererer akustiske chokbølger ved målstedet for behandlingen, hvorfra der sprænges kalkinden i læsionen, og efterfølgende dilatation af en stenoze i den perifere arterie med lavt ballontryk muliggøres. IVL-kateteret består af en integreret ballon med en række integrerede lithotriptisender til lokalisering tilføring af akustiske chokbølger. Systemet består af IVL-kateteret, et IVL-forbindelseskabel og en IVL-generator. IVL-kateteret fås i seks (6) størrelser: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm, og 6,0 x 80 mm. Et E⁸ perifert IVL-kateter er kompatibelt med en 5F sheath og har en arbejdslængde på 150 cm. Se Figur 1 for IVL-kateterdele.



Figur 1: Shockwave E⁸ perifert IVL-kateter

Shockwave E⁸ perifert IVL-kateterskift indeholder et fyldningslumen, et guidewirelumen og lithotriptisenderne. Fyldningslumenet bruges til fyldning og tömning af ballonen med 50/50 saltvand/kontrastmiddelet. Guidewirelumenet gør det muligt at bruge en 0,36 mm (0,014 tomme) guidewire til at lette fremføringen af kateteret til og igennem målstenosen. Systemet er designet som 'Over-the-wire' (OTW) med et skaft med en arbejdslængde på 150 cm, så en udskiftningsguidewire med en længde på 300 cm er indikeret. Senderne er placeret i ballonenes arbejdslængde til levering af akustiske chokbølger. Ballonen sidder nær kateterets distale spids. To røntgenfaste markørbånd inden i ballonen angiver ballonenes længde som en hjælp til placering af ballonen under behandlingen. Ballonen er designet til at give et ekspanderbart segment af kendt længde og diameter ved et specifikt tryk. Den proksimale muffs har tre porte: En til fyldning/tømning af ballonen, en til guidewirelumenet og en til forbindelse til IVL-forbindelseskablet.

Nødvendige enheder til IVL-proceduren

IVL-kateteret må udelukkende anvendes sammen med IVL-generatoren, IVL-forbindelseskablet og tilbehør. *Se brugervejledningen til IVL-generatoren og forbindelseskablet fra Shockwave Medical, Inc. for klargøring, betjenning, advarsler og forholdsregler samt vedligeholdelse af IVL-generatoren og IVL-forbindelseskablet.*

Shockwave E⁸ perifert IVL-kateter – Complianceskema for ballon

Tryk	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm/kPa	Ø (mm)					
2/203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3/304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4/405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5/507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6/608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

BEMÆRK: 2-4 atm er ballontrykket under lithotriptisbehandling. 4 atm er det nominelle ballontryk og tryklet efter behandling. 6 atm er ballonens RBP-tryk (Rated Burst Pressure – nominelt sprængtryk).

Shockwave E⁸ perifert IVL-kateter – Sekvensskema

Følgende impulssekvens skal følges for Shockwave E⁸ perifert IVL-system under behandlingen. Brug ikke en anden impulssekvens end den, der er vist i nedenstående sekvensskema for IVL-systemet. Isætning af et E⁸ IVL-kateter i enhver størrelse vil automatiske programmere IVL-generatoren med følgende behandlingssekvens:

Behandlingsfrekvens	2 Hz (1 impuls hvert 0,5 sekund)
Maksimalt antal kontinuerlige impulser (1 cyklus)	40 impulser
Minimumspausetid	10 sekunder
Maksimalt antal impulser pr. kateter	400 impulser

IVL-generatoren er designet til at stoppe automatisk, hvis bruger forsøger at give mere end det maks. tilladte antal kontinuerlige impulser. Vent mindst minimumspauseiden, inden behandlingen med impulser genoptages. Slip og tryk på behandlingsknappen igen for at genoptage behandlingen. *Se brugervejledningen til IVL-generatoren og forbindelseskablet* for yderligere information.

Hvis det maksimale antal impulser nås som vist på generatoren, kan kateteret ikke længere anvendes. Hvis det er nødvendigt med yderligere behandling, skal det pågående kateter bortskaffes og et nyt tages i brug. **Forsigtig: Overstig ikke 240 impulser i det samme behandlingssegment.**

Kontraindikationer

IVL-systemet er kontraindiceret til følgende:

- Det er ikke muligt at føre en 0,36 mm (0,014 tomme) guidewire over læsionen.
- Denne enhed er ikke beregnet til behandling af in-stent restenose.
- Denne enhed er ikke beregnet til anvendelse i koronararteriene, halspulsåren eller de cerebrovaskulære arterier.

Advarsler

- Denne enhed er kun beregnet til engangsbrug (en enkelt gang). Må IKKE resteriliseres og/eller genanvendes.
- En enhed må ikke anvendes efter udløbsdatoen på etiketten. Anvendelse af et udløbet produkt kan medføre patientskade.
- Indfør altid IVL-forbindelseskablet i et sterilt overtræk inden brug.
- Brug en ballon af passende størrelse til det kar, der skal behandles.
- Fyld ballonen i overensstemmelse med complianceskemaet for ballonen. Ballontrykket må ikke overstige RBP.
- Kateteret må ikke fremføres eller trækkes tilbage, medmindre ballonen er helt tømt under vakuüm. Hvis der mødes modstand under manipulation, bestemmes årsagen til modstanden, inden der fortsættes.
- Brug IVL-generatoren i overensstemmelse med de anbefaede indstillinger som angivet i brugervejledningen. Forsøg ikke at tilsidesætte listids-impulsgrenserne pr. enhed som defineret i sekvensskemaet til IVL-systemet.
- Denne enhed må kun anvendes af læger, som har erfaring i interventionelle vaskulære indgreb.
- Læger skal læse og forstå disse anvisninger inden brug af enheden.
- Brug ikke for stor kraft/vridning ved brug af enheden, da det kan medføre beskadigelse af enhedens dele og patientskade.
- Inspicér alle produktdele og emballagen inden brug. Enheden må ikke bruges, hvis enheden eller emballagen er blevet beskadiget, eller hvis steriliteten er kompromitteret. Et beskadiget produkt kan medføre patientskade.
- Se brugervejledningen til IVL-generatoren og forbindelseskablet for klargøring, betjenning, advarsler og forholdsregler samt vedligeholdelse af IVL-generatoren og dens tilbehør.

Forholdsregler

- Udfør alle manipulationer af enheden under vejledning af tilstrækkelig gennemlysning.
- Brug kun det anbefaede fyldningsmiddel til ballonen.
- Lægen skal administrere passende antikoagulationsbehandling.
- En beslutning om brug af distal beskyttelse skal træffes på grundlag af lægens vurdering af behandlingslæsionens morfologi.
- Der skal udvises forsigtighed for at undgå at slå knæk på kateteret. Hvis der opstår knæk på kateteret, skal enheden fjernes og en ny enhed klargøres.
- Hvis det er umuligt at fyde ballonen eller oprettholde trykket, skal kateteret fjernes, og en ny enhed skal tages i brug.
- Hvis kateteret tilsyneladende ikke giver akustiske chokbølger ved lithotripsi, skal det fjernes og erstattes med et andet kateter.
- Der skal udvises forsigtighed ved håndtering af enheden, efter den er blevet eksponeret for patienten, f.eks. ved kontakt med blod. Det anvendte produkt anses som smittefarligt og skal bortskaffes på hensigtsmæssig måde i overensstemmelse med hospitalets protokol.

Forventede kliniske fordele

Følgende foreliggende data er fra Shockwave M⁵/S⁴ perifere IVL-katetere, som Shockwave E⁸ perifert IVL-kateter er økvivalent med.

De kliniske fordele ved det perifere IVL-system, når det anvendes efter hensigten til lithotriptisforstærket ballondilatation under lavt tryk af forkalkede, stenotiske perifere arterier hos patienter, som er egnede til perkutan behandling, inkluderer: (1) endelig reststenose <50%; (2) lav forekomst af flowbegrensende dissektioner ved det endelige angiografiske tidspunkt; og (3) ingen nyopståede store uønskede hændelser (MAE) inden for 30 dage, herunder: død, revaskularisering af målekstremitten og ikke-planlagt amputation af målekstremitten (over anklen).

Disrupt PAD III-forsøget var en global, prospektiv, enkeltblindet, randomiseret klinisk multicenterundersøgelse af Shockwave-systemet til intravaskulær lithotripsi (IVL). Formålet med det randomiserede forsøg var at vurdere sikkerheden og effektiviteten af IVL anvendt i kombination med en lægemiddelbelagt ballon (drug-coated balloon, DCB) i forhold til perkutan transluminal standardangioplastik (percutaneous transluminal angioplasty, PTA) anvendt i kombination med en DCB til behandling af moderate og alvorligt forkalkede femoropopliteale arterier. Forsøget var designet til at tilmelde mindst 334 og op til 400 evaluerbare forsøgspersoner fra op til 60 globale forsøgscentre. Det primære effektivitetsendepunkt var proceduresucces defineret som reststenose ≤30 % uden flowbegrensende dissektion (≥ grad D) for DCB eller stenting, vurderet af angiografisk kernelaboratorium. Det styrkede sekundære endepunkt var primær åbenhed efter 12 måneder defineret som ingen klinisk drevet revaskularisering af målekstremitten (over anklen).

(TLR) og ingen restenose vurderet ved duplex ultralyd (DUS) eller <50 % steno ved angiogram. Andre sekundære endepunkter, der skulle vurderes efter 30 dage, 6, 12 og 24 måneder, omfattede større uønskede hændelser, klinisk drevet revaskularisering af mållæsionen (clinically-driven target lesion revascularization, CD-TLR), ankel-brakialt indeks (ABI), Rutherford-kategori og målinger af livskvalitet (Quality of Life, QoL) (EQ-5D og spørgeskema om gangbesvær (Walking Impairment Questionnaire, WIQ)). En MAE blev defineret som behovet for akut kirurgisk revaskularisering af målekstremitten, uplanlagt større amputation af målekstremitten (over anklen), symptotisk trombe eller distal emboli, der krævede kirurgiske, mekaniske eller farmakologiske midler for at forbedre flowet og forlænge indlæggelsen, samt perforationer, der krævede et indgreb, herunder bail-out-stenting. Det primære analyseinssæt var ITT-populationen (intent-to-treat). Uafhængige kernelaboratorier gav en upartisk vurdering af al billeddannelse, der blev brugt i endepunktsvurderingerne, og en uafhængig komité for kliniske hændelser (Clinical Events Committee, CEC) vurderede alle MAE, revaskulariseringer og dødsfald.

Tabel 1. Primære endepunktsdata for PAD III randomiseret klinisk forsøg

Primært endepunkt ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-værdi
Proceduresucces ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065

1. Hypotesen testes ved hjælp af Fishers eksakte test med en ensidet $\alpha = 0,025$.
 2. Proceduresucces defineres som reststenose $\leq 30\%$ uden flowbegrænsende dissektion (\geq grad D) af DCB eller stenting af angiografisk kernelaboratorium. I alt 279 forsøgspersoner havde analyserbare angiografiske billeder (IVL 146 vs. 133 PTA).

Disrupt PAD III-observationsforsøget (PAD III OS) var et globalt, prospektivt, enkeltarmet multicenterregister over Shockwave-systemet til perifer intravaskulær lithotripsi (IVL). Formålet med dette forsøg var at vurdere den akutte ydeevne af IVL i den virkelige verden ved behandling af forkalkede, stenosiske, perifere arterier. Forsøget var oprindeligt designet til at tilmelde maksimalt 250 forsøgspersoner fra op til 60 globale centre. Sponsor valgte at øge prøvestørrelsen til 1500 forsøgs-personer for at give mulighed for store register- og undergruppe-analyser i flere læsioner med brug af M⁵-og/eller S⁴-kateter.

Det primære effektivitetsendepunkt var proceduresucces defineret som endelig reststenose $\leq 30\%$ uden flowbegrænsende dissektion (\geq grad D) af angiografisk kernelaboratorium. Et uafhængigt angiografisk kernelaboratorium gav en upartisk vurdering af al billeddannelse, der blev brugt i endepunktsvurderingen.

Tabel 2. PAD III OS primære endepunktsdata

Proceduresucces (endelig) – Forsøgspersonsniveau ¹	N = 1262
Ja	69,4 % (772/1112)
Nej	30,6 % (340/1112)
Proceduresucces (endelig) – Læsionsniveau ²	N = 1531
Ja	73,0 % (998/1367)
Nej	27,0 % (369/1367)

1. En forsøgsperson, hvor alle de behandlede læsioner opfylder kriteriene for proceduresucces, blev betragtet som proceduresucces.
 2. Læsioner, der havde en endelig reststenose på $\leq 30\%$ og en endelig dissektionsgrad under grad D, blev betragtet som proceduresucces.

Bemerk: 1367 er det samlede antal læsioner med analyserbare angiografiske billeder, der kan evalueres for at vurdere de primære endepunktsresultater.

Disrupt PAD[®]-forsøget var et prospektivt, enkeltarmet multicenterforsøg, udført i Australien, New Zealand og USA, designet til at evaluere sikkerheden og ydeevnen af Shockwave M⁵-IVL-systemet til behandling af forkalkede perifere arterier.

Alle forsøgspersoner var egnede til vurdering af det primære sikkerhedsendepunkt (Tabel 3). Ingen forsøgspersoner oplevede en MAE, hvilket resulterede i en 30-dages MAE-rate på 0,0 % (0/37). Ud af 52 mållæsioner havde 48 (92,3 %) evaluerbare angiografiske billeder på det endelige tidspunkt for analyse af det primære effektivitetsendepunkt. Teknisk succes blev opnået i 89,6 % (43/48) af mållæsionerne. De resterende fem (5) læsioner havde reststenose >30 %. Ingen havde flowbegrænsende dissektion på det endelige tidspunkt.

Tabel 3. PAD[®] 30-dages endepunktsresultater

Mål	Statistik % (n/N)
Primært sikkerhedsendepunkt MAE	0,0 % (0/37)
Behov for akut kirurgisk revaskularisering af målekstremitet	0,0 % (0/37)
Uplanlagt større amputation af målekstremitet (over anklen)	0,0 % (0/37)
Symptomatisk trombe eller emboli ¹	0,0 % (0/37)
Perforationer, der kræver indgreb til afhjælpning, herunder bail-out-stent	0,0 % (0/37)
Primært effektivitetsendepunkt Endelig teknisk succes ²	89,6 % (43/48)

1. Defineret som kliniske tegn/symptomer på trombe eller distal emboli, der opdages i den behandlede ekstremitet i området for eller distalt for den behandelte læsion efter indeksproceduren, eller som konstateres angiografisk, og som kræver kirurgiske, mekaniske eller farmakologiske midler for at forbedre flowet og forlænge hospitalsindlæggelsen.
 2. Teknisk succes: endelig reststenose $\leq 30\%$ uden flowbegrænsende dissektion (\geq grad D) af læsionen vurderet af det angiografiske kernelaboratorium.

Bivirkninger

Mulige bivirkninger svarer til bivirkningerne ved standardangioplastik og inkluderer:

- Smerte på adgangsstedet
- Allergisk reaktion på et kontrastmiddel, antiagulantia og/eller antitrombotisk behandling
- Arteriel dissektion
- Arteriel perforation eller ruptur
- Arteriespasme
- Arteriovenøs fistel
- Blødningskomplikationer
- Død
- Emboli (luft-, vævs-, trombo- eller atherosklerotisk emboli)
- Akut eller ikke akut arteriel bypass
- Komplikationer ved indføringsstedet
- Brud på guidewiren eller en del af enheden, som muligvis kan føre til emboli fremkaldt af enheden, alvorlig personskade eller kirurgisk intervention
- Hæmatom på det(de) vaskulære adgangssted(er)
- Blødning
- Hypertension/hypotension
- Infektion/sepsis
- Iskæmi
- Anlæggelse af en stent
- Pseudoaneurisme
- Nyresvigt
- Restenose af det behandlede segment
- Shock/lungeødem
- Total okklusion af den perifere arterie
- Vaskulære komplikationer, som kan forlænge indgrebet og/eller kræve kirurgisk reparation (konvertering til åben kirurgi)

Risici, der er identificeret som unikke for enheden og brug af denne:

- Allergisk/immunologisk reaktion på katetermaterialet/-materialerne eller belægningen
- Fejlfunction eller svigt af enheden

Proceduretrin

Forsigtig: Se brugervejledningen til IVL-generatoren og forbindelseskablet for klargøring, betjening, advarsler og forholdsregler samt vedligeholdelse af IVL-generatoren og IVL-forbindelseskablet.

Klargøring

1. Klargør indføringsstedet med steril standardteknik.
2. Opnå vaskulær adgang via lægens foretrukne adgangssted.
3. Anlæg et indføringshylster i passende størrelse.
 - a. Ved radial adgang anvendes det foretrukne hylster i passende længde til at nå målstedet for behandlingen.
4. Vælg en ballonkateterstørrelse, som er 1,1:1 baseret på complianceskemaet for ballonen (ovenfor) og referencekarrets diameter. Hvis 1,1:1-størrelsen ikke er tilgængelig, skal den største ballondiameter anvendes.
5. Kontrollér, at produktmærkningen svarer til det kateter, der blev valgt på det foregående trin.
6. Inspicér den sterile barriere for at sikre, at den er intakt.
7. Åbn den sterile barriere ved at trække den hvide flig af den gennemsigtige pose.

8. Før forsigtigt kateteret aseptisk ind i det sterile felt.

9. Klargør ballonen med standardteknik. Fyld en 20 ml (cc) sprøjte med 5 ml (cc) 50/50 saltvand/kontrastmiddel. Sæt sprøjten på katetermuffens fyldningsport. Træk sprøjtestemplet tilbage, så der dannes undertryk, mindst 3 gange, og slip så undertrykket udlignes, så væske kan erstatte luften i kateteret.

10. Fyld indeflatoren med 10 ml (cc) 50/50 saltvand/kontrastmiddel. Frakobl sprøjten og tilslut indeflatoren til fyldningsporten på katetermuffen, idet det sikres, at der ikke kommer luft ind i systemet.

11. Skyt guidewireporten med saltvand.

12. Tag beskyttelseshylsteret af kateteret.

13. Fugt ballonen og det distale skæft med steril saltvand for at aktivere den hydrofile belægning.

14. Indfør IVL-forbindelseskablet i et steril overtræk eller sondovertræk.

15. Tag propren af den proksimale ende, og slut IVL-kateterets forbindelse (se Figur 1) til IVL-forbindelseskablet.

16. Tilslut den anden ende af det samme IVL-forbindelseskabel til IVL-generatoren.

Forsigtig: Tryk ikke på behandlingsknappen, medmindre ballonen er fyldt med 50 % saltvand og 50 % kontrastmiddel, da det kan beskadige ballonen.

Fremføring af IVL-kateteret til behandlingsstedet

1. Før 0,36 mm (0,014 tomme) guidewiren frem over behandlingsstedet.
2. Før IVL-kateteret over 0,36 mm (0,014 tomme) udskiftningsguidewiren (300 cm længde) og gennem hylsteret, og fremfør ballonen til behandlingsstedet.
3. Positionér ballonen på behandlingsstedet ved hjælp af markørbåndene.

Behandling af stedet med lithotripsi

1. Når IVL-kateteret er på plads, noteres positionen ved hjælp af gennemlysning.
2. Hvis positionen ikke er korrekt, justeres IVL-kateteret til den korrekte position.
3. Fyld ballonen til 2,0-4,0 atm for at sikre, at der er fuldstændig apposition til karvæggen.

BEMÆRK: Der må ikke udføres lithotripsi, hvis ballonen fyldes til >4 atm, da der ikke er øgning i det soniske output, og et højere tryk under behandling kan øge risikoen for, at ballonen mister tryk.

4. Udfør IVL-behandling (op til 40 impulsler) ifølge IVL-systemets sevenskema ved at trykke på behandlingsknappen på IVL-forbindelseskablet.
5. Fyld ballonen til nominelt tryk ifølge complianceskemaet for ballonen (ovenfor), og notér læsionsresponset med gennemlysning.

6. Tøm ballonen, og vent mindst 10 sekunder for at genoprette blodgennemstrømningen.

BEMÆRK: IVL-generatoren er programmeret til at gennemvinge en pause på mindst 10 sekunder for hver 40. leverede impuls.

7. Gentag trin 3, 4, 5 og 6 for yderligere behandlingscykluser, indtil læsionen er tilstrækkeligt dilateret, eller hvis kateteret flyttes.

8. Der kan foretages yderligere behandlingscykluser, hvis det skønnes nødvendigt. Hvis det er nødvendigt med flere fydninger på grund af en læsionslængde, der er større end IVL-ballonlængden, anbefales det at have en ballonoverlapning på mindst 1 cm for at undgå at springe over et område. Der skal dog udvises forsigtighed for ikke at overstige 240 impulsler i det samme behandlingssegment.

9. Udfør et afsluttende arteriogram for at vurdere resultatet efter IVL-behandling.

10. Bekräft, at ballonen er helt tømt, inden IVL-kateteret fjernes.

11. Fjern IVL-kateteret. Tag forsigtigt fat om kateteret med steril gaze, hvis det er vanskeligt at fjerne enheden igennem hæmostaseventilen på grund af glideevnen.

12. Inspicér alle dele for at sikre, at kateteret er intakt. Hvis der opstår en fejl i enheden, eller der bemærkes defekter ved inspektionen, skyldes guidewirelumenet, og kateterets ydre overflade renses med saltvand, kateteret opbevares i en forseglet plasticpose, og Shockwave Medical, Inc. kontaktes for yderligere instruktioner.

Forsigtig: Ved genisætning skal det anvendte hylster være en (1) størrelse større end den mærkede hylsterkompatibilitet efter første brug (dvs. efter fjernelse af IVL-kateteret): Der anvendes en 6F indføringssheath med en 2,5-4,0 mm ballon; der anvendes en 7F indføringsheath med en 5,0-6,0 mm ballon).

Patientinformation

Læger skal instruere patienterne i at søge lægehjælp øjeblikket ved eventuelle tegn og symptomer på nedsat perifer blodgennemstrømning. Der er ingen kendte begrænsninger af normale daglige aktiviteter. Patienterne skal instrueres i at overholde det medicinske regimen som er ordineret af deres læge.

Returnering af enheder

Hvis nogen del af Shockwave Medical IVL-systemet fejlfungerer inden eller under et indgreb, indstilles brugen, og den lokale repræsentant kontaktes og/eller tilsendes en mail på complaints@shockwavemedical.com.

For en patient/bruger/tredjepart i EU og i lande med samme lovgivning (Forordning 2017/745/EU om medicinsk udstyr):
Hvis der under brugen af dette udstyr, eller som følge af brugen heraf, er forekommet en alvorlig hændelse, bedes det indberettet til fabrikanten og/eller dennes autoriserede repræsentant og til den nationale tilsynsmyndighed.

Patenter: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definition
	Må ikke genanvendes
	Medicinsk udstyr
	Udløbsdato
	Steriliseret med stråling; Enkel steril barriere med beskyttelsesemballage udvendigt
	Steriliseret med bestrålning
	Forsiktig
	Fremstiller
	Fremstillingsdato
	Producent af procedurepakning
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget. Se brugsanvisningen, hvis den sterile barriere er beskadiget.
	Opbevares tørt
	Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab
	Beskyttes mod varme
	Batchkode
	Katalognummer
	Må ikke resteriliseres
	Krydsningsprofil

Symbol	Definition
	Ikke-pyrogen
	Se brugsanvisningen
	Indeholder 1 enhed (Indhold: 1)
	Anbefalet guidewire
	Anbefalet indføringshylster
	Over-the-wire
	Ballondiameter
	Ballonens arbejdslængde
	Kateterarbejdslængde (Anvendelig længde, UL = Usable Length)
	Conformité Européenne (CE-mærke)
	Patenter. Der henvises til www.shockwavemedical.com/patents
	Perifer arteriesygdom
	En UDI-bærer, der angiver oplysninger om unik udstyridentifikation.
	Importør
	Autoriseret repræsentant i Schweiz



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irland

**Shockwave intravaskuläres Lithotripsie-System (IVL-System) mit dem Shockwave E⁸ peripheren Katheter für intravaskuläre Lithotripsie (IVL)
Gebrauchsanleitung**

Zur Verwendung mit dem IVL-Generator und Anschlusskabel von Shockwave Medical, Inc.

Verwendungszweck

Der Verwendungszweck des Shockwave peripheren intravaskulären Lithotripsie-Systems besteht im Dilatieren stenotischer Arterien durch Modifizierung des in der Zielarterie vorhandenen Plaques mit Hilfe der gefäßwandmodifizierenden Produktmerkmale. Bei dem Calcium-Modifizierungsaspekt des Verfahrens unter Anwendung intravaskulärer Lithotripsie handelt es sich um eine Vorkonditionierung der Stenose durch Modifizieren der Struktur und Dehnbarkeit kalzifizierten Plaques vor der vollständigen Ballondilatation der Stenose mit Hilfe desselben Produkts.

Indikation

Das Shockwave E⁸ periphere IVL-System ist indiziert für die Behandlung von Läsionen durch Ballondilatation mit niedrigem Druck und unterstützt durch Lithotripsie, einschließlich kalzifizierter Läsionen, im peripheren Gefäßsystem, darunter die iliakalen, femoralen, iliofemoralen, poplitealen und infrapoplitealen Arterien. Das Produkt ist nicht für den Einsatz in Koronar-, Karotis- oder zerebrovaskulären Arterien vorgesehen.

Zielgruppe

Das Shockwave Medical periphere IVL-System ist indiziert für die Behandlung von kalzifizierten stenotischen peripheren Arterien in Patienten, die über 18 Jahre alt und Kandidaten für eine perkutane Therapie sind.

Inhalt: Shockwave E⁸ peripherer IVL-Katheter (1)

- Es sind folgende Ballongrößen (Ballondurchmesser × Ballonlänge) erhältlich: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm und 6,0 × 80 mm. Jede der verfügbaren Größen hat eine Katheterarbeitslänge von 150 cm.
- Die Ballondurchmesser im zusammengefalteten Zustand sind wie folgt: max. 1,37 mm (0,054 Zoll) für 2,5 mm und 3,0 mm, max. 1,42 mm (0,056 Zoll) für 3,5 mm und 4,0 mm und max. 1,73 mm (0,068 Zoll) für 5,0 mm und 6,0 mm.
- Ballon mit 2,5–4,0 mm Durchmesser ist mit einer Einführungsschleuse der Größe 5 F kompatibel; Ballon mit 5,0–6,0 mm Durchmesser ist mit einer Einführungsschleuse der Größe 6 F kompatibel.
 - Bei erneutem Einführen nach der Erstanwendung eine (1) Schleusengröße höher als die in der Kennzeichnung angegebene Schleusenkompatibilität verwenden (d. h. nach dem Entfernen des IVL-Katheters: 6-F-Einführungsschleuse zur Verwendung mit Ballondurchmesser von 2,5–4,0 mm; 7-F-Einführungsschleuse zur Verwendung mit Ballondurchmesser von 5,0–6,0 mm).
- Kompatibel mit Führungsdraht von 0,36 mm (0,014 Zoll) (Over-the-wire, OTW-Draht von 300 cm Länge).

Erforderliche, von Shockwave Medical, Inc. jedoch nicht bereitgestellte Produkte

- Einführungsschleuse von 5–7 F
- 0,36-mm-Führungsdraht (0,014 Zoll), 300 cm Länge
- Kabelhülle von 13 cm × 244 cm (5 Zoll × 96 Zoll)
- Deflator

Lieferform

Der IVL-Katheter wurde durch Elektronenstrahl-Sterilisation sterilisiert und wird steril geliefert. Der IVL-Katheter ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt und darf nicht wiederverwendet oder erneut sterilisiert werden. Nicht erneut sterilisieren, da dies das Produkt schädigen und zu Gesundheitsschäden beim Patienten führen könnte. Das Produkt nicht wiederverwenden, da dies eine Kreuzkontamination und damit Gesundheitsschäden beim Patienten verursachen könnte. Die gesamte Verpackung vor dem Gebrauch sorgfältig auf Schäden oder Mängel untersuchen. Das Produkt nicht verwenden, wenn Anzeichen auf Schäden oder eine Beeinträchtigung der Sterilität vorhanden sind, da dies zu einer Funktionsstörung des Produkts und/oder zu Gesundheitsschäden des Patienten führen könnte. Den IVL-Katheter kühl, vor Lichteinstrahlung geschützt und trocken lagern. Die Lagerung des Produkts unter extremen Bedingungen kann die Produktleistung beeinträchtigen und eine Gesundheitsschädigung des Patienten zur Folge haben.

Produktbeschreibung

Der IVL-Katheter ist ein proprietäres Lithotripsieprodukt, das durch die peripheren Arterien der unteren Extremitäten zu einer ansonsten schwer zu behandelnden kalzifizierten

Stenose eingebracht wird. Indem das Lithotripsieprodukt mit Energie versorgt wird, werden Schalldruckimpulse an dem zu behandelnden Zielsitus erzeugt, durch die der Kalk in der Läsion fragmentiert wird, sodass eine anschließende Dilatation der Stenose einer peripheren Arterie mit niedrigem Ballondruck möglich ist. Der IVL-Katheter umfasst einen integrierten Ballon mit einer Reihe integrierter Lithotripsie-Emitter für eine gezielte Abgabe von Schalldruckimpulsen. Das System besteht aus dem IVL-Katheter, einem IVL-Anschlusskabel und einem IVL-Generator. Der IVL-Katheter ist in sechs (6) Größen erhältlich: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm und 6,0 × 80 mm. Der E⁸ periphere IVL-Katheter ist mit einer Schleuse der Größe 5–6 F kompatibel und besitzt eine Arbeitslänge von 150 cm. Die Komponenten des IVL-Katheters sind in der nachstehenden Abbildung 1 dargestellt.

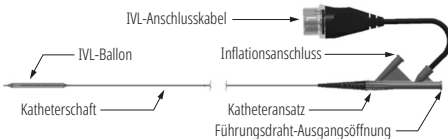


Abbildung 1: Shockwave E⁸ peripherer IVL-Katheter

Der Schaft des Shockwave E⁸ peripheren IVL-Katheters umfasst ein Inflationslumen, ein Führungsdrahtlumen und die Lithotripsie-Elektroden. Das Inflationslumen dient dem Inflatisieren und Deflatieren des Ballons mit einer Kochsalz-/Kontrastmittellösung im Verhältnis 50:50. Das Führungsdrahtlumen ermöglicht die Verwendung eines 0,36-mm-Führungsdrahts (0,014 Zoll) für das Vorschieben des Katheters bis zur Zielstenose und durch diesen hindurch. Das System ist als „Over-the-wire“ (OTW)-System konzipiert und besitzt eine Schaft-Arbeitslänge von 150 cm, sodass ein Führungsdraht in Austauschlänge (300 cm) indiziert ist. Zur Abgabe von Schaldruckimpulsen sind Emitter innerhalb der Arbeitslänge des Ballons positioniert. Der Ballon befindet sich nahe der distalen Spitze des Katheters. Die Länge des Ballons ist durch zwei röntgendiffuse Markierungsstreifen innerhalb des Ballons angegeben, die als Orientierungshilfe bei der Ballonplatzierung während der Behandlung dienen. Der Ballon ist so konzipiert, dass er ein Segment enthält, das bei einem bestimmten Druck mit bekannter Länge und bekanntem Durchmesser expandiert. Der proximale Ansatz besitzt drei Anschlussöffnungen: eine zur Inflation/Deflation des Ballons, eine für das Führungsdrahtlumen und eine zum Anschluss des IVL-Anschlusskabels.

Für das IVL-Verfahren erforderliche Produkte

Der IVL-Katheter ist ausschließlich zum Gebrauch mit dem IVL-Generator, dem IVL-Anschlusskabel und dessen Zubehör bestimmt. Angaben zu Vorbereitung, Betrieb und Wartung des IVL-Generators und IVL-Anschlusskabels sowie Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen sind dem *Bedienerhandbuch für Generator und Anschlusskabel für intravaskuläre Lithotripsie (IVL)* von Shockwave Medical, Inc. zu entnehmen.

Shockwave E⁸ peripherer IVL-Katheter – Ballondehnbarkeitsabelle

Druck	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm = kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

HINWEIS: 2–4 atm ist der Ballondruck für die Lithotripsiebehandlung. 4 atm ist der Ballon-Nenndruck und der Druck nach der Behandlung. 6 atm ist der Nennberstdruck (RBP) des Ballons.

Shockwave E⁸ peripheres IVL-System – Sequenztabelle

Während der Behandlung muss beim Shockwave E⁸ peripheren IVL-System die folgende Impulssequenz eingehalten werden. Es darf nur die in der Sequenztabelle des IVL-Systems im Folgenden aufgeführte Impulssequenz angewendet werden. Beim Einführen eines E⁸ IVL-Katheters in den IVL-Generator wird dieser automatisch auf die folgende Behandlungssequenz programmiert:

Behandlungsfrequenz	2 Hz (1 Impuls alle 0,5 Sekunden)
Maximale Anzahl aufeinanderfolgender Impulse (1 Zyklus)	40 Impulse
Mindestpausenzeit	10 Sekunden
Maximale Gesamtanzahl der Impulse pro Katheter	400 Impulse

Versucht der Benutzer, mehr als die maximal zulässige Anzahl aufeinanderfolgender Impulse abzugeben, stoppt der IVL-Generator automatisch die Behandlung. Vor einer erneuten Pulsabgabe muss wenigstens die Mindestpausenzeit abgewartet werden, bevor die Therapie fortgesetzt wird. Zum Fortsetzen der Behandlung muss die Behandlungstaste losgelassen und erneut gedrückt werden. Weitere Angaben enthält das *Bedienerhandbuch für Generator und Anschlusskabel für intravaskuläre Lithotripsie (IVL)*.

Ist laut Anzeige auf dem Generator die maximale Impulszahl erreicht, kann der Katheter nicht mehr verwendet werden. Sollte eine weitere Behandlung erforderlich sein, diesen Katheter entsorgen und einen neuen zur Hand nehmen.

Vorsicht: In ein und dem selben Behandlungssegment dürfen 240 Impulse nicht überschritten werden.

Kontraindikationen

Das IVL-System ist in folgenden Fällen kontraindiziert:

1. Der Führungsdraht von 0,36 mm (0,014 Zoll) kann nicht durch die Läsion geschoben werden.
2. Das Produkt ist nicht für die Behandlung einer In-Stent-Restenose vorgesehen.
3. Das Produkt ist nicht für den Einsatz in Koronar-, Karotis- oder zerebrovaskulären Arterien vorgesehen.

Warnhinweise

1. Das Produkt ist nur zum einmaligen (1 x) Gebrauch bestimmt. NICHT erneut sterilisieren und/oder wiederverwenden.
2. Das Produkt nicht nach dem auf der Kennzeichnung angegebenen Verfallsdatum verwenden. Die Verwendung eines abgelaufenen Produkts kann Gesundheitsschäden beim Patienten verursachen.
3. Vor der Verwendung das IVL-Anschlusskabel immer in eine sterile Hülle einführen.
4. Es darf nur ein Ballon verwendet werden, dessen Größe für das zu behandelnde Gefäß geeignet ist.
5. Den Ballon gemäß der Ballondehnbarkeitsabelle inflatisieren. Der Ballondruck darf den Nennberstdruck (RBP) nicht übersteigen.
6. Den Katheter nur dann vorschieben oder zurückziehen, wenn der Ballon vollständig unter Vakuum entleert ist. Ist beim Manipulieren Widerstand spürbar, vor dem weiteren Vorgehen die Ursache des Widerstandes ermitteln.
7. Den IVL-Generator entsprechend den im Bedienerhandbuch beschriebenen empfohlenen Einstellungen verwenden. Nicht versuchen, die in der Sequenztabelle des IVL-Systems aufgeführten Gesamtimpulse pro Produktnutzungsdauer zu überschreiten.
8. Dieses Produkt darf nur von Ärzten verwendet werden, die mit interventionellen Gefäßverfahren vertraut sind.
9. Vor Gebrauch des Produkts müssen Ärzte diese Anleitung lesen und verstehen.
10. Bei der Verwendung dieses Produkts keine übermäßige Kraft bzw. kein übermäßiges Drehmoment anwenden, da dies zu Schäden an den Produktkomponenten und zu Verletzungen des Patienten führen könnte.
11. Sämtliche Produktkomponenten und Verpackungsmaterialien vor Gebrauch inspizieren. Das Produkt nicht verwenden, wenn das Produkt selbst oder dessen Verpackung beschädigt wurde oder das Produkt nicht mehr steril ist. Ein beschädigtes Produkt kann Gesundheitsschäden beim Patienten verursachen.
12. Angaben zu Vorbereitung, Betrieb und Wartung des IVL-Generators und dessen Zubehörs sowie Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen finden sich im *Bedienerhandbuch für Generator und Anschlusskabel für intravaskuläre Lithotripsie (IVL)*.

Vorsichtsmaßnahmen

1. Alle Manipulationen des Produkts müssen unter angemessener Durchleuchtungskontrolle erfolgen.
2. Nur das empfohlene Balloninflationsmedium verwenden.
3. Der Arzt soll eine angemessene Behandlung mit Antikoagulantien durchführen.
4. Die Entscheidung bezüglich der Verwendung eines distalen Schutzes muss nach einer Beurteilung der Morphologie der zu behandelnden Läsion durch den Arzt erfolgen.
5. Darauf achten, dass der Katheter nicht geknickt wird. Geschieht dies dennoch, das Produkt entfernen und ein neues Produkt vorbereiten.
6. Lässt sich der Ballon nicht inflatisieren oder ist es nicht möglich, den Ballondruck aufrechtzuerhalten, den Katheter entfernen und ein neues Produkt verwenden.
7. Scheint der Katheter keine Lithotripsie-Schalldruckimpulse abzugeben, ist er zu entfernen und durch einen anderen Katheter zu ersetzen.
8. Bei der Handhabung des Produkts nach Patientenkontakt, z. B. Kontakt mit Blut, sind Vorsichtsmaßnahmen zu ergreifen. Das gebrauchte Produkt wird als biogefährlicher Abfall erachtet und ist in Übereinstimmung mit den Krankenhausvorschriften ordnungsgemäß zu entsorgen.

Erwarteter klinischer Nutzen

Die im Folgenden angeführten Daten stammen von den Shockwave M⁵⁺/S⁴ peripheren IVL-Kathetern, denen der Shockwave E⁸ peripherale IVL-Katheter gleichwertig ist.

Der klinische Nutzen des peripheren IVL-Systems bei bestimmungsgemäßer Verwendung für die Behandlung kalzifizierter stenotischer peripherer Arterien durch Ballondilatation mit niedrigem Druck und unterstützt durch Lithotripie bei Patienten, die Kandidaten für eine perkutane Therapie sind, umfasst Folgendes: (1) finale Reststenose von < 50 %; (2) niedrige Inzidenz flussbeschränkender Dissektionen zum Zeitpunkt der abschließenden Angiografie; und (3) Ausbleiben neuer schwerwiegender unerwünschter Ereignisse (SUE) über 30 Tage hinweg: Tod, Revaskularisierung der Ziextremität und ungeplante Amputation der Ziextremität (oberhalb des Knöchels).

Bei der Studie Disrupt PAD III handelte es sich um eine globale prospektive, multizentrische, einzeln verblindete, randomisierte klinische Studie des Shockwave peripheren intravaskulären Lithotripie-Systems (IVL-Systems). Ziel der randomisierten Studie war die Untersuchung der Sicherheit und Wirksamkeit der IVL in Verbindung mit einem medikamentenbeschichteten Ballon (DCB) im Vergleich zur standardmäßigen perkutanen transluminalen Angioplastie (PTA) in Verbindung mit einem DCB bei der Behandlung mäßig und stark kalzifizierter femoropoplitealer Arterien. Das Studiendesign umfasste die Aufnahme von mindestens 334 und bis zu 400 evaluierbaren Patienten an bis zu 60 Zentren weltweit. Der primäre Wirksamkeitsendpunkt war der Verfahrenserfolg, definiert als Reststenose von ≤ 30 % ohne flussbeschränkende Dissektion (≥ Grad D) vor dem DCB-Verfahren oder der Stentimplantation gemäß dem Befund eines angiografischen Zentrallabors. Der sekundäre Power-Endpunkt war die primäre Durchgängigkeit zum 12-Monate-Zeitpunkt, definiert als Ausbleiben einer klinisch bedingten Zielläsionsrevaskularisierung (TLR) und Ausbleiben einer Restenose ermittelt durch Duplex-Ultraschall (DUS) oder Angiografie mit < 50 % Stenose. Weitere, zum 30-Tage-, 6-, 12- und 24-Monate-Zeitpunkt zu untersuchende sekundäre Endpunkte umfassten schwerwiegende unerwünschte Ereignisse (SUE), klinisch bedingte Zielläsionsrevaskularisierung (CD-TLR), Knöchel-Arm-Index (Ankle Brachial Index, ABI), Rutherford-Kategorie sowie Bestimmungen der Lebensqualität (QoL) (EQ-5D und ein Fragebogen zur Untersuchung des Grades von Gehbeschwerden (Walking Impairment-Fragebogen, WIQ)). Ein SUE war definiert als Notwendigkeit einer chirurgischen Notfall-Revaskularisierung der Ziextremität, eine ungeplante große Amputation einer Ziextremität (oberhalb des Knöchels), symptomatischer Thrombus oder distale Emboli, die zur Verbesserung des Flusses chirurgische, mechanische oder pharmakologische Maßnahmen erfordern und zu einem verlängerten Krankenhausaufenthalt führen, sowie eine Intervention erfordernde Perforationen, einschließlich Notfall-Stenting. Der primäre Analysedatensatz war das Intent-to-Treat-Kollektiv (ITT). Unabhängige Zentrallabors lieferten eine neutrale Bewertung aller für die Endpunkt-Bewertungen herangezogenen Bildgebungen, und alle SUE, Revaskularisationen und Todesfälle wurden von einer unabhängigen Kommission für klinische Ereignisse (Clinical Events Committee, CEC) adjudiziert.

Tabelle 1. Randomisierte Klinische Studie (RCT) PAD III – Primäre Endpunktdaten

Primärer Endpunkt ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-Wert
Verfahrenserfolg ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Die Prüfung der Hypothese erfolgt unter Heranziehung des Exakten Tests nach Fisher mit einem einseitigen $\alpha = 0,025$.			
2. Der Verfahrenserfolg ist definiert als Reststenose von ≤ 30 % ohne flussbeschränkende Dissektion (≥ Grad D) vor dem DCB-Verfahren oder der Stentimplantation gemäß dem Befund eines angiografischen Zentrallabors. Insgesamt lagen für 279 Patienten analysierbare Angiografiebilder vor (IVL 146 v. 133 PTA).			

Bei der Beobachtungsstudie Disrupt PAD III (PAD III OS) handelte es sich um eine globale prospektive, multizentrische, einarmige Registerstudie des Shockwave peripheren intravaskulären Lithotripie-Systems (IVL-Systems). Ziel dieser Studie war die Untersuchung der IVL-Akutleistung in der Praxis bei der Behandlung von kalzifizierten stenotischen peripheren Arterien. Das Studiendesign umfasste anfänglich die Aufnahme von maximal 250 Patienten an bis zu 60 Zentren weltweit. Der Sponsor beschloss die Erweiterung des Stichprobenumfangs auf 1500 Patienten, um große Register- und Untergruppenanalysen multipler Läsionen beim Einsatz der M⁵- und/oder S⁴-Katheter zu ermöglichen.

Der primäre Wirksamkeitsendpunkt war der Verfahrenserfolg, definiert als finale Reststenose von ≤ 30 % ohne flussbeschränkende Dissektion (≥ Grad D) gemäß dem Befund eines angiografischen Zentrallabors. Ein unabängiges angiografisches Zentrallabor lieferte eine unparteiische Untersuchung der gesamten, für die Endpunktuntersuchung herangezogenen Bildgebung.

Tabelle 2. PAD III OS – Primäre Endpunktdaten

Verfahrenserfolg (final) - Patienten-Ebene ¹	N = 1262
Ja	69,4 % (772/1112)
Nein	30,6 % (340/1112)
Verfahrenserfolg (final) – Läsions-Ebene ²	N = 1531
Ja	73,0 % (998/1367)
Nein	27,0 % (369/1367)

1. Von einem Verfahrenserfolg bei einem Patienten wird ausgegangen, wenn alle behandelten Läsionen eines Patienten die Kriterien für Verfahrenserfolg erfüllen.
2. Von einem Verfahrenserfolg wird bei Läsionen ausgegangen, die eine finale Reststenose von ≤ 30 % und einen finalen Dissektionsgrad von weniger als Grad D aufwiesen.

Hinweis: 1367 ist die Gesamtzahl an Läsionen mit analysierbaren Angiografiebildern, die für die Untersuchung der primären Endpunkt-Ergebnisse evaluiert werden können.

Bei der Studie Disrupt PAD⁺ handelte es sich um eine prospektive, multizentrische, einarmige, in Australien, Neuseeland und den USA durchgeführte Studie zur Beurteilung der Sicherheit und Leistung des Shockwave M⁵-IVL-Systems für die Behandlung kalzifizierter peripherer Arterien.

Alle Patienten kamen für die Untersuchung des primären Sicherheitsendpunkts in Frage (Tabelle 3). Bei keinem der Patienten trat ein SUE auf, was eine SUE-Rate zum 30-Tage-Zeitpunkt von 0,0 % (0/37) ergab. Zum finalen Analysezeitpunkt lagen bei 52 Zielläsionen für 48 (92,3 %) evaluierbare Angiografiebilder vor. Ein Technikerfolg wurde bei 89,6 % (43/48) der Zielläsionen erzielt. Bei den übrigen fünf (5) Läsionen gab es Reststenosen von > 30 %; keine wies zum finalen Zeitpunkt eine flussbeschränkende Dissektion auf.

Tabelle 3. PAD⁺ – Endpunkt-Ergebnisse zum 30-Tage-Zeitpunkt

Messgröße	Statistischer Wert % (n/N)
Primärer Sicherheitsendpunkt SUE	0,0 % (0/37)
Notwendigkeit einer chirurgischen Notfall-Revaskularisierung der Ziextremität	0,0 % (0/37)
Ungeplante große Amputation der Ziextremität (oberhalb des Knöchels)	0,0 % (0/37)
Symptomatischer Thrombus oder distale Emboli ¹	0,0 % (0/37)
Perforationen, für deren Beseitigung eine Intervention, einschließlich Notfall-Stenting, erforderlich ist	0,0 % (0/37)
Primärer Wirksamkeitsendpunkt Finaler Technikerfolg ²	89,6 % (43/48)

1. Definiert als klinische Anzeichen/Symptome eines Thrombus bzw. distaler Emboli, die in der behandelten Extremität im Bereich oder distal der behandelten Läsion nach dem Indexverfahren entdeckt werden, oder die angiografisch festgestellt werden, und zur Verbesserung des Flusses chirurgisch, mechanisch oder pharmakologisch behandelt werden müssen und zu einem verlängerten Krankenaufenthalt führen.
2. Technikerfolg: Finale Reststenose von ≤ 30 % ohne flussbeschränkende Dissektion (≥ Grad D) der Läsion gemäß dem Befund des angiografischen Zentrallabors.

Unerwünschte Wirkungen

Zu möglichen unerwünschten Nebenwirkungen bei einem Standard-Angioplastieverfahren zählen:

- Schmerzen an der Zugangsstelle
- allergische Reaktion auf Kontrastmittel, Antikoagulantien- und/oder antithrombotische Therapie
- Arteriendissektion
- Arterienperforation oder -ruptur
- Arterienspasmus
- arteriovenöse Fistel
- Blutungskomplikationen
- Tod
- Emboli (durch Luft, Gewebe, Thrombus oder atherosklerotisches Material verursachte Emboli)
- notfallmäßige oder nicht notfallmäßige Arterienbypass-Operation
- Komplikationen an der Einführstelle

- Bruch des Führungsdrähtes oder einer Produktkomponente, der möglicherweise eine Produktempolie, eine schwere Gesundheitsschädigung oder eine chirurgische Intervention zur Folge haben kann
- Hämatom an der/den vaskulären Zugangsstelle(n)
- Blutung
- Hypertonie/Hypotonie
- Infektion/Sepsis
- Ischämie
- Platzierung eines Stents
- Pseudoaneurysma
- Nierenversagen
- Restenose des behandelten Segments
- Schock/Lungenödem
- Totalverschluss der peripheren Arterie
- Gefäßkomplikationen, die eventuell das Verfahren verlängern und/oder eventuell eine chirurgische Reparatur (Konversion zu offenem Eingriff) erfordern

Identifizierte spezifische Risiken des Produkts und seiner Anwendung:

- allergische/immunologische Reaktion auf das (die) Material(jen) bzw. die Beschichtung des Katheters
- Fehlfunktion bzw. Versagen des Produkts

Verfahrensschritte

Vorsicht: Angaben zu Vorbereitung, Betrieb und Wartung des IVL-Generators und -Anschlusskabels sowie Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen sind dem *Bedienerhandbuch für Generator und Anschlusskabel für intravaskuläre Lithotripsy (IVL)* zu entnehmen.

Vorbereitung

1. Die Einführstelle mit der üblichen sterilen Technik vorbereiten.
2. Den Gefäßzugang an der vom Arzt bevorzugten Zugangsstelle anlegen.
3. Eine Einführschleuse geeigneter Größe platzieren.
 - a. Für den radialen Zugang die bevorzugte Schleuse geeigneter Länge für die Erreichung des Behandlungssitus verwenden.
4. Eine Ballonkathetergröße wählen, die zu 1:1 auf der Ballondehnbarkeitsabelle (weiter oben) basiert und dem Bezugsgefäßdurchmesser entspricht. Ist kein Ballon im Größenverhältnis 1:1 verfügbar, ist der größte Ballondurchmesser zu verwenden.
5. Bestätigen, dass die Produktkennzeichnung mit dem im vorhergehenden Schritt gewählten Katheter übereinstimmt.
6. Die Sterilbarriere inspizieren und sicherstellen, dass sie unversehrt ist.
7. Die Sterilbarriere öffnen; dazu die weiße Lasche vom Klarsichtbeutel abziehen.
8. Den Katheter unter Beachtung aseptischer Kautelen behutsam in den Sterilbereich einbringen.
9. Den Ballon mit der üblichen Technik vorbereiten. Eine 20-ml-Spritze (20 cc) mit 5 ml (5 cc) Kochsalz-/Kontrastmittellösung im Verhältnis 50:50 füllen. Die Spritze an die Inflationsanschlussöffnung des Katheteransatzes anschließen. Mindestens 3-mal ein Vakuum aufziehen und dieses ablassen, damit die Flüssigkeit die Luft im Katheter ersetzen kann.
10. Den Indeflator mit 10 ml (10 cc) 50:50-Kochsalz-/Kontrastmittellösung füllen. Die Spritze abnehmen und den Indeflator an die Inflationsanschlussöffnung des Katheteransatzes anschließen. Dabei darauf achten, dass keine Luft in das System gelangt.
11. Die Führungsdräht-Anschlussöffnung mit Kochsalzlösung spülen.
12. Die Schutzhülle vom Katheter entfernen.
13. Den Ballon und den distalen Schaft mit steriler Kochsalzlösung befeuchten, um die hydrophile Beschichtung zu aktivieren.
14. Das IVL-Anschlusskabel in eine sterile Hülle oder Sondenabdeckung einführen.
15. Die Kappe vom proximalen Ende abnehmen und den Anschluss des IVL-Katheters (siehe Abbildung 1) mit dem IVL-Anschlusskabel verbinden.
16. Das andere Ende desselben IVL-Anschlusskabels mit dem IVL-Generator verbinden.

Vorsicht: Die Behandlungstaste erst dann drücken, wenn der Ballon mit der 50:50-Kochsalz-/Kontrastmittellösung gefüllt ist, da ansonsten der Ballon beschädigt werden kann.

Platzieren des IVL-Katheters an der Behandlungsstelle

- Den 0,36-mm-Führungsdräht (0,014 Zoll) durch den Behandlungssitus vorschieben.
- Den IVL-Katheter über den Führungsdräht von 0,36 mm (0,014 Zoll) in Austauschlänge (300 cm) und durch die Schleuse laden und den Ballon zum Behandlungssitus vorschieben.
- Den Ballon am Behandlungssitus positionieren. Dabei die Markierungsstreifen als Orientierungshilfe verwenden.

Behandeln der Stelle mit Lithotripsie

- Sobald sich der IVL-Katheter an Ort und Stelle befindet, die Position unter Durchleuchtung festhalten.
- Falls erforderlich, die Position des IVL-Ballons korrigieren.
- Den Ballon auf 2,0 atm bis 4,0 atm inflatisieren, um eine vollständige Apposition an der Gefäßwand sicherzustellen.
HINWEIS: Ist der Ballon auf > 4 atm inflatiert, keine Lithotripsie verabreichen, da keine erhöhte Schalleistung gegeben ist und ein höherer Druck während der Behandlung das Risiko eines Druckverlusts des Ballons erhöhen kann.
- Die IVL-Behandlung (bis zu 40 Impulse) gemäß der Sequenztabelle des IVL-Systems verabreichen; dazu die Behandlungstaste am IVL-Anschlusskabel drücken.
- Den Ballon entsprechend der Ballondehnbarkeitstabelle (weiter oben) auf Nenndruck inflatisieren und das Ansprechen der Läsion unter Durchleuchtung festhalten.
- Den Ballon deflatisieren und mindestens 10 Sekunden warten, um den Blutfluss wiederherzustellen.
HINWEIS: Der IVL-Generator ist so programmiert, dass nach jeweils 40 abgegebenen Impulsen eine Behandlungspause von mindestens 10 Sekunden erzwungen wird.
- Die Schritte 3, 4, 5 und 6 bei nachfolgenden Behandlungszyklen bis zur ausreichenden Dilatation der Läsion wiederholen, oder wenn der Katheter umpositioniert wird.

- Weitere Behandlungszyklen können durchgeführt werden, falls dies als notwendig erachtet wird. Sollten mehrere Inflationen erforderlich sein, weil eine Läsion länger als der IVL-Ballon ist, wird eine Ballon-Überlappung von mindestens 1 cm empfohlen, um zu vermeiden, dass kurze Gefäßabschnitte unbehandelt bleiben (Geographic Miss). Es ist jedoch darauf zu achten, 240 Impulse in ein und demselben Behandlungssegment nicht zu überschreiten.
- Ein abschließendes Arteriogramm erstellen, um das Ergebnis nach der IVL-Behandlung zu beurteilen.
- Bestätigen, dass der Ballon vollständig deflatiert ist, bevor der IVL-Katheter entfernt wird.
- Den IVL-Katheter entfernen. Sollte es aufgrund der Schlüpfigkeit schwierig sein, das Produkt durch das hämostatische Ventil zu entfernen, den Katheter vorsichtig mit sterilen Kompressen fassen.
- Alle Komponenten inspizieren, um sicherzustellen, dass der Katheter intakt ist. Falls das Produkt nicht richtig funktioniert oder bei der Inspektion Mängel festgestellt werden, das Führungsdrähtlumen mit Kochsalzlösung spülen und die Außenfläche des Katheters ebenfalls mit Kochsalzlösung reinigen, den Katheter in einem verschlossenen Plastikbeutel verwahren und Shockwave Medical, Inc. kontaktieren, um weitere Anweisungen zu erhalten.

Vorsicht: Nach der Erstanwendung bei erneutem Einführen des IVL-Katheters nach dem Herausziehen aus dem Körper eine (1) Schleusengröße höher als die in der Kennzeichnung angegebene Schleusenkompatibilität verwenden (d. h. nach dem Entfernen des IVL-Katheters: 6-F-Einführschleuse zur Verwendung mit Ballondurchmesser von 2,5–4,0 mm; 7-F-Einführschleuse zur Verwendung mit Ballondurchmesser von 5,0–6,0 mm).

Patienteninformation

Der Arzt sollte den Patienten anweisen, bei Anzeichen und Symptomen eines vermindernden peripheren Blutflusses unverzüglich einen Arzt aufzusuchen. In Bezug auf die normalen täglichen Aktivitäten bestehen keine bekannten Einschränkungen. Die Patienten sind anzuweisen, den von ihrem Arzt verschriebenen Medikamentenplan einzuhalten.

Produktrücksendung

Sollte es vor oder während eines Verfahrens zu einem Versagen eines Teils des Shockwave Medical IVL-Systems kommen, das Produkt nicht mehr verwenden. In diesem Fall die zuständige Vertretung kontaktieren und/oder eine E-Mail an [complaints@shockwemedical.com](mailto:complaints@shockwavedmedical.com) senden.

Für einen Patienten/Anwender/Dritten in der Europäischen Union und in Ländern mit identischen Verordnungen (Verordnung 2017/745/EU über Medizinprodukte) gilt: Falls während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegendes Vorkommnis aufgetreten ist, muss dieses dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten und Ihrer zuständigen Behörde gemeldet werden.

Patente: www.shockwemedical.com/patents

Symbol	Bedeutung
	Nicht zur Wiederverwendung
	Medizinprodukt
	Verwendbar bis
	Sterilisation durch Bestrahlung; einfaches Sterilbarrieresystem mit äußerer Schutzverpackung
	Sterilisation durch Bestrahlung
	Vorsicht
	Hersteller
	Herstellungsdatum
	Procedure Pack Producer (Behandlungseinheit-Hersteller)
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden; bei beeinträchtigter Sterilbarriere Gebrauchsanweisung einsehen.
	Vor Nässe schützen
	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
	Vor Wärme schützen
	Chargenbezeichnung
	Bestellnummer
	Nicht erneut sterilisieren
	Passageprofil

Symbol	Bedeutung
	Nicht pyrogen
	Gebrauchsanleitung beachten
	Enthält 1 Einheit (Inhalt: 1)
	Empfohlener Führungsdräht
	Empfohlene Einführschleuse
	Over-the-wire
	Ballondurchmesser
	Arbeitslänge des Ballons
	Arbeitslänge des Katheters (Nutzlänge = Usable Length, UL)
	Conformité Européenne
	Patente. Siehe www.shockwemedical.com/patents
	Periphere arterielle Verschlusskrankheit
	Weist einen Träger aus, der eine einmalige Produktkennung (UDI) enthält.
	Importeur
	Schweizer Bevollmächtigter



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irland

Σύστημα ενδοαγγειακής λιθοτριψίας (IVL) Shockwave με τον καθετήρα ενδοαγγειακής λιθοτριψίας (IVL) περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸ Οδηγίες χρήσης (IFU)

Για χρήση με τη γεννήτρια και το καλώδιο σύνδεσης IVL της Shockwave Medical, Inc.

Χρήση για την οποία προορίζεται

Η προορίζομένη χρήση του συστήματος ενδοαγγειακής λιθοτριψίας περιφερικών αγγείων Shockwave είναι η διαστολή στενωτικών αρτηριών μέσω τροποποίησης της πλάκας που υπάρχει στην αρτηρία στόχου, χρησιμοποιώντας τα χαρακτηριστικά τροποποίησης του αγγειακού τοιχώματος της συσκευής. Το μέρος που αφορά την τροποποίηση του ασθετισμού κατά τη διαδικασία με τη χρήση ενδοαγγειακής λιθοτριψίας επιτελείται με την προδιαμόρφωση της στένωσης με την τροποποίηση της δομής και της ενδοτοκτήτης της ασθετοποιημένης πλάκας πριν από την πλήρη διαστολή της στένωσης με μπαλόνι με τη χρήση της ίδιας συσκευής.

Ενδείξεις χρήσης

Το σύστημα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸ ενδέκινυται για διαστολή με μπαλόνι χαμηλής πίεσης και ενίσχυση μέσω λιθοτριψίας βλάβην, συμπεριλαμβανομένων ασθετοποιημένων αλοιωσέων, στα περιφερικά αγγεία, συμπεριλαμβανομένων των λαγονίων, των μηριανών, των λαγονο-μηριανών, των γνυακών και των υπογνυακών αρτηριών. Η συσκευή αυτή δεν προορίζεται για χρήση στις στεφανιαίες αρτηρίες, στις καρωτίδες ή στις εγκεφαλικές αρτηρίες.

Στοχεύομενα πληθυσμός

Το σύστημα IVL περιφερικών αγγείων της Shockwave Medical προορίζεται για τη θεραπεία ασθετοποιημένων, στενωτικών περιφερικών αρτηριών σε ασθενείς ηλικίας άνω των 18 ετών που είναι υποψήφιοι για διαδερμική θεραπεία.

Περιεχόμενα: Καθετήρας IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸ (1)

- Διατίθενται τα ακόλουθα μεγέθη μπαλονιού (διάμετρος μπαλονιού x μήκος μπαλονιού): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm και 6,0 x 80 mm. Κάθε διαθέσιμο μέγεθος διαθέτει μήκος εργασίας καθετήρα 150 cm.
- Οι διάμετροι του μπαλονιού σε πάγκωση είναι: 1,37 mm (0,054") μέγ. για 2,5 mm και 3,0 mm, 1,42 mm (0,056") μέγ. για 3,5 mm και 4,0 mm και 1,73 mm (0,068") μέγ. για 5,0 mm και 6,0 mm.
- Το μπαλόνι 2,5–4,0 mm είναι 5 F συμβατό με θηκάρι εισαγωγέα. Το μπαλόνι 5,0–6,0 mm είναι 6 F συμβατό με θηκάρι εισαγωγέα.
- Για την επανεισαγωγή χρησιμοποιήστε θηκάρι ένα (1) μεγάλυτερο από το συμβατό θηκάρι που αναγράφεται στην ετικέτα μετά την αρχική χρήση (π.χ. μετά την αφαίρεση του καθετήρα IVL: το θηκάρι εισαγωγέα 6 F χρησιμοποιείται με μπαλόνι 2,5–4,0 mm. Το θηκάρι εισαγωγέα 7 F χρησιμοποιείται με μπαλόνι 5,0–6,0 mm).
- Συμβατό οδήγη σύρμα 0,36 mm (0,014") (σύρμα OTW - 300 cm)

Συσκευές που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται από τη Shockwave Medical, Inc.

- Θηκάρι εισαγωγέα 5–7 F
- Οδήγη σύρμα 0,36 mm (0,014") (μήκους 300 cm)
- Χιτώνιο καλώδιο 13 cm x 244 cm (5" x 96")
- Συσκευή διόγκωσης

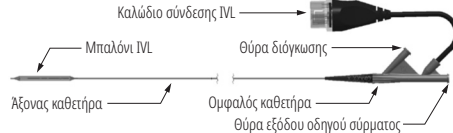
Τρόπος διάθεσης

Ο καθετήρας IVL παρέχεται αποστειρωμένος μετά από αποστείρωση με δέσμη ηλεκτρονίων. Ο καθετήρας IVL προορίζεται για μία μόνο χρήση και δεν προορίζεται για επαναχρησιμοποίηση ή επαναποτελέσιμη. Μην επαναποτελέσετε, καθώς ενδέχεται να προκληθεί ζημιά στη συσκευή και τραυματισμός του ασθενούς. Μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή, καθώς αυτό ενδέχεται να οδηγήσει σε διασταύρωμενη επιπλωνυτή και να προκαλέσει τραυματισμό του ασθενούς. Επιθεωρήστε προσεκτικά όλη τη συσκευασία για πιθανή ζημιά ή έλαστωματα πριν από τη χρήση. Μη χρησιμοποιήστε τη συσκευή εάν παραπήρθετε οποιοδήποτε σημείο ζημιάς ή παραβίασης του στείρου φραγμού, καθώς αυτό ενδέχεται να οδηγήσει σε δυσλειτουργία της συσκευής ή/και τραυματισμό του ασθενούς. Φυλάξτε τον καθετήρα IVL σε δροσερό, σκοτεινό και ξηρό χώρο. Η φύλαξη της συσκευής σε ακραίες συνθήκες ενδέχεται να επηρεάσει την απόδοση της συσκευής και να οδηγήσει σε τραυματισμό του ασθενούς.

Περιγραφή της συσκευής

Ο καθετήρας IVL είναι μια συσκευή λιθοτριψίας αποκλειστικής χρήσης, η οποία ποτοθετείται μέσω του περιφερικού αρτηριακού συστήματος στα κάτια άκρα, σε σημείο που αντιμετωπίζεται δύσκολα με άλλες μεθόδους, για τη θεραπεία της ασθετοποιημένης στένωσης. Η ενεργοποίηση της συσκευής λιθοτριψίας

θα δημιουργήσει ακουστικούς παλμούς πίεσης εντός του σημείου-στόχου θεραπείας, η οποία θα διασπάσει το ασθέτιστο εντός της βλάβης και θα επιτρέψει την επακόλουθη διάστολή της στένωσης της περιφερικής αρτηρίας με χρήση ενός μπαλονιού χαμηλής πίεσης. Ο καθετήρας IVL αποτελείται από ένα ενσωματωμένο μπαλόνι με μια σειρά ενσωματωμένων πομπών λιθοτριψίας για την εντοπισμένη χρήση ακουστικών παλμών πίεσης. Το σύστημα αποτελείται από τον καθετήρα IVL, το καλώδιο σύνδεσης IVL και τη γεννήτρια IVL. Ο καθετήρας IVL διατίθεται σε έξι (6) μεγέθη: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm και 6,0 x 80 mm. Ο καθετήρας IVL περιφερικών αγγείων E⁸ είναι συμβατός με θηκάρι 5–6 F και έχει μήκος εργασίας 150 cm. Ανατρέξτε στην εικόνα 1 παρακάτω για τα εξαρτήματα του καθετήρα IVL.



Εικόνα 1: Καθετήρας IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸

Ο άξονας του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸ περιέχει έναν αυλό διόγκωσης, έναν αυλό οδηγού σύρματος και τους πομπούς λιθοτριψίας. Ο αυλός διόγκωσης χρησιμοποιείται για τη διόγκωση και την αποδιόγκωση του μπαλονιού με διάλυμα 50/50 φυσιολογικού ορού/οικαιωναρικού μέσου. Ο αυλός του οδηγού σύρματος 0,36 mm (0,014") για τη διεύκυρη σύνδεση της πρώτης πομπής του καθετήρα προς τη στένωση στόχου και μεσά από αυτήν. Το σύστημα έχει σχεδιαστεί να λειτουργεί «Πάνω από σύρμα» (OTW) με μήκος εργασίας του άξονα 150 cm, συνεπώς ενδέκινυται το μήκος εναλλαγής του οδηγού σύρματος 0,36 mm (0,014") για μέσα στο μπαλόνι για τη χρήση ακουστικών παλμών πίεσης. Το μπαλόνι έχει σχεδιαστεί έτσι ώστε να παρέχει ένα διαστελλόμενο τύμημα γνωστού μήκους και διαμετρού σε συγκεκριμένη πίεση. Ο κεντρικός ομφαλός διαθέτει τρεις θύρες: μία για διόγκωση/αποδιόγκωση του μπαλονιού, μία για τον αυλό του οδηγού σύρματος και μία για τη σύνδεση με το καλώδιο σύνδεσης IVL.

Απαιτούμενες συσκευές για τη διαδικασία IVL

Ο καθετήρας IVL προορίζεται για χρήση αποκλειστικά με τη γεννήτρια IVL, το καλώδιο σύνδεσης IVL και τα βοηθητικά εξαρτήματα. Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο χρήσης της γεννήτριας και του καλώδιου σύνδεσης IVL της Shockwave Medical, Inc. για την προετοιμασία, τη λειτουργία, τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τη συντήρηση της γεννήτριας IVL και του καλώδιου σύνδεσης IVL.

Διάγραμμα συμφωνίας του μπαλονιού του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸

Πίεση	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	0 (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: 2–4 atm είναι η πίεση του μπαλονιού θεραπείας λιθοτριψίας. Η ονομαστική τιμή πίεσης μπαλονιού και η πίεση μετά τη θεραπεία είναι 4 atm. Η ονομαστική τιμή ρήξης (Rated Burst Pressure, RBP) του μπαλονιού είναι 6 atm.

Διάγραμμα ακολουθίας του συστήματος IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸

Κατά τη διάρκεια της θεραπείας πρέπει να τηρείται η παρακάτω ακολουθία παλμών του συστήματος IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸. Μην εφαρμόζετε άλλη ακολουθία εφαρμογής παλμών εκτός από αυτή που περιγράφεται στο παρακάτω διάγραμμα ακολουθίας του συστήματος IVL. Η εισαγωγή ενός καθετήρα IVL E⁸ οποιουδήποτε μεγέθους θα προγραμματίσει αυτόματα τη γεννήτρια IVL με την παρακάτω ακολουθία θεραπείας:

Συχνότητα θεραπείας	2 Hz (1 παλμός κάθε 0,5 δευτερόλεπτο)
Μέγιστος αριθμός συνεχόμενων παλμών (1 κύκλος)	40 παλμοί
Ελάχιστος χρόνος παύσης	10 δευτερόλεπτα
Μέγιστος συνολικός αριθμός παλμών ανά καθετήρα	400 παλμοί

Σε περίπτωση που ο χρήστης επιχειρήσει να χορηγήσει μεγαλύτερο αριθμό συνεχόμενων παλμών από τον μέγιστο επιτρεπόμενο αριθμό, η γεννήτρια IVL είναι σχεδιασμένη να σταματά αυτόματα. Για να συνεχίσει τη χρήση παλμών, περιμένετε τουλάχιστον για το ελάχιστο χρονικό διάστημα παύσης που θα συνεχίσετε τη θεραπεία. Πρέπει να απελευθερώσετε και να πατήσετε ξανά το κουμπί θεραπείας για να συνεχίσετε τη θεραπεία. Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στην εγκεφαλική αρτηρίες.

Προειδοποίησης

- Η συσκευή αυτή δεν προορίζεται στις παρακάτω καταστάσεις:
 - Αδυνατία διέλευσης του οδηγού σύρματος 0,36 mm (0,014") διαμέτρου της βλάβης.
 - Η συσκευή αυτή δεν προορίζεται για θεραπεία σε σημεία επαναποτελέσιμης στένωσης.
 - Η συσκευή αυτή δεν προορίζεται για χρήση στις στεφανιαίες αρτηρίες, στις καρωτίδες ή στις εγκεφαλικές αρτηρίες.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
 - Η προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θεραπείας λιθοτριψίας προορίζεται για την πρώτη πομπή του καθετήρα IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.
- Προειδοποίηση για την επαναποτελέσιμη ζημιά της θερ

8. Θα πρέπει να λαμβάνονται προφυλάξεις κατά τον χειρισμό της συακεύς μετά την έκθεση στον ασθενή, π.χ. μετά από επαφή με αίμα. Το χρονοποιημένο πρόσιο θεωρείται βιολογικά επικινδύνω μικρό και θα πρέπει να απορρίπτεται κατάλληλα, σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου.

Αναμενόμενα κλινικά οφέλη

Τα παρακάτω αντιπροσωπεύτικά δεδομένα πρόερχονται από τους καθετήρες IVL περιφερικών αγγείων Shockwave M⁺/S⁴ με τους οποίους είναι ισοδύναμος ο καθετήρας IVL περιφερικών αγγείων Shockwave E⁸.

Τα κλινικά οφέλη του συστήματος IVL περιφερικών αγγείων όταν χρησιμοποιείται δόπια προορίζεται για διαστολή με μπαλόνι χαρτήλης πλέοντας και ενίσχυση μεσάν λιθοτριψίας των αβεστοποιημένων, στενωτικών περιφερικών αρτηρίων σε ασθενείς που είναι υποψήφιοι για διαδερμική θεραπεία, περιλαμβάνουν τα εξής: (1) τελική υπολειμματική στένωση <50%, (2) χαμηλή συνχρόντια εμφάνισης διαχωρισμών που περιορίζουν τη ροή στο τελικό αγγειογραφικό χρονικό σημείο και, (3) απουσία νεοεμφανιζόμενων μετζόνων ανεπιθύμητων συμβάντων (ΜΑΣ) εντός 30 ημέρων που περιλαμβάνουν: Θάνατο, επαναγέννηση στοχευόμενου σκέλους και μη προγραμματισμένο ακρωτηριασμό στοχευόμενου σκέλους (ύπερθερήν της ποδοκυνημάτικής).

Η μελέτη Disrupt PAD III ήταν μια παγκόσμια προοπτική, πολυκεντρική, μονά τυφλή, τυχαιοποιημένη κλινική έρευνα του συστήματος ενδοαγγειακής λιθοτριψίας (IVL) περιφερικών αγγείων Shockwave. Ο στόχος της τυχαιοποιημένης μελέτης ήταν η αισιοδόχη της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας της IVL που χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με ένα μπαλόνι με επικάλυψη φαρμάκου (DCB) έναντι της τυπικής διαδερμικής διαυλικής αγγειοπλαστικής (PTA) που χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με ένα DCB για τη θεραπεία μηρούγνων αρτηριών με μέτρια και οσφαρή αεροστοποίηση. Η μελέτη σχεδιάστηκε ώστε να εντάξει τουλάχιστον 334 και έως και 400 αισιολογήσιμους συμμετέχοντες από έως και 60 κέντρα παγκοσμίως.

Το κύριο καταληκτικό σημείο αποτελεσματικότητας ήταν η επιτυχία της διαδικασίας, η οποία ορίστηκε ως υπολειμματική στένωση $\leq 30\%$ χωρίς διαλυσμό που περιορίζει τη ροή [ζ βαθμού D] πριν από την εφαρμογή DCB ή την τοποθέτηση στενών, όπως αξιολογήθηκε από το αγγειογραφικό κεντρικό εργαστήριο. Το εινοχυμένο δευτερευόντα καταληκτικό σημείο ήταν η πρωτογενής βασιότητα στους 12 μήνες, η οποία ορίστηκε ως απουσία επαναγείωσης της βλάβης-στόχου (TLR) βάση κλινικών ευρημάτων και απουσία επαναστένωσης, όπως προσδιορίστηκε από υπερτηρχογράφιμα duplex (DUS) ή στένωσης $<50\%$, από αγγειογραφία. Άλλα δευτερεύοντα καταληκτικά σημεία που θα αξιολογήθουν στις 30 ημέρες και στους 6, 12 και 24 μήνες περιλαμβάνουν μείζονα ανεπιθύμητα συμβάντα (MAE), επαναγείωσην βλάβης-στόχου βάση κλινικών ευρημάτων (CD-TLR), μετρήσεων σφυροβραχιόνιου δείκτη (ABI), κατηγορίας Rutherford και ποιοτητας ψίνης (QoL) [EQ-5D και Ερωτηματολόγιο διαταραχής της βάσισης (WIQ)]. Ως ΜΑΣ ορίστηκε η ανάγκη για επείγουσα χειρουργική επαναγείωση του στοχευμένου σκέλους, μη προγραμματισμένος μεζίκων ακρωτηριασμός του στοχευμένου σκέλους (ύπερθερέν της ποδοκνηματίκης), συμπτωματικός θόρυβος ή περιφερικά έμβολα που απαιτούσαν χειρουργικά, μηχανικά ή φαρμακολογικά μέσα για τη βελτίωση της ροής και παράταση νοσηλείας, καθώς και διατρίσεις που απαιτούσαν παρέμβαση, συμπεριλαμβανομένης της εφαρμογής στενώσεων διάσωσης. Ο σύνολο δεδομένων της κύριας ανάλυσης προερχόταν από τον πληθυσμό με πρόθεση θεραπείας (ITT). Ανεξάρτητα κεντρικά εργαστήρια παρέχουν αμερόληπτη αξιολόγηση όλων των απεικόνισεων που χρησιμοποιήθηκαν στις αξιολόγησεις των καταληκτικών σημειών, ενώ μια ανεξάρτητη επιτεροπή κλινικών συμβάντων (CEC) κατακύρωσε όλα τα MAE, τις επαναγείωσές και τους θανάτους.

Πίνακας 1. Δεδομένα κύριου καταληκτικού σημείου της τυχαιοποιημένης κλινικής δοκιμής (RCT) PAD III

Κύριο καταληκτικό σημείο ¹	IVL N=153	PTA N=153	Τιμή P
Επιτυχία της διαδικασίας ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065

1. Η υπόθεση ελέγχθηκε με τον έλεγχο ακριβείας του Fisher με μονότελο α=0,025.

2. Η επιτυχία της διαδικασίας ορίστηκε ως υπολειμματική στένωση $\leq 30\%$ χωρίς διαγωνισμό που περιορίζει τη ροή (\geq βαθμού D) πριν από την εφαρμογή DCB ή την τοποθέτηση στενή στο αγγειογράφικό κεντρικό εργαστήριο. Συνολικά 279 αυμετέχοντες είχαν αγγειογράφικές εικόνες που μπορούσαν να αναλυθούν (IVL 146 έναντι 133 PTA).

Η μελέτη παρατήρησης Disrupt PAD III (PAD III OS) ήταν μια παγκόσμια προσπτική, πολυκεντρική, ενός σκέλους, μελέτη μητρώου του συστήματος ενδοαγγειακής λιθοτριψίας (IVL) περιφερικών αγγείων Shockwave. Ο στόχος αυτής της μελέτης

ήταν να αξιολογηθεί η οξεία απόδοση της IVL στη θεραπεία ασθετοποιημένων, στενωτικών περιφερικών αρτηριών σε πραγματικές συνθήκες. Η μελέτη σχεδιάστηκε αρχικά ώστε να εντάξει το πολύ 250 συμμετέχοντες από ένα και 60 κέντρα παγκοσμίως. Ο χορηγός επέλεξε να αυξήσει το μέγεθος του δείγματος σε 1.500 συμμετέχοντες, ώστε να παρέχεται η δυνατότητα μεγάλου μεγέθους μητρώου και αναλύσεων σε υποομάδες με τη χρήση των καθετήρων M⁵ / και S⁴.

Το κύριο καταληκτικό σημείο αποτελεσματικότητας ήταν η επιτυχία της διαδικασίας, η οποία ορίστηκε ως τελική υπολειμματική στάνωση $\leq 30\%$ χωρίς διαχωρισμό που περιορίζει τη ροή (β θαμού Δ) από το αγγειογραφικό κεντρικό εργαστήριο. Ένα ανεξάρτητο αγγειογραφικό κεντρικό εργαστήριο παρέχει αμερόληπτη αξιολόγηση όλων των εικόνων που χρησιμοποιήθηκαν για την αξιολόγηση του καταληκτικού σημείου.

Πίνακας 2. Δεδομένα κύριου καταληκτικού σημείου της PAD III OS

Επιτυχία της διαδικασίας (τελική) – Επίπεδο συμμετέχοντος ¹	N=1.262
Ναι	69,4% (772/1.112)
Όχι	30,6% (340/1.112)
Επιτυχία της διαδικασίας (τελική) – Επίπεδο βλάβης ²	N=1.531
Ναι	73,0% (998/1.367)
Όχι	27,0% (369/1.367)
1. Η επιτυχία της διαδικασίας ανά συμμετέχοντα θεωρείται όταν δόλες οι βλάβες που υποβλήθηκαν σε θεραπεία σε έναν συμμετέχοντα πλούρον τα κριτήρια επιτυχίας της διαδικασίας.	
2. Επιτυχία της διαδικασίας θεωρείται όταν οι βλάβες είχαν τελική υπολειμψιακή στανόση ≤30% και τελικό βαθμό διαχωρισμού μικρότερο από Βαθμό Δ.	
Σημείωση: 1.367 είναι ο συνολικός αριθμός των βιαζών με αναλύσιμες αγγειογραφικές εικόνες, που μπορούν να αξιολογηθούν για την εκτίμηση των αποτελεσμάτων του κόρου καταληπτικού σημείου.	

Η μελέτη Disrupt PAD⁺ ήταν μια προοπτική, πολυκεντρική μελέτη ενός σκέλους, η οποία διεξήχθη στην Αυστραλία, στη Νέα Ζηλανδία και στις Η.Π.Α. και σχεδιάστηκε για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της απόδοσης του συστήματος TIV Shockwave M⁵⁺ για τη θεραπεία ασθετοποιημένων περιφερεικών αρρητών.

Όλοι οι συμμετέχοντες ήταν επιλέξιμοι για την αξιολόγηση του κύριου καταληκτικού σημείου ασφάλειας (Πίνακας 3). Κανένας συμμετέχων δεν παρουσίασε ΜΑΣ, γεγονός που οδήγησε σε ποσοστό ΜΑΣ στις 30 ημέρες 0,0% (0/37). Από τις 52 βλάβες-στόχους, οι 48 (92,3%) είχαν αξιολογήσιμες αιγυειογραφικές εικόνες στο τελικό χρονικό στρεμμό για την ανάλυση του κύριου καταληκτικού σημείου αποτελεσματικότητας. Τεχνική επιτυχία επιτευχθήκε στο 89,6% (43/48) των βλαβών-στόχων. Οι υπόλοιπες πέντε (1) βλάβες είχαν υποδειγματική στένωση >30%. Καμία δεν είχε διαχωρισμό που περιορίζει τη ροή στο τελικό χρονικό στρεμμό.

Πίνακας 3. Αποτελέσματα καταληκτικού σημείου της PAD⁺ στις 30 ημέρες

Μέτρηση	Στατιστικά στοιχεία % (n/N)
Κύριο καταληκτικό σημείο ασφάλειας Συμβίων ΜΑΣ	0,0% (0/37)
Ανάγκη για επείγουσα χειρουργική επαναγέννηση του στοχεύμενου σκέλους	0,0% (0/37)
Μη προγραμματισμένος μεζίων ακρωτηριασμούς του στοχεύμενου σκέλους (ύπερθινης ποδόκνηματής)	0,0% (0/37)
Συμπωματικός θρόμβος ή περιφερικά έμβολα ¹	0,0% (0/37)
Διατρήσεις που απαιτούν παρέμβαση για επίλυση, περιλαμβανομένης της εφαρμογής στενών διάσωσης	0,0% (0/37)
Κύριο καταληκτικό σημείο αποτελεσμάτων πόκτητας Τελική τεσνική επιτυχία²	89,6% (43/48)

1. Ορίζονται ως κλινικά σημέα/συμπτώματα θρόβου ή περιφερικών ευβολών που ανιχνεύονται στο αντιμετωπισθέν άκρο, στην περιοχή της βλάβης που υποβλήθηκε σε θεραπεία ή περιφερικότερα από αυτήν την περιόδο αναφοράς ή διαπιστώνονται αγνοητογραφικά και απαιτούν χειρουργική, μηχανική ή φαρμακολογική αντιμετώπιση για τη βελτίωση της ροής και παρατίθενται τη νοσηρέα.
2. Τεχνική επιτυχία: τελική υπολειμματική στένωση της βλάβης $\leq 30\%$ χωρίς διαχωρισμό που περιορίζει τη ροή (Σ βαθμόν Δ), όπως αξιολογήθηκε από το αγνοητογραφικό κεντρικό εργαστήριο

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Οι πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι σύμφωνες με την τυπική αγγειοπλαστική και περιλαμβάνουν τα εξής:

- Πόνος στο σημείο πρόσβασης
 - Άλλεργική αντίδραση στο σκαιαγραφικό μέσο, στην αντιτεκτική ή/και στην αντιθρομβωτική θεραπεία
 - Αρτηριακός διαχωρισμός
 - Αρτηριακή διάτρηση ή ρήξη
 - Σπασμός αρτηρίας
 - Αρτηριοφλεβικό συρίγυιο
 - Επιπλοκές αιμορραγίας
 - Θάνατος
 - Έμβολα (αέρας, ιστός, θρόμβος ή αρτηριοσκληρουντικά έμβολα)
 - Επείγουσα ή μη επείγουσα χειρουργική επέμβαση παράκαμψη αρτηρίας
 - Επιπλοκές του σημείου εισόδου
 - Θραύση του οδηγού σύμματος ή οποιουδήποτε εξαρτήματος της συσκευής που μπορεί να οδηγήσει ή όχι σε εμβολισμό από τη συσκευή, σε σοβαρό τραυματισμό ή σε χειρουργική παρέμβαση
 - Αιμάτωμα στο σημείο (ή στα σημεία) της αγγειακής πρόσβασης
 - Αιμορραγία
 - Υπέρταση/Υπόταση
 - Λαιψωξη/σήψη
 - Ισχαμία
 - Τοποθέτηση στεντ
 - Ψευδοσανεύρυσμα
 - Νεφρική ανεπάρκεια
 - Επαναστένωση του τμήματος που υποβλήθηκε σε θεραπεία
 - Καταπλήξια/Πλευρονικό οίδημα
 - Πλήρης απόφραξη της περιφερικής αρτηρίας
 - Αγγειακές επιπλοκές οι οποίες ενδέχεται να παρατείνουν τη διάδικαστη ή/και να απαιτήσουν χειρουργική αποκατάσταση (μετατροπή σε ανοικτή χειρουργική επέμβαση)

Κίνδυνοι οι οποίοι έχουν αναγνωριστεί ως μοναδικοί για τη συσκευή και τη χρήση της:

- Αλλεργική/ανόσολογική ανίδραση στο υλικό (στα υλικά) του καθετήρα ή στην επικάλυψή του
 - Δυσλειτουργία ή αστοχία της συσκευής

Βήματα διαδικασίας

Προσοχή: Ανατρέψτε τη σελίδα για να δείτε την πλήρη παραγγελία.

- του καλωδίου σύνδεσης IVL για την προετοιμασία, τη λειτουργία, τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τη συντήρηση της γεννήτριας IVL και του καλωδίου σύνδεσης IVL.

- Προετοιμασία**

 1. Προετοιμάστε το σημείο εισόδου χρησιμοποιώντας τυπική στέρια τεχνική.
 2. Επιτύχετε αγγειακή πρόσβαση χρησιμοποιώντας το πρωτόγνωμο σημείο πρόσβασης του ιατρού.
 3. Τοποθετήστε ένα θηκάρι εισαγωγέα κατάλληλου μεγέθους.
 - a. Για ακτινική πρόσβαση, χρησιμοποιήστε το πρωτόγνωμο θηκάρι του κατάλληλου μήκους για να φθάσετε στη στοχευόμενη περιοχή θεραπείας.
 4. Επιλέξτε έναν καθετήρα με μπαλόνι με μέγεθος σε αναλογία 1,1:1 ως προς τη διάμετρο του αγγείου αναφοράς, σύμφωνα με το (παραπάνω) διαγράμμα συμφωνίας του μπαλονιού. Εάν δεν υπάρχει δυνατότητα προσδιορισμού του μεγέθους σε αναλογία 1,1:1, θα πρέπει να χρησιμοποιείται η μεγαλύτερη διάμετρος μπαλονιού.
 5. Βεβαιωθείτε ότι η ετικέτα του προϊόντος αντιστοιχεί στον καθετήρα που επιλέχθηκε στο προηγούμενο βήμα.
 6. Ελέγχετε τον στείρο φραγμό και βεβαιωθείτε ότι είναι ακέραιος.
 7. Ανοίξτε τον στείρο φραγμό αφαιρώντας το λευκό πετερύγιο υπό τη διαφανή θήκη.
 8. Εισάγετε προσεκτικά τον καθετήρα με άσηπτο τρόπο στο στείρο πεδίο.

- περιπέτεια.

 9. Προσπομάστε το μπαλόνι χρησιμοποιώντας τυπική τεχνική. Γεμίστε μια σύριγγα των 20 cc (mL) με 5 cc (mL) διαλύματος 50/50 φυσιολογικού ορού/σκιαγραφικού μέσου. Συνέδετε τη σύριγγα στη θύρα διόγκωσης του ομφαλού του καθετήρα. Αναφρούστε κενό τοιλάζιον 3 φορές, απελευθερώνοντας το κενό, ώστε να μπορέσει το υγρό να αντικαταστήσει τον αέρα στον καθετήρα.
 10. Γεμίστε τη συσκευή διόγκωσης με 10 cc (mL) διαλύματος 50/50 φυσιολογικού ορού/σκιαγραφικού μέσου. Αποσυνέδετε τη σύριγγα και συνέδετε τη συσκευή διόγκωσης στη θύρα διόγκωσης του ομφαλού του καθετήρα, διασφαλίζοντας ότι δεν έχει εισαχθεί αέρας στο σύστημα.
 11. Εκπλύνετε τη θύρα του οδηγού σύρματος με φυσιολογικό ορό.
 12. Αφαρέστε το προστατευτικό θηλάρι από τον καθετήρα.
 13. Εφυγράνετε το μπαλόνι και τον περιφερικό άξονα με στείρο φυσιολογικό ορό έτσι ώστε να ενεργοποιηθεί η υδροφιλική επικαλύψη.
 14. Εισαγάγετε το καλώδιο σύνδεσης IVL σε αποστειρωμένο περιβάλλον ή στο κάλυμμα της μάρλς

15. Αφαιρέστε το πώμα από το κεντρικό άκρο και συνδέστε τον σύνδεσμο του καθετήρα IVL (βλ. Εικόνα 1) με το καλώδιο σύνδεσης IVL.

16. Συνδέστε το άλλο άκρο του ίδιου καλωδίου σύνδεσης IVL με τη γεννήτρια IVL.

Προσοχή: Μην πατήσετε το κουμπί Θεραπείας, παρά μόνο όταν το μπαλόνι έχει πληρωθεί με διάλυμα 50% φυσιολογικού ορού/50% σκιαγραφικού μέσου, επειδή αυτό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο μπαλόνι.

Τοποθέτηση του καθετήρα IVL στο σημείο Θεραπείας

1. Προωθήστε το οδηγό σύρμα των 0,36 mm (0,014") διαμέσου του σημείου θεραπείας.
2. Φορώστε τον καθετήρα IVL στο μήκος εναλλαγής (300 cm) του οδηγού σύρματος 0,36 mm (0,014") και πρωθήστε το μπαλόνι μέσω του θηκαριού προς το σημείο θεραπείας.
3. Τοποθετήστε το μπαλόνι στο σημείο θεραπείας, χρησιμοποιώντας τις ζώνες σήμανσης βοηθητικά για την τοποθέτηση.

Θεραπεία του σημείου με λιθοτριψία

1. Όταν ο καθετήρας IVL έχει τοποθετηθεί, καταγράψτε τη θέση του με ακτινοσκόπηση.
2. Εάν η θέση δεν είναι σωστή, προσαρμόστε τον καθετήρα IVL στη σωστή θέση.
3. Διαγκύστε το μπαλόνι στις 2,0 atm - 4,0 atm, για να διασφαλίσετε ότι υπάρχει πλήρης επαφή με το τοίχωμα του αγγείου.
ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Δεν πρέπει να γίνεται λιθοτριψία εάν το μπαλόνι έχει διαγκωθεί σε > 4 atm, καθώς δεν υπάρχει καμία αύξηση της πηγαϊκής εξόδου και η υψηλότερη πίεση κατά τη διάρκεια της θεραπείας μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο να χάσει πίεση το μπαλόνι.
4. Χορηγήστε τη θεραπεία IVL (έως 40 παλμοί) σύμφωνα με το διάγραμμα ακολουθίας του συστήματος IVL, πατώντας το κουμπί θεραπείας στο καλώδιο σύνδεσης IVL.

5. Διογκώστε το μπαλόνι στην ονομαστική πίεση σύμφωνα με το (παραπάνω) διάγραμμα συμμόρφωσης του μπαλονιού και καταγράψτε την ανταπόκριση της βλάβης με ακτινοσκόπηση.

6. Αποδιογκώστε το μπαλόνι και περιμένετε τουλάχιστον 10 δευτερόλεπτα για να αποκατασταθεί η ροή του αιματος. **ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Η γεννήτρια IVL έχει προγραμματισμένη ώστε να επιβάλει ελάχιστο χρόνο πάνωτς 10 δευτερολέπτων, μετά από κάθε 40 παλμούς που χορηγούνται.

7. Επαναλάβετε τα βήματα 3, 4, 5 και 6 για πρόσθετους κύκλους θεραπείας, ώστος η βλάβη να διασταλεί επαρκώς ή στην περίπτωση επαναποθέτησης τον καθετήρα.

8. Μπορούν να διενεργηθούν πρόσθετοι κύκλοι θεραπειών, εάν κρίνεται απαραίτητο. Εάν απαιτούνται πολλαπλές διογκώσεις σε περιπτώσεις όπου το μήκος της βλάβης είναι μεγαλύτερο από το μήκος του μπαλονιού IVL, η συνιστώμενη επικάλυψη του μπαλονιού είναι τουλάχιστον 1 cm, ώστε να απορευχθεί το έλλειμμα θεραπείας σε συγκεκριμένη περιοχή. Ωτόσο, απαιτείται προσοχή ώστε να μη γίνει υπέρβαση του αριθμού των 240 παλμών στο ίδιο τμήμα θεραπείας.

9. Εκτελέστε αρτηριόγραμμα ολοκλήρωσης για την αξιολόγηση του αποτελέσματος μετά τη θεραπεία IVL.

10. Προτού αφαιρέστε τον καθετήρα IVL, επιβεβαιώστε ότι το μπαλόνι έχει αποδιογκωθεί πλήρως.

11. Αφαιρέστε τον καθετήρα IVL. Εάν συναντήσετε δυσκολία στην αφαίρεση της συσκευής μέσα από την αμοστατική βαλβίδα λόγω της λίπανσης, πιάστε με ήπιες κινήσεις τον καθετήρα με μια αποστειρωμένη γάζα.

12. Εξετάστε όλα τα εξαρτήματα και βεβαιωθείτε ότι ο καθετήρας είναι άθικτος. Εάν προκύψει δυσλειτουργία της συσκευής ή εάν παρατηρήθει οποιοδήποτε ελάττωμα κατά την επιεύρωσή της, εκπλήνετε τον αυλό του οδηγού σύρματος και καθαρίστε την εξωτερική επιφάνεια του καθετήρα με φυσιολογικό ορό, φυλάξτε τον καθετήρα σε ένα σφραγισμένο πλαστικό σάκο και επικοινωνήστε με την Shockwave Medical, Inc. για περαιτέρω οδηγίες.

Προσοχή: Όταν ο καθετήρας IVL τραβηγχτεί έξω από το σώμα, θα πρέπει να εισαχθεί ξανά σε θηκάρι ένα (1) μέγεθος μεγαλύτερο από το συμβατό θηκάρι που αναγράφεται στην ετικέτα μετά την αρχική χρήση (π.χ. μετά την αφαιρέση του καθετήρα IVL: το θηκάρι εισαγωγέα 6 F χρησιμοποιείται με μπαλόνι 2,5–4,0 mm. Το θηκάρι εισαγωγέα 7 F χρησιμοποιείται με μπαλόνι 5,0–6,0 mm).

Πληροφορίες για τον ασθενή

Οι ιατροί θα πρέπει να παρέχουν οδηγίες στους ασθενείς να ανάγγειλουν άμεσα ιατρική φροντίδα σε περίπτωση που παρουσιάσουν σημεία και συμπτώματα μεωρέμνης περιφερικής αιματικής ροής. Δεν υπάρχουν γνωστοί περιορισμοί για τις φυσιολογικές καθημερινές δραστηριότητες. Θα πρέπει να παρέχονται οδηγίες στους ασθενείς να συμμορφώνονται με το φαρμακευτικό σχήμα που έχει συνταγογραφήσει ο ιατρός τους.

Επιστροφή συσκευών

Εάν κάποιο τμήμα του συστήματος IVL της Shockwave Medical παρουσιάσει αστοχία πριν ή κατά τη διάρκεια μιας διαδικασίας, διακόψτε τη χρήση του και επικοινωνήστε με τον τοπικό σας αντιπρόσωπο ή/και αποστέλνετε email στην ηλεκτρονική διεύθυνση complaints@shockwavedmedical.com.

Για ασθενή/χρήστη/τρίτο πρόσωπο στην Ευρωπαϊκή Ένωση και σε χώρες με άριστο κανονιστικό καθεστώς (Κανονισμός 2017/745/EU περί Ιατροτεχνολογικών προϊόντων): εάν κατά τη διάρκεια της χρήσης αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του προκύψει επείγον περιστατικό, αναφέρετε το στον κατασκευαστή ή/και στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο του και στην εθνική αρχή της χώρας σας.

Διπλώματα ευρεσιτεχνίας: www.shockwavedmedical.com/patents

Σύμβολο	Ορισμός
	Να μην επαναχρησιμοποιείται
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Ημερομηνία λήξης
	Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας. Μόνος στέρος φραγμός με προστατευτική συσκευασία σε έξωτερικό
	Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας
	Προσοχή
	Κατασκευαστής
	Ημερομηνία κατασκευής
	Παραγώγος συσκευασίας διαδικασίας
	Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση που η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά. Εάν ο αποστειρωμένος φραγμός έχει υποστεί ζημιά, συμβούλευτε τις οδηγίες χρήσης
	Διατηρείτε στεγνό
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα
	Διατηρείτε μακριά από θερμότητα
	Κωδικός παρτίδας
	Αριθμός καταλόγου
	Μην επαναποστειρώνετε
	Προφύλ προστέλασης

Σύμβολο	Ορισμός
	Μη πυρετογόνο
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
	Περιέχει 1 μονάδα (Περιεχόμενο: 1)
	Συνιστώμενο οδηγό σύρμα
	Συνιστώμενο θηκάρι εισαγωγέα
	Επάνω από το σύρμα
	Διάμετρος μπαλονιού
	Μήκος εργασίας μπαλονιού
	Μήκος εργασίας καθετήρα (ωφέλιμο μήκος, UL)
	Conformité Européenne (Ευρωπαϊκή συμμόρφωση)
	Διπλώματα ευρεσιτεχνίας. Ανατρέξτε στον ιατότοπο www.shockwemedical.com/patents
	Περιφερική αρτηριοπάθεια
	Υποδεικνύει έναν φορέα που περιέχει πληροφορίες μοναδικού αναγνωριστικού συσκευής.
	Εισαγωγέας
	Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στην Ελβετία



Shockwave Medical, Inc.
5400 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, H.P.A.
www.shockwemedical.com

EC REP

ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Ιρλανδία

Sistema de litotricia intravascular (IVL) Shockwave con el catéter de IVL periférica Shockwave E⁸ Instrucciones de uso (IFU)

Para uso con el generador y el cable conector de IVL de Shockwave Medical, Inc.

Uso previsto

El sistema de litotricia intravascular periférica Shockwave está indicado para dilatar arterias estenóticas alterando el estado de la placa presente en la arteria objetivo mediante los atributos del dispositivo que permiten modificar la pared vascular. La parte del procedimiento que corresponde a la modificación del calcio mediante litotricia intravascular consiste en precondicionar la estenosis modificando la estructura y maleabilidad de la placa calcificada antes de completar la dilatación con balón de la estenosis usando el mismo dispositivo.

Indicaciones de uso

El sistema de IVL periférica Shockwave E⁸ está indicado en procedimientos de litotricia mejorada con balón de dilatación de baja presión para tratar lesiones (también las calcificadas) presentes en la vasculatura periférica, incluidas las arterias ilíacas, femorales, iliofemorales, poplíticas e infrapoplíticas. Este dispositivo no está previsto para utilizarse en arterias coronarias, carótidas o cerebrales.

Población objetivo

El sistema de IVL periférica de Shockwave Medical está pensado para tratar a pacientes mayores de 18 años con arterias periféricas estenóticas calcificadas que sean buenos candidatos para el tratamiento percutáneo.

Contenidos: Catéter de IVL periférica Shockwave E⁸ (1)

- Se ofrecen los siguientes tamaños de balón (diámetro × longitud): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm y 6,0 × 80 mm. Cada tamaño tiene una longitud de trabajo del catéter de 150 cm.
- Los diámetros del balón plegado son los siguientes: 0,054" (1,37 mm) máx. para 2,5 y 3,0 mm, 0,056" (1,42 mm) máx. para 3,5 y 4,0 mm, y 0,068" (1,73 mm) máx. para 5,0 y 6,0 mm.
- El balón de 2,5-4,0 mm es compatible con introductores de 5 Fr; el balón de 5,0-6,0 mm es compatible con introductores de 6 Fr.
 - Para reinserción, utilizar un (1) tamaño de introductor mayor que el que figure etiquetado como compatible después del uso inicial (p. ej., tras retirar el catéter de IVL: con balón de 2,5-4,0 mm, introductor de 6 Fr; con balón de 5,0-6,0 mm, introductor de 7 Fr).
- Compatible con guías de 0,014" (0,36 mm) (OTW, guías de 300 cm).

Dispositivos necesarios que Shockwave Medical, Inc. no suministra

- Introductor de 5-7 Fr
- Guía de 0,014" (0,36 mm) (longitud de 300 cm)
- Funda de cable de 5" × 96" (13 cm × 244 cm)
- Dispositivo de inflado/desinfado

Cómo se suministra

El catéter de IVL se suministra estéril mediante esterilización por haz electrónico. El catéter de IVL está previsto para un solo uso y no se debe volver a utilizar ni esterilizar. No vuelva a esterilizarlo, ya que podría dañarlo y provocar lesiones al paciente. No reutilice el dispositivo, ya que se podría producir una contaminación cruzada que podría provocar lesiones al paciente. Antes del uso, inspeccione cuidadosamente todo el embalaje para comprobar si hay daños o defectos. No utilice el dispositivo si observa cualquier señal de daño o fisura en la barrera estéril, ya que el dispositivo podría funcionar incorrectamente o el paciente podría lesionarse. Guarde el catéter de IVL en un lugar fresco, seco y resguardado de la luz. El almacenamiento del dispositivo en condiciones extremas podría afectar a su rendimiento y provocar lesiones al paciente.

Descripción del dispositivo

El catéter de IVL es un dispositivo de litotricia patentado, administrado a través del sistema arterial periférico de las extremidades inferiores en una zona de estenosis calcificada que, de otra manera, resultaría complicado tratar. La activación del dispositivo de litotricia genera impulsos de presión acústica en la zona de tratamiento objetivo, agrieta el calcio de la lesión y permite la dilatación posterior de una estenosis arterial periférica mediante el uso de baja presión en el balón. El catéter de IVL consta de un balón integrado con una serie de emisores de litotricia integrados para la administración localizada de impulsos de presión acústica. El sistema se compone del catéter de IVL, de un cable conector de IVL y de un generador de IVL. El catéter de IVL está disponible en seis (6) tamaños: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm,

5,0 × 80 mm y 6,0 × 80 mm. El catéter de IVL periférica E⁸ es compatible con introductores de 5-6 Fr y tiene una longitud de trabajo de 150 cm. En la figura 1 incluida abajo se ilustran los componentes del catéter de IVL.

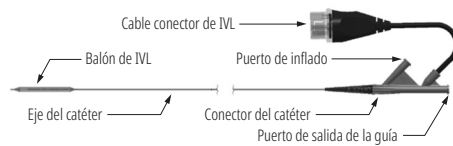


Figura 1: Catéter de IVL periférica Shockwave E⁸

El eje del catéter de IVL periférica Shockwave E⁸ contiene un lumen de inflado, un lumen de guía y los emisores de litotricia. La luz de inflado se utiliza para el inflado y desinflado del balón con una solución salina/contraste (50/50 v/v). La luz de la guía permite utilizar una guía de 0,014" (0,36 mm) para facilitar el avance del catéter hacia la estenosis objetivo de tratamiento y a través de ella. El sistema tiene un diseño del tipo «sobre la guía» (OTW) con un eje de una longitud de trabajo de 150 cm, de manera que está indicado el uso de una guía de intercambio de una longitud de 300 cm. Los emisores están colocados dentro de la longitud de trabajo del balón con el fin de administrar impulsos de presión acústica. El balón está situado cerca de la punta distal del catéter. Dos bandas de marcadores radiopacos en el interior del balón indican la longitud del balón para ayudar a colocarlo durante el tratamiento. El balón está diseñado para proporcionar un segmento expandible de longitud y diámetro conocidos a una presión constante. El eje proximal cuenta con tres puertos: uno para el inflado/desinflado del balón, otro para el lumen de la guía y un tercero para la conexión del cable conector de IVL.

Dispositivos necesarios para el procedimiento de IVL

El catéter de IVL debe utilizarse exclusivamente con el generador de IVL, el cable conector de IVL y sus accesorios. En el *Manual del operador del generador y el cable conector de IVL* de Shockwave Medical, Inc. puede obtener información sobre la preparación, el funcionamiento, las advertencias y las precauciones, así como sobre el mantenimiento del generador de IVL y del cable conector de IVL.

Gráfico de distensibilidad del balón del catéter de IVL periférica Shockwave E⁸

Presión	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm-kPa	Ø (mm)					
2-203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3-304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4-405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5-507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6-608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NOTA: La presión del balón para el tratamiento con litotricia es de 2-4 atm. La presión nominal del balón y la presión posterior al tratamiento es de 4 atm. La presión nominal de rotura (RBP) del balón es de 6 atm.

Gráfico de la secuencia del sistema de IVL periférica Shockwave E⁸

Durante el tratamiento, debe aplicarse la siguiente secuencia de pulsos del sistema de IVL periférica Shockwave E⁸. No utilice otra secuencia de pulsos que no sea la indicada en el siguiente gráfico de la secuencia del sistema de IVL. La inserción de un catéter de IVL E⁸ de cualquier tamaño en el generador de IVL lo programará automáticamente con la siguiente secuencia de tratamiento:

Frecuencia de tratamiento	2 Hz (1 pulso cada 0,5 s)
Número máximo de pulsos continuos (1 ciclo)	40 pulsos
Tiempo de pausa mínimo	10 segundos
Número total máximo de pulsos por catéter	400 pulsos

En caso de que el usuario intente aplicar una cantidad superior al número máximo de pulsos continuos permitidos, el generador de IVL está diseñado para detenerse automáticamente. Para reanudar la administración de pulsos, espere al menos a que transcurra el tiempo de pausa mínimo antes de seguir con el tratamiento. Para reanudar el tratamiento, se debe soltar y volver a pulsar el botón de tratamiento. Para obtener más información, consulte el *Manual del operador del generador y el cable conector de IVL*.

Si se alcanza el número máximo de pulsos (según el valor que se muestre en el generador), el catéter ya no podrá seguir utilizándose. Si necesita administrar más tratamiento, deseche este catéter y obtenga uno nuevo.

Precaución: No administre más de 240 pulsos en el mismo segmento de tratamiento.

Contraindicaciones de uso

El sistema de IVL está contraindicado en los casos siguientes:

1. La guía de 0,014" (0,36 mm) no puede atravesar la lesión.
2. Este dispositivo no está previsto para el tratamiento de la reestenosis intrastent.
3. Este dispositivo no está previsto para utilizarse en arterias coronarias, carótidas o cerebrales.

Advertencias

1. Este dispositivo está previsto para un solo uso. NO lo vuelva a reestérilizar o reutilizar.
2. No utilice ningún dispositivo transcurrida la fecha de caducidad de la etiqueta. El uso de un producto caducado puede provocar lesiones al paciente.
3. Antes del uso, introduzca siempre el cable conector de IVL en una funda estéril.
4. Utilice únicamente un balón del tamaño apropiado para el vaso que deba tratarse.
5. Inflé el balón de acuerdo con el gráfico de distensibilidad del balón. La presión del balón no debe superar la presión de rotura (RBP).
6. No avance ni retraja el catéter, salvo que el balón esté completamente desinflado al vacío. Si encuentra resistencia durante la manipulación, determine la causa de dicha resistencia antes de proceder.
7. Utilice el generador de IVL de acuerdo con los parámetros recomendados establecidos en el *Manual del operador*. No intente sobrepasar los límites de los pulsos permanentes por dispositivo definidos en el gráfico de la secuencia del sistema de IVL.
8. El uso de este dispositivo está reservado exclusivamente a médicos que estén familiarizados con los procedimientos vasculares intervencionistas.
9. Antes de utilizarlo, los médicos deben leer y entender estas instrucciones.
10. No aplique excesiva fuerza/torsión al utilizar este dispositivo, ya que sus componentes podrían dañarse y el paciente podría sufrir una lesión.
11. Antes del uso, inspeccione todos los componentes del producto y el embalaje. Si el dispositivo o el embalaje presenta daños, o se ha perdido el estado de esterilidad, no lo utilice. El uso de un producto dañado puede provocar lesiones al paciente.
12. En el *Manual del operador del generador y el cable conector de IVL* puede obtener información sobre la preparación, el funcionamiento, las advertencias y las precauciones, así como sobre el mantenimiento del generador de IVL y de sus accesorios.

Precauciones

1. Manipule el dispositivo bajo guía fluoroscópica adecuada.
2. Utilice únicamente el medio de inflado del balón recomendado.
3. El médico debe administrar un tratamiento anticoagulante apropiado.
4. El médico debe evaluar la morfología de la lesión sometida a tratamiento para decidir si se utiliza protección distal.
5. Se debe procurar no doblar el catéter. Si se dobla, retire el catéter y prepare uno nuevo.
6. Si no es posible inflar o mantener la presión, retire el catéter y utilice un dispositivo nuevo.
7. Si el catéter no es capaz de administrar impulsos de presión acústica para la litotricia, retírelo y sustitúyalo por otro.
8. Se deben tomar precauciones al manejar el dispositivo después de exponerlo al paciente, por ejemplo, tras el contacto con sangre. El producto usado se considera material con riesgo biológico y debe eliminarse adecuadamente de acuerdo con el protocolo del hospital.

Beneficios clínicos previstos

Los siguientes datos corresponden a catéteres de IVL periférica Shockwave M⁵/S⁴, cuyo equivalente actual es el catéter de IVL periférica Shockwave E⁸.

El sistema de IVL periférica presenta ventajas clínicas si se utiliza de la forma prevista para tratar arterias periféricas estenóticas calcificadas mediante litotricia mejorada con balón de dilatación de baja presión en pacientes que son buenos candidatos para el tratamiento percutáneo. Entre dichas ventajas cabe citar: (1) estenosis residual final <50%; (2) baja incidencia de disecciones que limiten el flujo en el momento de la angiografía final; y (3) ausencia de eventos adversos graves (EAG) de nueva aparición (incluyendo muerte, revascularización de extremidades objetivo y amputación no prevista de extremidades objetivo por encima del tobillo) durante 30 días.

El estudio Disrupt PAD III fue una investigación clínica global, prospectiva, multicéntrica, aleatorizada y con enmascaramiento único del sistema de litotricia intravascular periférica (IVL) Shockwave. El objetivo de dicho estudio aleatorizado fue

evaluar la seguridad y la eficacia de la IVL en combinación con un balón recubierto de fármaco (DCB) y compararla con la angioplastia transluminal percutánea (ATP) estándar en combinación con un DCB para tratar arterias femoropopliteas con calcificación moderada y severa. El estudio se diseñó con el objetivo de inscribir a un mínimo de 334 sujetos evaluables y un máximo de 400 sujetos en un máximo de 60 centros de todo el mundo.

El criterio de valoración principal de eficacia fue el éxito del procedimiento, definido como estenosis residual ≤30 % sin disección que limite el flujo (≥grado D) antes de colocar un DCB o implantar un stent, según la evaluación realizada en el laboratorio angiográfico central. El criterio de valoración secundario con poder estadístico fue la permeabilidad primaria a 12 meses, definida como ausencia de revascularizaciones de las lesiones objetivo (TLR) por indicación clínica y ausencia de restenosis determinada mediante ultrasonidos dúplex (DUS) o <50 % de estenosis determinada por angiografía. También se previó evaluar otros criterios de valoración secundarios a los 30 días y a los 6, 12 y 24 meses, entre ellos eventos adversos graves (EAG), revascularizaciones de las lesiones objetivo por indicación clínica (CD-TLR), índice tobillo-brazo (ABI), categoría de Rutherford y medidas de calidad de vida (QoL) como el cuestionario europeo de calidad de vida (EQ-5D) o el cuestionario sobre deterioro de la marcha o Walking Impairment Questionnaire (WIQ). Se definió como EAG la necesidad de revascularización quirúrgica de emergencia de extremidades objetivo, la amputación mayor no prevista de extremidades objetivo (por encima del tobillo), trombos sintomáticos o embolias distales que requirieron de medios quirúrgicos, mecánicos o farmacológicos para mejorar el flujo y prolongar la hospitalización, así como las perforaciones que requirieron una intervención (incluida la implantación de stents de emergencia). El conjunto de datos de análisis principal fue la población con intención de tratar (ITT). Se contó con laboratorios centrales independientes que aportaron una evaluación no sesgada de todas las imágenes utilizadas en las evaluaciones de criterios de valoración, y un comité de eventos clínicos (CEC) independiente juzgó todos los EAG, revascularizaciones y muertes.

Tabla 1. Datos sobre el criterio de valoración principal del ensayo clínico aleatorizado (ECA) PAD III

Criterio de valoración principal ¹	IVL N = 153	ATP N = 153	Valor-P
Éxito del procedimiento ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. La hipótesis se comprobó con el test exacto de Fisher y un valor u unilateral = 0,025.			
2. El éxito del procedimiento se definió como estenosis residual ≤30 % sin disección que limite el flujo (≥grado D) antes de colocar un DCB o implantar un stent, según la evaluación realizada en el laboratorio angiográfico central. Se obtuvieron imágenes angiográficas analizables de un total de 279 sujetos (146 con IVL frente a 133 con ATP).			

El estudio de observación Disrupt PAD III (PAD III OS) fue un estudio de registro global, prospectivo, multicéntrico, de un solo grupo y aleatorizado sobre el sistema de litotricia intravascular periférica (IVL) Shockwave. El objetivo de este estudio era evaluar la exactitud de los resultados de IVL en el tratamiento real de arterias periféricas estenóticas calcificadas. El estudio se diseñó inicialmente con el objetivo de inscribir a un máximo de 250 sujetos en un máximo de 60 centros de todo el mundo. El promotor decidió ampliar el tamaño de la muestra a 1500 sujetos para crear registro mayor y analizar subgrupos en diferentes lesiones con la ayuda de los catéteres M⁵ y/o S⁴.

El criterio de valoración principal de eficacia fue el éxito del procedimiento, definido como estenosis residual final ≤30 % sin disección que limite el flujo (≥grado D) en el laboratorio angiográfico central. Se contó con un laboratorio angiográfico central independiente que aportó una evaluación no sesgada de todas las imágenes utilizadas en la evaluación del criterio de valoración.

Tabla 2. Datos sobre el criterio de valoración principal en PAD III OS

Éxito del procedimiento (final) a nivel de sujeto ¹	N = 1262
Sí	69,4 % (772/1112)
No	30,6 % (340/1112)
Éxito del procedimiento (final) a nivel de lesión ²	N = 1531
Sí	73,0 % (998/1367)
No	27,0 % (369/1367)

- Se considera como éxito del procedimiento a nivel de sujeto el que todas las lesiones tratadas en un mismo sujeto cumplan los criterios de éxito del procedimiento.
- Se consideraron como éxito del procedimiento aquellas lesiones que presentaron una estenosis residual final ≤30 % y un nivel de disección final inferior al grado D.

Nota: 1367 es el número total de lesiones con imágenes angiográficas analizables y evaluables para analizar los resultados del criterio de valoración principal.

Disrupt PAD⁺ fue un estudio prospectivo, multicéntrico y de un solo grupo realizado en Australia, Nueva Zelanda y EE. UU. y diseñado para evaluar la seguridad y el rendimiento del sistema de IVL Shockwave M⁵ en el tratamiento de arterias periféricas calcificadas.

Todos los sujetos resultaron ser aptos para la evaluación del criterio de valoración principal de seguridad (tabla 3). Ningún sujeto experimentó un EAG, por lo que la tasa resultante de EAG a los 30 días fue del 0,0 % (0/37). De las 52 lesiones objetivo, 48 (92,3 %) ofrecieron imágenes angiográficas evaluables en el intervalo de tiempo final para el análisis del criterio de valoración de eficacia principal. Se logró el éxito técnico en el 89,6 % (43/48) de las lesiones objetivo. Las cinco (5) lesiones restantes presentaron una estenosis residual >30 %; ninguna de ellas presentó disección que limitara el flujo en el intervalo de tiempo final.

Tabla 3. Resultados del criterio de valoración a los 30 días en PAD⁺

Parámetro	Estadísticas % (n/N)
Criterio de valoración principal de seguridad EAG	0,0 % (0/37)
Necesidad de revascularización quirúrgica de emergencia de extremidades objetivo	0,0 % (0/37)
Amputación mayor no prevista de extremidades objetivo (por encima del tobillo)	0,0 % (0/37)
Trombos sintomáticos o embolias distales ¹	0,0 % (0/37)
Perforaciones que requirieron una intervención (incluida la implantación de stents de emergencia)	0,0 % (0/37)
Criterio de valoración principal de eficacia Éxito técnico final ²	89,6 % (43/48)
1. Definido como signos y síntomas clínicos de trombo o embolia distal detectados en la extremidad objeto del tratamiento en el área de la lesión tratada (o en posición distal a dicha lesión) tras el procedimiento en estudio, o tras estudio angiográfico, que requirieron de medios quirúrgicos, mecánicos o farmacológicos para mejorar el flujo y prolongar la hospitalización. 2. Éxito técnico: estenosis residual final ≤30 % sin disección que limite el flujo (grado D) de la lesión, determinada en el laboratorio angiográfico central.	

Efectos adversos

Los posibles efectos adversos relacionados con la angioplastia estándar comprenden:

- Dolor en la zona de acceso
- Reacción alérgica al medio de contraste, al anticoagulante o al tratamiento antitrombótico
- Disección arterial
- Perforación o rotura arterial
- Espasmo arterial
- Fístula arteriovenosa
- Complicaciones hemorrágicas
- Muerte
- Embolias (embolia gaseosa, tisular, trombótica o ateroesclerótica)
- Cirugía de revascularización coronaria programada o de urgencia
- Complicaciones en la zona de acceso
- Fractura de la guía o de cualquier componente del dispositivo que puede provocar o no una embolia de dispositivo, una lesión grave o bien precisar una intervención quirúrgica
- Hematoma en la(s) zona(s) de acceso vascular
- Hemorragia
- Hipertensión/hipotensión
- Infección/sepsis
- Isquemia
- Colocación de un stent
- Pseudoaneurisma
- Insuficiencia renal
- Reestenosis del segmento tratado
- Choque/edema pulmonar

- Oclusión total de la arteria periférica
- Complicaciones vasculares que podrían prolongar el procedimiento o requerir reparación quirúrgica (conversión a cirugía abierta)

Riesgos identificados como exclusivos del dispositivo y de su uso:

- Reacción alérgica/inmunitaria a los materiales o al revestimiento del catéter
- Funcionamiento incorrecto o fallo del dispositivo

Pasos del procedimiento

Precaución: En el Manual del operador del generador y el cable conector de IVL, puede obtener información sobre la preparación, el funcionamiento, las advertencias y las precauciones, así como sobre el mantenimiento del generador de IVL y del cable conector de IVL.

Preparación

- Prepare la zona de inserción mediante una técnica estéril estándar.
- El acceso vascular debe realizarse en el lugar que el médico considere más adecuado.
- Coloque un introductor de tamaño adecuado.
 - Para el acceso por vía radial, utilice un introductor de longitud adecuada para llegar al área de tratamiento deseada.
- Seleccione una medida de catéter balón que sea 1,1:1 de acuerdo con el gráfico de distensibilidad del balón (incluido más arriba) y el diámetro del vaso de referencia. Deberá utilizarse el balón de mayor diámetro si no se dispone del tamaño 1,1:1.
- Compruebe que la etiqueta del producto se corresponde con el catéter seleccionado en el paso anterior.
- Inspeccione la barrera estéril y compruebe que permanece intacta.
- Abra la barrera estéril despegando la pestaña blanca de la bolsa transparente.
- Introduzca el catéter en el campo estéril con mucho cuidado y mediante técnica aséptica.
- Prepare el balón mediante una técnica estándar. Llene una jeringa de 20 c. c. (ml) con 5 c. c. (ml) de solución salina/medio de contraste (50/50 v/v). Conecte la jeringa en el puerto de inflado del concentrador del catéter. Haga el vacío 3 veces como mínimo y libere el vacío para que el fluido pueda sustituir al aire en el catéter.
- Llene el dispositivo de inflado/desinflado con 10 c. c. (ml) de solución salina/medio de contraste (50/50 v/v). Desconecte la jeringa y conecte el dispositivo de inflado/desinflado en el puerto de inflado del catéter; asegúrese de que no entre aire en el sistema.
- Enjuague el puerto del alambre guía con solución salina.
- Retire la funda de protección del catéter.
- Humedezca el balón y el eje distal con solución salina estéril para activar el revestimiento hidrofílico.
- Introduzca el cable conector de IVL en una funda estéril o cobertura de sonda.
- Retire el tapón del extremo proximal y acople el conector del catéter de IVL (consulte la figura 1) al cable conector de IVL.
- Conecte el otro extremo del mismo cable conector de IVL en el generador de IVL.

Precaución: Pulse el botón de tratamiento únicamente si el balón está lleno de solución salina/medio de contraste (50/50 v/v), ya que de lo contrario el balón podría dañarse.

Posición del catéter de IVL en la zona de tratamiento

- Avance la guía de 0,014" (0,36 mm) a lo largo de la zona de tratamiento.
- Cargue el catéter de IVL sobre la longitud de intercambio (300 cm) de la guía de 0,014" (0,36 mm) y a través del introductor y haga avanzar el balón hacia la zona de tratamiento.
- Coloque el balón en la zona de tratamiento utilizando las bandas de marcadores para facilitar la colocación.

Tratamiento de la zona con litotricia

- Una vez colocado el catéter de IVL, registre la posición mediante fluoroscopia.
 - Si la posición es incorrecta, ajuste el catéter de IVL hasta que la posición sea la correcta.
 - Inflé el balón hasta 2,0-4,0 atm para asegurarse de lograr una total yuxtaposición con la pared del vaso.
- NOTA: No se administrará el tratamiento con litotricia si el balón se ha inflado a >4 atm, ya que no aumentará el valor sónico de salida, y la mayor presión durante el tratamiento podría aumentar el riesgo de que el balón pierda presión.

- Pulse el botón de tratamiento del cable conector de IVL para administrar hasta 40 pulsos de tratamiento con IVL de acuerdo con el gráfico de la secuencia del sistema de IVL.
- Inflé el balón hasta alcanzar la presión nominal de acuerdo con el gráfico de distensibilidad del balón (incluido más arriba) y registre la respuesta de la lesión bajo fluoroscopia.
- Desinflé el balón y espere al menos 10 segundos a que se restablezca el flujo sanguíneo.
NOTA: El generador de IVL está programado para forzar una pausa mínima de 10 segundos tras cada 40 pulsos administrados.
- Repita los pasos 3, 4, 5 y 6 si desea administrar ciclos de tratamiento adicionales hasta que la lesión haya quedado suficientemente dilatada o si ha cambiado la posición del catéter.
- Se pueden realizar ciclos de tratamientos adicionales si se considera necesario. Si se requieren múltiples inflados debido a que la longitud de la lesión es mayor que la longitud del balón de IVL, el solapamiento del balón recomendado es de 1 cm como mínimo para evitar un error de localización. No obstante, se debe procurar no administrar más de 240 pulsos en el mismo segmento de tratamiento.
- Realice un arteriograma final de control para evaluar el resultado posterior al tratamiento con IVL.
- Confirme que el balón esté completamente desinflado antes de retirar el catéter de IVL.

- Retire el catéter de IVL. Si resulta difícil retirar el dispositivo a través de la válvula hemostática debido a la lubricidad, sujetelo suavemente el catéter con una gasa estéril.
- Inspeccione todos los componentes para asegurarse de que el catéter esté intacto. Si el dispositivo funciona incorrectamente o se observan defectos durante la inspección, moje el lumen de la guía, límpie la superficie exterior del catéter con solución salina, guarde el catéter en una bolsa de plástico precintada y póngase en contacto con Shockwave Medical, Inc. para obtener más instrucciones.

Precaución: El catéter de IVL, una vez extraído del cuerpo, deberá reinsertarse utilizando un (1) tamaño de introductor mayor que el que figure etiquetado como compatible después del uso inicial (p. ej., tras retirar el catéter de IVL: con balón de 2,5-4,0 mm, introductor de 6 Fr; con balón de 5,0-6,0 mm, introductor de 7 Fr).

Información del paciente

Los médicos deben informar a los pacientes de que soliciten atención médica inmediata en caso de que detecten señales y síntomas de un descenso del flujo sanguíneo periférico. No hay limitaciones conocidas en las actividades diarias normales. Se debe informar a los pacientes de que cumplan la pauta médica que les haya prescrito su médico.

Devolución de dispositivos

Si cualquier parte del sistema de IVL de Shockwave Medical falla antes de un procedimiento, o durante el mismo, deje de utilizarlo y póngase en contacto con el representante local o envíe un correo electrónico a complaints@shockwavedmedical.com.

Pacientes/usuarios/terceros dentro de la Unión Europea y de países con idéntico marco reglamentario (Reglamento 2017/745/UE sobre productos sanitarios): si durante el uso de este dispositivo o como consecuencia de su uso se produce un incidente grave, se debe notificar al fabricante o su representante autorizado, así como a la autoridad nacional pertinente.

Patentes: www.shockwavedmedical.com/patents

Símbolo	Definición
	No reutilizar
	Producto sanitario
	Utilizar antes del
	Esterilizado mediante irradiación; una sola barrera estéril con embalaje de protección exterior
	Esterilizado mediante irradiación
	Precaución
	Fabricante
	Fecha de fabricación
	Fabricante del envase para el procedimiento
	No usar si el envase está dañado. Si la barrera estéril presenta daños, consultar las instrucciones de uso.
	Mantener este producto seco
	Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Mantener este producto alejado del calor
	Código del lote
	Número de catálogo
	No volver a esterilizar
	Perfil de cruce

Símbolo	Definición
	No pirogénico
	Consultar las instrucciones de uso
	Contiene 1 unidad (contenido: 1)
	Guía recomendada
	Introductor recomendado
	Sobre la guía
	Diámetro del balón
	Longitud de trabajo del balón
	Longitud de trabajo del catéter (longitud útil, LU)
	Conformidad europea
	Patentes. Consulte www.shockwavedmedical.com/patents
	Enfermedad arterial periférica
	Indica un contenedor que contiene información sobre el identificador único de dispositivo.
	Importador
	Representante autorizado en Suiza



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, EE. UU.
www.shockwavedmedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irlanda

**Intravaskulaarse litotripsi (IVL) süsteem Shockwave koos perifeerse intravaskulaarse litotripsi (IVL) kateetriga
Shockwave E®
Kasutusjuhend**

**Ette nähtud kasutamiseks ettevõtte
Shockwave Medical, Inc. intravaskulaarse
litotripsi generaatori ja ühendusaabliga**

Kavandatud kasutus

Shockwave'i perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteemi kavandatud kasutus on stenootiliste arterite laiendamise sihtaritis oleva naastu modifitseerimise kaudu, kasutades seadme veresoone seis modifitseerivaid omadusi. Intravaskulaarse litotripsi protseduuri kaltsiumi modifitseerimise aspekt tähdab stenoosi eeltöötlust, modifitseerivaid kalsifitseerunud naastu struktuuri ja kuju enne stenoosi täielikku ballooniga laiendamist sama seadme abil.

Kasutusnäidustus

Perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteem Shockwave E® on näidustatud tööhustatud litotripsi protseduuridel lesioonide laiendamiseks madalarühulise ballooniga, kaasa arvatud kaltsifitseerunud lesioonid perifeerates veresoonkonnas, sh iliakaalset, femoraalseid, iliofemoraalseid poplitealsed ja infrapolitealsed arterid. Seade ei ole ette nähtud kasutamiseks pärsg-, une- ega tserebrovaskulaartes arterites.

Sihtrühm

Ettevõtte Shockwave Medical perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteem on ette nähtud kaltsifitseerunud stenootiliste perifeerete arteritega üle 18-aastaste pacientide raviks, kellele on näidustatud perkutaanne ravi.

Sisu: Perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateeter Shockwave E® (1)

- Saadaval on järgmised balloonni suurused (balloon läbimõõt × balloon piikkus): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm ja 6,0 × 80 mm. Iga suuruse puuhul on kateetri tööpikkus 150 cm.
- Kokkuvolditud balloonide läbimõõdud on järgmised: max 1,37 mm (0,054 tolli) läbimõõtude 2,5 mm ja 3,0 mm korral, max 1,42 mm (0,056 tolli) läbimõõtude 3,5 mm ja 4,0 mm korral, ning max 1,73 mm (0,068 tolli) läbimõõtude 5,0 mm ja 6,0 mm korral.
- Balloonid läbimõõduga 2,5–4,0 mm ühilduvad sisestushülsiga, mille suurus on 5 Fr; balloonid läbimõõduga 5,0–6,0 mm ühilduvad sisestushülsiga, mille suurus on 6 Fr
 - Esimese korra järel kasutage taasisestamiseks ühe (1) suuruse vörra suuremat hülsi kui ühilduvana märgitud (st pärast intravaskulaarse litotripsi kateetri eemaldamist tuleb 2,5–4,0 mm ballooniga kasutada 6 Fr sisestushülli; 5,0–6,0 mm ballooniga 7 Fr sisestushülli).
- Ühilduvus 0,36 mm (0,014-tollise) läbimõõduga juhtetraadiga (üle traadi sisestatav – 300 cm piikkune juhtetraat)

Vajalikud vahendid, mis ei kuulu ettevõtte Shockwave Medical, Inc. tarnekomplekti

- 5–7 Fr sisestushüll
- 0,36 mm (0,014-tolline) juhtetraat (piikkus 300 cm)
- 13 cm × 244 cm (5 tolli × 96 tolli) kaabliümbris
- Täite- ja tühjendusseade

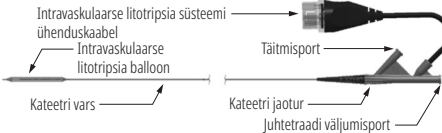
Tarnekomplekt

Intravaskulaarse litotripsi kateeter tarnitakse elektronkiirgusega steriliseeritult. Intravaskulaarse litotripsi kateeter on ette nähtud ühekordseks kasutuseks ja seda ei tohi korduvalt kasutada ega resteriliseerida. Ärge resteriliseerige, sest sellega võib kaasneda seadme hajustumine ja patsiendi vigastus. Ärge kasutage seadet korduvalt, sest see võiks põhjustada ristsaastumist, millega võib kaasneda patsiendi vigastus. Enne kasutamist kontrollige kogu pakendil hoolikalt hajustusti või defekte. Hajustuste või mittesteriilseuse kahtluse korral ärge seadet kasutage, sest sellega võib kaasneda seadme talitlussaire ja/või patsiendi vigastus. Hoidke intravaskulaarse litotripsi kateetrit jahedas, pimedas ja kuivas kohas. Seadme äärmuslike tingimustes hoitundamine võib möjutada selle funktsioonivõimet ja tuua kaasa patsiendi vigastusi.

Ülevaade seadmest

Intravaskulaarse litotripsi kateeter on patenteeritud litotripsi vahend, mis viakse kaltsifitseerunud stenoosi kõrvaldamiseks alajäsemete perifeerete arterite kaudu kohta, mida on muul moel keeruline ravida. Litotripsi seadme pingestamisel genereeritakse ravi sihikohas akustilised rõhuimpulsid, mis lõhestavad lesiooni ladestunud kaltsiumi ja võimaldavad seejärel perifeerse arteri stenoosi madala balloonirõhul laiendada. Intravaskulaarse litotripsi kateeter koosneb integreeritud balloonist koos mitme integreeritud litotripsi emiteritega, millega edastatakse paiksest akustilisi rõhuimpulsi. Süsteem koosneb intravaskulaarse litotripsi

kateetrist, intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaablist ja intravaskulaarse litotripsi generaatorist. Intravaskulaarse litotripsi kateeter on saadaval kuues (6) suuruses: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm ja 6,0 × 80 mm. Perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateeter E® ühildub hülsidega, mille suurus on 5–6 Fr, ning selle tööpikkus on 150 cm. Alljärgnev joonis 1 annab ülevaate intravaskulaarse litotripsi kateetri komponentidest.



Joonis 1. Perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateeter Shockwave E®

Perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateetri Shockwave E® vars sisaldb täitmivalentidku, juhtetraadi valendiku ja litotripsi emitttereid. Täitmivalentidku kasutatakse balloonit täitmiseks vahekorras 50 : 50 füsioloogilise lahuse ja kontrastainega ning balloonit tühjendamiseks. Juhtetraadi valendik võimaldab kasutada läbimõõduga 0,36 mm (0,014 tolli) juhtetraati, mis hõlbustab kateetri viimist sihtstõnoosini ja läbi selle. Süsteem on konstrueeritud üle traadi sisestatavana (OTW) ja selle varre tööpikkus on 150 cm, mistöttu on näidustatud vahetuspiikkusega (300 cm) juhtetraadi kasutamine. Akustiliste rõhuimpulsside edastamiseks ette nähtud emitterid on paigutatud balloonil tööpikkuses. Balloon asub kateetri distaalse osa läheduses. Kaks balloonil olevat röntgenikiirgust mittelabilaskat markerribi tähistavad ballooni pikust ja hõlbustavad raviprotseduuri balloonil paigutamist. Balloonil on konkreetse rõhul kindla pikkuse ja läbimõõduni laiendatav struktuur. Proksimaalsel jaoturil on kolm porti: üks balloonil täitmiseks/tühjendamiseks, üks juhtetraadi valendiku jaoks ning üks intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli ühendamiseks.

Intravaskulaarse litotripsi protseduuriks vajalikud vahendid

Intravaskulaarse litotripsi kateeter on ette nähtud kasutamiseks üksnes intravaskulaarse litotripsi generaatori, intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli ja selle lisatarvikutega. Intravaskulaarse litotripsi generaatori ja intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli ettevalmistamist, kasutamist ja hooldamist puudutava teabe ning hoitustega ja ettevaatusabinõudega tutvumiseks vaadake ettevõtte Shockwave Medical, Inc. *intravaskulaarse litotripsi generaatori ja ühendusaabli kasutusjuhendit*.

Perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateetri Shockwave E® balloonil vastavustabel

Rõhk	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm/kPa	Ø (mm)					
2/203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3/304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4/405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5/507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6/608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

MÄRKUS. Litotripsi protseduuri aegne balloonirõhk on 2–4 atm. Balloonil nominaalne rõhk ja ravijärne rõhk on 4 atm. Balloonil nominaalne rõhkemisrõhk on 6 atm.

Perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteemi Shockwave E® impulsisse edastamise tabel

Raviprotseduuri tuleb järgida alljärgnevat perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteemile Shockwave E® kohalduvate impulsisse edastamise tabelit. Ärge kasutage impulsisse edastust, mida ei ole kirjeldatud allpool toodud intravaskulaarse litotripsi süsteemi impulsisse edastamise tabelis. Mis tahes suuruses intravaskulaarse litotripsi kateetri E® sisestamine intravaskulaarse litotripsi generaatorisse programmeerib selle automaatselt järgmise impulsisse edastamisega.

Ravitstarbeliste impulsisse edastamise sagedes	2 Hz (1 impuls iga 0,5 sekundi järel)
Järjestikuste impulsisse maksimumarv (1 tsükkel)	40 impuls
Minimaalne impulsisse edastamise peatamise periood	10 sekundit
Kateetri kohta kasutatavate impulsisse maksimumarv	400 impuls

Kui kasutaja puüb edastada lubatavast järjestikuste impulsisse maksimumarvust rohkem impulsse, peatab intravaskulaarse litotripsi generaator automaatselt impulsisse edastamise. Impulsisse edastamise jätkamiseks tuleb oodata,

kuni minimaalne impulside edastamise peatamise periood on möödas. Raviseadme nupp tuleb vabastada ja impulsisse edastamise jätkamiseks uesti alla vajutada. Lisateabega tutvumiseks vaadake *intravaskulaarse litotripsi generaatori ja ühendusaabli kasutusjuhendit*.

Kui maksimaalne impulside arv on saavutatud generaatori näidatud kujul, ei saa kateetrit enam kasutada. Kui vajalik on edasine impulsisse edastamine, visake see kateeter ära ja võtke uus. **Ettevaatust! Ühte raviseadme ei tohi edastada rohkem kui 240 impuls.**

Kasutuse vastunäidustused

Intravaskulaarse litotripsi süsteemi ei tohi kasutada alljärgnevatel juhtudel ega otstarbel.

1. Läbi lesioni ei ole võimalik viia 0,36 mm (0,014-tollise) läbimõõduga juhtetraati.
2. Seade ei ole mõeldud kasutamiseks stendisisesest resenoos raviks.
3. Seade ei ole ette nähtud kasutamiseks pärsg-, une- ega tserebrovaskulaartes arterites.

Hoiatused

1. Seade on mõeldud vaid ühekordseks kasutuseks. ÄRGE resteriliseerige ega kasutage korduvalt.
2. Ärge kasutage seadet siis, kui etiketile märgitud kõlbulikku saag on möödas. Aegunud toote kasutamisega võib kaasneda patsiendi vigastus.
3. Enne kasutamist tuleb intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabali alati steriliisesse hülssi sisestada.
4. Kasutage ravitava veresoone jaoks ainult sobiva suurusega balloonit.
5. Täitke balloon balloonil vastavustabeli kohaselt. Balloon rõhk ei tohi ületada nominaalset rõhkemisrõhku.
6. Ärge viige kateetrit edasi ega tömmake seda tagasi, kui balloon ei ole vaakumi abil täielikult tühjendatud. Kui tunnete kateetri käsitsimisel takistust, määraake enne jätkamist kindlaks selle põhjus.
7. Järgige intravaskulaarse litotripsi generaatori kasutamisel kasutusjuhendis täpsustatud soovituslike sätteid. Ärge proovige ületada seadme kohta ette nähtud impulsisse edastamise piiranguid, mis on välja toodud intravaskulaarse litotripsi süsteemile kohalduvas impulsisse edastamise tabelis.
8. Seadet tohib kasutada üksnes interventsionaalsete vaskulaartesete protseduuride tegemises viljunud arstdid.
9. Enne seadme kasutamist peab arst tutvuma juhistega ja nendest aru saama.
10. Seadme kasutamisel ei tohi rakendada ülemäärast jõudu/pöördemomenti, sest sellega võivad kaasneda seadme komponentide kahjustused ja patsiendi vigastus.
11. Kontrollige enne kasutamist kõiki toote komponente ja pakendit. Seadme või pakendi kahjustuse või mittesteriilisuse kahtluse korral ei tohi seadet kasutada. Kahjustunud toote kasutamisega võib kaasneda patsiendi vigastus.
12. Intravaskulaarse litotripsi generaatori ja selle lisatarvikute ettevalmistamist, kasutamist ja hooldamist puudutavat teavet ning vastavaid hoitatusi ja ettevaatusabinõusid vaadake *intravaskulaarse litotripsi generaatori ja ühendusaabli kasutusjuhendit*.

Ettevaatusabinõud

1. Seadme käsitsimisel tuleb rakendada piisavat fluoroskoopilist jälgimist.
2. Kasutada tohib üksnes soovitatud balloonil täiteainet.
3. Arst peab määrama asjakohase antikoagulantri.
4. Arst peab distaalse kaitsevahendi kasutamist puudutava otuse tegemisel hindama ravitava lesioni morfoloogiat.
5. Olge ettevaatlik, et vältida kateetri väändumist. Vändumise korral tuleb seade eemaldada ja panna valmis uus kateeter.
6. Kui balloonil pole võimalik täita või vajalik rõhk ei püsí balloonis, eemaldage kateeter ja kasutage uut seadet.
7. Kui näib, et kateeter ei edasta akustilisi rõhuimpulsside, eemaldage kateeter ja asendage see uuega.
8. Olge patsiendi (nt verega) kokku puutunud seadme käsitsimisel ettevaatlik. Kasutatud toodet tuleb pidada bioloogiliselt ohtlikuks ja see tuleb haiglas kehtestatud eeskirju järgides nõuetekohaselt kõrvvalda.

Oodatav kliiniline kasu

Allpool on toodud andmed perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateetrite Shockwave M⁵⁺/S⁴ kohta, millega perifeerse intravaskulaarse litotripsi kateeter Shockwave E® on samavärre.

Perifeerse intravaskulaarse litotripsi süsteemi, kui seda kasutatakse ettenähtud viisil kaltsifitseerunud stenootiliste perifeerete arterite madala rõhuga balloonidlastatiosonis tööhustatud litotripsi protseduuri abil patientidel, kellele on näidustatud perkutaanne ravi, kliiniline kasu hõlmab järgmist: (1) lõplik jäälstenoso < 50%; (2) voolu piiravate dissektsioonide väike esinemissagedus lõpliku angiograafia ajapunktis;

ja (3) uute raskete kõrvaltoimete (MAE) puudumine 30 päeva jooksul, sealhulgas: surm, sihtjäseme revaskulariseerimine ja sihtjäseme planeerimata amputeerimine (ülapool hüppeliigest).

During Disrupt PAD III Study oli Shockwave'i perifeerse intravaskulaarse litotripsi (IVL) süsteemi ülemaailmne prospettivne, mitmekeskseline, ühekoraks pimedatud randomiseeritud kliniline uuring. Randomiseeritud uuringu eesmärk oli hinnata IVL-i ohutust ja efektiivsust kombinatsioonis ravimkaetud ballooniga (DCB) võrreldes standardse perkutaanse transluminale angioplastikaga (PTA), mida kasutatakse kombinatsioonis DCB-ga mõödukt ja tugevalt kaltsifitseerunud reie- ja õndlaarterite raviks. Uuringu eesmärk oli registreerida vähemalt 334 ja kuni 400 hinnatavat osalejat kuni 60 uuringukeskuses kogu maailmas.

Esmase töhususe tulemusnäitaja oli protseduuri edukus, mis määratleti kui jäÄÄkstenoos $\leq 30\%$ ilma voolu piirava dissektsioonita (\geq klass D) enne DCB-d või stentimist angiograafia tuumiklaboris. Võimendatud sekundaarne tulemusnäitaja oli primaarne avatus 12 kuu pÄÄast, mida määratleti kui sihtkahjustuse kliiniliselt põhjendatud revaskulariseerimise (TLR) puudumist ja restenoosi puudumist, määratuna dupleks-ultraheliga (DUS) või angiogrammiga <5% stenoosist. Muud teised tulemusnäitajad, mida hinnati 30 päeva ning 6, 12 ja 24 kuu mõõdudes, olid rasked kõrvaltoimed (MAE), sihtkahjustuse kliiniliselt põhjendatud revaskularisatsioon (CD-TLR), sääre-õavarre indeks (ABI), Rutherford kategooria ja erukvaliteedi (QoL) näitajad (EQ-5D ning kõndimise halvenemise kütsumustik (WQO)). Rasked kõrvaltoimed (MAE) määratleti kui sihtjäseme erakorralise planeerimata revaskulariseerimise vajadus, sihtjäseme planeerimata suremahuline amputeerimine (ülapool hüppeliigest), sümptomaatiline tromb või distaalsed emboldi, mis vajasid verevoolu parandamiseks kirurgilist, mehaanilist või farmakoloogilist ravi, ja pikenedud haiglaravi, samuti perforatsioonid, mis vajasid sekkumist, sealhulgas päästvat stentimist. Esmase analüüsandi stentimist oli ravikavatsuslik (ITT) populatsioon. Sõltumatud tuumiklaborid andsid erapooletu hinnangu kõigi lõpphindamistes kasutatud piltidele ning sõltumatu kliiniliste sündmuste komitee (CEC) hindas kõiki rasked kõrvaltoimed, revaskularisatsioone ja surmasid.

Tabel 1. Randomiseeritud kliinilise uuringu PAD III esmase tulemusnäitaja andmed

Esmane tulemusnäitaja ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-värtus
Protseduuri edukus ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. Hüpoteesi testi Fischeri täpse testiga, kasutades ühepoolset q = 0,025.			
2. Protseduuri edukust määratletakse kui jäÄÄkstenoos $\leq 30\%$ ilma voolu piirava dissektsioonita (\geq klass D) enne DCB-d või stentimist, hinnatuna angiograafia tuumiklaboris. Analüüsitud angiograafilised ülesvõtted olid kokku 279 patsiendil (IVL 146 vs 133 PTA).			

Vaatlusuring Disrupt PAD III Observational Study (PAD III OS) oli Shockwave'i perifeerse intravaskulaarse litotripsi (IVL) süsteemi ülemaailmne prospettivne, mitmekeskseline, üheharuline register. Selle uuringu eesmärk oli hinnata IVL-i akutset toimet pÄÄrisaamilmas reaalset kaltsifitseerunud, stenootliste, perifeersete arterite raviks. Uuringu algne eesmärk oli registreerida kuni 250 hinnatavat osalejat kuni 60 uuringukeskuses kogu maailmas. Sponsor otsustas surendada valimi suurust 1500 patsiendini, et võimaldada teha suure registri ja alarühmade analüüse mitme lesioni korral, kasutades kateetrid M⁵ ja/või S⁴.

Esmase töhususe tulemusnäitaja oli protseduuri edukus, mis määratleti kui jäÄÄkstenoos $\leq 30\%$ ilma voolu piirava dissektsioonita (\geq klass D) angiograafia tuumiklaboris. Sõltumatu tuumiklabor andsid erapooletu hinnangu kõigi tulemusnäitaja hindamisel kasutatud pildindusmeetodite kohta.

Tabel 2. Vaatlusuringu PAD III esmase tulemusnäitaja andmed

Protseduuri edukus (lõplik) – uuritava taseme ¹	N = 1262
Jah	69,4% (772/1112)
Ei	30,6% (340/1112)
Protseduuri edukus (lõplik) – lesioni taseme ²	N = 1531
Jah	73,0% (998/1367)
Ei	27,0% (369/1367)

1. Protseduuri edukust uuritava taseme arvestatakse, kui uuritaval ravitud lesioni vastab protseduuri edukuse kriteeriumidele.
2. Protseduuri määratletakse edukana lesioni poole, milles lõplik jäÄÄkstenoos oli $\leq 30\%$ ja lõplik dissektsiooni klass oli väiksem kui klass D.

Märkus. 1367 on analüüsitud angiograafiliste ülesvõtetega lesioniide koguvärv, mida sai hinnata esmase tulemusnäitaja tulemuste määramiseks.

Uuring Disrupt PAD⁺ Study oli prospettivne, mitmekeskseline, üheharuline uuring, mis viidi läbi Austraalias, Uus-Meremaal ja USA-s ning mille eesmärk oli hinnata IVL-i süsteemi Shockwave M⁵ ohutust ja toimivust kaltsifitseerunud perifeersete arterite raviks.

Kõik uuringus osalejad olid kölklikud esmase ohutusnäitaja hindamiseks (tabel 3). Mitte ühelgi osalejal ei esinenud rasked kõrvaltoimed, seega oli 30 päeva raskete kõrvaltoimed esinemissagedus 0,0% (0/37). 52 sihtkahjustusest oli lõplikus ajapunktis esmase töhususe tulemusnäitaja analüüsimeks hinnatavad angiograafilised kujutised 48-l (92,3%). Tehniline edukus saavutati 89,6% (43/48) sihtlesoonidest. Ülejäänud viie (5) lesioni jäÄÄkstenoos oli lõplikus ajapunktis > 30% ja ühelgi polnud voolu piiravat dissektsiooni.

Tabel 3. Uuringu PAD⁺ 30 päeva tulemusnäitaja tulemused

Näitaja	Statistika % (n/N)
Esmane ohutuse tulemusnäitaja Raske kõrvaltoime sündmus	0,0% (0/37)
Sihtjäseme erakorralise kirurgilise revaskulariseerimise vajadus	0,0% (0/37)
Sihtjäseme planeerimata suuremahuline amputeerimine (ülapool hüppeliigest)	0,0% (0/37)
Sümptomaatiline tromb või distaalsed emboldi ¹	0,0% (0/37)
Perforatsioonid, mis vajasid sekkumist, sealhulgas päästvat stentimist	0,0% (0/37)
Esmane töhususe tulemusnäitaja Lõplik tekniline edukus ²	89,6% (43/48)
1. Määratletud voolu parandamiseks ja haiglaravi pikendamiseks kirurgilisi, mehaanilisi või farmakoloogilisi meetmeid nõudva trombi või distaalsete embolite kliinilliste nähtude/sümptomitega ravitud jäÄÄsem ravitud lesioni piirkonnas või sellest distaalsel pärast indeksprotseduuri või tuvastatud angiograafiliselt.	
2. Tehniline edukus: lesioni lõplik jäÄÄkstenoos $\leq 30\%$ ilma voolu piirava dissektsioonita (\geq klass D) angiograafia tuumiklaboris.	

Kõrvalnahud

Standardsete angioplastika protseduuride võimalike kõrvalnahud hulka kuuluvad alljärgnevad.

- Valu juurdepääsu loomise kohas
- Allergiline reaktsioon kontrastainele, antikoagulandile ja/või tromboosivastasele ravile
- Arteri dissektsioon
- Arteri perforatsioon või rebend
- Arteri spasm
- Arteriovenoosne fistul
- Veritsust hõlmavad tüsistused
- Surm
- Embolia (õhkemeholio, koe emboolia, trombi teke või aterosklerootiline emboolia)
- Erakorraline või plaaniline arteri šunteerimise operatsioon
- Sisestuskohaga seotud tüsistused
- Juhtedisse ravi või seatmde mõne komponendi purunemine, millega võib, aga ei pruugi kaasneda seatmde emboolia, raske vigastus või kirurgilise sekkumine
- Hematoom vaskulaarse juurdepääsu loomise kohas
- Verejooks
- Hüpertensioon/hüpotensioon
- Infektsioon/sepsis
- Isheemia
- Stendi paigaldamine
- Pseudoaneurüsm
- Neerukahjustus
- Ravitud segmendi restenoos
- Šokk/kopsusöödeem
- Perifeerse arteri täielik oklusioon
- Vaskulaarsed tüsistused, mis võivad pikendada protseduuri ja/või nõuda kirurgilist korrigeerimist (avatud operatsioonile üleminekut)

Seadme ja selle kasutamisega seotud kindlaks tehtud riskid hõlmavad alljärgnevaid.

- Allergiline/immunoloogiline reaktsioon kateetris kasutatud materjalidele või kattekihilale
- Seadme talitlushäire või purunemine

Protseduuri seotud toimingud

Ettevaatust! Intravaskulaarse litotripsi generaatori ja intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli ettevalmistamist, kasutamist ja hooldamist puudutavat teavet ning hoitavust ja ettevaatusabinõusid vaadake intravaskulaarse litotripsi generaatori ja ühendusaabli kasutusjuhendist.

Ettevalmistused

1. Valmistage sisestuskohad standardset steriilset tehnikat kasutades ette.
2. Saavutage juurdepääsu veresoontele arsti eelistatud juurdepääsuks kasutades.
3. Paigaldage sobiva suurusega sisestushüls.
- a. Radiaalseks juurdepääsuks kasutage eelistatud, sobiva pikkusega hülsi ravi sihtkohani jöödmiseks.
4. Valige balloonkateetri suurus, mis on 1,1 : 1 vastavuses ülaltoodud ballooniga vastavustabeli ja sihtsoone läbimõõduga. Kui suurus 1,1 : 1 ei ole saadaval, tuleb kasutada kõige suuremat balloonit läbimõõtu.
5. Kontrollige, kas toote etikett vastab eelmises sammus valitud kateetrile.
6. Kontrollige steriilset barjääri ja veenduge, et see oleks terve.
7. Avage steriilne barjääri, eemaldades läbipaistvalt kotti valge lipiku.
8. Viige kateeter aseptiliselt steriilsesse välja.
9. Valmistage balloon ette standardset tehnikat kasutades. Täitke 20 cc (ml) süstal 5 cc (ml) 50 : 50 vahekorras füsioloogilise lahuse ja kontrastaineega. Kinnitage süstal kateetri jaoturi olevasse täitmisporigi. Tömmake süstlakolbi vaakumi tekitamiseks vähemalt kolm korda, et vedelik tõrjus välja kateetris oleva öhu.
10. Täitke täitmisporiga 10 cc (ml) 50 : 50 vahekorras füsioloogilise lahuse ja kontrastaineega. Eemaldage süstal ja ühendage täitemisseade kateetri jaoturi oleva täitmisporiga, jälgides, et süsteemi ei satuks öhu.
11. Loputage juhtetraadi porti füsioloogilise lahusega.
12. Eemaldage kateetrit kaitsehüls.
13. Niisutage hõrdofilse kattekihili aktiveerimiseks balloonni ja distaalsest võlli steriilse füsioloogilise lahusega.
14. Siisutage intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli steriilsesse hülsi või sondi katteümbriisesse.
15. Eemaldage proksimaalselt otsalt kateetri ja ühendage intravaskulaarse litotripsi kateetri konnektor (vt joonis 1) intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabliga.
16. Ühendage sama intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli teine ots intravaskulaarse litotripsi generaatoriga.

Ettevaatust! Ärge vajutage raviseadme nuppu, kui balloon pole täidetud 50% füsioloogilise lahuse ja 50% kontrastaineega, sest sellega võib balloon kahjustada.

Intravaskulaarse litotripsi kateetri ravitavasse kohta viimine

1. Viige ravitavast kohast läbi 0,36 mm (0,014-tollise) läbimõõduga juhtetraadi.
2. Juhtige intravaskulaarse litotripsi kateetri üle vahetuspikkusega (300 cm) 0,36 mm (0,014-tollise) läbimõõduga juhtetraadi ja läbi hülsi ning viige balloon ravitavasse kohta.
3. Lähtuge balloonni ravitavasse kohta paigutamisel markeribadest.

Ravitavas kohas litotripsi protseduuri tegemine

1. Kui intravaskulaarse litotripsi kateeter on paigas, hinnake selle asukohta fluoroskoobiliselt.
2. Kui asend pole õige, kohandage asukohta korrigeerimiseks intravaskulaarse litotripsi kateetrit.
3. Täitke balloon rõhuni 2,0–4,0 atm, et tagada selle täielik liibumine veresoone seina vastu.
MÄRKUS. Litotripsi ei tohi teha, kui balloon on täidetud üle 4 atm, kuna hõli väljund ei suurene ja kõrgem rõhuk ravi ajal võib suurendada riski, et balloon kaotab rõhu.
4. Tehke intravaskulaarse litotripsi raviprotseduuri (kuni 40 impulsi) intravaskulaarse litotripsi süsteemi impulsidest edastamise tabeli kohaselt, vajutades intravaskulaarse litotripsi süsteemi ühendusaabli olevat raviseadme nuppu.
5. Täitke balloon nominaalse rõhuni ülaltoodud balloonni vastavustabeli kohaselt ja hinnake fluoroskoobiliselt lesioniis saavutatud tulemust.
6. Tühjendage balloon ja oodake vereringe taastamiseks vähemalt 10 sekundit.
MÄRKUS. Intravaskulaarse litotripsi generaator on programmeeritud forsserima minimaalselt 10-sekundilist pausi iga 40 edastatud impulsi järel.
7. Korrale samme 3, 4, 5 ja 6 lisaravitsüklikeks, kuni lesioni on piisavalt laienenud või kui kateeter on uuesti paigutatud.
8. Vajaduse korral võib teha lisaravitsükli. Kui intravaskulaarse litotripsi balloonist pikema lesioni töötu on vajalik balloon mitmekordne täitmine, on soovitlik balloon ülekate vähemalt 1 cm ulatuses, mis aitab vältida teatud piirkondade vahelejäämist. Olge siiski hoolikas ja ärgi edastage ühte raviseadmet üle 240 impulsi.

- Jäädvustage IVL-i ravijärgse tulemuse hindamiseks arteriogramm.
- Veenduge enne intravaskulaarse litotripsi kataetri eemaldamist, et balloon oleks täiesti tühi.
- Eemaldage intravaskulaarse litotripsi kataeter. Kui seadme hemostaatilise klapi kaudu eemaldamine on libeduse töötu komplitsseeritud, võtke steriilse marliga ettevaatlikult kataetrist kinni.
- Kontrollige kõiki komponente veendumaks, et kataeter on terve. Seadme talitushäire korral või ülevaatusel mis tahes defektide täheldamisel loputage juhtetraadi valendik, puhastage kataetri välispind füsioloogilise lahusega, pange kataeter suletavasse kilekott ja võtke edasiste juhiste saamiseks ühendust ettevõttega Shockwave Medical, Inc.

Ettevaatust! Kehast väljatömmatud intravaskulaarse litotripsi kataeter tuleb uuesti sisestada ühe (1) suuruse võrra suuremassa hülssi kui ühilduvana märgitud (st päramist intravaskulaarse litotripsi kataetri eemaldamist tuleb 2,5–4,0 mm ballooniga kasutada 6 Fr sisestushülli; 5,0–6,0 mm ballooniga 7 Fr sisestushülli).

Patsientidele antav teave

Arstid peavad paluma patsientidel otsida perifeerse verevoolu vähinemise nähtude ja sümpтомite korral viivitamatult arstiabi. Teadaolevalt ei kohaldu tavapärasele igapäevategevusele mingeid piiranguid. Patsientidel tuleb paluda järgida arsti määratud ravirežiimi.

Seadmete tagastamine

Kui ettevõtte Shockwave Medical intravaskulaarse litotripsi süsteemi mis tahes osaga on enne protseduuri või protseduuri ajal probleeme, kõrvaldage see kasutuselt ning võtke ühendust kohaliku esindajaga ja/või saatke e-kiri aadressile [complaints@shockwemedical.com](mailto:complaints@shockwavedmedical.com).

Kui patsient / kasutaja / kolmas isik asub Euroopa Liidus või riigis, kus kehitib sama reguleeriv kord (määrus 2017/745/EL meditsiiniseadmete kohta), ning seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tulemusena on toimunud tõsine vahejuhtum, teatage sellest tootjale ja/või tootja volitatud esindajale ja oma riiklikele asutusele.

Patendid: www.shockwemedical.com/patents

Sümbol	Selgitus
	Mitte kasutada korduvalt
	Meditsiiniseade
	Kölblikkusaeg
	Steriliseeritud kiirguse abil; ühekordne sterililine barjäär koos väliste kaitsepakendiga
	Steriliseeritud kiiritamisega
	Ettevaatust!
	Tootja
	Tootmiskuupäev
	Protseduuripakendi tootja
	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud. Kui sterilne barjäär on kahjustatud, lugege kasutusjuhendit.
	Hoida kuivana
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
	Hoida eemal soojusallikast
	Partii kood
	Katalooginumber
	Mitte resteriliseerida
	Ristlõige

Sümbol	Selgitus
	Mittepürogeenne
	Vaadake kasutusjuhendit
	Sisaldab ühte seadet (sisu: 1)
	Sooituslik juhetraat
	Sooituslik sisestushüll
	Üle traadi sisestatav
	Ballooni läbimõõt
	Ballooni tööpikkus
	Kataetri tööpikkus (kasutatav pikkus)
	Conformité Européenne
	Patendid; külastage veebisaiti www.shockwemedical.com/patents
	Perifeersete arterite haigus
	Tähistab kandurit, mis sisaldb teavet seadme kordumatu identifitseerimistunnuse kohta.
	Importija
	Volitatud esindaja Šveitsis



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, Ameerika Ühendriigid
www.shockwemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Iirimaa

Shockwave- intravaskulaarinen litotripsiäjärjestelmä (IVL-järjestelmä) ja Shockwave E®-perifeerinen intravaskulaarinen litotripsiakatetri (IVL-katetri) Käyttöohjeet

Käytettäväksi Shockwave Medical, Inc. -yhtiön IVL-generaattorin ja -liitintäkaapelin kanssa

Käyttötarkoitus

Shockwave- perifeerisen intravaskulaarisen litotripsiäjärjestelmän käyttötarkoitus on laajentaa ahtautuneita valtimoita muokkaamalla kohdevaltimossa olevaa plakkia käytämällä verisuonuen seinämää muokkaavia laitteen ominaisuuksia. Toimenpiteessä käytetään intravaskulaarista litotriptiaa kalsiumin muokkaamiseen ahtauman esikäsiteylissä, jossa kalkkiutunee plakin rakennetta ja joustuvuutta muokataan ennen ahtauman täydellistä pallolaajennusta samalla laitteella.

Käytötoàihe

Shockwave E®- perifeerinen IVL-järjestelmä on tarkoitettu perifeerisissä verisuonissa (mm. lonkka-, reisi-, iliofemoraali-, polvitäive- ja infrapoplitealivaltimoissa) olevien leesioiden (mm. kalkkiutuneiden leesioiden) litotriptiaa tehostettuun pienipaineiseen pallolaajennukseen. Laitetta ei ole tarkoitettu käytettäväksi sepelvaltimoissa, kaulavaltimoissa tai aivoverisuonissa.

Kohdepopulaatio

Shockwave Medicalin perifeerinen IVL-järjestelmä on tarkoitettu kalkkiutuneiden ja ahtautuneiden perifeeristen valtimoiden hoitoon yli 18-vuotiaille potilaille, jotka sopivat perkutaaniseen hoitoon.

Sisältö: Shockwave E®- perifeerinen IVL-katetri (1)

- Saavatilla ovat seuraavat pallon koot (pallon läpimitta x pallon pitius): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm ja 6,0 x 80 mm. Kunkin kolokuukan katetrin käyttöpituus on 150 cm.
- Taiteltujen pallojen läpimitat ovat: koot 2,5 mm ja 3,0 mm enintään 1,37 mm (0,054"), koot 3,5 mm ja 4,0 mm enintään 1,42 mm (0,056") ja koot 5,0 mm ja 6,0 mm enintään 1,73 mm (0,068").
- 2,5–4,0 mm:n pallo on yhteensopiva 5 F:n sisäänvientiholkin kanssa, 5,0–6,0 mm:n pallo on yhteensopiva 6 F:n sisäänvientiholkin kanssa.
 - Cäytä uuteen sisäänvientiin yhtä (1) holkkikokoa suurempaa kuin yhteensopivuusmerkintöjen mukainen holki ensimmäisen käytön jälkeen (eli IVL-katetrin poistamisen jälkeen: 2,5–4,0 mm:n pallon kanssa käytetään 6 F:n sisäänvientiholkka ja 5,0–6,0 mm:n pallon kanssa käytetään 7 F:n sisäänvientiholkka).
- Yhteensopiva 0,36 mm:n (0,014") ohjainlangan kanssa (OTW, 300 cm:n lanka).

Tarvittavat laitteet, joita Shockwave Medical, Inc. ei toimita

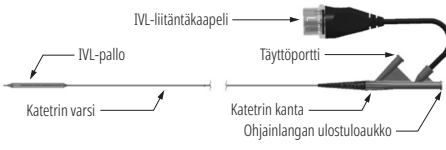
- 5–7 F:n sisäänvientiholki
- 0,36 mm:n (0,014") ohjainlanka (pitius 300 cm)
- kaapelin suojuus 13 cm x 244 cm (5" x 96")
- täytö-/yhjennyslaite.

Toimitustapa

IVL-katetri toimitetaan steriliinä elektronisuihulla steriloituna. IVL-katetri on tarkoitettu vain kertäytöiseksi, eikä sitä ole tarkoitettu uudelleenkäytöö tai -steriloointi varten. Sitä ei saa steriloida uudelleen, sillä tämä voi vahingoittaa laitetta ja aiheuttaa potilasvahingon. Laitetta ei saa käyttää uudelleen, sillä tämä voi johtaa ristikkontaminaatioon, mikä voi aiheuttaa potilasvahingon. Tarkasta kaikki pakaukset huolellisesti ennen käyttöä varrioiden ja vikojen varalta. Älä käytä laitetta, jos steriiliusojuksessa näky merkkejä varioista tai peukaloinnista, sillä ne voivat johtaa laitteen toimintahäiriöihin ja potilasvahinkoihin. Säilytä IVL-katetria viileässä, pimeässä ja kuivassa paikassa. Laitteen säilyttäminen äärioloosuhteissa voi vaikuttaa sen toimintaan ja johtaa potilasvahinkoon.

Laitteen kuvaus

IVL-katetri on yksinoikeudella valmistettu litotripsialaite, joka viedään alarajojen perifeeristen valtimoiden kautta kohteeseen, jossa kalkkiutunee ahtauman hoitaminen on muulla tavoin vaikeaa. Litotripsialaitteen aktivoiminen saa hoito kohteessa aikaan akustisia painepulsseja, jotka hajottavat leesiissä olevaan kalkkiutumaan, ja mahdollistaa näin perifeerisen valtimon ahtauman laajentamisen piennellä pallon paineella. IVL-katetri koostuu integroidusta pallosta ja sarjasta integroituja litotriptialähettimiä, jotka lähettävät akustisia painepulsseja. Järjestelmä koostuu IVL-katetrista, IVL-liitintäkaapelista ja IVL-generaattorista. IVL-katetri on saatavana kuutena (6) kokona: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm ja 6,0 x 80 mm. E®-perifeerinen IVL-katetri on yhteensopiva 5–6 F:n holkin kanssa, ja sen käyttöpituus on 150 cm. Katso IVL-katetrin osat alla olevasta kuvasta 1.



Kuva 1: Shockwave E®- perifeerinen IVL-katetri

Shockwave E®- perifeerisen IVL-katetrin varressa on täytöllumeni, ohjainlangan luumen ja litotriptialähettimet. Täytöllumenia käytetään pallon täytämisseen keittosuoalauksen ja varjoaineen seoksella (1:1) ja pallon tyhjentämiseen. Ohjainlangan luumenissa voidaan käyttää 0,36 mm:n (0,014") ohjainlankaa helpottamaan katetrin viemistä kohdeauhaan ja sen läpi. Järjestelmä on suunniteltu ohjainlankaa pitkin asettavaksi (OTW) varren käyttöpitudolessa 150 cm, joten vahipituinen (300 cm) ohjainlanka on tarpeen. Äänepaineepulssejä antavat lähetimet sijaitsevat pallon käyttöpituidella. Pallo sijaitsee katetrin distaalikärjen lähellä. Pallossa olevat kaksi röntgenpositiivista merkkirengastaa osoittavat pallon pituuden ja auttavat pallon sijoittamisessa hoidon aikana. Pallo on suunniteltu siten, että se laajenee tietyssä paineessa tunnettuun, tiettyyn pituuteen ja läpimittaan. Proksimaalisessa kannassa on kolme porttia: yksi pallon täytämistä/tyhjentämistä varten, yksi ohjainlangan luumen varten ja yksi IVL-liitintäkaapelin liittämistä varten.

IVL-toimenpiteessä tarvittavat laitteet

IVL-katetri on tarkoitettu käytettäväksi ainoastaan yhdessä IVL-generaattorin, IVL-liitintäkaapelin ja sen lisävarusteiden kanssa. Katso IVL-generaattorin ja IVL-liitintäkaapelin valmistelu, käyttö, varoitukset, varotoimet ja kunnossapito Shockwave Medical, Inc. -yhtiön IVL-generaattori ja -liitintäkaapelin käyttöoppaasta.

Shockwave E®- perifeerisen IVL-katetrin pallon venyyvystaulukko

Paine	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm – kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

HUOMAUTUS: 2–4 atm on litotriptiahdossa käytettävä pallon paine. 4 atm on pallon nimellispaine ja hoidon jälkeinen paine. 6 atm on pallon nimellinen puhkeamispaine (RBP).

Shockwave E®- perifeerisen IVL-katetrin pulssijärjestystaulukko

Hoidon aikana on noudatettava seuraavaa Shockwave E®- perifeerisen IVL-järjestelmän pulssijärjestystä. Älä käytä muita pulssijärjestyskiä kuin alla olevassa IVL-järjestelmän pulssijärjestystaulukossa mainittua järjestystä. Minkä tahansa kokoinen E®-IVL-katetri liittämisen ohjelmoi automaattisesti IVL-generaattorin seuraavan hoitosekvenssin:

Hoitoaajaus	2 Hz (1 pulssi 0,5 sekunnin välein)
Jatkuvien pulssejien (1 jakso) enimmäismäärä	40 pulssia
Tauon vähimmäisaika	10 sekuntia
Katetrikohdaisen pulssien kokonaismäärä enintään	400 pulssia

Jos käyttäjä yrityy antaa enemmän kuin suurimman sallitun määriän jatkuvia pulssuja, IVL-generaattori on suunniteltu pysähtymään automaattisesti. Pulssien antamista ja hoitoa voidaan jatkaa, kunnes on odotettu vähintään tauon vähimmäisaika. Hoitopainike täytyy vapauttaa ja sitä on painettava uudelleen hoidon jatkamiseksi. Katso lisätietoja IVL-generaattori ja -liitintäkaapelin käyttöoppaasta.

Jos generaattorissa näkyvä suuri sallittu pulssien määrä saavutetaan, katetria ei voi enää käyttää. Jos hoitoa on jatkettava, hävitä kyseinen katetri ja otta käyttöön uusi katetri. **Huomio: Samaan hoitosegmenttiin ei saa käyttää yli 240:tä pulssia.**

Käytön vasta-aiheet

IVL-järjestelmän käyttö on vasta-aiheista seuraavissa tapauksissa:

- 0,36 mm:n (0,014") ohjainlankaa ei voida viedä leesiin poikki.
- Laitetta ei ole tarkoitettu stentinsäisen restenoosin hoitoon.
- Laitetta ei ole tarkoitettu käytettäväksi sepelvaltimoissa, kaulavaltimoissa tai aivoverisuonissa.

Varoitukset

- Tämä laite on tarkoitettu ainoastaan kertäytöön. Sitä ei SAA steriloida tai käyttää uudelleen.
- Laitetta ei saa käyttää, jos sen viimeinen käyttöpäivä on ylietetty. Vanhentuneen tuotteen käyttäminen voi vahingoittaa potilasta.
- Työnnä IVL-liitintäkaapeli aina steriliin suojukseen ennen käyttöä.
- Käytä suonen hoitamiseen vain sopivan kokoista palloa.
- Täytä pallo venyyvystaulukon mukaisesti. Pallon paine ei saa yliittää nimellistä puhkeamispainetta (RBP).
- Katetria ei saa työntää eteenpäin eikä vetää taaksepäin, ellei pallo ole tyhjennetty kokonaan alipaineella. Jos käsitteily aikana tuntuu vastusta, vastuksen syy on selvitettyä ennen toimenpiteen jatkamista.
- Käytä IVL-generaattoria käyttöoppaassa suositelluilla asetuksilla. Älä yrityt ylitä laitekohtaisia pulssien enimmäismääriä, jotka on annettu IVL-järjestelmän pulssijärjestystaulukossa.
- Laitetta saavat käyttää vain lääkärit, jotka tuntevat verisuoniin kohdistuvat interventiotiominpiteet.
- Lääkäriiden täytyy lukea ja ymmärtää nämä ohjeet ennen laitteen käyttöä.
- Laitetta käytettäessä ei saa käyttää liiallista voimaa tai vääräntövoimaa, sillä se voi vahingoittaa laitteen osia ja potilasta.
- Tarkasta kaikki tuotteen osat ja pakkaus ennen käyttöä. Laitetta ei saa käyttää, jos se tai pakkaus on vaurioitunut tai jos steriiliys on vaarantunut. Vahingoittuneen tuotteen käyttäminen voi vahingoittaa potilasta.
- Katso IVL-generaattorin ja sen lisävarusteiden valmistelu, käyttö, varoitukset, varotoimet ja kunnossapito IVL-generaattori ja -liitintäkaapelin käyttöoppaasta.

Varotoimenpiteet

- Tee kaikki laitteen manipulointi riittävässä läpivalaisuusohjauksessa.
- Käytä vain suositeltua pallon täytööainetta.
- Lääkärin tulee antaa asianmukaista antikoagulanttihoitoa.
- Distaalisen suojauskseen käyttöä koskeva päätös tulee tehdä hoidettavan leesion lääkärin tekemän morfologisen arviointin perusteella.
- Katetrit taittumista on varottava huolellisesti. Jos se taattuu, poista laite ja valmistele uusi laite.
- Jos täytäminen tai paineen ylläpitäminen ei onnistuu, poista katetri ja käytä uutta laitetta.
- Jos vaikuttaa siltä, ettei katetri anna litotriptian äänepaineepulssuja, vaihda katetrit tilalle toisiaan katetri.
- On ryhdyttävä varotoimiin, kun laitetta käsitellään sen oltua kosketuksessa potilaaseen (vereen). Käytettyä tuotetta on pidettävä biologista vaaraa aiheuttavana, ja se tulee hävittää asianmukaisesti sairaalan käytäntöä noudattaen.

Odottettavissa olevat kliiniset hyödyt

Seuraavat tiedot ovat peräisin Shockwave M®/S®-perifeerisistä IVL-katetreista, jotka ovat vastaanollisia Shockwave E®-perifeerisen IVL-katetrin kanssa.

Kliiniset hyödyt, kun perifeeristä IVL-järjestelmää käytetään tarkoitettuvalta kalkkiutuneiden ja ahtautuneiden perifeeristen valtimoiden litotriptialla tehostettuun pienipaineiseen pallolaajennukseen potilaille, jotka sopivat perkutaaniseen hoitoon, ovat mm. seuraavat: (1) lopullinen jäljellä oleva ahtauma < 50 %, (2) verisuonen virtausta rajoittavan dissektoitumisen vähäinen esiintyvyys lipulissessa angiografiassa ja (3) merkittävien haittatahutumien (MAE), kuten kuolema, kohderajan revaskularisaatio ja suunnitelmaton kohderajan amputaatio (nilkan yläpuolella), puuttuminen 30 päivän kuluessa.

Disrupt PAD III -tutkimus oli Shockwave- perifeerisen intravaskulaarisen litotriptiajärjestelmän (IVL) maailmanlaajuisen prospektiivinen, yksiosokontrollitettu, satunnaisesti tarkoitettu tutkimus tavoitteena oli arvioida lääkkeellä pinnotettun pallon (DCB) kanssa käytettävän IVL:n turvallisuutta ja tehoa verrattuna DCB:n kanssa yhdessä käytettävään tavanomaiseen perkutaaniseen transluminäiseen pallolaajennukseen (PTA) kohdalaajuisesti ja valkeasti kalkkiutuneiden femoroploplitealisten valtimoiden hoidossa. Tutkimukseen oli tarkoitus ottaa vähintään 334 ja enintään 400 arvioitavissa olevaa tutkittavaa enintään 60 tutkimuskeskuksesta maailmanlaajuisesti. Ensijäiden tehon päättetapahtuma oli toimenpiteen onnistuminen, joka määriteltiin seuraavasti: jäljellä oleva ahtauma ≤ 30 % ilman virtausta rajoittavaa dissektoitumista (\geq aste D) ennen DCB:tä tai stentin asettamista angiografiisen keskuslaboratorion mukaan. Toissijainen päättetapahtuma oli ensijäiden avoimus 12 kuukauden kuluttua, joka määriteltiin seuraavasti: ei oireisiin perustuva kohdelesioni revaskularisaatiota (TLR) eikä restenoosia, joka määritettiin kaksikaukuvauskella (DUS) tai angiografialla, joka osoitti < 50 %:n stenoosia. Muita toissijaisista päättetapahtumista, joita arvioitiin

30 päivän, 6, 12 ja 24 kuukauden kuluttua, olivat merkittävästi haittataapuhumat (MAE), oireisiin perustuva leision revaskularisaatio (CD-TLR), nilkkolaikavarsipaineusuhde (ABI), Rutherfordin luokka ja elämänlaatu koskevat mittarit (EQ-5D ja kävelyn heikkenemistä koskeva kysely [WIQ]). MAE-tapahtumaksi määriteltiin kohderajan hätkäkirurgisen revaskularisaation tarve, suunnittelematon kohderajan merkittävä amputaatio (nilkan yläpuolella), oireinen trombi tai distaalinen embolia, joka edellytti kirurgisia, mekaanisia tai farmakologisia keinoja virtauksen parantamiseksi ja sairaalahoidon pidentämistä, sekä perforatio, jota edellyttivät interventiot, mukaan luettuna pelastava stentin asetus. Ensijainen analysoitiokanta oli lähtöryhmien mukainen (ITT) populaatio. Riippumattomat keskuslaboratoriot arvioivat puolueettomasti kaikki päätetapahtumiin arvioinnissa käytetyt kuvantamismenetelmät, ja riippumaton kliinisten tapahtumienv komitea (CEC) arvioi kaikki MAE-tapahtumat, revaskularisaatiot ja kuolemantapaukset.

Taulukko 1. Satunnaistetun kliinisen PAD III -tutkimuksen ensijaisen päätetapahtuman tiedot

Ensijainen päätetapahtuma ¹	IVL N=153	PTA N=153	P-arvo
Toimenpiteen onnistuminen ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Hypoteesi testataan Fisherin tarkalla testillä, jonka yksisuuntainen $\alpha=0,025$.			
2. Toimenpiteen onnistuminen määriteltiin seuraavasti: jäljellä oleva ahtauma $\leq 30\%$ ilman virtausta rajoittavaa dissektoitumista (\geq aste D) ennen DCB:tä tai stentin asettamista angiografisen keskuslaboratorion mukaan. Yhteensä 279 tutkittavalla oli analysoitavia angiografiakuviua (IVL 146 vs. 133 PTA).			

Havainnoiva Disrupt PAD III -tutkimus (PAD III OS) oli Shockwave- perifeerisen intravaskulaarisen litotriptisjärjestelmän (IVL) maailmanlaajuisen, prospektiivisen, yksiaarainen monikeskusrekisteri. Tämän tutkimuksen tavoitteena oli arvioida IVL:n aikuttua tehoa kalkkiutuneiden, ahtautuneiden perifeeristen valtimoiden hoidossa todellisessa tilanteessa. Tutkimukseen oli alun perin tarkoitus ottaa enintään 250 tutkittavaa enintään 60 tutkimuskeskuksesta maailmanlaajuisesti. Toimeksiantaja päätti suurentaa otoskoon 1 500 tutkittavaan, mikä mahdollisti laajan rekisterin ja alaryhmänanalyysit useista leesioista M⁺- tai S⁺-katetereja käytettäessä.

Ensijainen tehn päätetapahtuma oli toimenpiteen onnistuminen, joka määriteltiin seuraavasti: jäljellä oleva ahtauma $\leq 30\%$ ilman virtausta rajoittavaa dissektoitumista (\geq aste D) angiografisen keskuslaboratorion mukaan. Riippumaton angiografinen keskuslaboratorio arvioi puolueettomasti kaikki päätetapahtuman arvioinnissa käytetyt kuvat.

Taulukko 2. PAD III OS -tutkimuksen ensijaisen päätetapahtuman tiedot

Toimenpiteen onnistuminen (lopullinen) – tutkittavan tasolla ¹	N=1262
Kyllä	69,4 % (772/1112)
Ei	30,6 % (340/1112)
Toimenpiteen onnistuminen (lopullinen) – leision tasolla ²	
Kyllä	73,0 % (998/1367)
Ei	27,0 % (369/1367)

- 1. Toimenpiteen katsotaan onnistuneen tutkittavan osalta, kun tutkittavan kaikki hoidetut leesiot täytyvät toimenpiteen onnistumisen kriteerit.
- 2. Toimenpiteen katsotaan onnistuneen leesioiden osalta, kun jäljellä oleva ahtauma on $\leq 30\%$ ja lopullinen dissektoitumisaste on pienempi kuin D.

Huomautus: 1 367 on niiden leesioiden kokonaismäärä, joiden angiografiakuvalt ovat analysoitavissa ensijaisen päätetapahtuman tuloksien arviointia varten.

Disrupt PAD⁺-tutkimus oli Australiassa, Uudessa-Seelannissa ja Yhdysvalloissa toteutettu prospektiivinen, yksiaarainen monikeskustutkimus, jonka tarkoituksena oli arvioida Shockwave M⁺-IVL-järjestelmän turvallisuutta ja suorituskykyä kalkkiutuneiden perifeeristen valtimoiden hoidossa.

Kaikki tutkittavat soveltuivat ensijaisen turvallisuuden päätetapahtuman arviointiin (taulukko 3). Yhdelläkään tutkittavalla ei ilmennyt MAE-tapahtumia, joten 30 päivän MAE-aste oli 0,0 % (0/37). 48 kohdeleiosissa 52:sta (92,3 %) angiografiakuvalt olivat analysoituvia ensijaisen tehn päätetapahtuman analysiin varten viimeisessä aikapisteessä. Tekninen onnistuminen saavutettiin 89,6 %:ssä (43/48) kohdeleiosista. Jäljelle jäädessä viidessä (5) leesiossa oli > 30 %:n jäännöstenosoosi; yhdeskään ei ollut virtausta rajoittavaa dissektoitumista viimeisessä aikapisteessä.

Taulukko 3. PAD⁺-tutkimuksen 30 päivän päätetapahtuman tulokset

Mittari	Arvo % (n/N)
Ensijainen turvallisuuden päätetapahtuma MAE-tapahtuma	0,0 % (0/37)
Kohderajan hätkäkirurgisen revaskularisaation tarve	0,0 % (0/37)
Suunnittelematon kohderajan merkittävä amputaatio (nilkan yläpuolella)	0,0 % (0/37)
Oireinen trombi tai distaalinen embolis ¹	0,0 % (0/37)
Perforatioiden korjaaminen edellyttää toimenpiteitä, mukaan lukien pelastavan stentin käyttö	0,0 % (0/37)
Ensijainen tehn päätetapahtuma Lopullinen tekninen onnistuminen ²	89,6 % (43/48)
1. Määritellään trombin tai distaalisten embolusten kliinisinä merkeinä/oireina, jotka havaitaan hoitettussa raajassa hoitetuun leision alueella tai sen distaalissa puolella indeksitoimenpiteen jälkeen tai jotka havaitaan angiografisesti ja jotka vaativat kirurgisia, mekaanisia tai farmakologisia keinoja virtauksen parantamiseksi ja sairaalahoidon pidentämistä.	
2. Tekninen onnistuminen: leision jäljellä oleva ahtauma $\leq 30\%$ ilman virtausta rajoittavaa dissektoitumista (\geq aste D) angiografisen keskuslaboratorion mukaan. (IVL 146 vs. 133 PTA).	

- Avaa steriliilisuojuksen irrottamalla valkoinen läppä läpinäkyvästä pussista.
- Vie katetri varovasti ja aseptisesti steriliilille alueelle.
- Valmistele pallo vakiotekniikkaa noudataan. Ota 20 ml:n ruiskuun 5 ml keittosuolaliuoksen ja varjoaineen seosta (1:1). Kiinnitä ruisku katetrin kannan täytpörttiin. Vedä alipaine vähintään 3 kertaa ja vapauta se, jotta neste korvaa katetrissa olevan ilman.
- Ota täyty- /tyhjennyslaitteeseen 10 ml keittosuolaliuoksen ja varjoaineen seosta (1:1). Irrota ruisku ja kiinnitä täyty- /tyhjennyslaitte katetrin kannan täytpörttiin. Varmista, ettei järjestelmään pääse ilmaa.
- Huuhtele ohjainlangan portti keittosuolaliuoksella.
- Poista suojaholki katetrista.
- Kastele pallo ja distaalinen varsi steriliilille keittosuolaliuoksella hydrofüllisen piinnotteen aktivoimiseksi.
- Työnnä IVL-liitääntäkaapeli steriliiliin suojuksen tai sondisuojuksen ennen käyttöä.
- Irrota tulppa proksimalipäästä ja kiinnitä IVL-katetrin liitin (ks. kuva 1) IVL-liitääntäkaapeliin.
- Kiinnitä saman IVL-liitääntäkaapelin toinen pää IVL-generaattoriin.

Huomio: Älä paina hoitopainiketta, ellei palloa ole täytetty keittosuolaliuoksen ja varjoaineen seoksella (1:1), sillä muuten pallo voi vioittua.

IVL-katetrin vieminen hoitokohtaan

- Työnnä 0,36 mm:n (0,014") ohjainlanka hoitokohdan poikki.
- Lataa IVL-katetri vahitopituseen (300 cm) 0,36 mm:n (0,014") ohjainlankaan ja holkin läpi ja vie pallo hoitokohtaan.
- Sijoita pallo hoitokohtaan käytäällä apuna merkkireikäitä.

Litotriptian käyttö hoitokohdassa

- Kun IVL-katetri on paikoillaan, määritä sijainti läpivalaisukuvan avulla.
- Jos sijainti on väärä, säädä IVL-katetri oikeaan kohtaan.
- Täytä pallo 2,0–4,0 atm:n paineeseen varmistaaksesi, että pallo asettuu tiivisti suonen seinämään vasten.
HUOMAUTUS: Litotriptia ei saa käyttää, jos pallo on täytetty yli 4 atm:n paineeseen, koska sonikaatioteho ei suurenne ja korkeampi paine hoidon aikana voi lisätä pallon paineen pienemisen riskiä.
- Anna IVL-hoitotako (enintään 40 pulssia) IVL-järjestelmän pulsijärjestystaulukon mukaisesti painamalla IVL-liitääntäkaapelin hoitopainiketta.
- Täytä pallo niemellispaineeseen pallon venyyystaulukon (edellä) mukaisesti ja määritä leision vaste läpivalaisukuvan avulla.
- Tyhjennä pallo ja odota vähintään 10 sekuntia, jotta veri alkaa taas virrata.
HUOMAUTUS: IVL-generaattori on ohjelmoitu pitämään vähintään 10 sekunnin tauko jokaista annetun 40 pulssin jälkeen.
- Tee lisähöitojaksoa toistamalla vaiheet 3, 4, 5 ja 6, kunnes leeshio on riittävästi laajentunut tai jos katetri asetetaan uudelleen.
- Lisähöitoja voidaan antaa, jos se katsotaan tarpeelliseksi. Jos täytyjäjä joudutaan tekemään enemmän, koska leeshio on IVL-palloa pidempii, suositeltava pallojen limitys on vähintään 1 cm, jotta alueita ei jää hoitamatta. On huolehdittava kuitenkin tarkasti siitä, ettei ylitetä 240 pulssin rajaa samassa hoitosegmentissä.
- Ota lopuksi arteriografiakuva IVL-hoidon tulosten arvioimiseksi.
- Varmista, että pallo on tyhjentynyt kokonaan, ennen kuin poistat IVL-katetrin.
- Poista IVL-katetri. Jos laiteen poistaminen hemostaaventiiin läpi on liukkaiden vuoksi vaikeaa, tarttu katetriin varovasti steriliillä sideharsolla.
- Tarkasta kaikki osat varmistaaksesi, että katetri on ehjä. Jos laite ei toimi oikein tai tarkastuksessa havaitaan vikoja, huuhtele ohjainlangan luumen ja puhdistaa katetrin ulkopinta keittosuolaliuoksella, aseta katetri suljettuun muovipussiaan säilytystä varten ja ota yhteys Shockwave Medical, Inc. -yhtiöön lisähöjeita varten.

Huomio: Jos IVL-katetri on vedetty kertaalleen ulos kehosta, käytä sen uuteen sisäänvientiin yhtä (1) holkkikokoaa suurempaa kuin yhteensopivusmerkintöjen mukainen holkkia (eli IVL-katetrin poistamisen jälkeen: 2,5–4,0 mm:n pallon kanssa käytetään 6 F:n sisäänvientiholkkia ja 5,0–6,0 mm:n pallon kanssa käytetään 7 F:n sisäänvientiholkkia).

Tietoja potilaalle

Lääkäreiden tulee neuvoa potilaita hakeutumaan hoitoon välittömästi, jos havaitaan heikentyneen perifeerisen verenkierron merkkejä tai oireita. Tavanomaisille päävitäisille toimille ei ole tunnettuja rajoituksia. Potilaita tulee neuvoa noudattamaan lääkärin heille määräಮää hoitoa.

Laitteiden palauttaminen

Jos jokin tämän Shockwave Medicalin IVL-järjestelmän osa ei toimi ennen toimenpidettä tai toimenpiteen aikana, lopeta osan käyttö ja ota yhteyttä paikalliseen edustajaan tai lähetä sähköpostia osoitteeseen complaints@shockwavedmedical.com.

Jos kyseessä on potilas / käyttäjä / kolmas osapuoli Euroopan unionissa ja maissa, joissa noudatetaan identtisiä säädöksiä (asetus 2017/745/EU lääkinnällisistä laitteista): jos tämän laitteen käytön aikana tai sen käytöstä johtuen on ilmennyt vakava vaaratilanne, ilmoita siitä valmistajalle ja/tai sen valtuutetulle edustajalle ja kansalliselle viranomaiselle.

Patentit: www.shockwavedmedical.com/patents

Symboli	Määritelmä
	Ei saa käyttää uudelleen
	Lääkinnällinen laite
	Viimeinen käyttöpäivä
	Steriloitu säteilyttämällä; yksittäinen steriilsuojuus, jonka suojaapakkaus on ulkopuolella
	Steriloitu säteilyttämällä
	Huomio
	Valmistaja
	Valmistuspäivä
	Toimenpidepakauksen valmistaja
	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut. Jos steriilsuojuus on vahingoittunut, katso ohjeita käyttöohjeista.
	Säilytettävä kuivana
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisön alueella
	Suojattava lämmöltä
	Eräkoodi
	Luettelonnumero
	Ei saa steriloida uudelleen
	Poikkileikkaus

Symboli	Määritelmä
	Ei-pyrogeeninen
	Tutustu käyttöohjeisiin
	Sisältää 1 yksikön (sisältö: 1)
	Suositeltu ohjainlanka
	Suositeltu sisäänvientiholki
	Ohjainlankaa pitkin asetettava
	Pallon läpimitta
	Pallon käyttöpituuus
	Katetrin käyttöpituuus (Usable Length, UL)
	Conformité Européenne
	Patentti. Katso www.shockwavedmedical.com/patents
	Perifeerinen valtimotauti
	Osoittaa tietovälaineen, joka sisältää yksilöllisen laitetunnistein tiedot.
	Maahanottoja
	Valtuutettu edustaja Sveitsissä



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavedmedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irlanti

Système de lithotripsie intravasculaire (Intravascular Lithotripsy, ou IVL) de Shockwave avec cathéter de lithotripsie intravasculaire (IVL) périphérique Shockwave E⁸

Mode d'emploi

Destiné à être utilisé avec le générateur IVL et le câble de connexion IVL Shockwave Medical, Inc.

Utilisation prévue

Le système de lithotripsie intravasculaire périphérique de Shockwave, grâce à ses attributs de modification de la paroi du vaisseau, est destiné à dilater les artères sténosées en modifiant la plaque présente dans l'artère cible. La modification du calcium dans le cadre de l'intervention de lithotripsie intravasculaire consiste en un préconditionnement de la sténose visant à modifier la structure et la compliance de la plaque calcifiée avant d'effectuer une dilatation par ballonnet complète de la sténose à l'aide de ce dispositif.

Indication

Le système IVL périphérique Shockwave E⁸ est indiqué pour la dilatation par ballonnet à faible pression, accompagnée d'une lithotripsie, des lésions, y compris les lésions calcifiées, dans le système vasculaire périphérique, dont les artères iliaques, fémorales, ilio-fémorales, poplitées et infra-poplitées. Ce dispositif n'est pas destiné à être utilisé dans les artères coronaires, carotides ou cérébrovasculaires.

Population cible

Le système IVL périphérique de Shockwave Medical est destiné à traiter les artères périphériques sténosées et calcifiées chez les patients âgés de plus de 18 ans qui sont candidats à un traitement percutané.

Contenu : Cathéter IVL périphérique Shockwave E⁸ (1)

- Les ballonnets sont disponibles dans les tailles suivantes (diamètre du ballonnet x longueur du ballonnet) : 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm et 6,0 x 80 mm. La longueur utile du cathéter est de 150 cm pour chaque taille.
- Les diamètres des ballonnets pliés sont : 1,37 mm (0,054 po) max. pour des diamètres de 2,5 mm et 3,0 mm, 1,42 mm (0,056 po) max. pour des diamètres de 3,5 mm et 4,0 mm et 1,73 mm (0,068 po) max. pour des diamètres de 5,0 mm et 6,0 mm.
- Les ballonnets de 2,5 à 4,0 mm de diamètre sont compatibles avec les gaines d'introduction 5 F ; les ballonnets de 5,0 à 6,0 mm de diamètre sont compatibles avec les gaines d'introduction de 6 F.
 - Pour la réinsertion, utiliser une (1) gaine de taille supérieure à celle indiquée sur l'étiquette de compatibilité après l'utilisation initiale (c.-à-d. à la suite du retrait du cathéter IVL : gaine d'introduction de 6 F pour les ballonnets de 2,5 à 4,0 mm ; gaine d'introduction de 7 F pour les ballonnets de 5,0 à 6,0 mm).
- Compatible avec les guides de 0,36 mm (0,014 po) (OTW - fil 300 cm).

Dispositifs requis mais non fournis par Shockwave Medical, Inc.

- Gaine d'introduction de 5 à 7 F
- Guide de 0,36 mm (0,014 po), de 300 cm de long
- Manchon de câble de 13 cm x 244 cm (5 po x 96 po)
- Dispositif de gonflage

Conditionnement

Le cathéter IVL est fourni stérile (stérilisation par faisceau d'électrons). Le cathéter IVL est réservé à un usage unique et ne doit pas être réutilisé ou restérilisé. Ne pas restériliser le dispositif au risque de l'endommager et de blesser le patient. Ne pas réutiliser le dispositif au risque de provoquer une contamination croisée qui pourrait blesser le patient. Inspecter soigneusement l'emballage pour détecter tout signe de dommage ou de défaut avant l'utilisation. Ne pas utiliser le dispositif s'il semble endommagé ou si sa barrière stérile est compromise, au risque d'entraîner un dysfonctionnement et/ou des blessures pour le patient. Conserver le cathéter IVL dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière. L'exposition du dispositif à des conditions extrêmes risque de compromettre son fonctionnement et de provoquer des blessures chez le patient.

Description du dispositif

Le cathéter IVL est un dispositif de lithotripsie exclusif acheminé dans le système artériel périphérique des membres inférieurs, jusqu'au site d'une sténose calcifiée jugée difficile à traiter. Une fois alimenté, le dispositif de lithotripsie émettra des impulsions de pression acoustique dans le site de traitement cible, fragmentant les dépôts de calcium au sein de la lésion et permettant la dilatation subséquente d'une sténose artérielle périphérique à l'aide du ballonnet à faible pression. Le cathéter IVL est composé d'un ballonnet intégré et d'un réseau d'émetteurs de lithotripsie intégrés, permettant l'émission

localisée d'impulsions de pression acoustique. Le système est composé du cathéter IVL, d'un câble de connexion IVL et d'un générateur IVL. Le cathéter IVL est proposé dans six (6) tailles : 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm et 6,0 x 80 mm. Le cathéter IVL périphérique E⁸ est compatible avec une gaine 5 F à 6 F et sa longueur utile est de 150 cm. Se reporter à la figure 1 ci-dessous pour localiser les pièces du cathéter IVL.

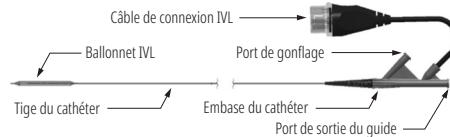


Figure 1 : Cathéter IVL périphérique Shockwave E⁸

La tige du cathéter IVL périphérique Shockwave E⁸ contient une lumière d'inflation, une lumière de guide et les émetteurs de lithotripsie. La lumière d'inflation est utilisée pour gonfler et dégonfler le ballonnet avec une solution à parts égales de sérum physiologique et de produit de contraste. La lumière de guide permet d'utiliser un guide de 0,36 mm (0,014 po) pour faciliter l'acheminement du cathéter vers et à travers la sténose cible. Le système est un dispositif sur guide (OTW, ou « Over-the-wire ») doté d'une tige dont la longueur utile est de 150 cm. Un guide d'une longueur d'échange de 300 cm est donc indiqué. Les émetteurs sont positionnés dans la longueur utile du ballonnet et servent à émettre les impulsions de pression acoustique. Le ballonnet est situé à proximité de l'embout distal du cathéter. Deux marqueurs radio-opaques à l'intérieur du ballonnet indiquent la longueur du ballonnet et permettent de positionner ce dernier au cours du traitement. Le ballonnet constitue un segment extensible de longueur et de diamètre connus sous une pression précise. L'embout proximal est doté de trois ports : un pour le gonflage/dégonflage du ballonnet, un pour la lumière du guide et un pour le raccordement du câble de connexion IVL.

Dispositifs requis pour effectuer une intervention IVL

Le cathéter IVL doit être utilisé exclusivement avec le générateur IVL, le câble de connexion IVL et ses accessoires. Se reporter au *Manuel d'utilisation du générateur IVL et du câble de connexion IVL* Shockwave Medical, Inc. pour des détails sur la préparation, le fonctionnement, les avertissements et précautions et l'entretien du générateur IVL et du câble de connexion IVL.

Tableau de conformité du ballonnet du cathéter IVL périphérique Shockwave E⁸

Pression	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

REMARQUE : 2 à 4 atm est la pression du ballonnet de traitement par lithotripsie. 4 atm est la pression nominale du ballonnet et la pression post-traitement. 6 atm est la pression de rupture nominale du ballonnet.

Tableau de séquence d'impulsion du système IVL périphérique Shockwave E⁸

La séquence d'impulsion du système IVL périphérique Shockwave E⁸ suivante doit être respectée tout au long du traitement. Ne pas utiliser une séquence d'impulsion différente de celle indiquée dans le tableau ci-dessous. Quelle que soit la taille du cathéter IVL E⁸, son insertion dans le générateur IVL programadera automatiquement ce dernier en fonction de la séquence de traitement suivante :

Fréquence de traitement	2 Hz (1 impulsion chaque 0,5 seconde)
Nombre maximal d'impulsions continues (1 cycle)	40 impulsions
Période de pause minimale	10 secondes
Impulsions totales maximales par cathéter	400 impulsions

Le générateur IVL est conçu pour s'arrêter automatiquement si l'utilisateur essaie de délivrer un nombre d'impulsions continues supérieur au nombre maximal autorisé. Pour reprendre les impulsions, attendre au moins la période de pause minimale avant de recommencer le traitement. Le bouton de commande du traitement doit être relâché, puis enfoncé à nouveau pour reprendre le traitement. Pour de plus amples informations, se reporter au *manuel d'utilisation du générateur IVL et du câble de connexion IVL*.

Si le nombre maximal d'impulsions affiché sur le générateur est atteint, le cathéter ne peut plus être utilisé. Si un traitement supplémentaire est nécessaire, jeter le cathéter et le remplacer par un neuf. **Mise en garde : Ne pas dépasser 240 impulsions au cours du même traitement.**

Contre-indications

Le système IVL est contre-indiqué dans les cas suivants :

1. Impossibilité de faire passer un guide de 0,36 mm (0,014 po) dans la lésion.
2. Ce dispositif n'est pas destiné à être utilisé pour le traitement d'une resténose intra-stent.
3. Ce dispositif n'est pas destiné à être utilisé dans les artères coronaires, carotides ou cérébrovasculaires.

Avertissements

1. Ce dispositif est réservé à un usage unique (une seule fois). NE PAS restériliser et/ou réutiliser.
2. Ne pas utiliser un dispositif après la date de péremption indiquée sur l'étiquette. L'utilisation d'un produit périmé peut exposer le patient à des risques de blessures.
3. Toujours insérer le câble de connexion IVL dans le manchon stérile avant l'utilisation.
4. Utiliser uniquement un ballonnet dont la taille correspond au vaisseau à traiter.
5. Gonfler le ballonnet conformément au tableau de compliance ci-dessus. La pression du ballonnet ne doit pas être supérieure à la pression de rupture nominale.
6. Ne pas acheminer ou retirer le cathéter si le ballonnet n'est pas complètement dégonflé sous vide. En cas de résistance ressentie pendant la manipulation, en déterminer la cause avant de poursuivre.
7. Utiliser le générateur IVL conformément aux réglages recommandés dans le manuel d'utilisation. Ne pas tenter de modifier les limites d'impulsion à vie de chaque dispositif, telles qu'elles sont définies dans le tableau de séquence d'impulsion du système IVL.
8. Ce dispositif ne doit être utilisé que par des médecins habitués à pratiquer des interventions vasculaires.
9. Les médecins doivent lire et comprendre les présentes instructions avant l'utilisation du dispositif.
10. Ne pas exercer une force ou une torsion excessive sur le dispositif au risque d'endommager ses pièces et de blesser le patient.
11. Inspecter toutes les pièces du dispositif, ainsi que son emballage, avant utilisation. Ne pas utiliser si le dispositif ou son emballage est endommagé, ou si sa stérilité a été compromise. L'utilisation d'un produit endommagé peut exposer le patient à des risques de blessures.
12. Pour des détails sur la préparation, le fonctionnement, les avertissements et précautions, et l'entretien du générateur IVL et de ses accessoires, se reporter au *Manuel d'utilisation du générateur IVL et du câble de connexion IVL*.

Précautions

1. Toujours manipuler le dispositif sous contrôle radioscopique.
2. Utiliser uniquement le milieu de gonflage recommandé pour le ballonnet.
3. Un traitement anticoagulant approprié doit être administré par le médecin.
4. La décision d'utiliser une protection distale doit être basée sur l'évaluation par le médecin de la morphologie de la lésion traitée.
5. Veiller à ne pas tordre le cathéter. En cas de vrillage, retirer le dispositif et préparer un cathéter neuf.
6. Si le gonflage ou le maintien de la pression est impossible, retirer le cathéter et utiliser un dispositif neuf.
7. Si le cathéter ne semble pas émettre les impulsions de pression acoustique nécessaires à la lithotripsie, le retirer et le remplacer par un autre cathéter.
8. Manipuler le dispositif avec précaution après son utilisation sur le patient, par ex. en cas de contact avec du sang. Après l'intervention, le produit est considéré comme un matériel biologique dangereux et doit être éliminé conformément au protocole de l'hôpital.

Bénéfices cliniques attendus

Les données suivantes représentées concernent les cathétères IVL périphériques Shockwave M⁵/S⁴, équivalents au cathéter IVL périphérique Shockwave E⁸.

Les bénéfices cliniques du système IVL périphérique utilisé comme indiqué pour la dilatation par ballonnet à faible pression, accompagnée d'une lithotripsie, des artères périphériques sténosées et calcifiées chez les patients candidats à un traitement percutané, sont les suivants : (1) sténose résiduelle finale < 50 % ; (2) faible incidence de dissections limitant le flux au point temporel angiographique final ; et (3) absence de nouveaux événements indésirables majeurs (MAE ou « Major Adverse Events ») dans les 30 jours y compris : décès, revasculisation du membre cible et amputation non prévue du membre cible (au-dessus de la cheville).

L'étude Disrupt PAD III était une investigation clinique prospective, multicentrique, mono-bras, randomisée mondiale portant sur le système de lithotripsie intravasculaire (IVL) périphérique de Shockwave. L'étude randomisée avait pour objectif d'évaluer la sécurité et l'efficacité de l'IVL utilisée en association avec un ballonnet à revêtement médicamenteux (DCB ou « drug-coated balloon ») comparée à une angioplastie transluminale percutanée (ATP) standard utilisée en association avec un DCB pour le traitement des artères fémoro-poplitées à calcification modérée et sévère. L'étude visait à recruter au moins 334 sujets et au plus 400 sujets évaluables dans un maximum de 60 centres dans le monde entier. Le critère d'évaluation principal de l'efficacité était la réussite de l'intervention, définie comme une sténose résiduelle $\leq 30\%$ sans dissection limitant le flux (\geq grade D) avant la pose d'un DCB ou d'un stent tel qu'évalué par un laboratoire central d'angiographie. Le critère d'évaluation secondaire puissant sur le plan statistique était la perméabilité principale à 12 mois, définie comme une absence de revascularisation clinique de la lésion cible (TLR ou « target lesion revascularization ») et l'absence de resténose déterminée par échographie duplex ou une sténose $< 50\%$ déterminée par angiographie. Les autres critères d'évaluation secondaires à 30 jours, 6, 12 et 24 mois incluaient les événements indésirables majeurs (MAE), la revascularisation clinique de la lésion cible (CD-TLR), l'index de pression systolique (IPS) cheville/bras, la catégorie Rutherford et les mesures de qualité de la vie (QoV) [EQ-5D ainsi que le questionnaire sur les troubles de la marche (WIQ ou « Walking Impairment Questionnaire »)]. Un MAE est défini comme le besoin d'une revascularisation chirurgicale d'urgence du membre cible, une amputation majeure non prévue du membre cible (au-dessus de la cheville), un thrombus symptomatique ou des embolies distales nécessitant une stratégie chirurgicale, mécanique ou pharmacologique pour améliorer le flux et une prolongation de la durée d'hospitalisation, ainsi que des perforations exigeant une intervention, notamment la pose d'un stent d'urgence. L'ensemble des données de l'analyse principale portait sur la population en intention de traiter (ITT). Des laboratoires centraux indépendants ont procédé à une évaluation impartiale de toutes les images utilisées dans les analyses des critères d'évaluation et un comité des événements cliniques (CEO) indépendant a confirmé tous les MAE, les revascularisations et les décès.

Tableau 1. Données du critère d'évaluation principal de l'ECR PAD III

Critère d'évaluation principal ¹	IVL N = 153	ATP N = 153	Valeur p
Réussite de l'intervention ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065

1. L'hypothèse est analysée à l'aide du test exact de Fisher avec un α unilatéral = 0,025.
2. La réussite de l'intervention est définie comme une sténose résiduelle $\leq 30\%$ sans dissection limitant le flux (\geq grade D) avant la pose d'un DCB ou d'un stent tel qu'évalué par un laboratoire central d'angiographie. Des images angiographiques analysables étaient disponibles pour 279 sujets en tout (146 IVL vs 133 ATP).

L'étude observationnelle Disrupt PAD III (PAD III OS) était un registre mondial, prospectif, multicentrique, mono-bras, portant sur le système de lithotripsie intravasculaire (IVL) périphérique de Shockwave. Cette étude avait pour objectif d'évaluer la performance de l'IVL dans un contexte réel aigu pour le traitement des artères périphériques sténosées et calcifiées. L'étude visait initialement à recruter au plus 250 sujets dans un maximum de 60 centres dans le monde entier. Le promoteur a décidé d'élargir la taille de l'échantillon à 1 500 sujets afin de pouvoir analyser de nombreuses lésions à l'aide des cathéters M⁵ et/ou S⁴ dans le registre complet et dans des sous-groupes.

Le critère d'évaluation principal de l'efficacité était la réussite de l'intervention, définie comme une sténose résiduelle $\leq 30\%$ sans dissection limitant le flux (\geq grade D) par un laboratoire central d'angiographie. Un laboratoire central d'angiographie indépendant a étudié impartialément l'ensemble de l'imagerie utilisée dans le cadre de l'examen du critère d'évaluation.

Tableau 2. Données du critère d'évaluation principal de l'étude observationnelle PAD III

Réussite (finale) de l'intervention au niveau des sujets ¹	N = 1262
Oui	69,4 % (772/1112)
Non	30,6 % (340/1112)
Réussite (finale) de l'intervention au niveau de la lésion ²	N = 1531
Oui	73,0 % (998/1367)
Non	27,0 % (369/1367)

1. L'intervention est considérée comme réussie lorsque toutes les lésions traitées chez un sujet répondent aux critères de réussite de l'intervention.
 2. L'intervention est considérée comme réussie lorsque les lésions présentent une sténose résiduelle $\leq 30\%$ et que le grade de dissection finale est inférieur à D.
- Remarque : 1 367 représente le nombre total de lésions avec images angiographiques analysables permettant d'examiner les résultats du critère d'évaluation principal.

L'étude Disrupt PAD⁺ était une étude prospective, multicentrique, mono-bras menée en Australie, en Nouvelle-Zélande et aux États-Unis, visant à évaluer la sécurité et la performance du système IVL M⁵ de Shockwave pour le traitement des artères périphériques calcifiées.

Tous les sujets étaient éligibles à l'examen du critère d'évaluation principal de la sécurité (Tableau 3). Aucun sujet n'a subi de MAE ; le taux de MAE à 30 jours était donc de 0,0 % (0/37). Sur les 52 lésions cibles, 48 (92,3 %) avaient des images angiographiques évaluables au point temporel final de l'analyse du critère d'évaluation principal de l'efficacité. La réussite technique a été obtenue dans 89,6 % (43/48) des lésions cibles. Les cinq (5) lésions restantes présentaient une sténose résiduelle $> 30\%$; aucune n'avait une dissection limitant le flux au point temporel final.

Tableau 3. Résultats du critère d'évaluation à 30 jours pour PAD⁺

Mesure	Statistiques % (n/N)
Critère d'évaluation principal de la sécurité Événement indésirable majeur (MAE)	0,0 % (0/37)
Besoin d'une revascularisation chirurgicale d'urgence du membre cible	0,0 % (0/37)
Amputation majeure non prévue du membre cible (au-dessus de la cheville)	0,0 % (0/37)
Thrombus symptomatique ou embolies distales ¹	0,0 % (0/37)
Perforations nécessitant une intervention, notamment un stent d'urgence	0,0 % (0/37)
Critère d'évaluation principal de l'efficacité Réussite technique finale ²	89,6 % (43/48)

1. Définis comme des signes/symptômes cliniques de thrombus ou d'embolie distale détectés dans le membre traité dans la région ou à proximité de la lésion traitée après l'intervention de référence, ou démontrés par angiographie, nécessitant une stratégie chirurgicale, mécanique ou pharmacologique pour améliorer le flux et une prolongation de la durée d'hospitalisation.
2. Réussite technique : sténose résiduelle finale $\leq 30\%$ sans dissection limitant le flux (\geq grade D) de la lésion tel que déterminé par le laboratoire central d'angiographie.

Effets indésirables

Les effets indésirables possibles couramment associés aux angioplasties standard incluent les suivants :

- Douleur localisée au site d'accès
- Réaction allergique au produit de contraste, au traitement anticoagulant et/ou au traitement antithrombotique
- Dissection artérielle
- Perforation ou rupture artérielle
- Spasme artériel
- Fistule artérioveineuse
- Complications hémorragiques
- Décès
- Embolies (embolie gazeuse, tissulaire, thromboembolie ou athéro-embolie)
- Pontage artériel d'urgence ou non
- Complications au site d'accès
- Rupture du guide ou de toute pièce du dispositif pouvant ou non entraîner l'embolisation du dispositif, des blessures graves ou une intervention chirurgicale
- Hématoème au(x) site(s) d'accès vasculaire
- Hémorragie
- Hypertension/hypotension
- Infection/septicémie
- Ischémie
- Mise en place d'un stent
- Pseudo-anévrisme
- Insuffisance rénale
- Resténose du segment traité
- Traumatisme/œdème pulmonaire
- Occlusion totale de l'artère périphérique
- Complications vasculaires susceptibles de prolonger l'intervention et/ou d'exiger un acte de chirurgie réparatrice (passage à la chirurgie ouverte)

Risques identifiés comme spécifiques au dispositif et à son utilisation :

- Réaction allergique/immunitaire au(x) matériau(x) ou au revêtement du cathéter
- Dysfonctionnement ou échec du dispositif

Etapes de l'intervention

Mise en garde : se reporter au manuel d'utilisation du générateur IVL et du câble de connexion IVL pour des détails sur la préparation, le fonctionnement, les avertissements et précautions et l'entretien du générateur IVL et du câble de connexion IVL.

Préparation

1. Préparer le site d'insertion en suivant une technique stérile standard.
2. Créer une voie d'accès vasculaire en utilisant le site d'accès privilégié du médecin.
3. Placer une gaine d'introduction de taille appropriée.
 - a. Pour un accès radial, utiliser la gaine privilégiée de longueur appropriée pour atteindre la zone de traitement cible.
4. Sélectionner un cathéter dont la taille de ballonnet est légèrement supérieure (1,1:1) à celle du diamètre du vaisseau de référence (voir tableau de compliance ci-dessus). Le ballonnet de plus grand diamètre doit être utilisé si la taille 1,1:1 n'est pas disponible.
5. Vérifier que l'étiquette du produit correspond au cathéter sélectionné à l'étape précédente.
6. Inspecter la barrière stérile et s'assurer qu'elle est intacte.
7. Briser la barrière stérile en détachant le volet blanc de la pochette transparente.
8. Introduire délicatement le cathéter dans le champ stérile en utilisant une technique aseptique.
9. Préparer le ballonnet en suivant une technique stérile standard. Remplir une seringue de 20 cm³ (ml) avec 5 cm³ (ml) d'une solution à parts égales de sérum physiologique et de produit de contraste. Raccorder la seringue au port de gonflage sur l'embase du cathéter. Pomper au moins 3 fois pour évacuer le vide et permettre au liquide de remplacer l'air dans le cathéter.
10. Remplir le dispositif de gonflage/dégonflage avec 10 cm³ (ml) d'une solution à parts égales de sérum physiologique et de produit de contraste. Débrancher la seringue et raccorder le dispositif de gonflage/dégonflage au port de gonflage de l'embase du cathéter en veillant à ne pas laisser entrer de l'air dans le système.
11. Rincer le port de guide avec du sérum physiologique.
12. Retirer la gaine de protection du cathéter.
13. Humidifier le ballonnet et la tige distale avec du sérum physiologique stérile pour activer le revêtement hydrophile.
14. Insérer le câble de connexion IVL dans le manchon stérile ou l'embout de sonde.
15. Retirer la protection de l'extrémité proximale et raccorder le connecteur du cathéter IVL (voir la fig. 1) au câble de connexion IVL.
16. Fixer l'autre extrémité du même câble de connexion IVL au générateur IVL.

Mise en garde : ne pas appuyer sur le bouton de traitement si le ballonnet n'est pas rempli d'une solution à parts égales de sérum physiologique et de produit de contraste, sous peine d'endommager le ballonnet.

Acheminement du cathéter IVL au site de traitement

1. Acheminer le guide de 0,36 mm (0,014 po) vers le site de traitement.
2. Charger le cathéter IVL sur la longueur d'échange (300 cm) du guide de 0,36 mm (0,014 po) à travers la gaine, puis acheminer le ballonnet jusqu'au site de traitement.
3. Positionner le ballonnet dans le site de traitement à l'aide des marqueurs.

Traitement du site par lithotripsie

1. Une fois le cathéter IVL en place, enregistrer sa position sous contrôle radioscopique.
 2. S'il n'est pas positionné correctement, ajuster le cathéter IVL.
 3. Gonfler le ballonnet entre 2,0 atm et 4,0 atm pour s'assurer d'une apposition complète à la paroi du vaisseau.
- REMARQUE : la lithotripsie ne doit pas être administrée si le ballonnet est gonflé à > 4 atm car il n'y a pas d'augmentation de la sortie sonique et une pression plus élevée pendant le traitement peut augmenter le risque de perte de pression du ballonnet.*
4. Suivre la séquence de traitement IVL (jusqu'à 40 impulsions) conformément au tableau de séquence d'impulsion du système IVL en appuyant sur le bouton de commande de traitement du câble de connexion IVL.
 5. Gonfler le ballonnet à la pression nominale indiquée dans le tableau de conformité du ballonnet (ci-dessus), puis documenter la réponse de la lésion sous contrôle radioscopique.

6. Dégonfler le ballonnet et attendre au moins 10 secondes pour rétablir le flux sanguin.
REMARQUE : le générateur IVL est programmé pour imposer une période de pause minimale de 10 secondes chaque fois que 40 impulsions sont administrées.
7. Répéter les étapes 3, 4, 5 et 6 pour d'autres cycles de traitement, jusqu'à ce que la lésion ait été suffisamment dilatée ou si le cathéter est reposé.
8. D'autres cycles de traitement peuvent être effectués si nécessaire. Si plusieurs gonflements sont nécessaires en raison d'une lésion plus longue que le ballonnet IVL, ce dernier doit chevaucher la lésion d'au moins 1 cm pour éviter tout échec géographique. Prendre cependant soin de ne pas dépasser 240 impulsions au cours du même traitement.
9. Effectuer un artériogramme complet pour évaluer le résultat post-intervention IVL.
10. Confirmer que le ballonnet est complètement dégonflé avant de retirer le cathéter IVL.
11. Retirer le cathéter IVL. S'il est difficile de retirer le dispositif par la valve hémostatique en raison de la lubrification, saisir délicatement le cathéter avec de la gaze stérile.

12. Inspecter toutes les pièces pour s'assurer que le cathéter est intact. En cas de dysfonctionnement du dispositif ou si des défauts sont observés pendant l'inspection, rincer la lumière de guide et nettoyer la surface extérieure du cathéter avec du sérum physiologique. Placer le cathéter dans un sac en plastique stérile et contacter Shockwave Medical, Inc. pour obtenir des instructions supplémentaires.

Mise en garde : une fois retiré du corps du patient, le cathéter IVL doit être réinséré dans une (1) gaine de taille supérieure à celle indiquée sur l'étiquette de compatibilité après l'utilisation initiale (c.-à-d. à la suite du retrait du cathéter IVL : gaine d'introduction de 6 F pour les ballonnets de 2,5 à 4,0 mm ; gaine d'introduction de 7 F pour les ballonnets de 5,0 à 6,0 mm).

Informations destinées aux patients

Les médecins doivent demander aux patients d'obtenir une aide médicale immédiate en cas de signes ou de symptômes de ralentissement du flux sanguin périphérique. Il n'existe aucune limitation connue concernant les activités quotidiennes normales. Les patients doivent être informés de suivre le traitement médical prescrit par leur médecin.

Retour des dispositifs

Si une partie du système IVL Shockwave Medical présente un dysfonctionnement avant ou pendant une intervention, arrêter de l'utiliser et contacter un représentant local et/ou envoyer un courriel à complaints@shockwavemedical.com.

Patient/utilisateur/partie tierce dans l'Union européenne et dans les pays disposant d'une réglementation identique (Règlement 2017/745/UE relatif aux dispositifs médicaux) : si, au cours de l'utilisation de ce dispositif ou à la suite de son utilisation, un incident grave se produit, veuillez le signaler au fabricant et/ou à son représentant autorisé et à votre organisme national.

Brevets : www.shockwavemedical.com/patents

Symbole	Définition
	Ne pas réutiliser
	Dispositif médical
	Date de péremption
	Stérilisation par irradiation ; barrière stérile unique avec emballage de protection extérieur
	Stérilisé par irradiation
	Attention
	Fabricant
	Date de fabrication
	Producteur du nécessaire
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ; si la barrière stérile est endommagée, consulter le mode d'emploi.
	Conserver au sec
	Représentant agréé dans la Communauté européenne
	Conserver à l'abri de la chaleur
	Code de lot
	Numéro de référence
	Ne pas restériliser
	Profil transversal

Symbole	Définition
	Apyrogène
	Consulter le mode d'emploi
	Contient 1 unité (Contenu : 1)
	Guide recommandé
	Gaine d'introduction recommandée
	Sur guide
	Diamètre du ballonnet
	Longueur utile du ballonnet
	Longueur utile du cathéter (Usable Length, UL)
	Conformité européenne
	Brevets. Se reporter à www.shockwavemedical.com/patents
	Maladie artérielle périphérique
	Indique un support contenant l'identifiant unique du dispositif.
	Importateur
	Représentant autorisé en Suisse



Sustav za intravaskularnu litotripsiju (IVL) Shockwave s kateterom za perifernu intravaskularnu litotripsiju (IVL) Shockwave E⁸

Upute za upotrebu

Za upotrebu s generatorom za intravaskularnu litotripsiju tvrtke Shockwave Medical Inc. i priključnim kabelima

Namjena

Predviđena uporaba sustava Shockwave za perifernu intravaskularnu litotripsiju proširivanje je stenotičnih arterija izmjenom plaka u ciljnjoj arteriji s pomoću svojstava uređaja za mijenjanje stijeničkih krvnih žila. Aspekt izmjene kalcija u postupku u kojem se upotrebljava intravaskularna litotripsija preduvjet je steno-mijenjanje strukture i prikladnosti kalcificiranog plaka za izvođenje postupka prije potpune balonske dilatacije stenoze s pomoću istog uređaja.

Indikacije za upotrebu

Sustav Shockwave E⁸ za perifernu IVL indiciran je za olakšavanje niskotlačne balonske dilatacije ležija i kalcificiranih ležija u perifernoj vaskulaturi primjenom litotripsije, uključujući ležije u ilijskim, femoralnim, iliofemoralnim, poplitealnim i infrapoplitealnim arterijama. Uređaj nije namijenjen za primjenu u koronarnoj arteriji, karotidnoj arteriji ili arteriji cerebrovaskularnog sustava.

Ciljna populacija bolesnika

Sustav za perifernu intravaskularnu litotripsiju (IVL) tvrtke Shockwave Medical namijenjen je liječenju bolesnika starijih od 18 godina s kalcificiranim i stenotičnim perifernim arterijama koji su kandidati za perkutano liječenje.

Sadržaj: Kateter za perifernu IVL Shockwave E⁸ (1)

- Dostupne su sljedeće veličine balona (promjer balona x duljina balona): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm i 6,0 x 80 mm. Svaka ponuđena veličina ima kateter radne duljine od 150 cm.
- Promjeri neraširenog balona su: najviše 0,054" (1,37 mm) za balon promjera 2,5 mm i 3,0 mm, najviše 0,056" (1,42 mm) za balon promjera 3,5 mm i 4,0 mm te najviše 0,068" (1,73 mm) za balon promjera 5,0 mm i 6,0 mm.
- Balon promjera od 2,5 do 4,0 mm kompatibilan je s ovojnicom uvodnice promjera 5 F; balon promjera od 5,0 do 6,0 mm kompatibilan je s ovojnicom uvodnice promjera 6 F
 - Za ponovo uvođenje koristiti ovojnici za jednu (1) veličinu veću od navedene kompatibilnosti ovojnica nakon prve primjene (tj. nakon uklanjanja katetera za IVL): ovojnici uvodnice promjera 6 F treba koristiti s balonom promjera od 2,5 do 4,0 mm; ovojnici uvodnice promjera 7 F treba koristiti s balonom promjera od 5,0 do 6,0 mm).
- Kompatibilna žica vodilica od 0,014" (0,36 mm) (sustav preko žice – žica duljine 300 cm).

Potrebni uređaji koje tvrtka Shockwave Medical, Inc. ne isporučuje

- ovojnica uvodnice promjera od 5 do 7 F
- žica vodilica od 0,014" (0,36 mm) (duljine 300 cm)
- rukav za kabel 5 inča x 96 inča (13 cm x 244 cm)
- indeflator

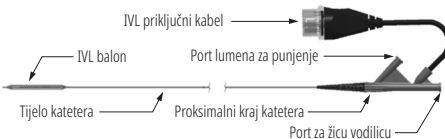
Način isporuke

Kateter za IVL isporučuje se steriliziran elektronskim zračenjem. Kateter za IVL namijenjen je za jednokratnu primjenu. Ne smije se ponovo upotrebljavati i resterilizirati. Nemojte resterilizirati jer se time može oštetiti proizvod i dovesti do ozljede pacijenta. Proizvod nemojte ponovno upotrijebiti, jer to može dovesti do križne kontaminacije koja može naškoditi bolesniku. Prije upotrebe pazljivo pregledajte cijelokupan sadržaj pakiranja ima li oštećenja ili neispravnosti. Proizvod nemojte upotrijebiti ako primijetite znakove oštećenja ili ako je oštećena sterilna barijera jer to može dovesti do neispravnog rada proizvoda i/ili ozljede bolesnika. Kateter za IVL čuvajte na hladnom, tamnom i suhom mjestu. Čuvanje proizvoda u ekstremnim uvjetima može utjecati na njegovu funkciju i dovesti do ozljede bolesnika.

Opis proizvoda

Kateter za IVL je patentom zaštićeni proizvod za litotripsiju koji se uvođi kroz perifernu arteriju donjem ekstremitetu do teško dostupnog mjeseta radi tretiranja kalcificirane stenoze. Napajanje uređaja za litotripsiju strujom stvorit će pulsacije zvučnog tlaka na ciljnem mjestu, čime se lome naslage kalcija unutar ležije i potom omogućuje dilataciju stenoze periferne arterije pomoću balona niskog tlaka. Kateter za IVL sastoji se od ugrađenog balona i niza ugrađenih odašiljača litotriptične energije za lokaliziranu isporuku pulsacije zvučnog tlaka. Sustav se sastoji od katetera za IVL, priključnog kabala za IVL te IVL generatora. Kateter za IVL dostupan je u šest (6) veličina: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm

i 6,0 x 80 mm. Kateter za perifernu IVL E⁸ kompatibilan je s ovojnicom promjera od 5 do 6 F i ima radnu duljinu od 150 cm. Dijelove katetera za IVL pogledajte na slici 1 u nastavku.



Slika 1: Kateter za perifernu IVL Shockwave E⁸

Tijelo katetera za perifernu IVL Shockwave E⁸ sadrži lumen za punjenje, lumen za vodilicu i odašiljač litotripsije. Lumen za punjenje balona upotrebljava se za punjenje i pražnjenje balona mješavom fiziološke otopine i kontrastnog sredstva u omjeru 50:50. Lumen za vodilicu omogućuje upotrebu žice vodilice debljine 0,014" (0,36 mm) radi olakšavanja uvođenja katetera do ciljne stenoze i kroz nju. Sustav je dizajniran kao sustav preko žice (engl. Over-the-wire, OTW) s kateterom radne duljine od 150 cm pa je indicirana vodilica zamjenske duljine od 300 cm. Odašiljači su postavljeni unutar radne duljine balona radi isporuke pulsacije zvučnog tlaka. Balon je smješten blizu distalnog vrška katetera. Dvije radiokontrastne pruge unutar balona označavaju duljinu balona i služe kao pomoći pri pozicioniranju balona tijekom postupka. Balon je dizajniran tako da omogući dobivanje segmenta poznate duljine i promjera koji se može proširiti pod specifičnim tlakom. Na proksimalnom dijelu katetera nalaze se tri porta: jedan za punjenje/pražnjenje balona, drugi za lumen vodilice i treći za spajanje priključnog kabala za IVL.

Potrebni uređaji za postupak intravaskularne litotripsije (IVL)

Kateter za IVL mora se upotrebljavati isključivo s generatorom za IVL, priključnim kablem za IVL i dodatnim priborom. Pogledajte *Priročnik za rukovatelja generatorom i priključnim kablem za IVL* tvrtke Shockwave Medical, Inc. radi pripreme, rada, upozorenja i mjera opreza te održavanja generatora za IVL i priključnog kabala za IVL.

Tablica sukladnosti balonskog katetera za perifernu IVL Shockwave E⁸

Tlak	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm/kPa	Ø (mm)					
2/203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3/304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4/405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5/507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6/608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NAPOMENA: Tlak od 2 do 4 atm je tlak balona za tretman litotripsijom, 4 atm je nazivni tlak balona i tlak poslije tretmana, a 6 atm je nazivni tlak pucanja (engl. Rated Burst Pressure, RBP) balona.

Tablica sekvencije impulsa sustava za perifernu IVL Shockwave E⁸

Tijekom tretmana mora se primjenjivati sljedeća sekvencija impulsa sustava za periferni IVL Shockwave E⁸. Nemojte primjenjivati druge sekvencije impulsa osim ove navedene u tablici sekvencije impulsa sustava za IVL. Uvođenjem katetera za IVL E⁸ bilo koje veličine u generator za IVL, automatski će se programirati sljedeća sekvencija za tretman:

Frekvencija tretmana	2 Hz (1 impuls svakih 0,5 sekundi)
Najveći broj kontinuiranih impulsa (jedan ciklus)	40 impulsa
Minimalno vrijeme stanke	10 sekundi
Maksimalni ukupni broj pulseva po kateteru	400 impulsa

U slučaju da korisnik pokuša isporučiti više od maksimalno dopuštenog broja kontinuiranih impulsa, generator za IVL dizajniran je da automatski prestane s radom. Kako biste nastavili s isporukom impulsa, pričekajte da prode vrijeme najkratće stanke prije nastavka terapije. Za nastavak terapije mora se otpustiti i ponovno pritisnut tipku za pokretanje terapije. Za više informacija pogledajte *Priročnik za rukovatelja generatorom i priključnim kablem za IVL*.

Ako je dostignut i na generatoru prikazan maksimalni broj impulsa, kateter se više ne može upotrebljavati. Ako je potrebna dodatna terapija, bacite kateter i nabavite novi.

Oprez: Nemojte prekoraci 240 impulsa u istom tretiranom segmentu.

Kontraindikacije za upotrebu

Primjena sustava za IVL kontraindicirana je u sljedećim slučajevima:

- ako vodilica od 0,014" (0,36 mm) ne može proći kroz ležiju.
- ako sustav nije namijenjen tretiranju ponovne stenoze nakon unutar već postavljenog stenta.
- ako sustav nije namijenjen za primjenu u koronarnoj arteriji, karotidnoj arteriji ili arteriji cerebrovaskularnog sustava.

Upozorenja

- Proizvod je namijenjen samo za jednokratnu (jednu) primjenu. NEMOJTE resterilizirati ni ponovo upotrijebiti.
- Uređaj nemojte upotrebljavati nakon isteka datuma roka trajanja navedenog na najlepjnici. Upotreba proizvoda kojem je istekao rok trajanja može dovesti do ozljede pacijenta.
- Prije upotrebe uvijek umetnite priključni kabel za IVL u sterilni rukav.
- Upotrebljavajte samo veličine balona prikladne žile koja se tretira.
- Balon napunite u skladu s tablicom komplijanse balona. Tlak balona ne smije premašiti nazivni tlak rasprskavanja (engl. Rated Burst Pressure, RBP).
- Nemojte uvoditi ni povlačiti kateter ako balon nije potpuno ispršen pod vakuumom. Ako tijekom rukovanja osjetite otpor, utvrđite uzrok otpora prije nego što nastavite s postupkom.
- IVL generator upotrebljavajte u skladu s preporučenim postavkama kako su navedene u priručniku za rukovatelja. Nemojte pokušavati prekoraci vijek korištenja proizvoda ograničen brojem impulsa kako je definirano u tablici sekvencije impulsa sustava za IVL.
- Uređaj smiju upotrebljavati samo liječnici educirani za intervencijske vaskularne postupke.
- Prije upotrebe uredaju liječnici moraju pročitati i razumjeti ove upute.
- Nemojte primjenjivati pretjeranu silu ili uvrtanje pri radu s proizvodom jer time možete oštetići njegove dijelove i ozljediti pacijenta.
- Prije upotrebe pregledajte sve dijelove proizvoda i pakiranje. Proizvod nemojte upotrijebiti ako je pakiranje oštećeno ili je kompromitirana njegova sterilnost. Oštećeni proizvod može dovesti do ozljede pacijenta.
- Za pripremu, rad, upozorenja i mjere opreza te održavanje generatora za IVL i njegova pribora pogledajte *Priročnik za rukovatelja generatorom i priključnim kablem za IVL*.

Mjere opreza

- Proizvodom rukujte uz odgovarajuću kontrolu fluoroskopijom.
- Za punjenje balona upotrebljavajte samo preporučeno sredstvo.
- Liječnik treba primijeniti odgovarajuću terapiju antikoagulansima.
- Odluku o upotretbi distalne zaštite treba donijeti na temelju liječnikove procjene morfološke ležije koja se tretira.
- Pazite da ne presavijate kateter. Ako se dogodi da se kateter presavije, uklonite ga i pripremite novi.
- Ako se dogodi da se balon ne može ispršiti ili održati tlak unutar balona, uklonite kateter i upotrijebite novi.
- Ako se čini da kateter ne isporučuje pulsacije zvučnog tlaka u svrhu litotripsije, uklonite ga i zamijenite drugim.
- Potreban je oprez pri rukovanju kateterom nakon što dođe u kontakt s pacijentom, npr. njegovom krvju. Upotrijebljeni proizvod smatra se biološki opasnim materijalom i treba ga odložiti prema bolničkom protokolu.

Očekivane kliničke koristi

Sljedeći podaci odnose se na kateteze za perifernu IVL Shockwave M⁵/S⁴ kojima je kateter za perifernu IVL Shockwave E⁸ ekvivalentan.

Kliničke prednosti sustava za perifernu IVL kad se koristi u skladu s namjenom za litotripsijom poboljšano proširenje kalcificiranih, stenotičnih perifernih arterija balonskim kateterom pod niskim tlakom u bolesnika koji su kandidati za perkutano liječenje uključuju: (1) konačnu residualnu stenu < 50%; (2) nisku incidenciju disekcija koje ograničavaju protok u završnoj angiografiji vremenskoj točki; i (3) odsutnost novonastalih značajnih štetnih dogadjaja (MAE) kroz 30 dana uključujući: smrт, revaskularizaciju ciljnog uđa i neplaniranu amputaciju ciljanog uđa (iznad gležnja).

Studija Disrupt PAD III bila je globalno prospektivno, multicentrično, jednostruko slijepo, randomizirano kliničko ispitivanje sustava Shockwave za perifernu intravaskularnu litotripsiju (IVL). Cilj randomizirane studije bio je procijeniti sigurnost i učinkovitost intravaskularne litotripsije (IVL) koja se upotrebljava u kombinaciji s balonom obloženim lijekom (DCB) u usporedbi sa standardnom perkutanom transluminalnom angioplastikom (PTA) koja se u kombinaciji s balonom

obloženim lijekom upotrebljava za liječenje umjerenog i teško kalcificiranih femoropoplitealnih arterija. Studija je osmišljena za uključivanje od 334 do 400 ispitanih koji moguće ocijeniti u do 60 ispitivačkih mesta u svijetu.

Primarna mjerna točka ishoda učinkovitosti procijenjena u angiografskom laboratoriju bila je uspješnost postupka definirana kao rezidualna stenoza ≤ 30 % bez disekcije koja ograničava protok (\geq ocjena D) prije upotrebe balona obloženog lijekom ili postavljanja stenta. Sekundarna krajnja točka bila je primarna probodnost nakon 12 mjeseci definirana kao odsustvo klinički vođene revaskularizacije ciljne lezije (TLR) i odsustvo restenoze utvrđene „duplex“ ultrazvukom (DUS) ili stenoza < 50 % utvrđena angiogramom. Ostale sekundarne mjerne točke ishoda koje je trebalo procijeniti nakon 30 dana, 6 mjeseci, 12 mjeseci i 24 mjeseca uključivale su značajne štetne događaje, kliničku vodenu revaskularizaciju ciljne lezije (CD-TLR), podoberhajjni indeks (ABI), Rutherfordovu kategoriju i mjerenu kvalitetu života (QoL) (EQ-5D i upitnik o poteškoćama pri hodanju (WIQ)). Značajan štetni događaj definiran je kao potreba za hitnom kirurškom revaskularizacijom ciljnog uđa, neplanirana veća amputacija ciljnog uđa (iznad gležnja), simptomatski tromb ili distalna embolija zbog kojih su potrebna kirurška, mehanička ili farmakološka sredstva za poboljšanje protoka i produljenje hospitalizacije, kao i perforacije koje su zahtijevale intervenciju, uključujući stentiranje u hitnim situacijama. Skup podataka primarne analize bila je populacija koju se namjerava lječiti (ITT). Neovisni laboratorijski pružili su nepristranu procjenu svih slika upotrijebljenih u procjenama krajnjih točaka, a neovisni odbor za kliničke događaje (CEC) presudio je o svim značajnim štetnim događajima, revaskularizacijama i smrtima.

Tablica 1. Randomizirano kliničko ispitivanje (RCT) PAD III – podaci o primarnoj krajnjoj točki

Primarna krajnja točka ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P vrijednost
Uspješnost postupka ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065

1. Hipoteza je ispitana Fisherovim egzaktnim testom s jednostranim q = 0,025.
2. Uspješnost postupka procijenjena u angiografskom laboratoriju definirana je kao rezidualna stenoza (\leq 30 %) bez disekcije koja ograničava protok (\geq razred D) prije upotrebe balona obloženim lijekom ili postavljanja stenta. Ukupno 279 ispitnika imalo je angiografske slike koje su se mogle analizirati (IVL – 146 ispitnika, PTA – 133 ispitnika).

Opservacijska studija Disrupt PAD III (PAD III OS) bila je globalno prospektivno, multicentrično ispitivanje u jednoj skupini sustava Shockwave za perifernu intravaskularnu litotripsijsku (IVL). Cilj ove studije bio je procijeniti akutnu učinkovitost intravaskularne litotripsije (IVL) u stvarnom svijetu u liječenju kalcificiranih, stenotičnih perifernih arterija. Studija je ispisana osmišljena za uključivanje najviše 250 ispitnika u do 60 ispitivačkih mesta u svijetu. Naručitelj ispitivanja odlučio je povećati veličinu uzorka na 1500 ispitnika kako bi omogućio opsežno ispitivanje i analize podskupina u pogledu višestrukih lezija uz upotrebu katetera M⁵ i ili S⁴.

Primarna mjerna točka ishoda učinkovitosti procijenjena u angiografskom laboratoriju bila je uspješnost postupka definirana kao konačna rezidualna stenoza ≤ 30 % bez disekcije koja ograničava protok (\geq ocjena D). Neovisni angiografski laboratorijski dio je nepristranu procjenu svih slika upotrijebljenih u analizi krajnje točke.

Tablica 2. PAD III OS – podaci o primarnoj krajnjoj točki

Uspješnost postupka (konačna) – na razini ispitnika ¹	N = 1262
Da	69,4 % (772/1112)
Ne	30,6 % (340/1112)
Uspješnost postupka (konačna) – na razini lezija ²	N = 1531
Da	73,0 % (998/1367)
Ne	27,0 % (369/1367)

1. Smatra se da je uspješnost postupka na razini ispitnika postignuta kad sve tretirane lezije ispitnika ispunjavaju kriterije za ocjenu uspješnosti postupka.

2. Uspješnost postupka razmatra se na lezijama s konačnom rezidualnom stenozom u iznosu od \leq 30 % i završnim stupnjem disekcije nižim od ocjene D.

Napomena: Ukupan broj lezija s angiografskim slikama koje se mogu analizirati i procijeniti radi ocjene rezultata primarne krajnje točke iznosi 1367.

Studija Disrupt PAD⁺ bila je prospективna, multicentrična studija u jednoj skupini provedena u Australiji, Novom Zelandu i SAD-u te osmišljena za procjenu sigurnosti i učinkovitosti sustava Shockwave za IVL M⁵ pri liječenju kalcificiranih perifernih arterija.

Svi ispitnici bili su podobni za procjenu primarne krajnje točke sigurnosti (Tablica 3). Nijedan ispitnik nije doživio značajan štetni događaj, što je dovelo do 30-dnevne stope MAE od 0,0 % (0/37). Od 52 ciljne lezije za njih 48 (92,3 %) postojale su angiografske slike koje se mogu ocijeniti u konačnoj vremenskoj točki za analizu primarne mjerne točke ishoda učinkovitosti. Tehnički uspjeh postignut je u 89,6 % (43/48) ciljnih lezija. U preostalih pet (5) lezija postojala je rezidualna stenoza > 30 %; nijedna u konačnoj vremenskoj točki nije imala disekciju koja ograničava protok.

Tablica 3. PAD⁺ (rezultati na kraju 30-dnevног razdoblja)

Mjerenje	Statistika % (n/N)
Primarna mjerne točka ishoda sigurnosti	
Značajan štetni događaj	0,0 % (0/37)
Potreba za hitnom kirurškom revaskularizacijom ciljnog uđa	0,0 % (0/37)
Neplanirana velika amputacija ciljnog uđa (iznad gležnja)	0,0 % (0/37)
Simptomatski tromb ili distalna embolija ¹	0,0 % (0/37)
Perforacije koje zahtijevaju intervenciju kako bi se tretirale, uključujući stentiranje u hitnim situacijama	0,0 % (0/37)
Primarna mjerne točka ishoda učinkovitosti	
Konačni tehnički uspjeh ²	89,6 % (43/48)

1. Definiran kao klinički znakovi/simptomi tromba ili distalnih embolusa otkrivenih u tretiranom uđu u području tretirane lezije ili distalno od njeg nakon početnog postupka ili utvrđenih angiografijom, zbog kojih su potrebna kirurška, mehanička ili farmakološka sredstva za poboljšanje protoka i produljenje hospitalizacije.
2. Tehnički uspjeh: konačna rezidualna stenoza \leq 30 % bez disekcije koja ograničava protok (\geq ocjena D) lezije procijenjena u angiografskom laboratoriju.

Nuspojave

Moguće nuspojave koje odgovaraju nuspojavama standardne angioplastike uključuju:

- bol na mjestu pristupa
- alergijske reakcije na kontrastno sredstvo, antikoagulantnu i/ili antitrombotičku terapiju
- disekcije arterija
- perforaciju ili rupturu arterije
- spazam arterije
- arteriovena fistula
- komplikacije krvarenja
- smrt
- nastanak embolusa (zraka, tromba, tkivnog ili aterosklerotičkog materijala)
- hitne ili druge operacije ugradnje premosnice
- komplikacije na mjestu uvođenja katetera
- lom žice vodilice ili nekog drugog dijela proizvoda što može, ali ne mora, dovesti do embolije uzrokovane proizvodom, ozbiljne ozljede ili kirurške intervencije
- hematom na mjestu vaskularnog pristupa
- krvarenje
- hipertenzija i/ili hipotenzija
- infekcija i/ili sepsa
- ishemiju
- postavljanje stenta
- pseudoaneurizma
- zatajenje bubrega
- ponovnu stenu tretiranog segmenta
- šok ili plućni edem
- potpunu okluziju periferne arterije
- vaskularne komplikacije zbog kojih se postupak može oduljiti i/ili koje mogu zahtijevati kirurški zahvat (konverziju na otvoreni zahvat).

Rizici prepoznati kao svojstveni proizvod i njegovoj upotrebi:

- alergijske i/ili imunosne reakcije na materijal(e) katetera ili njegovog vanjskog sloja
- kvar ili neispravni rad uređaja.

Koraci tijekom postupka

Oprez: Pregledajte Priručnik za rukovatelja generatorom i priključnim kabelom za IVL radi pripreme, rada, upozorenja i mjera opreza te održavanja generatora za IVL i priključnog kabela za IVL.

Priprema

1. Pripremite mjesto uvođenja katetera primjenom standardne sterilne tehnike.
2. Pristupite krvnoj žili na mjestu koje liječnik preferira.
3. Plasirajte kateter za uvađanje odgovarajuće veličine.
 - a. Za radikalni pristup upotrijebite preferiranu ovojnici odgovarajuće dužine kako biste dosegnuli ciljno mjesto tretiranja.
4. Odaberite veličinu balonskog katetera koja je 1:1 na temelju tablice usklađenosti balona (prethodno navedeno) i referentnog promjera žile. Potrebno je upotrijebiti balon najvećeg promjera ako veličina 1:1 nije dostupna.
5. Provjerite odgovara li naljepnica proizvoda kateteru odabranom u prethodnom koraku.
6. Pregledajte sterilnu barijeru. Ona mora biti cijelovita.
7. Otvorite sterilnu barijeru tako da odvojite bijeli preklop od prizire vrećice.
8. Pažljivo i u aseptičkim uvjetima unesite kateter u sterilno polje.
9. Pripremite balon standardnom sterilnom tehnikom. Napunite štrcaljku od 20 cc (ml) s 5 cc (ml) mješavine fiziološke otopine i kontrastnog sredstva u omjeru 50:50. Spojite štrcaljku na port lumena za punjenje balona na proksimalnom kraju katetera. Načinite vakuum najmanje tri puta, otpuštajući vakuum kako bi tekućina zamjениla zrak u kateteru.
10. Napunite indeflator s 10 cc (ml) kontrastnog sredstva i fiziološke otopine u omjeru 50:50. Odvojite štrcaljku i spojite indeflator na port za punjenje balona na proksimalnom dijelu katetera pazeci da ne unesete zrak u sustav.
11. Proštrajte žice vodilice fiziološkom otopinom.
12. Skinite zaštitu s katetera.
13. Namocite balon i distalni dio tijela katetera sterilnom fiziološkom otopinom kako biste aktivirali hidrofilni sloj.
14. Umetnite priključni kabel za IVL u sterilni rukav ili pokrivku za sondu.
15. Uklonite kapicu s proksimalnog kraja i spojite konektor katetera za IVL (vidjeti sliku 1) s priključnim kabelom za IVL.
16. Spojite drugi kraj istog priključnog kabela za IVL na IVL generator.

Oprez: Tipku za pokretanje tretmana nemojte pritisnuti ako balon nije napunjen mješavinom kontrastnog sredstva i fiziološke otopine u omjeru 50:50 jer time možete oštetiti balon.

Postavljanje katetera za IVL na mjesto koje se tretira

1. Provodež žicu vodilicu od 0,014" (0,36 mm) s početka na kraj mesta koje se tretira.
2. Postavite kateter za IVL preko žice vodilice (300 cm) debeline 0,014" (0,36 mm) i kroz ovojnici za uvođenje katetera te uvedite balon do mesta koje se tretira.
3. Postavite balon na mjesto koje se tretira pomažući se u orijentaciji prugama markera.
- Tretman litotripsijskom**
 1. Nakon što postavite kateter za IVL na željeno mjesto, zabilježite (snimite) njegov položaj fluoroskopijom.
 2. Ako položaj nije ispravan, namjestite kateter za IVL na pravo mjesto.
 3. Napunite balon od 2,0 do 4,0 atm kako biste bili sigurni da potpuno prilijede uz stijenku krvne žile.

NAPOMENA: Litotriptičnu energiju ne smije se isporučiti ako je balon napunjen pod tlakom većim od 4,0 atm jer tada nema porasta emitiranja ultrazvučnog impulsa, a veći tlak tijekom tretmana može povećati rizik da se tlak u balonu počne gubiti.
4. Isporučite tretman IVL (do 40 impulsu) prema tablici sekvencije impulsa sustava za IVL pritiskom tipke za pokretanje tretmana na priključnom kabelu za IVL.
5. Napunite balon do nominalnog tlaka prema tablici usklađenosti balona (vidi gore) i snimite odgovor lezije fluoroskopijom.
6. Ispraznite balon i pričekajte najmanje 10 sekundi da se uspostavi protok krvni.

NAPOMENA: IVL generator programiran je tako da uzrokuje pauzu od najmanje 10 sekundi nakon svakih 40 isporučenih impulsu.

7. Ponovite korake 3, 4 i 6 za dodatne cikluse tretiranja sve dok lezija ne bude zadovoljavajuće proširenja ili kateter ne bude repozicioniran.
8. Prema potrebi, moguće je provesti dodatne cikluse tretiranja. Ako je potrebno višekratno punjenje balona zbog duljine lezije većih od duljine balona za IVL, preporučuje se preklapanje područja tretmana od najmanje 1 cm kako bi se sprječilo nepotpuno pokrivanje lezije (engl. geographic miss). Međutim, pazite da ne premašite 240 impulsu u istom tretiranom segmentu.
9. Učinite kompletni arteriogram radi procjene rezultata nakon IVL.

10. Ispraznite balon i provjerite da je balon potpuno ispraznjen prije izvlačenja katetera za IVL.
11. Izvucite kateter za IVL. Ako se kateter teško izvlači kroz hemostatsku valvulu zbog lubrikacije, pažljivo uhvatite kateter sterilnom gazom.
12. Pregledajte sve komponente kako biste provjerili da je kateter cjelovit. Ako dođe do neispravne funkcije proizvoda ili primijetite bilo kakve nepravilnosti tijekom pregleda, isperite lumen žice vodilice i očistite vanjsku površinu katetera fiziološkom otopinom, spremite kateter u zatvorenu plastičnu vrećicu te se obratite tvrtki Shockwave Medical, Inc. radi daljnjih uputa.

Oprez: Nakon što se kateter za IVL izvadi iz tijela, za ponovo uvođenje treba koristiti za jednu (1) veličinu veću ovojnici od navedene kompatibilnosti ovojnica nakon prve primjene (tj. nakon uklanjanja katetera za IVL: ovojnici uvodnice promjera 6 F treba koristiti s balonom promjera od 2,5 do 4,0 mm; ovojnici uvodnice promjera 7 F treba koristiti s balonom promjera od 5,0 do 6,0 mm).

Informacije za pacijente

Liječnici trebaju uputiti pacijente da potraže hitnu medicinsku pomoć ako primijete znakove i simptome smanjenog perifernog protoka krvi. Ne postoje poznata ograničenja za obavljanje uobičajenih svakodnevnih aktivnosti. Pacijente je potrebno uputiti da se pridržavaju režima liječenja koji im je propisao liječnik.

Povrat proizvoda

Ako dođe do kvara bilo kojeg dijela sustava za IVL Shockwave Medical prije ili tijekom postupka, prekinite upotrebu i obavijestite lokalnog predstavnika i/ili mu pošaljite poruku e-pošte na adresu complaints@shockwavemedical.com.

Za bolesnike / korisnike / treće strane u Europskoj uniji i u zemljama u kojima vrijedi identični regulacijsko-pravni režim (Uredba 2017/745/EU o medicinskim proizvodima): ako tijekom upotrebe ovog proizvoda, ili kao posljedica njegove upotrebe nastupi ozbiljni incident, obavijestite o tome proizvođača i/ili ovlaštenog predstavnika i nadležna nacionalna tijela.

Patenti: www.shockwavemedical.com/patents

Simbol	Definicija
	Ne ponovo upotrebljavati
	Medičinski proizvod
	Upotrijebite do datuma
	Sterilizirano ionizirajućim zračenjem; Jednostruka sterilna barijera s vanjskim zaštitnim pakiranjem
	Sterilizirano ionizirajućim zračenjem
	Oprez
	Proizvođač
	Datum proizvodnje
	Proizvođač pakiranja za izvođenje postupka
	Ne upotrijebiti ako je pakiranje oštećeno; ako je oštećena sterilna barijera, pogledati upute za upotrebu.
	Čuvati na suhom mjestu
	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici
	Čuvati udaljeno od izvora topline
	Broj serije
	Kataloški broj
	Ne resterilizirati
	Maksimalni promjer

Simbol	Definicija
	Nije pirogeno
	Pogledati upute za upotrebu
	Sadrži jedan uređaj (Sadržaj: 1)
	Preporučena žica vodilica
	Preporučena ovojnica uvodnice
	OTW – preko vodilice
	Promjer balona
	Radna duljina balona
	Radna duljina katetera (iskoristiva duljina)
	Conformité Européenne
	Patenti. Pogledajte www.shockwavemedical.com/patents
	Bolest perifernih arterija
	Označava nosač s jedinstvenom identifikacijom proizvoda.
	Uvoznik
	Ovlašteni predstavnik u Švicarskoj



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, SAD
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irsko

Shockwave intravaszkuláris kőzúzó (IVL) rendszer E⁸ perifériás intravaszkuláris kőzúzó (IVL) katéterrel Használati utasítás

A Shockwave Medical, Inc. IVL generátorral és csatlakozókábellel való használata

Az eszköz rendeltetése

A Shockwave perifériás intravaszkuláris kőzúzó rendszer rendeltetése a sztenotikus artériák tágítása a célatériában lévő plakknak az eszköz érfalmódosító tulajdonságainak felhasználásával az érfelület módosítása révén. Az intravaszkuláris kőzúzást alkalmazó eljárás kalciummódosítási aspektusa a sztenózis előkondicionálása meszesedéses plakk szerkezetének és megfelelőségének módosításával, mielőtt a sztenózist ugyanezzel az eszközzel ballondilatációval teljesen kitágtanának.

Alkalmazási terület

A Shockwave E⁸ perifériás IVL rendszer a különböző elváltozások, többek között a perifériás érrendszerben – például az iliakalis, femoralis, iliofemoralis, poplitealis és infrapoplitealis artériáiban – található meszes elváltozások kőzúzással fokozott, alacsony nyomású ballonos tágítására szolgál. Ez az eszköz nem szolgál koszorúéren, carotis vagy cerebrovascularis artériákban való alkalmazásra.

Célcsoport

A Shockwave Medical perifériás IVL rendszer olyan meszesedéses, sztenotikus perifériás artériákkal rendelkezik, 18 év feletti betegek kezelésére szolgál, akiket perkután terápiára jelölték.

Tartalom: Shockwave E⁸ perifériás IVL katéter (1)

- A következő ballonmérétek (ballonátmérő × ballonhossz) állnak rendelkezésre: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm és 6,0 × 80 mm. Mindegyik méret 150 cm-es katétermunkahosszal rendelkezik.
- A hajtogszerű ballon átmérői: legfeljebb 1,37 mm (0,054") 2,5 mm és 3,0 mm esetében, legfeljebb 1,42 mm (0,056") 3,5 mm és 4,0 mm esetében, valamint legfeljebb 1,73 mm (0,068") 5,0 mm és 6,0 mm esetében.
- A 2,5–4,0 mm-es ballon a 5 F-es bevezetőhüvelyvel kompatibilis; az 5,0–6,0 mm-es ballon a 6 F-es bevezetőhüvelyel kompatibilis.
 - Újból behelyezéshez az első használat után használjon egy (1) mérettel nagyobb hüvelyt, mint a feltüntetett hüvelykompatibilitási méretek (azaz az IVL katéter eltávolítását követően: 6 F-es bevezetőhüvely a 2,5–4,0 mm-es ballon esetében; 7 F-es bevezetőhüvely a 5,0–6,0 mm-es ballon esetében).
- A 0,36 mm-es (0,014") vezetődróttal kompatibilis (OTW – 300 cm-es drót).

A Shockwave Medical, Inc. által nem szállított, de szükséges eszközök

- 5–7 F-es bevezetőhüvely
- 0,36 mm-es (0,014") vezetődrót (300 cm hosszúságú)
- 13 cm × 244 cm (5" × 96") kábelhüvely
- Felduzzasztó-leengedő eszköz

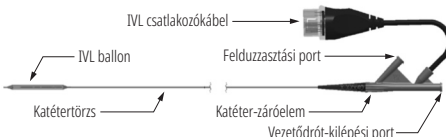
Kiszereles

Az IVL katéter e-sugár sterilizálással sterilen kerül forgalomba. Az IVL katéter kizárolag egyszeri használatra szolgál, és nem alkalmás újrafelhasználásra vagy újratölzázásra. Tilos újratölzílni, mert ez károsíthatja az eszközt és a beteg sérüléséhez vezethet. Ne használja újra az eszközt, mert ez keresztszennyeződést eredményezhet, ami a beteg sérüléséhez vezethet. Használat előtt gondosan ellenőrizze az összes csomagolást, hogy károsodott vagy hibás-e. Ne használja a készüléket, ha sérülés van a steril határ megsértésének bármely jellel, mert ez a készülék hibás működéséhez és/vagy a beteg sérüléséhez vezethet. Az IVL katéter hűvös, sötét, száraz helyen tárolandó. A készülék szélsőséges körülmenyek között történő tárolása befolyásolhatja az eszköz teljesítményét, és a beteg sérüléséhez vezethet.

Eszközleírás

Az IVL katéter egy szabadalmaztatott kőzúzó eszköz, amelyet az alsó végtagozok perifériás artériás rendszerének keresztlétrejáratnak a más módon nehezen kezelhető meszesedéses sztenózis helyére. A kőzúzó eszköz áram alá helyezése akusztikus nyomásimpulzusokat hoz létre a célként kijelölt kezelési helyen belül, ami megbontja a kalciumot a léziótól, és lehetővé teszi a perifériás artériászűkület ezt követő dilatációját akusztikus ballonyomás alkalmazásával. Az IVL katéter egy integrált ballonnal és az akusztikus nyomásimpulzusok lokális leadásához integrált kőzúzó emitterek sorával rendelkezik. A rendszer az IVL katéterből, IVL csatlakozókábelből és egy IVL generátorból áll. Az IVL katéter hat (6) méretben érhető el: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm

és 6,0 × 80 mm. Az E⁸ perifériás IVL katéter az 5–6 F-es hüvelyekkel kompatibilis, munkahossza 150 cm. Lásd az alábbi 1. ábrát az IVL katéter komponenseire vonatkozóan.



1. ábra: Shockwave E⁸ perifériás IVL katéter

A Shockwave E⁸ perifériás IVL katétertőrsz egy felduzzasztási lumenból, egy vezetődrótkilépőből, valamit kőzúzó emitterekből áll. A felduzzasztási lumen a ballon 50/50 arányú söldattal/kontraktanzaggal történő felduzzasztására és leeresztésére használatos. A vezetődrótlumen lehetővé teszi a 0,36 mm-es (0,014") vezetődrót használatát, hogy megkönyönthesse a katéter célszűkületez és azon keresztül történő előretolását. A rendszer 150 cm-es törzsmunkahosszúggal rendelkezik ún. over-the-wire (OTW) kialakítású, így ehhez egy cserélőhosszal (300 cm) rendelkező vezetődrót javallott. Az emitterek a ballon munkahosszán belül helyezkednek el az akusztikus nyomásimpulzusok leadásához. A ballon a katéter disztrális hegye közelében található. A ballonban két sugár fogó sáv jelöli a ballon hosszát, így segítve a kezelést a ballon pozicionálását. A ballont úgy tervezték, hogy addig nyomásom ismert hosszúságú és átmérőjű, kifeszíthető szegmenst biztosítson. A proximális zároelem három porttal rendelkezik: egy a ballon felduzzasztására/leengedésére, egy a vezetődrót lumenéhez és egy az IVL csatlakozókábelhez történő csatlakoztatására.

Az IVL eljáráshoz szükséges eszközök

Az IVL katétert kizárolag IVL generátorral, IVL csatlakozókábellel és ezek tartozékaival szabad használni. Olvassa el a Shockwave Medical, Inc. *IVL generátor és csatlakozókábel kezelői kézikönyvét* az eszköz előkészítése, üzemeltetése, figyelmeztetései és óvintézkedései, valamint karbantartása vonatkozásában.

A Shockwave E⁸ perifériás IVL katéter ballonkompatibilitási táblázata

Nyomás	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm kPa	Ø (mm)					
2 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

MEGJEGYZÉS: 2–4 atm a kőzúzó kezelési ballonnyomás. 4 atm a névleges ballonnyomás és a kezelés utáni nyomás. 6 atm a ballon RBP-je (Rated Burst Pressure, névleges repeszési nyomás)

A használatra vonatkozó ellenjavallatok

Az IVL rendszer ellenjavallt a következő esetekben:

1. Nem lehet átjuttatni a 0,36 mm-es (0,014") vezetődrótot a lézióban.
2. Ez az eszköz nem szolgál sztenten belüli resztenózis kezelésére.
3. Ez az eszköz nem szolgál koszorúéren, illetve carotis vagy cerebrovascularis artériákban való alkalmazásra.

Figyelmeztetések

1. Ez a készülék csak egyszeri (egyetlen alkalommal) történő használatra szolgál. TILOS újratölzílni és/vagy újrafelhasználni.
2. Ne használja az eszköz a címken lévő lejáratú dátum után. Lejárt termék használata a beteg sérülését eredményezheti.
3. Használát előtt mindenkor helyezze az IVL csatlakozókábel steril hüvelybe.
4. Csak megfelelő méretű ballont használjon a kezelendő érhez.
5. Duzzassza fel a ballont a ballon kompatibilitási táblázatának megfelelően. A ballonnyomás nem haladhatja meg a névleges repeszési nyomást (rated burst pressure, RBP).
6. A katétert ne tolja előre, illetve ne húzza vissza, kivéve ha a ballon vákuum alatt teljesen leeresztett állapotban van. Ha a mozgás során ellenállás tapasztalható, akkor az ellenállás okát a továbblépést megelőzően meg kell határozni.
7. Használja az IVL generárt a kezelői kézikönyiben megadott ajánlott beállításoknak megfelelően. Ne próbálja felülről az IVL rendszer szekvenciataláztatában meghatározott eszközönkénti előtétartámi impulzus-határértékeket.
8. Ezt az eszköz kizárolag orvosok használhatják, akik tisztában vannak az intervenciós érrendszeri eljárásokkal.
9. Az orvosoknak el kell olvasniuk és meg kell érteniük ezeket az utasításokat az eszköz használata előtt.
10. Ne alkalmazzon túlzott erőt/nyomatékot az eszköz használatakor, mert ez az eszköz alkatrészeinek károsodását és a betegek sérvéreket az intervenciós érrendszeri eljárásokkal.
11. Használát előtt vizsgálja meg a termék összes alkatrészét és a csomagolást. Ne használja az eszközt, ha az eszköz maga vagy a csomagolás sérült, vagy ha a sterilítás veszélyeztetett. Sérült termék használata a beteg sérülését eredményezheti.
12. Az IVL generátor és tartozékainak előkészítéséhez, működtetéséhez, figyelmeztetéseihez és óvintézkedéseihez, valamint karbantartásához olvassa el az *IVL generátor és csatlakozókábel kezelői kézikönyvét*.

Óvintézkedések

1. Az összes tevékenységet megfelelő fluoroszkópos irányítás mellett végezze el.
2. Kizárolag az ajánlott ballonfelduzzasztási közeget használja.
3. Az orvosnak megfelelő antikoaguláns terápiát kell alkalmaznia.
4. A disztális védelem alkalmazására vonatkozó döntést a kezeléssel érintett elvátozás morfológiájának orvos általi értékelése alapján kell meghozni.
5. Gondosknak kell arról, hogy a katéter ne törjen meg. Ha megtörés előfordul, vegye ki az eszközt és készítsen elő egy új eszközt.
6. Ha a felduzzasztás vagy a nyomás fenntartása nem lehetséges, akkor vegye ki a katétert és használjon egy új eszközt.
7. Ha úgy tűnik, hogy a katéter nem ad le közúzó akusztikus nyomásimpulzusokat, akkor vegye ki a katétert, és cserélje ki egy másik katéterrel.
8. Óvintézkedéket kell tenni, amikor az eszköz a beteggel történő érintkezést, például vérrel való érintkezést követően kezelik. A használt termék biológiaiag veszélyes anyagnak tekintendő, és a kórhazi protokoll szerint kell megfelelő módon ártalmatlanítani.

Várható klinikai előnyök

Az alább ismertetett adatok a Shockwave M⁵⁺/S⁴ perifériás IVL katéterekre vonatkoznak, amelyekkel a Shockwave E⁸ perifériás IVL katéter egyenére.

A perifériás IVL rendszer a meszesedéses, sztenotikus perifériás artériák kőzúzással fokozott, akasztónyomású ballondilatációjára javallt azoknál a betegeknél, akiket perkután terápiára jelölték, klinikai előnyökkel pedig többek között a következők: (1) végső reziduális sztenózis < 50%; (2) az áramlást korlátozó diszsekciók alacsony előfordulása a végső angiográfiai időpontban; és (3) az újonnan jelentkező súlyos nemkívánatos eseményektől (MAE) való mentesség 30 napon keresztől, beleértve a következőket: halál, célfizető végtag revaskularizációja és célfizető végtag nem tervezett amputációja (a boka felett).

A Disrupt PAD III vizsgálat a Shockwave perifériás intravaszkuláris kőzúzó (IVL) rendszer globális, prospektív, multicentrikus, egyszeres vak, randomizált klinikai vizsgálat volta volt. A randomizált vizsgálat célja a gyógyszerrel bevont ballonál (DCB) kombinált IVL biztonságosságának és hatásosságának értékelése volt.

a DCB-vel kombinált standard perkután transzluminális angioplastikával (PTA) szemben a közepes és súlyosan meszesedéses femoropopliteális arteriák kezelésére. A vizsgálatot úgy tervezték, hogy legalább 334 és legfeljebb 400 értékelhető vizsgálati alanyt vonjanak be legfeljebb 60 globális helyszínről.

Az elsődleges hatásossági végpont az eljárás sikeresége volt, amelyet a DCB vagy a szentelés előtt az angiográfias központi laboratórium által értékelt $\leq 30\%$ -os reziduális sztenózisként definiáltak, áramlást korlátozó disszekció nélkül ($\geq D$ fokozat). A bizonító erejű másodlagos végpont a 12 hónapos elsődleges átjárhatóság volt, amelyet a klinikailag indokolt célléziós revaskularizációtól (TLR) és a duplex ultrahang (DUS) vagy angiográfia által $< 50\%$ -os sztenózissal meghatározott résztenózistől való mentességről határoztak meg. A 30 nap, valamint 6, 12 és 24 hónap elteltével értékelendő egyéb másodlagos végpontok közé tartoznak a súlyos nemkívánatos események (MAE), a klinikailag indokolt célléziós revaskularizáció (CD-TLR), a boka brachiális indexe (ABI), a Rutherford-kategória és az életminőséget (QoL) mérő mutatók (EQ-5D és Járászavart felmérő kérdőív (WISO)). A MAE-t úgy definiálták, mint a célzott végtag súrgósségi sebészeti revaskularizációjának szükségeséget, a célzott végtag nem tervezett jelentős amputációját (a boka felett), szimptomatikus trombus vagy disztális embolizációt, amely sebészeti, mechanikus vagy farmakológiai eszközökkel igényelt az áramlás javítására és meghosszabbította a körháti tartózkodást, valamint perforációt, amely beavatkozást igényelt, beleértve a bail-out szentelést. Az elsődleges elemzési adathalmaz a kezelési szándékkel kezelt (ITT) populáció volt. Független központi laboratóriumok pártatlannul vizsgálták a végpontok értékeléséhez alkalmazott összes képalkotó eljárást, és egy független, klinikai eseményeket vizsgáló bizottság (CEC) értékelte ki az összes MAE-t, revaskularizációt és halálesetet.

1. táblázat: PAD III randomizált klinikai vizsgálat (RCT) elsődleges végpontadatok

Elsődleges végpont ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-érték
Az eljárás sikeresége ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. A hipotézist a Fisher's Exact teszt segítségével teszteltük, egyoldalú $\alpha = 0,025$ értékkel.			
2. Az eljárás sikeresége a DCB vagy a szentelés előtt az angiográfias központi laboratórium által értékelt $\leq 30\%$ -os reziduális sztenózis, áramlást korlátozó disszekció ($\geq D$ fokozat) nélkül. Összesen 279 alanyról készültek elmezheto angiográfias felvetelek (IVL 146 vs. 133 PTA).			

A Disrupt PAD III megfigyeléses vizsgálat (PAD III OS) a Shockwave perifériás intravaskuláris közzúzó (IVL) rendszer globális, prospektív, multicentrikus, egykaros vizsgálata volt. E vizsgálat célja az volt, hogy felférje az IVL valós akut teljesítményét a meszesedés, sztenózis perifériás arteriák kezelésében. A vizsgálatot eredetileg úgy tervezték, hogy legfeljebb 250 vizsgálati alanyt vonjanak be legfeljebb 60 globális helyszínről. A megbízó úgy döntött, hogy 1500-ra növeli a mintanagyságot, hogy lehetővé tegye a nagy regiszter és az alcsoportok elemzését az M⁵ és/vagy S⁴ katéterek használatával több lézió esetén.

Az elsődleges hatásossági végpont az eljárás sikeresége volt, amelyet az angiográfias központi laboratórium által értékelt $\leq 30\%$ -os végleges reziduális sztenózisként definiáltak, áramlást korlátozó disszekció nélkül ($\geq D$ fokozat). Egy független angiográfias központi laboratórium biztosította a végpontértékelésben használt összes képalkotó eljárás elfogtatlan értékelését.

2. táblázat: PAD III OS elsődleges végpontadatok

Eljárás sikeresége (végleges) – Alany szintű ¹	N = 1262
Igen	69,4% (772/1112)
Nem	30,6% (340/1112)
Eljárás sikeresége (végleges) – Lézió szintű ²	N = 1531
Igen	73,0% (998/1367)
Nem	27,0% (369/1367)
1. Az eljárás akkor tekinthető sikeresnek az alanyok szintjén, ha egy alanyban az összes kezelt lézió megfelel az eljárási sikereség kritériumainak.	
2. Az eljárás sikeresége azoknál a lézióknál tekinthető sikeresnek, amelyeknél a végleges reziduális sztenózis $\leq 30\%$ és a végleges disszekció D fokozat alatti volt.	
Megjegyzés: 1367 az elmezheto angiográfias képekkel rendelkező, az elsődleges végpont eredményeinek értékeléséhez kiértékelhető léziók teljes száma.	

A Disrupt PAD⁺ vizsgálat egy prospektív, multicentrikus, egykaros vizsgálat volt, amelyet Ausztráliában, Új-Zélandon és az Amerikai Egyesült Államokban végeztek, és amelynek célja a Shockwave M⁵⁺ IVL rendszer biztonságosságának és teljesítményének értékelése volt a meszesedéses perifériás arteriák kezelésére.

Minden alany alkalmas volt az elsődleges biztonságossági végpont értékelésére (3. táblázat). Egy alany sem tapasztalt MAE-t, így a 30 napos MAE arány 0,0% (0/37) volt. Az 52 célfizetőnél 48 (92,3%) esetben állt rendelkezésre értékelhető angiográfias kép a végleges időpontban az elsődleges hatásossági végpont elemzéséhez. A célfizetők 89,6%-ában (43/48) sikerült a technikai sikereség elérése. A fennmaradó öt (5) lézióról >30%-os reziduális sztenózis volt, és egyik esetében sem volt áramlást korlátozó disszekció a végleges időpontban.

3. táblázat: PAD⁺ 30 napos végponteredmények

Mérés	Statisztikák % (n/N)
Elsődleges biztonságossági végpont MAE esemény	0,0% (0/37)
A célfizetők végtag súrgósségi sebészeti revaskularizációjának szükségesége	0,0% (0/37)
Célfizetők végtag nem tervezett jelentős amputációja (a boka felett)	0,0% (0/37)
Szimptomatikus trombus vagy disztális embolizáció ¹	0,0% (0/37)
Perforáció, amelyek megoldásához beavatkozás szükséges, beleértve a bail-out szentelést	0,0% (0/37)
Elsődleges hatásossági végpont Végős technikai sikereség ²	89,6% (43/48)
1. A trombus vagy disztális embolizáció klinikai jelei/tünetei, amelyeket a kezelt végtagon a kezelt lézió területén vagy attól disztálisan észlelik az indexeljárást követően, vagy angiográfiaival észlelik, és amely sebészeti, mechanikus vagy farmakológiai eszközökkel igényelt az áramlás javítására és meghosszabbította a körháti tartózkodást.	
2. Technikai sikereség: a lézió angiográfias központi laboratórium által értékelt $\leq 30\%$ -os végleges reziduális sztenózisa, áramlást korlátozó disszekció ($\geq D$ fokozat) nélkül.	

Nemkívánatos hatások

A lehetséges nemkívánatos hatások megegyeznek a standard angioplastikánál előfordulókkal, és a következők tartoznak ezek közé:

- Fájdalom az érbehatolási helyen;
- Allergiás reakció a kontrasztanyaggal, illetve az antikoaguláns és/vagy antitrombotikus kezeléssel szemben;
- Artériás disszekció;
- Artériás perforáció vagy ruptura;
- Artériás görcs;
- Arteriovenous sipoly;
- Vérzéses szövődmények;
- Halál;
- Embolúsok (levegő, szövet, vérrög vagy atheroscleroticus embolus);
- Súrgósségi vagy nem súrgósségi artériás bypass műtét;
- Az érbehatolás helyén fellépő szövődmények;
- A vezetődrót vagy az eszköz bármely alkatrészének törése, amelyek akár az eszköz okozta embolizációhoz, súlyos séreléshez vagy műtéti beavatkozáshoz vezethetnek;
- Haematomára az érbehatolási hely(ek)en;
- Haemorrhagia;
- Hypertonia/hypotonia;
- Fertőzés/sepsis;
- Ischaemia;
- Sztent behelyezése;
- Pseudoaneurysma;
- Veseelégtelenség;
- A kezelt szakasz résztenózisa;
- Sokk/tüdődémára;
- A perifériás arteria teljes elzáródása;
- Érrendszeri szövődmények, amelyek meghosszabbítják az eljárás idejét és/vagy műtéti helyreállítást tehetnek szükségesen (átváltás nyitott műtétre).

Az eszközre és annak használatára egyediként azonosított kockázatok:

- A katéter anyagával/anyagaival vagy a bevonatával szembeni allergiás/immunreakció,
- Az eszköz hibás működése vagy meghibásodása.

Az eljárás lépései

Figyelem: Az IVL generátor és csatlakozóbákel előkészítése, üzemeltetése, figyelmezettségi és óvintézkedései, valamint karbantartása tekintetében olvassa el az IVL generátor és csatlakozóbákel kezelői kézikönyvét.

Előkészítés

1. Standard steril technikával készítse elő a behelyezés helyét.
2. Érje el az orvos által előnyben részesített érbehatolási helyet.
3. Helyezzen el egy megfelelő méretű bevezetőhüvelyt.
 - a. Radialis hozzáférés esetén használjon egy tetszőleges, megfelelő hosszúságú hüvelyt a kezelendő célerület előrésehez.
4. A ballonkompatibilitási táblázat alapján (fent) válasszon olyan ballonkatéter-méretet, amely 1 : 1 arányban van a referencia-érátmérővel. Ha az 1 : 1 méret nem elérhető, a lehető legnagyobb átmérőjű ballont kell használni.
5. Ellenőrizze, hogy a termék címkeje megfelel-e az előző lépésben kiválasztott katéternek.
6. Ellenőrizze a steril gádat, és győződjön meg arról, hogy az szertelen.
7. Nyissa fel a steril gádat az átlátszó tasak fehér fülénél lehúzásával.
8. Öváatosan vezesse be a katétert aszkeptusan a steril területről.
9. Készítse elő a ballont standard technika alkalmazásával. Töltsön meg egy 20 ml-es (20 cm³-es) feccskendőt 5 ml (5 cm³) sóoldat/kontrasztanyag 50/50 arányú keverékével. Csatlakoztassa a feccskendőt a katéter-záróelem felduzzasztási portjához. A vákuumot legalább háromszor húzza meg annak érdekében, hogy a katéterben a levegő helyébe folyadék lépjen.
10. Töltsön meg egy 10 ml-es (10 cm³-es) felduzzasztó-leengedő eszközöt sóoldattal. Válassza le a feccskendőt, és csatlakoztassa a felduzzasztó-leengedő eszközöt a katéter-záróelem felduzzasztási portjához úgy, hogy levegő ne jusson a rendszerbe.
11. Öblítse át a vezetődrótot sóoldattal.
12. Távolítsa el a védőhüvelyt a katéterről.
13. Steril sóoldattal nedvesítse meg a ballont és a nyél disztális részét, hogy aktiválja a hidrofil bevonatot.
14. Helyezze az IVL csatlakozóbákelét egy steril hüvelybe vagy szondaburkolatba.
15. Távolítsa el a kupapot a proximális végéről, és csatlakoztassa az IVL katéter csatlakozóját (lásd 1. ábra) az IVL csatlakozóbákelhez.
16. Csatlakoztassa ugyanennek az IVL csatlakozóbábelnek a másik oldalát az IVL generátorhoz.

Figyelem: Ne nyomja meg a terápia gombot, hacsak a ballon nincs feltöltve 50%-os sóoldat/50%-os kontrasztanyag keverékével, mert ez károsíthatja a ballont.

Az IVL katéter eljuttatása a kezelési helyre

1. Tolja keresztül a 0,36 mm-es (0,014"-es) vezetődrótot a kezelési helyen.
2. Húzza az IVL katétert a 0,36 mm-es (0,014") vezetődrót cserélőhosszára (300 cm) a hüvellyen keresztül, és tolja előre a ballont a kezelési helyhez.
3. A pozicionálást segítő jelzőállapotok használatával pozicionálja a ballont a kezelési helyen.

A célhely kezelése közúzással

1. Amint az IVL katéter helyére kerül, rögzítse annak pozíóját fluoroszkópia alkalmazásával.
2. Ha a pozíció nem megfelelő, állítsa az IVL katétert a helyes pozícióba.
3. Fújja fel a ballont 2,0–4,0 atm nyomásig, biztosítva, hogy az teljesen az érhalhoz feszül.
- MEGJEGYZÉS: A közúzási nem szabad elindítani, ha a ballon nyomása > 4 atm, mivel nem törekedik a hangteljesítmény, és a kezelés során a nagyobb nyomás fokozza a ballon nyomásvesztésének kockázatát.
4. Az IVL kezelést (legfeljebb 40 impulsusig) az IVL rendszer szekvenciátáblázata szerint végezte, az IVL csatlakozóbákel terápiájának megnyomásával.
5. Duzzassza fel a ballont névleges nyomásig a ballon kompatibilitási táblázata szerint (lásd fent), és fluoroszkópiával rögzítse az elváltás által adott választ.
6. Engedje le a ballont, és várjon legalább 10 másodpercret, amíg a véráramlás helyre nem áll.
- MEGJEGYZÉS: Az IVL generátor beállítása szerint minden 40. impulsus követően legalább 10 másodperces szünetet kírta be.

7. További kezelési ciklusok során ismételje meg a 3., 4., 5. és 6. lépést a lézió sikeres kitájításáig vagy a katéter újrapozicionálásáig.
8. További kezelési ciklusok is végrehajthatók, ha szükségesnek ítélik. Ha többszöri felduzzasztásra van szükség az IVL ballon hosszúságát meghaladó lézióhossz miatt, akkor a javasolt ballonát fedés legalább 1 cm az anatómiai kimerüléshez közelében. Ugyanakkor gondoskodni kell arról, hogy a 240 impulsust ugyanabban a kezelési szakaszban ne lépje túl.
9. Az IVL kezelést követő eredmény értékeléséhez készítsen egy befejezési angiogramot.
10. Az IVL katéter előtt bármilyen megarról, hogy a ballon teljesen leengedett állapotban van.
11. Vegye ki az IVL katétert. Ha a síkosság miatt nehézséget okoz az eszköz hemosztatikus szelében keresztül történő eltávolítása, óvatosan fogja meg a katétert steril gézzel.
12. Vizsgálja át az összes elemet, hogy megbizonyosodjon arról, a katéter intakt. Ha a készülék hibás működése következik be, vagy bármilyen hibát észlel az ellenőrzés

során, öblítse át a vezetődrót lumenét és sóoldallal tisztítsa meg a katéter kúlső felületét, tegye el a katétert zárt műanyag zacskóba, és további utasításokért lépjön kapcsolatba a Shockwave Medical, Inc. vállalattal.

Figyelem: Az IVL katétert, miután egyszer kihúzták a testből, újból behelyezéskor az első használat után a feltüntetett hüvelykompatibilitási méreteknek egy (1) mérettel nagyobb hüvelybe kell bevezetni (azaz az IVL katéter eltávolítását követően: 6 F-es bevezetőhüvely a 2,5–4,0 mm-es ballon esetében; 7 F-es bevezetőhüvely az 5,0–6,0 mm-es ballon esetében).

A betegek tájékoztatása

Az orvosoknak utasítaniuk kell a betegeket, hogy haladéktalanul forduljanak orvoshoz a perifériás véráramlás csökkenése jelei és tünetei esetén. A szokásos napi tevékenységekre vonatkozóan nincsenek ismert korlátozások. A betegeket utasítani kell, hogy tartsák be az orvosuk által előírt gyógyszeres kezelést.

Az eszközök visszaküldése

Ha a Shockwave Medical IVL rendszer bármely része adott eljárás előtt vagy alatt meghibásodik, függessse fel a használatát, és lépjön kapcsolatba a helyi képviselővel és/vagy írjon a complaints@shockwavedmedical.com e-mail-címre.

Az Európai Unióban vagy azonos szabályrendszert (2017/745/EU Orvostechnikai eszközökről szóló rendelet) alkalmazó országban elő beteg/felhasználó/harmadik fél számára: ha az eszköz használata során vagy annak eredményeként súlyos esemény fordul elő, akkor azt be kell jelenteni a gyártónak és/vagy a meghatalmazott képviselőjének, valamint az adott ország nemzeti szakhatóságának.

Szabadalmak: www.shockwemedical.com/patents

Szimbólum	Definíció
	Ne használja újra!
	Orvostechnikai eszköz
	Lejáratú dátum
	Besugárzással sterilizálva, egyszeri steril gát kúlső védőcsomagolásban
	Besugárzással sterilizálva
	Figyelem!
	Gyártó
	Gyártás ideje
	Az eljárási csomag gyártója
	Ne használja, ha a csomagolás sérült; ha a steril csomagolás sérült, olvassa el a használati útmutatót.
	Tartsa száron
	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen
	Hőtől véde tartandó
	A gyártási téTEL kódja
	Katalógusszám
	Ne sterilizálja újra!
	Áthatoló profil

Szimbólum	Definíció
	Nem pirogén
	Olvassa el a használati utasítást
	1 egységet tartalmaz (Tartalom: 1)
	Javasolt vezetődrót
	Javasolt bevezetőhüvely
	Over-the-wire
	Ballonátmérő
	Ballonmunkahossz
	Katéter-munkahossz (Usable Length, UL – Használható hossz)
	Conformité Européenne
	Szabadalmak. Lásd még: www.shockwemedical.com/patents
	Perifériás arteriás betegség
	Olyan hordozót jelöl, amely egyedi eszközazonosító információkat tartalmaz.
	Importőr
	Hivatalos képviselő Svájcban



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, Amerikai Egyesült Államok
www.shockwemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Írország

**Shockwave kerfi fyrir steinmolun innan æðakerfis (IVL)
með Shockwave E⁸ hollegg fyrir steinmolun í útæðum,
innan æðakerfis (IVL)**
Notkunarleiðbeiningar

Notist með IVL-rafal og -tengisnúru frá Shockwave Medical, Inc.

Fyrirhuguð notkun

Fyrirhuguð notkun Shockwave kerfis fyrir steinmolun í útæðum, innan æðakerfis, er að nota búnaðinn til að gera breytingar að æðavegg í því skyni að breyta skellum sem eru til stadar í markslagð að vikka þannig brengdar slagðær. Kalsíumbreytingar sem gerðar eru með steinmolun innan æðakerfis þjóna þeim tilgangi að undirbúa prenginguna með því að breyta upphyrgingu og mykt (e. compliance) kólkudum skellunnar áður en prengingin er viðkuð út að fullu með belg með sama búnaði.

Ábendingar

Shockwave E⁸ IVL-kerfi fyrir útæðar er ætlað til víkkunar á skemmdum svæðum, þar með talið á kólkudum svæðum, með aðstoð steinmolunar og lágbýrstíbelgs, í útæðakerfi, það að meðal í mjádmarslagðum, lærisslagðum, mjádmarslagðum og hnesbótarlagðum, hnésbótarlagðum og slagðum neðan hnésbótar (e. infra-popliteal). Búnaðurinn er ekki ætlaður til notkunar í kransæðum, hállslagðum eða heilaæðum.

Markhópur

Shockwave Medical IVL-kerfi fyrir útæðar er ætlað til að meðhöndla sjúklingsueldri en 18 ára með kalkaðar og brengdar útslagðær sem geta fengið meðferð með aðalþræðingu.

Innhald: Shockwave E⁸ IVL-holleggur fyrir steinmolun í útæðum (1)

- Eftirfarandi belgstærðir (þvermál belgs x lengd belgs) eru í boði: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm og 6,0 x 80 mm. Vinnulengd holleggs er 150 cm, óháð stærð.
- Þvermál belgs sem ekki er upplássinn er: 1,37 mm (0,054") hám, fyrir 2,5 mm og 3,0 mm, 1,42 mm (0,056") hám, fyrir 3,5 mm og 4,0 mm, og 1,73 mm (0,068") hám, fyrir 5,0 mm og 6,0 mm.
- 2,5 – 4,0 mm belgur er samhæfur við 5 F innleidiðingarslíður; 5,0 – 6,0 mm belgur er samhæfur við 6 F innleidiðingarslíður
 - Fyrir endurísetningu skal nota slíðurstærð sem er einu (1) númeri stærri en merkt samhæf sliðurstærð eftir upprunalega notkun (t.d. eftir að IVL-holleggur hefur verið fjarlægdur): 6 F innleidiðingarslíður til notkunar með 2,5–4,0 mm belg; 7 F innleidiðingarslíður til notkunar með 5,0–6,0 mm belg).
- Samhæft við 0,36 mm (0,014") stýrvír (OTW - 300 cm vír)

Nauðsynlegur búnaður, ekki frá Shockwave Medical, Inc.

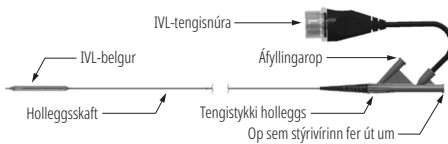
- 5 – 7 F innleidiðingarslíður
- 0,36 mm (0,014") stýrvír (300 cm að lengd)
- 13 cm x 244 cm (5" x 96") kapalshlíf
- Áfyllingartæki

Afhendingarform

IVL-holleggurinn er sæfður með rafeindageislun. IVL-holleggurinn er einungis ætlaður til notkunar einu sinni og skal ekki endurnýta eða sefa aftur. Ekki má endursækja búnaðinn þar sem það getur valdið skemmdum á honum og skaðað sjúklingsinn. Ekki má endurnýta búnaðinn þar sem það getur valdið víxlmengun og skaðað sjúklingsinn. Skoðið allar umbúðir vandlega fyrir notkun með tiliti til skemmda eða galla. Ekki má nota búnaðinn ef einhver merki eru um skemmdir eða um að sæfingarinni sé rofið, þar sem sílt gaeti leitt til þess að búnaðurinn virki ekki og/eða skaða sjúklingsinn. Geymið IVL-hollegginn á koldum, dímmum og þurrum stað. Ef búnaðurinn er geymdir við erfið umhverfisskilyrði getur það skert virkni hans og þannig skaðað sjúklingsinn.

Lýsing á búnaði

IVL-holleggurinn er einkaleyfisvarinn búnaður til steinmolunar sem bræddur er gegnum slagðakerfi neðri útlíma til að komast að kólkudum prengingum sem erfitt er að ná til með öðru móti. Þegar kveikt er að steinmolunarbúnaðinum lenda hljóðþrystingsbylgju að meðferðarsvæðinu, sundra kalki í skemmdinum og vikka þannig útslagðarþrystingi með hjálp belgs með litlum brýstingi. IXL-holleggurinn er með innbyggðum belg og innbyggðum bylgjugjófum til steinmolunar sem beina hljóðþrystingsbylgju að meðferðarsvæði. Kerfið samanstandur af IXL-hollegg, IXL-tengisnúru og IXL-rafal. IXL-holleggurinn fæst í sex (6) stærðum: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm og 6,0 x 80 mm. E⁸ IXL-holleggur fyrir steinmolun í útæðum er samhæfur við 5 – 6 F slíður og er með 150 cm vinnulengd. Mynd 1 hér fyrir neðan sýnir íhluti IXL-holleggsins.



Mynd 1: Shockwave E⁸ IXL-holleggur fyrir steinmolun í útæðum

Skaft Shockwave E⁸ IXL-holleggsins fyrir steinmolun í útæðum samanstandur af áfyllingarholi og stýrvírholi ásamt steinmolunargjófunum. Útbensluholið er notað til að fylla og tæma belgini af 50/50 blöndu saltausnar/skuggaefnis. Stýrvírholið gerir kleift að nota 0,36 mm (0,014") stýrvír til að auðveldara sé að leiða holleggið að og í gegnum brengslin sem að meðhöndla. Kerfið er hannað sem „Over-the-wire“ kerfi (OTW) með skafi með 150 cm vinnulengd, og því er gert ráð fyrir notkun 300 cm breytilegs stýrvírs. Bylgjugafarnir liggja eftir allri vinnulengd belgsins og gefa frá sér hljóðþrystingsbylgjur. Belgurinn er stáðsettur við fjerenda holleggsins. Tvær geislapéttar merkirákrar á belgnum gefa til kynna lengd belgsins og leiðbeina um það hvernig skal stáðsetja belginn meðan á meðferð stendur. Belgurinn er hannaður sem bútur sem þenst út í tilteks lengd og þvermál við uppgefinn prýsting. Á nærendanum eru þrijú op: Eitt til að fylla/tæma belginn, eitt fyrir stýrvírholið og eitt til að tengja IXL-tengisnúruna.

Nauðsynlegur búnaður fyrir IXL-meðferð

Einungis má nota IXL-hollegginn með IXL-rafalnum, IXL-tengisnúrunni og videigandi fylgihlutum. Nánari upplýsingar er að finna í notendahandbók Shockwave Medical, Inc. fyrir IXL-rafalinn og -tengisnúruna. Þar má lesa um undirbúnung og notkun búnaðarins, varnaðarorð og varuðarreglur sem og viðhald IXL-rafalsins og fylgihluta hans er að finna í notendahandbók IXL-rafalsins og -tengisnúrunnar.

Shockwave E⁸ IXL-holleggur fyrir steinmolun í útæðum, listi yfir samræmisstig belgs

Prýstingur	2,5 x 80mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

ATHUGIÐ: 2 – 4 atm er belgþrystingur til steinmolunar. 4 atm er malþrystingur og þrystingur eftir meðferð. 6 atm er uppgefinn sprengiþrystingur (RBP) belgsins.

Shockwave E⁸ IXL-kerfi fyrir útæðar, lotukort

Fylgia verður eftirfarandi bylgjulotu í Shockwave E⁸ IXL-kerfinu fyrir steinmolun í útæðum meðan á meðferð stendur. Notið ekki aðra bylgjulotu en þá sem fram kemur á lotukorti IXL-kerfisins hér fyrir neðan. Þegar E⁸ IXL-holleggur af hváða stærð sem er er stungið inn í IXL-rafalinn er hann sjálfrakra stiltur með eftirfarandi meðferðarlotu:

Meðferðartíðni	2 Hz (1 bylgja á 0,5 sekundna fresti)
Hámarksfjöldi samfelldra bylgja (1 lota)	40 púlsar
Lágmarksbiðtími	10 sekúndur
Hámarksheildarfjöldi bylgja á hvern hollegg	400 púlsar

IVL-rafallinn er hannaður þannig að ef notandin reynir að halda áfram umfram þann fjölda af bylgjum sem leyfður er í röð stöðvast rafallinn sjálfraka. Til að halda meðferðinni áfram þarf fyrst að biða í að minnsta kosti þann tíma sem skilgreindur er sem lágmarksbiðtími. Sleppa þarf meðferðarhnappinum og ýta svo á hann aftur til að halda meðferðinni áfram. Nánari upplýsingar er að finna í notendahandbók IXL-rafalsins og -tengisnúrunnar.

Ef hámarksfjölda bylgja er náð samkvæmt upplýsingum á rafalnum er ekki lengur hægt að nota hollegginn. Ef þörf er á frekari meðferð skal farga holleggnum og nota nýjan.

Varúðar: Ekki má fara yfir 240 púlsa á sama meðferðarsvæði.

Frábendingar

IVL-kerfið má ekki nota við eftirfarandi aðstæður:

1. Ekki er hægt að þræða 0,014" (0,36 mm) stýrvír gegnum skemmdina.
2. Búnaðurinn er ekki ætlaður til að meðhöndla endurkomu þrengsli í stoðneti.
3. Búnaðurinn er ekki ætlaður til notkunar í kransæðum, hállslagðum eða heilaæðum.

Viðvaranir

1. Þessi búnaður er eingöngu ætlaður til notkunar í eitt skipti. EKKI MÁ sefa hann aftur og/eða endurnota.
2. Ekki má nota búnaðinn eftir fyrningardagsetninguna sem fram kemur á merkimiðanum. Ef útrunnin vara er notuð getur það skaðað sjúklingsinn.
3. Ávalt skal setja IXL-tengisnúruna í sæfða hlíf fyrir notkun.
4. Eingöngu skal nota belg af rétti stærð fyrir æðina sem meðhöndla á.
5. Fyllið belginn samkvæmt samræmisstigi belgsins. Brýstingur belgsins má ekki fara yfir uppgefinn sprengiþrysting (RBP).
6. Ekki má yta holleggnum áfram eða draga hann inn nema belgurinn hafi verið tæmdur alveg. Ef móttæða finnst við notkun skal komast að ástæðu hennar áður en haldið er áfram.
7. Nota skal IXL-rafalinn í samræmi við ráðlagðar stillingar sem fram koma í notendahandbókinni. Ekki skal fara yfir hámarksfjölda bylgju fyrir hvern búnað.
8. Eingöngu læknar með þekkingu á æðainnripsaðgerðum ættu að nota þennan búnað.
9. Læknar skulu lesa og skilja bessar notkunarleiðbeiningar áður en búnaðurinn er notaður.
10. Ekki má nota af mikilli að meðferð með meðhöndla skáðað sjúklingsinn.
11. Skoðið alla íhluti vörunnar og umbúðirnar vandlega fyrir notkun. Notið ekki búnaðinn ef umbúðirnar hafa skemmt meða ef ekki er hægt að tryggja að búnaðurinn sé sæfður. Skemmdar var getur skaðað sjúklingsinn.
12. Nánari upplýsingar um undirbúnung og notkun, varnaðarorð og varuðarreglur um viðhald IXL-rafalsins og fylgihluta hans er að finna í notendahandbók IXL-rafalsins og -tengisnúrunnar.

Varúðarráðstafanir

1. Búnaðinn skal eingöngu nota undir fullnægjandi gegnumþlysingu.
2. Notið eingöngu ráðlagðan vökkva til að fylla belginn.
3. Læknirinn skal sjá sjúklingsi fyrir viðeigandi segavarndi meðferð.
4. Ákváðanir um notkun varnar fyrir fjarlæggingi að óðar skulu tekna með hljóðsíðu af mati læknisins á útliti skemmdarinnar sem meðhöndla skal.
5. Gætið þess að ekki komi brot að hollegginn. Ef brot kemur að hollegginn skal fjarlægja búnaðinn og undirbúa nýjan búnað.
6. Ef vandamál kemur upp með að fylla belginn eða viðhaldar brýstingi skal fjarlægja hollegginn og nota nýjan búnað.
7. Ef holleggurinn virðist ekki skila hljóðþrystingsbylgjum til steinmolunar skal fjarlægja hann og nota annan hollegg í staðinn.
8. Gæta skal varúðar við meðhöndlun búnaðarins eftir notkun hjá sjúklingsi, b.e. eftir að búnaðurinn hefur komist í snertingu við blöð. Þegar búnaðurinn hefur verið notaður telst hann úrgangur sem ber með sér líffræðilega hættu og skal farga honum á viðeigandi hátt í samræmi við reglur sjúkrahúsins.

Áætlaður klínískur ávinnungur

Eftirfarandi gögn eru fyrir Shockwave M^{5/4}/S⁴ hollegg fyrir steinmolun í útæðum sem eru þau sömu og fyrir Shockwave E⁸ hollegg fyrir steinmolun í útæðum.

Klínískur ávinnungur IXL-kerfis fyrir útæðar, þegar það er notað eins og ætlast er til, ásamt belg með litlum brýstingi, til víkkunar á kólkudum og þrengdum útæðum með aðstoð steinmolunar, hjá sjúklingsum sem eru metrin haefir fyrir meðferð með aðalþræðingu, eftirfarandi: (1) eftirstæð lokabréngsli <50%; (2) lág tímá flæðistakmarkandi æðaflýsjunar við lokabréndamyndatökum; og (3) engin ný tilvik alvarlegra aukaverkana (MAE, Major Adverse Events) í 30 daga, þar á meðal: dauði, endurðæðavæðing markútlims og ófyrirséð aflimun markútlims (ofan ökkla).

Disrupt PAD III rannsóknin var alþjóðleg, framsýn, fjalsetra, einblind, slembiröðuð klínísk rannsókn á Shockwave kerfi fyrir steinmolun í útæðum, innan æðakerfis (IVL). Markmið slembiröðuð rannsóknarinnar var að meta öryggi og virkni IXL-kerfis sem notað var ásamt lyfjahúðum belg (D/CB, drug-coated balloon) samanborið við hefðbundna æðavirkunaraðgerð (PTA, percutaneous transluminal angioplasty) með lyfjahúðum belg til að meðhöndla meðalmikið og alvarlega kalkaðar lærleggs- og hnésbótarlagðar (femoropopliteal arteries). Rannsóknin var gerð til að taka til að minnsta kosti 334 og allt að 400 matsþæfra þáttakenda frá allt að 60 svæðum á heimsvísu. Ádalendapunktur verkunar var árangursrík aðgerð, skilgreind sem eftirstæð þrengsli ≤30% án flæðistakmarkandi æðaflýsjunar (≥stig D) fyrir ísetningu lyfjahúðaðs belgs eða stoðnets, metið af kjarnarannsóknarstofu æðamýndatökum. Ádal aukaendapunkturinn (powered secondary endpoint) var viðhald

opnunar æðar án frekari inngrípa (primary patency) eftir 12 mánuði, skilgreint sem ekki klínísk þörf á enduræðavæðingu markskemmdar (TLR, target lesion revascularization) og engin endurkoma þrengsla, ákváða með tvíþáttu ómskoðun (DUS, duplex ultrasound) eða æðamyndatökum sem sýnir <50% þrengsl. Aðrir aukaukendapunktar sem meta átti eftir 30 daga, 6, 12 og 24 mánuði voru alvarlegar aukaverkanir (MAE, major adverse events), klínísk þörf á enduræðavæðingu markskemmdar (CD-TLR, clinically-driven target lesion revascularization), ABI (ankle brachial index), Rutherford-flokkur og lífsgædatengdir (QoL) þættir (EQ-5D og WIQ-spurningslisti (Walking Impairment Questionnaire)). Alvarleg aukaverkenir voru skilgreind sem þörf fyrir bráða enduræðavæðingu markútlims í skurðaðgerð, ófyrirséð meiriháttar afflumin á markútlum (ofan ökkla), segamyndun með einkennum eða fjærblóðrek (distal emboli) sem krafðist inngríps með skurðaðgerð, lyfjum eða öðrum aðferðum til að bæta blóðflæði ásamt því að lengja sjúkrarhúss-dvölina, og rof sem krafðist inngríps, þar á meðal ísetningar stóðnets. Áðal gagnasafn við greiningu var meðferðarþyðið (ITT, intent-to-treat). Óháðar kjarnarannsóknarstofur veittu óhlutdrægt mat á allri myndgreiningu sem notuð var í mati endapunkta, og óháð klínísk nefnd (CEC, clinical events committee) mat allar alvarlegar aukaverkanir, aðgerðir til enduræðavæðingar og dauðsföll.

Tafla 1. Gógn aðalendapunkts klínísku slembiröðuðu rannsóknarinnar PAD III

Aðalendapunktur ¹	IVL N=153	Æðavíkk- unaráðgerð (PTA) N=153	P-gildi
Árangursrík aðgerð ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. Tilgátan er prófuð með Fisher Exact-prófi með einhliða $\alpha=0,025$. 2. Árangursrík aðgerð er skilgreind sem eftirstæð þrengsl ≤30% án flæðistakmarkandi æðaflyjsunar (≥stig D) fyrir ísetningu lífjárhúðaðs belgs eða stóðnets, metið af kjarnarannsóknarstofu æðamyndatökum. Alls voru 279 þáttakendur með greiningarhæfar æðamyndir (IVL-meðferðir 146 á móti 133 æðavíkkunaraðgerðum).			

Disrupt PAD III áhorfsrannsóknin (PAD III OS) var alþjóleg, framsýn, fjölsætra, skrá með stókum armi fyrir Shockwave kerfi fyrir steinmolun í útæðum, innan æðakerfis (IVL). Markmið þessarar rannsóknar var að meta virkni IVL-kerfisins við raunverulegar bráðar aðstæður við meðferðar kólkudum, brengdum útslagaeðum. Rannsóknin var upphaflega gerð til að taka til að hámarki 250 þáttakenda frá allt að 60 svæðum á heimsvísu. Bakhjarlinn ákváð að auka úrtaksstærðina í 1500 þáttakendur til að fá stóra skrá þannig að unnt væri að framkvæma greiningar á undirhópum með fjölbreytilegar vefjaskemmdir þar sem notast var við M⁵ og/eða S⁴ holleggi.

Aðalendapunktur verkunar var árangursrík aðgerð, skilgreind sem eftirstæð lokaprengsl ≤30% án flæðistakmarkandi æðaflyjsunar (≥stig D), metið af kjarnarannsóknarstofu æðamyndatökum. Óháð kjarnarannsóknarstofa æðamyndatökum veitti óhlutdrægt mat á allri myndgreiningu sem notuð var í mati endapunkta.

Tafla 2. Gógn aðalendapunkts áhorfsrannsóknarinnar PAD III

Árangursrík aðgerð (lokaniðurstaða) - hvað varðar þáttakanda ¹	N=1262
Já	69,4% (772/1112)
Nei	30,6% (340/1112)
Árangursrík aðgerð (lokaniðurstaða) - hvað varðar vefjaskemmd ²	N=1531
Já	73,0% (998/1367)
Nei	27,0% (369/1367)
1. Árangursrík aðgerð hvað varðar þáttakanda merkir að allar meðhöndlaðar vefjaskemmdir hjá viðkomandi þáttakanda uppfylltu viðmið um árangursrík aðgerð.	
2. Árangursrík aðgerð hvað varðar vefjaskemmd merkir að eftirstæð lokaprengsl í viðkomandi vefjaskemmd voru ≤30% og lokagráða æðaflyjsunar var af stigi lægra en D.	
Athugið: 1367 er heildarfjöldi vefjaskemmda með greiningarhæfum æðamyndum sem haegt er að nýta til að meta niðurstöður aðalendapunkts.	

Disrupt PAD⁺ rannsóknin var framsýn, fjölsætra, einarma rannsókn sem gerð var í Ástralíu, Nýja-Sjálandi og Bandaríkjunum og var hönnuð til að meta öryggi og virkni Shockwave M⁵⁺ IXL-kerfisins við meðferð kalkaðra útslagæða.

Haegt var að meta aðalendapunkt öryggis hjá öllum þáttakendum (tafla 3). Enginn þáttakandi fékk alvarlega aukaverken, því var hlutfall alvarlegra aukaverkana eftir 30 daga 0,0% (0/37). Af 52 markskeimnum voru 48 (92,3%) með metanlegar æðamyndir á lokatímapunktinum sem gerðu

kleift að greina aðalendapunkt virkni. Tæknilegur árangur náðist hjá 89,6% (43/48) markskeimnum. Í þeim fimm (5) skeimnum sem eftir voru voru eftirstæð þrengsl >30%; engin þeirra var með flæðistakmarkandi æðaflyjsjun á lokatímapunktinum.

Tafla 3. Niðurstöður endapunkts í PAD⁺ rannsókninni eftir 30 daga

Mæling	Tölfræðilegar upplýsingar % (n/N)
Aðalendapunktur öryggis Alvarleg aukaverken	0,0% (0/37)
Börf a bráðri enduræðavæðingu markútlums með skurðaðgerð	0,0% (0/37)
Ófyrirséð meiriháttar afflumin á markútlum (ofan ökkla)	0,0% (0/37)
Blóðsegi með einkennum eða fjærblóðrek ¹	0,0% (0/37)
Rof sem krefst inngríps, þar á meðal ísetningar stóðnets	0,0% (0/37)
Aðalendapunktur virkni Tæknilegur lokaárangur ²	89,6% (43/48)
1. Skilgreint sem klínísk teikn/einkenni segamyndunar eða fjærblóðrekars sem greinist í meðhöndluðum útlum á svæði meðhöndlaðrar vejfjaskemmdir eða færlegt henni, annað hvort eftir aðgerðina eða við æðamyndatökum, og sem krefst inngríps með skurðaðgerð, lyfjum eða öðrum aðferðum til að bæta blóðflæði og lengja sjúkrarhússdvöl	
2. Tæknilegur árangur: eftirstæð lokabrengsl ≤30% án flæðistakmarkandi æðaflyjsunar (≥stig D) í skemmdinni að mati kjarnarannsóknarstofu æðamyndatökum	

- Veljið belhollegg af stærð sem er 1,1:1 byggt á yfirliti yfir samræmisstig belgsins (sjá fyrri síðu) og viðmiðunarpvermálið ef æðar. Nota skal belginn með mesta þvermálið ef stærðarhlutfallið 1,1:1 er ekki tiltekt.
- Gangið úr skugga um að vörumerking passi við hollegginn sem valinn var í fyrra skrefi.
- Skoðið söðtreinsunarnar ínsiglið til að tryggja að þa sé órófið.
- Opnið ínsiglið með því að draga hvíta spjaldíð frá pokanum.
- Viðhafið smitgát þegar holleggurinn er notaður varlega að sá aðgerðarsvæði.
- Undirbúið belginn með viðteknum aðferðum. Fyllið 20 cc (ml) sprauta með 5 cc (ml) af 50/50 blöndu saltlausnar/skuggaefnis. Festið sprautuna á áfyllingaropíð a tengistykki holleggsins. Lofttæmið minnst prisvar sinnum, og sleppið lofttæminu til að fylla belg holleggsins af vöku í stað lofts.
- Fyllið áfyllingartæknið með 10 cc (ml) af 50/50 blöndu saltlausnar/skuggaefnis. Attengið sprautuna og tengið áfyllingartæknið við áfyllingaropíð a tengistykki holleggsins og tryggji að ekkert loft fari inn í kerfið.
- Skolið í gegnum stýrívinn með saltlausn.
- Takið hlífðaarslíðrið af holleggnum.
- Bleytið belginn og fíjærenda skafatsins með sæfðu saltvatni til að virkja vatnssæku húdina.
- Setjið IVL-tengisnúruna í sæfða hlífi.
- Takið lokið af nærendanum og festið tengi IVL-holleggsins (sjá mynd 1) við IVL-tengisnúruna.
- Festið himn enda sömu IVL-tengisnúru við IVL-rafallinn.

Varúð: EKKI má ÍTA að meðferðarhnappinn nema belgurinn sé fylltur með 50% saltlausn / 50% skuggaefni, annars getur belgurinn skemmst.

IVL-hollegg komið á meðferðarsvæðið

- Bræðið 0,36 mm (0,014") stýrívinn yfir meðferðarsvæðið.
- Leiðið IVL-hollegginn yfir 0,36 mm (0,014") breytilega stýrívinn sem er 300 cm að lengd, leiðið hann í gegnum slíðrið og færði belginn að meðferðarsvæðinu.
- Staðsettjóð belginn á meðferðarsvæðinu með hjálpi merkirkáanna.

Svæðið meðhöndlað með steinmolun

- Þegar IVL-holleggurinn er kominn á réttan stað skal skrá stóðu hans með gegnumlísingu.
- Ef staðan er ekki rétt skal færa IVL-hollegginn í réttu stóðu.
- Þenjið belginn að 2,0 atm – 4,0 atm þrýstiði til að tryggja fulla tengingu við æðavegginn.
ATHUGIÐ: Steinmolun skal ekki fá fram ef belgurinn er blásinn upp að >4 atm þrýstiði þar sem engin auknung er að hljóðúttaki, og hærri þrýstiði meðan að meðferð stendur getur aukið hættu að belgurinn missi þrýsting.
- Veitið IVL-meðferð (allt að 40 bylgjur) samkvæmt lotukorti IVL-kerfisins með því að ýta á meðferðarhnappinn á IVL-tengisnúrunni.
- Fyllið belginn að málþrýstiði í samræmi við samræmisstig belgs (fyrir ofan) og skráið svörun skemmdarinna með gegnumlísingu.
- Tæmið belginn og biðið í a.m.k. 10 sekúndur þar til blóðflæði kemst að nýju.
ATHUGIÐ: IVL-rafallinn er með forritaðan 10 sekúndna lágmarksbóltna eftir hverjar 40 bylgjur.
- Endurtakioð skref 3, 4, 5 og 6 til að bæta við meðferðarlotum þar til búið er að víkka skemmdina nægilega eftir holleggurinn er færður til.
- Hægt er að framkvæma fleiri meðferðarlotur ef þurfa þykir. Ef þörf er að fylla belginn oft vegna þess að skemmdin er lengri en IVL-belgurinn, er ráðlöög skörun belgsins a.m.k. 1 cm til að tryggja að ekkert svæði verði út undan. Þess skal þó gæta að fara ekki yfir 240 bylgjur á sama meðferðarsvæði.
- Slagðamdyntakna skal fara fram eftir aðgerð til að meta árangur IVL-meðferðarinnar.
- Tryggjið að hann sé alveg tómur áður en IVL-holleggurinn er fjarlægður.
- Fjarlægið IVL-hollegginn. Ef erfitt reynist að fjarlægja búnadinn í gegnum blóðstöðvunarlokann vegna þess hve sleipur hann er skal taka varlega um hollegginn með sæfðri grisju.
- Skoðið alla íhluti til að tryggja að holleggurinn sé heill. Ef bilun kemur upp í búnadinnum eða einhverjir gallar koma í ljós við skoðun skal skola hol stýrívins og hreinsa ytra yfirborð holleggsins með saltlausn, geyma holleggina í lokanlegum plástpoka og hafa samband við Shockwave Medical, Inc til að fá frekari leiðbeiningar.

Varúð: Fyrir endurísetningu hollegs sem hefur einu sinni verið fjarlægður úr líkama skal nota slíðurstærð sem er einu (1) númeri stærri en merkt samhæf slíðurstærð eftir upprunalega notkun (t.d., eftir að IVL-holleggur hefur verið fjarlægður): **6 F innlæiðingarslíður til notkunar með 2,5–4,0 mm belg; 7 F innlæiðingarslíður til notkunar með 5,0–6,0 mm belg.**

Áhætta sem talin er einskorðuð við þennan búnad og notkun hans:

- Ofnæmisviðbrögð/ónæmisviðbrögð við innihaldsefni/-efnum holleggsins sjálfss eða húðunar hans
- Bilun eða villa í búnadinnum

Aðferð

Varúð: Í notendahandbók fyrir IVL-rafallinn og -tengisnúrunar er að finna upplýsingar um undirbúnung og notkun búnadárins, varnaðarorð og varðarreglur sem og viðhald IVL-rafalsins og IVL-tengisnúrunnar.

- Undirbúið ísetningarstaðinn með viðteknum sæfðum vinnumbrögðum.
- Fáið aðgang að æðakerfi með því að nota staðinn sem læknum finnst henta best.
- Komið hæfilega stóru innlæiðingarslíðri fyrir.
a. Sé þrett í gegnum úlníðosslagæð skal nota hæfilega langt slíður til að komast að meðferðarsvæðinu.

Upplýsingar fyrir sjúklinga

Læknar skulu ráðleggja sjúklingum að leita læknishálpars tafarlaust ef þeir verða varir við einkenni skerts blöðflæðis í útæðum. Ekki er vitað um neinar takmarkanir á venjulegum athófnum daglegs lífs. Sjúklingar skulu fá fyrrmæli um að fylgja þeirri lyfjameðferð sem læknir hefur ávísað.

Skil á búnaði

Ef einhver hluti IVL-kerfisins frá Shockwave Medical bilar fyrir aðgerð eða meðan aðgerð stendur skal hætta notkun hans og hafa samband við fulltrúa á viðkomandi stað og/eða senda tölvupóst til complaints@shockwavedmedical.com.

Fyrir sjúkling/notanda/briðja aðila í Evrópusambandinu og í löndum með samhlíða reglugerfi (reglugerð 2017/745/ESB um lækninngatækji); ef alvarlegt atvik kemur upp við notkun þessa búnaðar eða í tengslum við notkun hans skal tilkynna það til framleidanda og/eða til viðurkennds fulltrúa hans, og til yfirvalda í viðkomandi landi.

Einkaleyfi: www.shockwavedmedical.com/patents

Tákn	Skilgreining
	EKKI endurnota
	Lækninngatæki
	Notist fyrir
	Sæft með geislun; einfalt sóttreinsunarnarinnsgili með ytri hilfðarumbúðum
	Dauðhreinsað með geislun
	Varúð
	Framleiðandi
	Framleiðsludagsetning
	Framleiðandi aðgerðarpakka
	Notið ekki ef umbúðir eru skemmdar; lesið notkunarleiðbeiningarnar ef sóttreinsunarnarinnsgilið er rofið.
	Geymið á þurrum stað
	Viðurkenndur fulltrúi í Evrópubandalaginu
	Haldið frá hitagjöfum
	Lotunúmer
	Vöruskrárnúmer
	Endursæfið ekki
	Mesta þvermál milli nærlæga hluta belgs og fjærþægla hluta holleggs (crossing profile)

Tákn	Skilgreining
	Innheldur ekki sóthitavalda
	Lesið notkunarleiðbeiningarnar
	Innheldur eina (1) einingu (innihald: 1)
	Ráðlagður stýrir í
	Ráðlagt innleiðingsarsíður
	Over-the-wire
	Þvermál belgs
	Vinnulengd belgs
	Vinnulengd holleggs (nýtileg lengd, UL)
	Conformité Européenne
	Einkaleyfi. Nánari upplýsingar má finna á www.shockwemedical.com/patents
	Sjúkdómur í útslagæðum
	Tilgreinir umbúðir sem innihalda einkvæmt auðkenni tækisins.
	Innflutningsaðili
	Viðurkenndur fulltrúi í Sviss



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, Bandaríkin
www.shockwemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Írland

Sistema per litotrissia intravascolare (IVL) Shockwave con catetere per litotrissia intravascolare (IVL) periferica Shockwave E[®]
Istruzioni per l'uso

Da utilizzare esclusivamente con il generatore e il cavo di connessione IVL di Shockwave Medical, Inc.

Uso previsto

Il sistema per litotrissia intravascolare periferica Shockwave è progettato per la dilatazione delle arterie stenotiche mediante modifica della placca presente nell'arteria bersaglio con le funzioni di modifica della parete vasale proprie del dispositivo. L'aspetto procedurale di modifica del calcio con la litotrissia intravascolare consiste in un pre-condizionamento della stenosi mediante la modifica della struttura e della compliance della placca calcifica prima di procedere alla dilatazione completa della stenosi tramite palloncino con lo stesso dispositivo.

Indicazioni per l'uso

Il sistema per IVL periferica Shockwave E[®] è indicato per la dilatazione di lesioni, anche calcificate, dei vasi periferici, comprese le arterie iliache, femorali, ilio-femorali, poplitee e infrapoplitee, mediante palloncino a bassa pressione, assistita da litotrissia. Questo dispositivo non è progettato per l'uso nelle arterie coronarie, carotidi o cerebrovascolari.

Popolazione target

Il sistema per IVL periferica Shockwave Medical è progettato per il trattamento di pazienti con arterie periferiche stenotiche calcificate, di età superiore a 18 anni e idonei alla terapia percutanea.

Contenuto: Catetere IVL periferico Shockwave E[®] (1)

- I palloncini sono disponibili nelle seguenti misure (diametro x lunghezza): 2,5x80 mm, 3,0x80 mm, 4,0x80 mm, 5,0x80 mm e 6,0x80 mm. La lunghezza utile del catetere è di 150 cm per tutte le misure.
- I palloncini ripiegati hanno i seguenti diametri: 0,054" (1,37 mm) max per 2,5 mm e 3,0 mm; 0,056" (1,42 mm) max per 3,5 mm e 4,0 mm e 0,068" (1,73 mm) max per 5,0 mm e 6,0 mm.
- Il palloncino da 2,5–4,0 mm è compatibile con un introdottore da 5 Fr; il palloncino da 5,0–6,0 mm è compatibile con un introdottore da 6 Fr.
 - Per il reinserimento dopo il primo utilizzo usare un (1) introdottore di una misura maggiore rispetto a quella compatibile riportata sull'etichetta (vale a dire, dopo la rimozione del catetere IVL: utilizzare un introdottore da 6 Fr con un palloncino da 2,5–4,0 mm e un introdottore da 7 Fr con un palloncino da 5,0–6,0 mm).
- Compatibile con filo guida da 0,014" (0,36 mm) (OTW, over the wire - filo da 300 cm)

Dispositivi necessari ma non forniti da Shockwave Medical, Inc.

- Introdottore da 5 Fr o 7 Fr
- Filo guida da 0,014" (0,36 mm) (lunghezza 300 cm)
- Manicotto del cavo da 5"x96" (13 cmx244 cm)
- Dispositivo di gonfiaggio e sgonfiaggio (indeflator)

Fornitura

Il catetere IVL viene fornito sterile mediante sterilizzazione a fascio di elettroni. È esclusivamente monouso e non può essere riutilizzato né risterilizzato. Non risterilizzare il dispositivo per non danneggiarlo e provocare lesioni a carico del paziente. Non riutilizzare il dispositivo per evitare contaminazione crociata ed eventuali lesioni al paziente. Esaminare attentamente tutte le confezioni per individuare eventuali danni o difetti prima dell'uso. Non utilizzare il dispositivo in presenza di segni di danneggiamento o compromissione della barriera sterile, dato che ciò può provocare malfunzionamenti del dispositivo e/o lesioni nel paziente. Conservare il catetere per IVL in un luogo fresco, asciutto e buio. La conservazione del dispositivo in condizioni estreme può compromettere le prestazioni e provocare lesioni nel paziente.

Descrizione del dispositivo

Il catetere IVL è un dispositivo per litotrissia, prodotto in esclusiva, da inserirsi attraverso il sistema arterioso periferico degli arti inferiori fino alla sede di una stenosi calcifica di altrimenti complicato trattamento. L'attivazione del dispositivo per litotrissia genera impulsi di pressione acustica nel sito bersaglio; il calcio all'interno della lesione viene così frantumato consentendo la successiva dilatazione della stenosi dell'arteria periferica mediante il palloncino a bassa pressione. Il catetere IVL è costituito da un palloncino integrato con una serie integrata di emettitori per litotrissia per l'erogazione localizzata di impulsi di pressione acustica. Il sistema è costituito dal catetere IVL, da un cavo di connessione IVL e da un generatore IVL. Il catetere IVL è disponibile in sei (6) misure: 2,5x80 mm, 3,0x80 mm, 3,5x80 mm, 4,0x80 mm, 5,0x80 mm e 6,0x80 mm. Il catetere

IVL periferico E[®] è compatibile con un introdottore da 5–6 Fr e ha una lunghezza utile di 150 cm. Vedere la Figura 1 di seguito per i componenti del catetere IVL.



Figura 1. Catetere IVL periferico Shockwave E[®]

Sullo stelo del catetere IVL periferico Shockwave E[®] si trovano il lume di gonfiaggio, il lume del filo guida e gli emettitori per litotrissia. Il lume di gonfiaggio viene utilizzato per gonfiare e sgonfiare il palloncino con una miscela 50/50 di soluzione salina/mezzo di contrasto. Il lume del filo guida consente di utilizzare un filo guida da 0,014" (0,36 mm) per agevolare l'avanzamento del catetere verso la stenosi bersaglio e all'interno della stessa. Il sistema presenta un design 'over the wire' (OTW) con lunghezza utile dello stelo di 150 cm ed è pertanto indicato l'uso di un filo guida di scambio lungo 300 cm. Gli emettitori sono posizionati nella lunghezza utile del palloncino ed erogano impulsi di pressione acustica. Il palloncino si trova accanto alla punta distale del catetere. Due marker radiopachi all'interno del palloncino ne indicano la lunghezza per semplificare il posizionamento durante il trattamento. Il palloncino è progettato per fornire un segmento dilatabile di lunghezza e diametro noti a una pressione specifica. Il raccordo prossimale presenta tre porte: una per il gonfiaggio/sgonfiaggio del palloncino, una per il lume del filo guida e una per il collegamento al cavo del connettore IVL.

Dispositivi necessari per la procedura IVL

Il catetere per IVL deve essere usato esclusivamente con il generatore per IVL, il cavo di connessione per IVL e i relativi accessori. Consultare il *Manuale dell'operatore del generatore e del cavo del connettore IVL* di Shockwave Medical, Inc. per la preparazione, l'utilizzo, le avvertenze, le precauzioni e la manutenzione del generatore IVL e del cavo del connettore IVL.

Tabella di conformità del palloncino del catetere IVL periferico Shockwave E[®]

Pressione	2,5x80 mm	3,0x80 mm	3,5x80 mm	4,0x80 mm	5,0x80 mm	6,0x80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NOTA: 2–4 atm è la pressione del palloncino per la litotrissia. 4 atm è la pressione nominale del palloncino e la pressione post-trattamento. 6 atm è la RBP (Rated Burst Pressure, pressione nominale di scoppio) del palloncino.

Tabella di sequenza degli impulsi del sistema per IVL periferico Shockwave E[®]

Durante il trattamento attenersi alla seguente sequenza di impulsi del sistema IVL periferico Shockwave E[®]. Non utilizzare una sequenza degli impulsi diversa da quella indicata nella tabella del sistema IVL riportata di seguito. Con l'inserimento di un catetere IVL E[®] di qualunque misura, il generatore IVL verrà automaticamente programmato con questa sequenza di trattamento:

Frequenza di trattamento	2 Hz (1 impulso ogni 0,5 secondi)
Numero massimo di impulsi continui (1 ciclo)	40 impulsi
Tempo di pausa minimo	10 secondi
Numero massimo di impulsi totali per catetere	400 impulsi

Il generatore IVL è progettato per l'arresto automatico laddove l'operatore tenti di erogare impulsi continui oltre il numero massimo consentito. Per riprendere l'erogazione degli impulsi, far trascorrere almeno il tempo di pausa minimo prima di riprendere la terapia. Per riprendere la terapia, rilasciare e premere di nuovo il pulsante del trattamento. Per maggiori informazioni consultare il *Manuale dell'operatore del generatore e del cavo di connessione IVL*.

Se il display del generatore indica che è stato raggiunto il numero massimo di impulsi, il catetere non può più essere usato. Se è necessario proseguire la terapia, eliminare il catetere e utilizzarne uno nuovo.

Attenzione: non superare 240 impulsi nello stesso segmento di trattamento.

Controindicazioni per l'uso

Il sistema IVL è controindicato nei seguenti casi:

- Impossibilità di attraversare la lesione con il filo guida da 0,014" (0,36 mm).
- Questo dispositivo non è progettato per il trattamento delle restenosi in-stent.
- Questo dispositivo non è progettato per l'uso nelle arterie coronarie, carotidi o cerebrovascolari.

Avvertenze

- Questo dispositivo è esclusivamente monouso. NON risterilizzare e/o riutilizzare.
- Non utilizzare un dispositivo dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta. L'uso del prodotto scaduto può provocare lesioni a carico del paziente.
- Inserire sempre il cavo di connessione IVL in un manicotto sterile prima dell'uso.
- Utilizzare solo un palloncino di dimensioni adeguate per il vaso da trattare.
- Gonfiare il palloncino in base alla scheda dei valori di dilatazione. La pressione del palloncino non deve superare la pressione nominale di scoppio (RBP).
- Non fare avanzare né retrocedere il catetere a meno che il palloncino non sia stato sgonfiato completamente mediante aspirazione. Se durante la sua manipolazione si incontra resistenza, determinarne la causa prima di procedere.
- Utilizzare il generatore IVL con le impostazioni indicate nel Manuale dell'operatore. Non tentare di superare i limiti degli impulsi relativi all'intero ciclo di vita del dispositivo definiti nella tabella di sequenza degli impulsi del sistema IVL.
- Questo dispositivo dev'essere usato solo da medici che abbiano familiarità con le procedure vascolari interventistiche.
- Prima di utilizzare il dispositivo, i medici devono leggere e comprendere queste istruzioni.
- Non applicare una forza/coppia eccessiva durante l'uso del dispositivo, dato che ciò può provocare danni ai componenti e lesioni nel paziente.
- Esaminare tutti i componenti e la confezione prima di usare il prodotto. Non utilizzare il dispositivo se questo o la confezione presenta danni oppure se la sterilità è stata compromessa. Se danneggiato, il prodotto può provocare lesioni nel paziente.
- Per la preparazione, l'utilizzo, le avvertenze, le precauzioni e la manutenzione del generatore IVL e dei suoi accessori consultare il *Manuale dell'operatore del generatore e del cavo del connettore IVL*.

Precauzioni

- Manipolare il dispositivo sempre sotto adeguata guida fluoroscopica.
- Utilizzare solo il mezzo di gonfiaggio raccomandato per il palloncino.
- Il medico dovrà somministrare una terapia anticoagulante idonea.
- Il medico dovrà decidere in merito all'impiego della protezione distale valutando la morfologia della lesione da trattare.
- Prestare attenzione a non attorcigliare il catetere. Se il catetere si attorciglia, rimuovere il dispositivo e prepararne uno nuovo.
- Se è impossibile gonfiare il palloncino o mantenere la pressione, rimuovere il catetere e utilizzare un nuovo dispositivo.
- Se il catetere non sembra erogare gli impulsi di pressione acustica per la litotrissia, rimuoverlo e sostituirlo con un altro.
- Maneggiare il dispositivo con cautela dopo la sua esposizione al paziente, ad esempio a seguito di contatto con il sangue. Il prodotto usato è considerato materiale a rischio biologico e deve essere smaltito in modo idoneo attenendosi al protocollo ospedaliero.

Benefici clinici attesi

I dati riportati di seguito si riferiscono ai cateteri IVL periferici Shockwave M^{5*}/S⁴ equivalenti del catetere IVL periferico Shockwave E[®].

Fra i benefici clinici del sistema per IVL periferica, se utilizzato come previsto per la dilatazione mediante palloncino a bassa pressione, assistita da litotrissia, di arterie periferiche stenotiche calcificate in pazienti candidati alla terapia per via percutanea vi sono: (1) stenosi residua finale <50%, (2) bassa incidenza di dissezioni limitanti il flusso all'angiografia finale e (3) assenza di eventi avversi maggiori (MAE) di nuova insorgenza fino a 30 giorni, tra cui decesso, rivascolarizzazione dell'arto bersaglio e amputazione non pianificata dell'arto bersaglio (sopra la caviglia).

Il sistema per litotrissia intravascolare (IVL) periferica Shockwave è stato oggetto dello studio Disrupt PAD III, un'indagine clinica internazionale prospettica, multicentrica, in singolo cieco e randomizzata. L'obiettivo dello studio randomizzato era valutare la sicurezza e l'efficacia della IVL in associazione a un palloncino rivestito di farmaco (DCB) rispetto all'angioplastica percutanea

transluminale (PTA) standard in associazione a un DCB per il trattamento delle arterie femoro-poplitee con calcificazioni di grado moderato e grave. Il disegno dello studio prevedeva l'arruolamento di almeno 334 e massimo di 400 soggetti valutabili in un numero massimo di 60 centri a livello globale. L'endpoint primario di efficacia era il successo procedurale, definito come stenosi residua $\leq 30\%$ senza dissezione limitante il flusso (\geq grado D) prima dell'applicazione del DCB o di stent, secondo la valutazione del laboratorio angiografico centrale. L'endpoint secondario potenziato era la pervietà primaria a 12 mesi, definita come assenza di rivascolarizzazione della lesione bersaglio (TLR) clinicamente guidata e assenza di restenosi definita come stenosi $< 50\%$ all'ecodoppler o all'angiografia. Tra gli altri endpoint secondari da valutare a 30 giorni e a 6, 12 e 24 mesi vi erano gli eventi avversi maggiori (MAE), la rivascolarizzazione della lesione bersaglio clinicamente guidata (CD-TLR), l'indice caviglia-braccio (ABI), la categoria Rutherford e le misurazioni della qualità della vita (QoL, EQ-5D e questionario WIQ [Walking Impairment Questionnaire]). Il MAE è stato definito come necessità di rivascolarizzazione chirurgica di emergenza dell'arto bersaglio, amputazione maggiore non pianificata dell'arto bersaglio (sopra la caviglia), trombi o emboli distali sintomatici richiedenti misure chirurgiche, meccaniche o farmacologiche per migliorare il flusso e conseguente prolungamento dell'ospitalizzazione, nonché perforazioni richiedenti intervento, compreso lo stenting di salvataggio. Il set di dati dell'analisi primaria era costituito dalla popolazione intent-to-treat (ITT). Laboratori indipendenti hanno prodotto una valutazione imparziale di tutte le immagini acquisite utilizzate nelle valutazioni dell'endpoint, mentre un comitato indipendente per gli eventi clinici (CEC) ha esaminato tutti i MAE, le rivascolarizzazioni e i decessi.

Tavella 1. Dati dell'endpoint primario dello studio clinico randomizzato (RCT) PAD III

Endpoint primario ¹	IVL N=153	PTA N=153	Valore p
Successo procedurale ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. Ipotesi verificata mediante test esatto di Fisher con q unilaterale = 0,025.			
2. Successo procedurale definito come stenosi residua $\leq 30\%$ senza dissezione limitante il flusso (\geq grado D) prima dell'applicazione del DCB o di stent secondo la valutazione del laboratorio angiografico centrale. Erano disponibili immagini angiografiche analizzabili per un totale di 279 soggetti (146 per IVL vs 133 per PTA).			

Il sistema per litotrissia intravascolare (IVL) periferica Shockwave è stato anche oggetto dello studio osservazionale Disrupt PAD III (PAD III OS), uno studio di registro internazionale a braccio singolo, multicentrico e prospettico. L'obiettivo di questo studio era valutare le prestazioni in acuto della IVL nel mondo reale per il trattamento delle arterie periferiche con stenosi calcifiche. Inizialmente, il disegno dello studio prevedeva l'arruolamento di massimo 250 soggetti in massimo 60 centri a livello globale. Lo sponsor ha scelto di aumentare la dimensione del campione fino a 1500 soggetti per ampliare il registro e consentire l'analisi di sottogruppi per lesioni multiple con l'uso dei cateteri M⁵ e/o S⁴.

L'endpoint primario di efficacia era il successo procedurale, definito come stenosi residua finale $\leq 30\%$ senza dissezione limitante il flusso (\geq grado D) secondo la valutazione del laboratorio angiografico centrale. Un laboratorio angiografico centrale indipendente ha fornito una valutazione obiettiva di tutto l'imaging utilizzato per la valutazione degli endpoint.

Tavella 2. Dati dell'endpoint primario dello studio PAD III OS

Successo procedurale (finale) - Soggetto ¹	N=1262
Si	69,4% (772/1112)
No	30,6% (340/1112)
Successo procedurale (finale) - Lesioni ²	N=1531
Si	73,0% (998/1367)
No	27,0% (369/1367)

1. Il successo procedurale per soggetto viene considerato quando tutte le lesioni trattate in un soggetto soddisfano i criteri di successo procedurale.

2. Il successo procedurale viene considerato per le lesioni con stenosi residua finale $\leq 30\%$ e dissezione finale inferiore al grado D.

Nota: 1367 è il numero totale di lesioni con immagini angiografiche analizzabili e valutabili ai fini dei risultati dell'endpoint primario.

Lo studio prospettico, multicentrico, a braccio singolo Disrupt PAD[®] è stato condotto in Australia, Nuova Zelanda e negli Stati Uniti per valutare la sicurezza e le prestazioni del sistema per IVL Shockwave M⁵⁺ nel trattamento delle arterie periferiche con calcificazioni.

Tutti i soggetti erano idonei alla valutazione dell'endpoint primario di sicurezza (Tabella 3). Nessun soggetto ha riportato MAE, pertanto il tasso di MAE a 30 giorni era pari allo 0,0% (0/37). Delle 52 lesioni bersaglio, 48 (92,3%) presentavano immagini angiografiche valutabili al momento finale per l'analisi dell'endpoint primario di efficacia. Il successo tecnico è stato raggiunto nell'89,6% (43/48) delle lesioni bersaglio. Le cinque (5) lesioni restanti presentavano stenosi residua $> 30\%$, nessuna con dissezione limitante il flusso al momento finale.

Tavella 3. Risultati dell'endpoint di PAD[®] a 30 giorni

Misura	Dati statistici % (n/N)
Endpoint primario di sicurezza	
Evento MAE	0,0% (0/37)
Necessità di rivascolarizzazione chirurgica di emergenza dell'arto bersaglio	0,0% (0/37)
Amputazione maggiore non pianificata dell'arto bersaglio (sopra la caviglia)	0,0% (0/37)
Trombi o emboli distali sintomatici ¹	0,0% (0/37)
Perforazioni richiedenti intervento per la risoluzione, compreso lo stenting di salvataggio	0,0% (0/37)
Endpoint primario di efficacia	89,6% (43/48)
Successo tecnico finale ²	
1. Definiti come segni o sintomi di trombi o emboli distali, rilevati nell'arto interessato, nella zona della lesione trattata o distalmente ad essa, dopo la procedura indice, oppure osservati angiograficamente, richiedenti misure chirurgiche, meccaniche o farmacologiche per migliorare il flusso e conseguente prolungamento dell'ospitalizzazione	
2. Successo tecnico: stenosi residua finale della lesione $\leq 30\%$ senza dissezione limitante il flusso (\geq grado D) secondo la valutazione del laboratorio angiografico centrale	

Effetti avversi

I possibili effetti avversi in linea con l'angioplastica standard comprendono:

- Dolore nel sito di accesso
- Reazione allergica al mezzo di contrasto, alla terapia anticoagulante e/o alla terapia antitrombotica
- Dissezione arteriosa
- Perforazione o rottura arteriosa
- Vasospasmo
- Fistola artero-venosa
- Complicanze emorragiche
- Decesso
- Emboli (gas, tessuto, trombi o ateroemboli)
- Intervento chirurgico di bypass arterioso di emergenza o elettivo
- Complicanze nel sito di accesso
- Frattura del filo guida o di altri componenti del dispositivo che può provocare o meno embolia del dispositivo, lesioni gravi o richiedere un intervento chirurgico
- Ematoma nei siti di accesso vascolare
- Emorragia
- Ipertensione/ipotensione
- Infekzione/sepsi
- Ischemia
- Inserimento di stent
- Pseudoaneurisma
- Insufficienza renale
- Restenosì del segmento trattato
- Shock/edema polmonare
- Occlusione totale dell'arteria periferica
- Complicanze vascolari che possono prolungare la procedura e/o richiedere la riparazione chirurgica (conversione alla chirurgia a cielo aperto)

Rischi identificati come specifici del dispositivo e del suo impiego:

- Reazione allergica/immunitaria ai materiali o al rivestimento del catetere
- Malfunzionamento o guasto del dispositivo

Passaggi procedurali

Attenzione: consultare il Manuale dell'operatore del generatore e del cavo del connettore IVL per la preparazione, l'utilizzo, le avvertenze, le precauzioni e la manutenzione del generatore IVL e del cavo del connettore IVL.

Preparazione

1. Preparare il sito di inserimento utilizzando una tecnica sterile standard.
2. Realizzare l'accesso vascolare usando il sito di accesso preferito dal medico.
3. Applicare un introduttore di dimensioni adeguate.
 - a. Per l'accesso radiale, utilizzare la guaina prescelta di lunghezza adeguata per raggiungere l'area da trattare.

4. Scegliere un catetere a palloncino di dimensioni 1,1:1 in base alla tabella di conformità riportata in precedenza e al diametro del vaso di riferimento. Usare il palloncino del diametro più grande se la misura 1,1:1 non è disponibile.
5. Verificare che l'etichetta del prodotto corrisponda al catetere selezionato nel passaggio precedente.
6. Ispezionare la barriera sterile e assicurarsi che sia intatta.
7. Aprire la barriera sterile staccando l'aletta bianca dal sacchetto trasparente.
8. Introdurre con cautela il catetere nel campo sterile in modo aseptico.
9. Preparare il palloncino utilizzando una tecnica standard. Riempire una siringa da 20 mL con 5 mL di miscela 50/50 di soluzione salina/mezzo di contrasto. Collegare la siringa alla porta di gonfiaggio sul raccordo del catetere. Aspirare almeno 3 volte, rilasciando il vuoto per consentire al liquido di sostituire l'aria nel catetere.
10. Riempire il dispositivo di gonfiaggio e sgonfiaggio (indeflator) con 10 mL di miscela 50/50 di soluzione salina/mezzo di contrasto. Collegare la siringa e collegare il dispositivo di gonfiaggio e sgonfiaggio (indeflator) alla porta di gonfiaggio e sgonfiaggio del raccordo del catetere evitando di introdurre aria nel sistema.
11. Irrigare con soluzione salina la porta per il filo guida.
12. Rimuovere la guaina di protezione dal catetere.
13. Bagnare con soluzione salina sterile il palloncino e lo stelo distale per attivare il rivestimento idrofilico.
14. Inserire il cavo del connettore IVL in un manicotto sterile o nella copertura della sonda.
15. Rimuovere il tappo dall'estremità prossimale e collegare il connettore del catetere IVL (vedere la Figura 1) al cavo del connettore IVL.
16. Collegare l'altra estremità del cavo di connessione IVL al generatore IVL.

Attenzione: non premere il pulsante di trattamento finché il palloncino non è stato riempito con una miscela al 50% di soluzione salina e 50% di mezzo di contrasto, altrimenti il palloncino potrebbe danneggiarsi.

Introduzione del catetere IVL fino al sito da trattare

1. Far avanzare il filo guida da 0,014" (0,36 mm) all'interno del sito da trattare.
2. Caricare il catetere IVL sulla lunghezza del filo guida di scambio (300 cm) da 0,014" (0,36 mm) e attraverso la guaina, quindi far avanzare il palloncino fino al sito da trattare.
3. Posizionare il palloncino sul sito da trattare utilizzando i marker come riferimento.

Trattamento del sito con la litotrissia

1. Una volta inserito il catetere IVL, verificare la posizione mediante fluoroscopia.
2. Se la posizione è errata, portare il catetere IVL nella posizione corretta.
3. Gonfiare il palloncino a 2,0 atm - 4,0 atm per assicurare la piena apposizione alla parete del vaso.
NOTA: non effettuare la litotrissia se il palloncino è stato gonfiato a >4 atm, in quanto non vi è un incremento dell'uscita acustica e la pressione più elevata durante il trattamento può far aumentare il rischio che il palloncino perda pressione.
4. Attenendosi alla tabella di sequenza degli impulsi del sistema IVL, procedere al trattamento IVL (fino a 40 impulsi) premendo il pulsante di trattamento sul cavo del connettore IVL.
5. Gonfiare il palloncino alla pressione nominale in base alla tabella di conformità riportata in precedenza, quindi documentare la risposta della lesione sotto fluoroscopia.
6. Sgonfiare il palloncino e attendere almeno 10 secondi per ristabilire il flusso sanguigno.
NOTA: il generatore IV è programmato per applicare un tempo di pausa minimo di 10 secondi ogni 40 impulsi erogati.
7. Ripetere i passaggi 3, 4, 5 e 6 per ulteriori cicli di trattamento fino a dilatare la lesione in misura sufficiente o in caso di riposizionamento del catetere.
8. È possibile effettuare ulteriori cicli di trattamento, se necessario. Laddove fossero necessari più gonfiaggi in presenza di una lesione più lunga del palloncino IVL, si consiglia una sovrapposizione di almeno 1 cm per essere certi di coprire interamente la lesione. Occorre tuttavia prestare attenzione a non superare 240 impulsi nello stesso segmento di trattamento.
9. Eseguire un'arteriografia finale per valutare il risultato post-IVL.
10. Verificare che il palloncino sia completamente sgonfi prima di rimuovere il catetere IVL.
11. Rimuovere il catetere IVL. In caso di difficoltà nella rimozione del dispositivo attraverso la valvola emostatica a causa della lubrificazione, afferrare delicatamente il catetere con della garza sterile.

12. Esaminare tutti i componenti per accertarsi che il catetere sia intatto. In caso di malfunzionamento del dispositivo o se si notano difetti durante l'ispezione, irrigare il lume per il filo guida e pulire la superficie esterna del catetere con soluzione salina, riporre il catetere in un sacchetto di plastica sigillato e contattare Shockwave Medical, Inc. per ulteriori istruzioni.

Attenzione: una volta estratto dal corpo, il catetere IVL deve essere reinserito in un (1) introduttore di una misura maggiore rispetto a quella compatibile riportata sull'etichetta (vale a dire, dopo la rimozione del catetere IVL: utilizzare un introduttore da 6 Fr con un palloncino da 2,5–4,0 mm e un introduttore da 7 Fr con un palloncino da 5,0–6,0 mm).

Informazioni per il paziente

I medici devono raccomandare ai pazienti di rivolgersi immediatamente al medico in caso di segni e sintomi di riduzione del flusso sanguigno periferico. Non vi sono limitazioni note alle normali attività quotidiane. I pazienti dovranno attenersi al regime terapeutico prescritto dal medico.

Restituzione dei dispositivi

In caso di guasto di un componente del sistema IVL di Shockwave Medical prima o durante una procedura, interromperne l'uso e contattare il rappresentante locale e/o inviare un'e-mail a complaints@shockwavemedical.com.

Per pazienti/operatori/terzi nell'Unione Europea e nei Paesi con quadro normativo identico (Regolamento 2017/745/UE sui dispositivi medici): se, durante l'uso di questo dispositivo o in seguito al suo utilizzo si è verificato un incidente grave, l'evento dovrà essere segnalato al produttore e/o al suo rappresentante autorizzato e all'autorità sanitaria nazionale del proprio Paese.

Brevetti: www.shockwavemedical.com/patents

Simbolo	Definizione
	Non riutilizzare
	Dispositivo medico
	Data di scadenza
	Sterilizzato per irradiazione; singola barriera sterile con confezione protettiva esterna
	Sterilizzato mediante irradiazione
	Attenzione
	Produttore
	Data di fabbricazione
	Produttore del pacchetto procedurale
	Non utilizzare se la confezione o la barriera sterile è danneggiata; consultare le istruzioni per l'uso.
	Tenere asciutto
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Conservare lontano dal calore
	Codice lotto
	Numero di catalogo
	Non risterilizzare
	Profilo di attraversamento

Simbolo	Definizione
	Apirogeno
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Contiene 1 unità (contenuto: 1)
	Filo guida raccomandato
	Introduttore raccomandato
	Over-the-wire
	Diametro palloncino
	Lunghezza utile palloncino
	Lunghezza utile del catetere (UL, Usable Length)
	Conformità europea
	Brevetti. Vedere: www.shockwavemedical.com/patents
	Arteriopatia periferica
	Indica un vettore che contiene informazioni di identificazione unica del dispositivo.
	Importatore
	Rappresentante autorizzato in Svizzera



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublino 18
D18 X5R3
Irlanda

„Shockwave“ intravaskulinės litotripsių (IVL) sistema su „Shockwave E®“ periferinės intravaskulinės litotripsių (IVL) kateteriu

Naudojimo instrukcija

Skirta naudoti su „Shockwave Medical, Inc.“ IVL generatoriumi ir jungiamuoju kabeliu

Paskirtis

„Shockwave“ periferinės intravaskulinės litotripsių sistema yra skirta stenozinėms arterijoms, modifikuojant tikslinėje arterijoje susidariusias apnašas, naudojant kraujagyslės sienelę keičiančias įtaiso funkcijas, išplėsti. Intravaskulinės litotripsių procedūros kalcio sankaupų modifikavimas yra stenozės paruošimas, keičiant ir pritaikant kalcio sankaupų struktūrą, kad tuo pačiu prietaisu stenozės vietoje būtų išplėstas balionelis.

Naudojimo indikacijos

„Shockwave E®“ periferinės IVL sistema yra skirta pažeidimams, išskaitant kalcifikuotus pažeidimus, periferinėse kraujagyslėse, t. y. klubo, šlaunies, klubo-šlaunies, pakinklio ar pakinklinės arterijos galinėse šakose arterijose, išplėsti balioneliu mažu slėgiu naudojant litotripiją. Šis prietaisas nėra skirtas naudoti vainikinėms, miego ar cerebrovaskulinėms arterijoms.

Tikslinė populiacija

„Shockwave“ medicininė periferinės IVL sistema yra skirta vyreriems nei 18 metų amžiaus pacientams, kurių stenozinėse periferinėse arterijose yra kalcio sankaupų ir kuriems bus atliekama perkutaniinė procedūra, gydyti.

Sistemą sudaro: „Shockwave E®“ periferinis IVL kateteris (1)

- Galima įsigyti toliau nurodytu dydžiu balionelių (balionelio skersmuo × balionelio ilgis): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm ir 6,0 × 80 mm. Kiekvieno dydžio balionelį galima naudoti su 150 cm ilgio kateteriu.
- Neišplėsto balionelio skersmens:
 - 1,37 mm (0,054 col.), daugiausia – 2,5 mm ir 3,0 mm, 1,42 mm (0,056 col.), daugiausia – 3,5 mm ir 4,0 mm, ir 1,73 mm (0,068 col.), daugiausia – 5,0 mm ir 6,0 mm.
 - 2,5–4,0 mm balionelis yra suderinamas su 5 F jvediklio apvalkalu; 5,0–6,0 mm balionelis yra suderinamas su 6 F jvediklio apvalkalu
 - Pakartotiniam jvedimui naudokite vieną (1) apvalkalą, didesnį nei pažymėtas apvalkalas sederinamumas po pirmo naudojimo (t. y. po IVL kateterio išėjimo: 6 F jvediklio apvalkalas naudojamas su 2,5–4,0 mm balioneliu; 7 F jvediklio apvalkalas naudojamas su 5,0–6,0 mm balioneliu).
 - 0,36 mm (0,014 col.) sederinama kreipiamoji viela (OTW – 300 cm viela).

Reikalingi, bet „Shockwave Medical, Inc.“ nepristatyti prietaisai

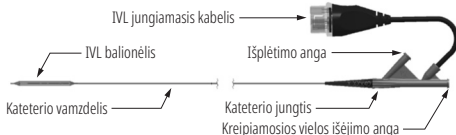
- 5–7 F jvediklio apvalkalas
- 0,36 mm (0,014 col.) kreipiamoji viela (300 cm ilgio)
- 13 cm × 244 cm (5 × 96 col.) kabelio mova
- Indeflatorius

Kaip tiekiama

IVL kateteris tiekiamas sterilizuotas elektronų pluošto spinduliute. IVL kateteris skirtas naudoti tik vieną kartą ir jo negalima pakartotinai naudoti ar sterilizuoti. Pakartotinai nesterilizuoti, nes galite sugadinti prietaisą ir sužaloti pacientą. Pakartotinai nenaudokite šio prietaiso, nes gali atsirasti kryžminė tarša, galinti lemti paciento sužalojimą. Prieš naudodami, atidžiai patirkinkite visą pakuočę, ar nera pažeidimų ar defektų. Nenaudokite šio prietaiso, jeigu yra steriliuma barjerų pažeidimo požymiai, nes jis gali netinkamai veikti ir (arba) lemti paciento sužalojimą. Laiykite IVL kateterį vésioje, tamsoje ir sausoje vietoje. Prietaiso laikymas ekstremaliomis sąlygomis gali turėti poveikio prietaiso veikimui ir lemti paciento sužalojimą.

Prietaiso aprašymas

IVL kateteris – tai patentuotas litotripsių prietaisas, jvedamas per apatinį galinį periferinę arterinę sistemą į vietą, kurioje kitap būtų sunku gydyti kalcifikuotą stenozę. Ijungtas litotripsių prietaisas generuoja akustinus slėgio impulsus tikslinėje procedūros vietoje, ardantį kalcijų pažeidimą vietoje ir leidžiančią vėliau išplėsti periferinės arterijos stenozę naudojant žemą balionelio slėgi. IVL kateter yra sudaro integruotas balionelis su grupe integruotų litotripsių spinduliu, kurie lokalizuotai skleidžia akustinus slėgio impulsus. Sistemą sudaro IVL kateteris, IVL jungiamasis kabelis ir IVL generatorius. IVL kateteris yra šešių (6) dydžių: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm ir 6,0 × 80 mm. E® periferinis IVL kateteris yra sederinamas su 5–6 F apvalkalu, jo darbinis ilgis yra 150 cm. IVL kateterio dalyis parodytos toliau 1 pav.



1 pav. „Shockwave E®“ periferinis IVL kateteris

„Shockwave E®“ periferinio IVL kateterio vamzdelyje yra išplėtimi spindis, kreipiamosios vienos spindis ir litotripsių spinduliai. Išplėtimi spindis yra naudojamas išplėsti subliūškinti fiziologinio tirpalio ir kontrastinės medžiagos (50 ir 50) terpe. Kreipiamosios vienos spindis leidžia naudoti 0,36 mm (0,014 col.) kreipiamają vielą, kad būtų lengviau ivesti kateterį į tikslinę stenozės vietą ir pro ją. Sistema yra skirta įvesti „pro viela“ (OTW) su 150 cm vamzdeliu darbiniu ilgiu, nurodant kreipiamosios vienos keičiamą ilgį (300 cm). Spinduliai yra išdėstyti per visą balionelio darbinį ilgi akustiniams slėgio impulsams skeleisti. Balionelis yra netoli kateterio distalinio galiuko. Dvi ant balionelio esančios rentgenkontrastinės žymijos justelės rodo balionelio ilgi ir padeda nustatinti balionelio padėtį procedūros metu. Balionelio segmentas esant konkretiame slėgiui turi išsiplėsti iki žinomo ilgio ir skersmens. Proksimalinė jungtis turi tris angas: vieną balioneliu išplėsti / subliūškinti, kita – kreipiamosios vienos spindžiui, ir dar vieną – IVL jungiamajam kabeliui prijungti.

IVL procedūrai reikalingi prietaisai

IVL kateteris turėtų būti naudojamas tik su IVL generatoriumi, IVL jungiamuoju kabeliu ir jo priedais. Informacijos apie IVL generatorius ir IVL jungiamojo kabelio paruošimą, naudojimą, išpėjimus ir atsargumo priemones bei techninę priežiūrą rasite „Shockwave Medical, Inc.“ IVL generatorius ir jungiamojo kabelio operatoriūs vadove.

„Shockwave E®“ periferinio IVL kateterio balionelio atitinkties lentelė

Slėgis	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
ATM – kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

PASTABA. 2–4 ATM yra litotripsių procedūros balionelio slėgis. 4 ATM yra vardinis balionelio slėgis ir slėgis po procedūros. 6 ATM yra balionelio RBP (vardinis plėšimo slėgis).

„Shockwave E®“ periferinės IVL sistemos sekos lentelė

Procedūros metu reikiytų laikytis šios „Shockwave E®“ periferinės IVL sistemos impulsų sekos. Nenaudokite kitos impulsų sekos nei nurodyta toliau IVL sistemos sekų lentelėje. Jiedus bet koliko dydžio E® IVL kateterį į IVL generatorių, jis bus automatiškai užprogramuotas šia procedūros sekai:

Procedūros dažnis	2 Hz (1 impulsas kas 0,5 sekundės)
Maksimalus nepertraukiamais impulsų skaičius (1 ciklas)	40 impulsų
Minimalus pristabdymo laikas	10 sekundžių
Maksimalus bendras impulsų skaičius kateteriui	400 impulsų

Jei naudotojas mėgina duoti daugiau impulsų nei maksimalus leistinas nepertraukiamais impulsų skaičius, IVL generatorius surukta taip, kad išsijungtų automatiškai. Norédami testi impulsus, palaukite bent minimalų pauzės laiką, prieš tėsdami procedūrą. Kad galėtumėte testi procedūrą, procedūros mygtuką reikia atleisti ir vėl paspausty. Daugiau informacijos rasite IVL generatorius ir jungiamojo kabelio operatoriūs vadove.

Jeigu generatorius rodoma, kad pasiektais maksimalus impulsų skaičius, kateterio daugiau negalima naudoti. Jeigu reikia testi procedūrą, išmeskite šį kateterį ir jidékite naują.

Atsargiai! Neviršykite 240 impulsų tame pačiame procedūros segmente.

Naudojimo kontraindikacijos

IVL sistema kontraindikuotina šiai atvejai:

1. Negalima iustumti 0,36 mm (0,014 col.) kreipiamosios vienos per pažeidimą.
2. Šis prietaisas nėra skirtas stento restenozei.
3. Šis prietaisas nėra skirtas naudoti vainikinėms, miego ar cerebrovaskulinėms arterijoms.

Įspėjimai

1. Šis prietaisas yra skirtas naudoti tik vieną kartą. NESTERILIZUOKITE ir (arba) nenaudokite pakartotinai.
2. Nenaudokite prietaiso pasibaigus jo galiojimo datai, nurodytais ant etiketės. Pasibaigus galiojimo gaminio naudojimais gali lemti paciento sužalojimą.
3. Prieš naudojimą iškiskite IVL jungiamajį kabelį į sterilią movą.
4. Naudokite gydomas kraujagyslės dydžio balionelį.
5. Išplėskite balionelį pagal balionelio atitinkties lentelę. Balionelio slėgis negali viršyti vardinio plėšimo slėgio (RBP).
6. Nestumkite arba netraukite kateterio, jei balionelis nėra visiškai subliūškintas vakuumu. Jeigu manipuliujant jaudiamas pasiprievinimas, prieš tėsdami toliau nustatykite pasiprievinimo priežiūrą.
7. IVL generatoriui naudokite pagal rekomenduojamas nuostatas, kaip nurodyta operatoriūs vadove. Neméginkite panaišinti naudojimo trukmės impulsu ribojimo priešais, kaip nustatyta IVL sistemos sekų lentelėje.
8. Ši prietaisai turėtų būti naudoti tik gydytojai, susipažinę su intervencinėmis kraujagyslių procedūromis.
9. Prieš naudodami prietaisą, gydytojai turi perskaityti ir suprasti šias instrukcijas.
10. Nenaudokite pernelgy didelės jėgos / sukimo, kai naudojate šį prietaisą, nes taip galite sugadinti prietaiso dalis ir sužaloti pacientą.
11. Prieš naudojimą patirkinkite visas gaminio dalis ir pakuočę. Nenaudokite prietaisą, jeigu jis ar pakuočę buvo pažeisti arba jeigu buvo pažeistas sterilumas. Pažeistas gaminis gali lemti paciento sužalojimą.
12. Apie IVL generatorius ir jo priedų paruošimą, naudojimą, išpėjimus ir atsargumo priemones bei techninę priežiūrą skaitykite IVL generatorius ir jungiamojo kabelio operatoriūs vadove.

Atsargumo priemonės

1. Visas manipuliacijas prietaisu atlikite naudodami pakankamą fluoroskopiją.
2. Naudokite tik rekomenduojamą balionelio plėtimą terpę.
3. Gydytojas turėtų skirti tinkamą gydymą antikoagulantais.
4. Sprendžių dėl distalinės apsaugos naudojimo turėtų būti priimtas, remiantis gydytojo pažidimo morfologijos vertinimu.
5. Reikia būti atsargiems ir nesumazgyti kateterio. Jeigu jis sumazgomas, išsimkite prietaisą ir paruoškite naują.
6. Jeigu negalite išplėsti arba palaikti slėgio, ištraukite kateterį ir naudokite naują prietaisą.
7. Jeigu per kateterį negalima skeleisti litotripsių akustinių slėgio impulsų, ištraukite kateterį ir paleiskite į kitą.
8. Kai tvarkote prietaisą panaudoję pacientui, puz., susilietus su krauju, būkite atsargūs. Panaudotus gaminys yra laikomos biologiskai pavojinga medžiaga ir turėti būti tinkamai pašalinata pagal ligoninės protokolą.

Numatoma klinikinė nauda

Toliau pateiktai duomenys yra iš „Shockwave M5+ / S4“ periferinės IVL kateterių, kuriems „Shockwave E®“ periferinis IVL kateteris yra lygiavertis.

Periferinė IVL sistema klinikai naudinga, kai naudojama pagal paskirtį kalcifikuotoms, stenozinėms periferinėms arterijoms išplėsti, naudojant litotripsių į žemą slėgio balionelių, pacientams, kuriems bus atliekama perkutaniinė procedūra išskaitant: (1) galutinė liekamoji stenozė <50 %, (2) nežymė tekਮ ribojanti disekacija galutinės angiografijos metu ir (3) per 30 dienų po procedūros nenustatytą ritmų nepageidaujamų reiškinį (MAE), išskaitant miršt, gydomos galonės revaskularizaciją ir neplanuotą gydomos galonės amputaciją (virš kulkšnies).

„Disrupt PAD III“ buvo pasaulinis, perspektyvus, daugiacentris, vienpusių aklas, atsitikinės atrankos klinikinis „Shockwave“ periferinės intravaskulinės litotripsių (IVL) sistemos tyrimas. Atsitikinės atrankos tyrimo tikslas buvo įvertinti IVL naudojimo su vaistais dengtu balioneliu (DCB) saugumą ir efektyvumą, lyginant su jprasta perkutiniane translumininė angioplastika (PTA), naudojant DCB vidutinio sunkumo ir sunkios formos kalcifikuotoms šlaunies ir pakinklio arterijoms gydyti. Į tyrimą buvo numatyta įtraukti mažiausiai 334 ir iki 400 įvertintos būklės tyrimų išė į daugiau nei 60 pasaulio vietu. Pirmieji veiksmingumo vertinamojai baigtis buvo procedūros sekme, kai liekamoji stenozė yra ≤30 % be tekਮ ribojančios disekacijos (≥D klasės) prieš DCB arba stentavimą, kai įvertinti angiografijos laboratorijoje. Antrinė vertinamoji baigtis buvo pirmiškai praenamumas po 12 mėnesių, apibréžamas kaip kliniškai sukelto tikslinio pažeidimo revaskularizacija (TLR) ir nepasikartojusi stenozė, atlikus dvigubu skenavimo ultragarsinį tyrimą (DUS), arba <50 % stenozė pagal angiogramą. Iš kitų antrinę vertinamąją baigtį, kuri vertinama po 30 dienų, 6, 12 ir 24 mėnesių, įtraukti rimti nepageidaujami reiškiniai (MAE), kliniškai sukelto tikslinio pažeidimo revaskularizacija (CD-TLR), kulkšnių brachialinius indeksas (ABI), Rutherford skalių kategorija ir gyvenimo kokybės (QoL) rodikliai (EQ-5D) ir anketa.

apie vaikščiojimo sutrikimą (WIQ). Apibrėžti rimti nepageidaujami reiškiniai: skubų gydomos galūnės chirurginė revaskularizacija, neplanuota didžiosios dalių gydomos galūnės amputacija (virš kulkšnies), trombo arba distalinio embolo simptomai, dėl kurių reikėjo imtis chirurginiu, mechaniniu arba farmakologiniu priemonių tėkmei pagerinti ir ilgesnės hospitalizacijos, bei perforacijos, dėl kurių reikėjo atlikti intervenciją, išskaitant stentavimą iš naujo. Pirminės analizės duomenys buvo susiję su populiacija, kurią tiketasi gydyti (ITT populiacija). Nepriklausomos laboratorijos pateikė nešališkai visų vertinamųjų baigčių metu atlikty vaizdavimų vertinimą, o nepriklausomas Klinikinių reiškinių komitetas (KRK) išnagrinėjo visus MAE, revaskularizacijas ir mirtis.

1 lentelė. PAD III atsikitinės atrankos klinikinio tyrimo (RCT) pirminės vertinamosios baigties duomenys

Pirminė vertinamoji baigtis ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P vertė
Procedūros sėkmė ²	96 iš 146 (65,8 %)	67 iš 133 (50,4 %)	0,0065
1. Hipotezė patirkinta naudojant Fisher tikslumo tyrimą su vienpusiu 0 = 0,25.			
2. Procedūra yra sėkmingesnė atlikti, jei liekamoji stenozė yra $\leq 30\%$ be tėkme ribojančios disekacijos ($\geq D$ klasės) prieš DCB arba stentavimą, kaip įvertinta angiografijos laboratorijoje. Iš viso 279 tiriamujų turėjo analizuojamas angiografijos nuotraukas (IVL 146 prieš 133 PTA).			

„Disrupt PAD III“ stebėsenos tyrimas (PAD III OS) buvo pasaulinis, perspektyvus, daugiacentris, vienos grupės „Shockwave“ periferinės intravaskulinės litotripsijos (IVL) sistemos registravimo tyrimas. Šio tyrimo tikslas buvo įvertinti realų ir tikslų IVL veiksmingumą, gydant kalcifikuotas, stenozines periferines arterijas. Iš tyrimo buvo numatyta ištrauktis daugiausia 250 tiriamujų iš ne daugiau nei 60 pasaulio vietu. Užsakovas nusprendė padidinti imtį iki 1 500 tiriamujų, kad būtų galima sudaryti didelių įvairių pažėdymų registrą ir atlikti pogrupių tyrimą, naudojant M⁵ ir (arba) S⁴ kateterius.

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis buvo procedūros sėkmė, kai galutinė liekamoji stenozė yra $\leq 30\%$ be tėkme ribojančios disekacijos ($\geq D$ klasės), kaip įvertinta angiografijos laboratorijoje. Nepriklausomos angiografijos laboratorijos pateikė visų baigtims įvertinti naudotų nuotraukų objektyvų vertinimą.

2 lentelė. PAD III OS pirminės vertinamosios baigties duomenys

Procedūros sėkmė (galutinė) – tiriamu lygmuo ¹	N = 1262
Taip	69,4 % (772 iš 1 112)
Ne	30,6 % (340 iš 1 112)
Procedūros sėkmė (galutinė) – pažėdymo lygmuo ²	N = 1531
Taip	73,0 % (998 iš 1 367)
Ne	27,0 % (369 iš 1 367)
1. Procedūros sėkmė tiriamajam laikoma, kai visi gydyti tiriamojo pažėdymai atitinka procedūros sėkmės kriterijus.	
2. Procedūra pagal pažėdymus yra vadintama sėkminga, kai galutinė liekamoji stenozė yra $\leq 30\%$ ir galutinė disekacija yra mažesnė nei D klasės.	

Pastaba. 1 367 yra bendras pažėdymų skaičius, kurių analizuojamos nuotraukos buvo vertintos, siekiant įvertinti pirminės vertinamosios baigties rezultatus.

„Disrupt PAD“ tyrimas buvo perspektyvus, daugiacentris, vienos grupės tyrimas, atliktas Australijoje, Naujojoje Zelandijoje ir JAV, siekiant įvertinti „Shockwave M⁵“ IVL sistemos saugumą ir veiksmingumą, gydant kalcifikuotas periferines arterijas.

Visi tiriamieji buvo tinkami vertinti pirminę saugos vertinamąją baigtį (3 lentelė) Tiriamuji, kuriems būtu pasireiškė rimtų nepageidaujamų reiškinį, nebuvu, todėl MAE rodiklis po 30 dienų yra 0,0 % (0 iš 37). Iš 52 tikslinių pažėdymų 48 (92,3 %) pirminės veiksmingumo vertinamosios baigties galutinės analizės metu turėjo vertinamus angiografinius vaizdus. Techninė sėkmė buvo pasiekta 89,6 % (43 iš 48) tikslinių pažėdymų atvejais. Likusių penkių (5) pažėdymų liekamoji stenozė buvo $>30\%$; galutinio laiko momentu nebuvo ne vienos tėkme ribojančios disekacijos.

3 lentelė. PAD⁺ 30 dienų vertinamosios baigties rezultatai

Priemonė	Statistika % (n / N)
Pagrindinė saugumo vertinamoji baigtis Rimtas nepageidaujamas reiškinys (MAE)	0,0 % (0 iš 37)
Skubios tikslinės galūnės chirurginės revaskularizacijos poreikis	0,0 % (0 iš 37)
Neplanuota didžiosios dalių tikslinės galūnės amputacija (virš kulkšnies)	0,0 % (0 iš 37)
Trombo arba distalinio embolo simptomai ¹	0,0 % (0 iš 37)
Perforacijos, dėl kurių reikalinga intervencija, išskaitant stentavimą iš naujo	0,0 % (0 iš 37)
Pagrindinė veiksmingumo vertinamoji baigtis Galutinė techninė sėkmė ²	89,6 % (43 iš 48)
1. Apibrėžiami kaip klinikiniai trombų arba distalinio embolo, aptiko gydyto galūnėje, gydyto pažėdymo srityje arba distalaijos klinikinių pozymiai / simptomai po indeksinės procedūros, arba angiografiškai pastebėta, kad reikia chirurginių, mechaninių ar farmakologinių priemonių tėkmei pagerinti ir ilgesnės hospitalizacijos	
2. Techninė sėkmė: galutinė liekamoji stenozė $\leq 30\%$ be tėkme ribojančios disekacijos ($\geq D$ klasė), patvirtinta angiografijos laboratorijoje	

Nepageidaujamas poveikis

Galimas nepageidaujamas poveikis atitinka angioplastikai būdingą:

- skausmas prieigos vietoje;
- alerginė reakcija į kontrastinę medžiągą, gydymą antikoagulantais ir (arba) antitrombozinių vaistais;
- arterijos disekacijai;
- arterijos perforacija ar plūsimas;
- arterijos spazmas;
- arterioveninė fistulė;
- kraujavimo komplikacijos;
- mirtis;
- embolas (oro, audinio, trombas ar aterosklerozinis embolas);
- skubi arba neskubi arterijos apėjimo operacija;
- prieigos vietas komplikacijos;
- kreipiamosių vielos ar bet kokios prietaiso dalių lūžimas, galintis lemti ar nelemti prietaiso embolią, sunkų sužalojimą ar chirurginę intervenciją;
- hematoma kraujagyslės prieigos vietoje (-ose);
- hemoragija;
- hipertenzija ir (arba) hipotenzija;
- infekcija ir (arba) sepsis;
- išemija;
- stento idėjimas;
- pseudoaneurizma;
- inkstų nepakankamumas;
- gydyto segmento restenozė;
- šokas ir (arba) plaučių edema;
- visiška periferinės arterijos okliužija;
- kraujagyslių komplikacijos, kurios gali prailginti procedūrą ir (arba) kurioms gali prireikti chirurginio gydymo (perėjimo vietoje atviros operacijos).

Su prietaisu ir jo naudojimu susijusia rizika:

- alerginė ir (arba) imunologinė reakcija kateterio medžiągai (-oms) arba dangai;
- prietaiso triktis ar gedimas.

Procedūros veiksmai

Atsargiai! Informacijos apie IVL generatorius ir jungiamojo kabelio paruošimą, naudojimą, įspėjimus ir atsargumo priemones bei techninę priežiūrą rasite IVL generatorių ir IVL jungiamojo kabelio operatorių vadove.

Paruošimas

1. Paruoškite įvedimo vietą, naudodami standartinį sterilių metodą.
2. Pasiekiite kraujagyslę, naudodami gydytojo pageidaujamą prieigos vietą.
3. Įstatykite tinkamo dydžio įvediklio apvalkalą.
 - a. Radialinei prieigai naudokite tinkamo ilgio apvalkalą, kad pasiekumėte tikslinę gydymo sritį.
4. Pasirinkite balioninį kateterio dydį, kuris santykii 1,1:1 parematas balionėlio atitinkimo lentele (pateikta pirmiau) ir kontrolinės kraujagyslės skersmeniu. Jeigu néra 1,1:1 dydžio, reikėtų naudoti didžiausio skersmens balionėlių.
5. Patikrinkite, ar gaminio etiketė sutampa su ankstesniame etape pasirinktu kateteriu.

6. Patikrinkite sterilių barjerą ir įsitikinkite, kad jis nepažeista.

7. Atplėskite sterilių barjerą nulupdam i baltą atlančią nuo pakuočės.

8. Atsargai ir aseptiskai padékite kateterį ant sterilaus lauko.

9. Paruoškite balionelį, naudodami standartinį metodą. Priplildykite 20 ml (kub. cm) švirkštą 5 ml (kub. cm) 50 / 50 fiziologinio tirpalu / kontrastinėmis medžiągos. Prijunkite švirkštą prie kateterio jungties išplėtimo angos. Ištraukite vakuumą bent 3 kartus, kad atlaisvinus skytis galėtų pakeisti orą kateteriye.

10. Priplildykite indeflatorius 10 ml (kub. cm) 50 / 50 fiziologinio tirpalu / kontrastinėmis medžiągos terpés. Atjunkite švirkštą ir prijunkite indeflatorių prie kateterio jungties išplėtimo angos, užtikrindami, kad jų sistema nepatektų oro.

11. Plaukite kreipiamosių vielos angą fiziologiniu tirpalu.

12. Nuimkite apsauginį apvalkalą nuo kateterio.

13. Sudrėkinkite balionelį ir distalinį vamzdelių sterilių fiziologiniu tirpalu, kad suaktyvintumėte hidrofilinę dangą.

14. Įkiškite IVL jungiamajį kabelį į sterilių movą arba zondo apvalkalą.

15. Nuimkite dangtelį nuo proksimalinio galo ir prijunkite IVL kateterio jungti (žr. 1 pav.) prie IVL jungiamojo kabelio.

16. Prijunkite kitą prie paties IVL jungiamojo kabelio pusę prie IVL generatoriaus.

Atsargiai! Nespauskite procedūros mygtuko, jeigu balionelis nepriplidyta 50 % fiziologinio tirpalu ir 50 % kontrastinėmis medžiągos terpés, nes galite sugadinti balionelį.

IVL kateterio įvedimas į procedūros vietą

1. Stumkite 0,36 mm (0,014 col.) kreipiamąjai vielai per procedūros vietą.
2. Įstumkite IVL kateterį pro keičiamą ilgį (300 cm) 0,36 mm (0,014 col.) kreipiamąjai vielai į apvalkalą, tada stumkite balionelį į procedūros vietą.
3. Nustatykite balionelio padėtį procedūros vietoje, naudodami žymimąsių juosteles.

Vietos gydymas naudojant litotripsią

1. Kai IVL kateteris įstumtas į vietą, naudodami fluoroskopiją įrašykitė padėtį.
 2. Jeigu padėtis netinkama, pakoreguokite IVL kateterį, kad jis būtų nustatytas į tinkamą padėtį.
 3. Išplėskite balionelį iki 2,0–4,0 ATM užtikrindami visišką prigludimą prie kraujagyslės sienelės.
PASTABA. Litotripsijs neturėtų būti taikoma, jeigu balionelis išplėstas >4 ATM, nes didėja garso išvestis, o didesnis slėgis gydant gali padidinti riziką, kad balionelėje praramdas slėgis.
 4. Atilkite IVL procedūrą (iki 40 impulsų) pagal IVL sistemos sekų lentelę, paspaudę procedūros mygtuką ant IVL jungiamojo kabelio.
 5. Išplėskite balionelį iki vardinio slėgio pagal balionelio atitinkiesių lentelę (žr. anksčiau) ir pasitelkę fluoroskopiją registruokite pažėdymo atsaką.
 6. Subliuškinkite balionelį ir palaukite bent 10 sekundžių, kad vėl atkurtumėte kraujotaką.
PASTABA. IVL generatorius yra užprogramuotas daryti 10 sekundžių minimalią pauzę kai 40 impulsų.
 7. Kartokite 3, 4, 5 ir 6 veiksmus papildomiems procedūros ciklams, kol pažėdimas bus pakankamai išplėstas arba jei kateteris pakeis padėtį.
 8. Jeigu reikia, galima atlikti papildomus procedūros ciklus. Jeigu dėl didesnio nei IVL balionelio ilgio pažėdymo ilgio reikia kelių išplėtimų, rekomenduojamas balionelio sutapimas yra bent 1 cm, kad nebūtų praleista vieta. Tačiau reikia būti atsargiems ir neviršyti 240 impulsų skaičiaus tame pačiame procedūros segmente.
 9. Pabaigė atlikite arteriogramą, kad įvertintumėte rezultatą po IVL procedūros.
 10. Patvirtinkite, kad balionelis yra visiškai subliuškęs, pries ištraukdami IVL kateterį.
 11. Ištraukite IVL kateterį. Jeigu prietaisą sunku išimti per hemostazinį vožtuvą dėl tepumo, svėliniai suimkite kateterį sterilia marle.
 12. Patikrinkite visas dalis, kad įsitikintumėte, jog kateteris nepažeista. Jeigu prietaiso veikimas sutrinka arba tikrinant pastebimi bet kokie defektai, išplaukite kreipiamosių vielos spindžių ir nuvalykite kateterio išorinį paviršių fiziologiniu tirpalu, laikykite kateterį sandariame plastikiniame maišelyje ir kreipkitės į „Shockwave Medical, Inc.“ dėl tolesnių nurodymų.
- Atsargiai! Iš kuno įtrauktas IVL kateteris turi būti pakartotinai įvestas į vieną (1) apvalkalą, didesnį nei pažymėtas apvalkalas sudeinamumas po pirmojo naudojimo (t. y. po IVL kateterio išėmimo: 6 F įvediklio apvalkalas naudojamas su 2,5–4,0 mm balioneliu; 7 F įvediklio apvalkalas naudojamas su 5,0–6,0 mm balioneliu).**

Informacija pacientui

Gydytojai turėtų nurodyti pacientams iškart kreiptis į medikus, jei pasireiška susilpnėjusios periferinės kraujotakos pozymiai ir simptomai. Nėra žinoma jokių apribojimų dėl jprastos kasdienės veiklos. Pacientams turėtų būti nurodyta laikytis gydytojo paskirto gydymo režimo.

Prietaisu grąžinimas

Jeigu bet kokia „Shockwave Medical“ IVL sistemos dalis netinkamai veikia prieš procedūrą arba per procedūrą, daugiau jos nenaudokite ir kreipkitės į vietinį atstovą ir (arba) el. paštu complaints@shockwavemedical.com.

Pacientui / naudotojui / trečiajai šaliai Europos Sąjungoje ir šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarka (Reglamentas 2017/745/ES dėl medicinos prietaisų):
jei naudojant šį prietaisą arba dėl jo naudojimo įvyko rimtas nelaimingas atsitikimas, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo įgaliotajam atstovui ir savo nacionalinei institucijai.

Patentai: www.shockwavemedical.com/patents

Simbolis	Apibrėžimas
	Nenaudoti pakartotinai
	Medicinos prietaisai
	Naudoti iki
	Sterilizuotas švitinan; vienas sterilus barjeras su apsaugine pakuočių išorėje
	Sterilizuota spindiliuote
	Atsargiai
	Gamintojas
	Pagaminimo data
	Procedūros pakuočės gamintojas
	Nenaudoti, jei pakuočė pažeista; jei pažeistas sterilus barjeras, skaitykite naudojimo instrukciją.
	Laikyti sausai
	Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje
	Saugoti nuo karščio
	Partijos kodas
	Katalogo numeris
	Pakartotinai nesterilizuoti
	Skerspjūvio profili

Simbolis	Apibrėžimas
	Nepirogeniškas
	Žr. naudojimo instrukciją
	Yra 1 įtaisas (turinys: 1)
	Rekomenduojama kreipiamoji viela
	Rekomenduojamas įvediklio apvalkalas
	Per vielą
	Balionėlio skersmuo
	Balionėlio darbinis ilgis
	Kateterio darbinis ilgis (naudingas ilgis, NI)
	Conformité Européenne
	Patentai. Žr. www.shockwavemedical.com/patents
	Periferinės arterijos liga
	Nurodo dėklą, ant kurio pateikta unikaliojo prietaiso identifikatorius informacija.
	Importuotojas
	Įgaliotasis atstovas Šveicarijoje



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, JAV
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublinas 18
D18 X5R3
Airija

**Shockwave intravaskulārās litotripsijs (IVL) sistēma ar Shockwave E⁸ perifērās intravaskulārās litotripsijs (IVL) katetu
Lietošanas instrukcija**

Izmantošanai kopā ar Shockwave Medical, Inc. IVL generotoru un savienotājkabeli

Paredzēta lietošana

Shockwave perifērās intravaskulārās litotripsijs sistēmas paredzētais lietojums ir stenožētu arteriju paplašināšana, modifīcējot mērķa arterijā esošo pārkalkošanos, izmantojot ierīces asinsvadu sienīnu modifīcējošu attribūtus. Procedūras laikā veicama kalcija modifikācija, izmantojot intravaskulāru litotripsijsu, nodrošina stenozes priekšapstrādi, lai mainītu pārkalkojušas plātnes struktūru un izplešamību pirms pilnīgas stenozes balonlīdzināšanas, izmantojot to pašu ierīci.

Lietošanas indikācijas

Shockwave E⁸ perifērās IVL sistēma ir paredzēta ar litotripsijs uzlabotai bojājumiem, īetverot pārkalkojušos bojājumus, zems piedienā balonlīdzināšai tādos perifēros asinsvados kā iegurņa, augšstība, iegurnīca-augšstība, paceles un dzīļas zemcelas arterijas. Šī ierīce nav paredzēta lietošanai koronārajās arterijās, miega arterijā vai smadzeņu arterijās.

Mērķa populācija

Shockwave Medical perifērās IVL sistēma ir paredzēta, lai ārstētu pacientus vecumā no 18 gadiem ar pārkalkotām, stenotiskām perifērajām arterijām, kuri ir perkutānās terapijas kandidāti.

Satur: Shockwave E⁸ perifērās IVL katets (1)

- Ir pieejami šādi balona izmēri (balona diametrs x balona garums): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm un 6,0 x 80 mm. Katram izmēram ir 150 cm kateta darba garums.
- Sakļautu balonu diametri: maks. 1,37 mm (0,054 collas) izmēriem 2,5 mm un 3,0 mm, maks. 1,42 mm (0,056 collas) izmēriem 3,5 mm un 4,0 mm un maks. 1,73 mm (0,068 collas) izmēriem 5,0 mm un 6,0 mm.
- 2,5–4,0 mm balons ir saderīgs ar 5 F ievadītāja apvalku; 5,0–6,0 mm balons ir saderīgs ar 6 F ievadītāja apvalku.
 - Atkārtoti ievietošanai pēc sākotnējās lietošanas izmantojiet vienu (1) izmēru lielāku apvalku par norādīto saderīgo apvalku izmēru (piemēram, pēc IVL kateta izņemšanas: 6 F ievadītāja apvalks jāizmanto ar 2,5–4,0 mm balonu; 7 F ievadītāja apvalks jāizmanto ar 5,0–6,0 mm balonu).
- Savietojams ar 0,36 mm (0,014 collu) vadstīgu (OTW — 300 cm stīga).

Vajadzīgās ierīces, kuras nepieégādā uzņēmums Shockwave Medical, Inc.

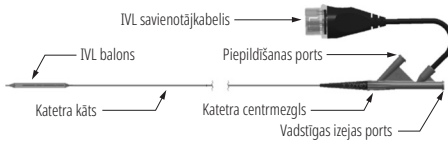
- 5–7 F ievadītāja apvalks
- 0,36 mm (0,014 collu) vadstīga (garums 300 cm)
- 13 cm x 244 cm (5 collas x 96 collas) kabeļa apvalks
- Piepildīšanas ierīce

Piegādes informācija

IVL katets ir sterilizēts ar elektronu stariem. IVL katets ir paredzēts tikai vienreizējai lietošanai, to nav paredzēts atkārtoti izmantot vai atkārtoti sterilizēt. Neievietiet atkārtoto sterilizāciju, jo tā var sabojāt ierīci un izraisīt ievainojošus pacientam. Neizmantojiet ierīci atkārtoti, jo tā var radīt savstarpēju piesārnojumu, kas var izraisīt ievainojošus pacientam. Pirms lietošanas rūpīgi pārbaudiet visu iepakojumu, vai nav bojājumi vai defekti. Neizmantojiet ierīci, ja pamānīta kāda sterīlā barjeras bojājuma vai pārrāvuma pazīme, jo tas var izraisīt ierīces darbības traucējumus un/vai mīetas bojājumus pacientam. IVL katetu glabājiet vēsā, tumšā, sausā vietā. Ierīces glabāšana ekstremālos apstākļos var ieteiktēt ierīces darbību un izraisīt mīetas bojājumus pacientam.

Ierīces apraksts

IVL katets ir patēntēta litotripsijs ierīce, ko ievada caur apakšējo ekstremitāšu perifēro arteriju sistēmu līdz citādi grūti ārstējamai pārkalkojušās stenozes vietai. Litotripsijs ierīces aktivizēšana radīs akustiskā spiediena impulsus mērķa terapijas vietā, bojājuma vietā sagraujot kalciju, lai pēc tam, izmantojot zema spiedienā balonu, varētu paplašināt perifērās arterijas sašaurinājumu. IVL katetu veido integrēts balons ar integrētu litotripsijs emitētāju bloku, lai lokāli pievadītu akustiskā spiediena impulsus. Sistēma sastāv no IVL kateta, IVL savienotājkabēla un IVL generatoria. Ir pieejami seši (6) izmēri IVL kateti: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm un 6,0 x 80 mm. E⁸ perifērās IVL katets ir savietojams ar 5–6 F apvalku, un tā darba garums ir 150 cm. IVL kateta komponentus skat. tālāk 1. attēla.



1. attēls. Shockwave E⁸ perifērās IVL katets

Shockwave E⁸ perifērās IVL kateta kāts satur piepildīšanas lūmenu, vadstīgas lūmenu un litotripsijs emitētājus. Piepildīšanas lūmenu izmanto balona piepildīšanai ar fizioloģiskā šķiduma un kontrastvielas 50/50 maišījumu un balona iztukšošanai. Vadstīgas lūmens lajū izmantot 0,36 mm (0,014 collu) vadstīgu, lai atvieglotu kateta virzību uz mērķa stenozi un caur to. Sistēma ir izstrādāta virzīšanai pāri stīgai (Over-the-wire — OTW), un kāta darba garums ir 150 cm, tāpēc jāizmanto maiņas garā (300 cm) vadstīga. Starotāji ir novietoti balona darba garumā, lai nodrošinātu akustiskā spiediena impulsu. Balons atrodas pie katetra distālā gala. Divas starojumi necaurlaidīgas markieru joslas balonā iezīmē balona garumu, kas terapijas laikā palīdz balona novietošanai. Balons ir izstrādāts tā, lai nodrošinātu zināma garuma un diametra paplašināšu segmentu pie noteikta spiediena. Proksimālajā centrmēzglā ir trīs porti: viens ir paredzēts balona piepildīšanai/iztukšošanai, otrs ir paredzēts vadstīgas lūmenam, un trešais paredzēts savienošanai ar IVL savienotājkabēlu.

IVL procedūrai vajadzīgās ierīces

IVL katetu paredzēts lietot vienīgi ar IVL generotoru, IVL savienotājkabēlu un tā piederumiem. Informāciju par IVL generatora un IVL savienotājkabēla sagatavošanu, lietošanu, brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un apkopi skatiet Shockwave Medical, Inc. *IVL generatoria un savienotājkabēla lietotāja rokasgrāmatā*.

Shockwave E⁸ perifērās IVL kateta balona atbilstības diagramma

Spiediens	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

PIEZĪME. 2–4 atm ir litotripsijs terapijas balona spiediens. 4 atm ir balona nominalais spiediens un spiediens pēc terapijas. 6 atm ir balona nominalais pārpīšanas spiediens (Rated Burst Pressure — RBP).

Shockwave E⁸ perifērās IVL sistēmas seības diagramma

Terapijas laikā ir jāievēro tālāk norādītā Shockwave E⁸ perifērās IVL sistēmas impulsu seību. Drīsk izmantomt tikai un vienīgi sājā IVL sistēmas impulsu seības diagrammā noteiktu impulsu seību. Ievietojot jebkādu izmēru E⁸ IVL katetu IVL generatorā, tas automātiski tiks programmēts ar tālāk norādīto terapijas seību.

Terapijas biežums	2 Hz (1 impuls ik pēc 0,5 sekundēm)
Maksimālais nepārtraukto impulsu skaits (1 cikls)	40 impulsi
Minimālais pārtraukuma laiks	10 sekundes
Maksimālais kopējais impulsu skaits katram katetram	400 impulsi

Ja lietojās mēģina izmantot vairāk nekā maksimālo nepārtraukto impulsu skaitu, paredzēts, ka IVL generators automātiski pārtrauc darbību. Lai atsāktu impulsu pievadi, pirms terapijas atsākšanas nogaidiet vismaz minimālo pārtraukuma laiku. Lai atsāktu terapiju, terapijas pogā jāatlaiž un jānosniegt vēlreiz. Plašāk informāciju skatiet *IVL generatoria un savienotājkabēla lietotāja rokasgrāmatā*.

Ja tiek sasniegti maksimālais impulsu skaits, kā parādīts generotorā, katets vairs nav izmantojams. Ja nepieciešams turpināt terapiju, izmetiet šo katetu un nemiet jaunu.

Uzmanību! Nepārsniedziet 240 impulsus vienā terapijas segmentā.

Kontrindikācijas lietošanai

IVL sistēma ir kontrindicēta lietošanai tālāk norādītajos gadījumos.

- 0,36 mm (0,014 collu) vadstīgu neizdodas izvadīt pāri bojājumam.
- Šī ierīce nav paredzēta restenozes ārstēšanai stentā.
- Šī ierīce nav paredzēta lietošanai koronārajās arterijās, miega arterijā vai smadzeņu arterijās.

Brīdinājumi

- Šī ierīce ir paredzēta tikai vienreizējai lietošanai (vienu lietošanas reizei). To NEDRĪKST atkārtoti sterili zēt un/vai atkārtoti izmantonēt.
- Nelietojet ierīci pēc marķējumā norādītā derīguma termina beigām. Lietojoj produktu, kam beidzies derīguma termins, pacientam var izraisīt ievainojumus.
- IVL savienotājkabēlu pirms lietošanas noteikti ievietojet sterilā apvalkā.
- Izmantojet tikai ārstējamam asinsvadam piemērota izmēra balonu.
- Piepildiet balonu saskaņā ar balonu atbilstības diagrammu. Balona spiediens nedrīkst pārsniegt nominālo pārpīšanas spiedienu (RBP).
- Nevirziet katetu uz priekšu vai atpakaļ, ja balons nav pilnībā iztukšots, izmantojot vakuumu. Ja manipulācijas laikā rodas pretestība, pirms turpināšanas nosakiet pretestības céloni.
- Izmantojet IVL generatoru saskaņā ar ieteicamajiem iestatījumiem, kā norādīts lietotāja rokasgrāmatā. Nemēģiniet pārsniegt ierīces maksimālu impulsu skaita ierobežojumus, kas noteikti IVL sistēmas impulsu seības diagrammā.
- Šo ierīci drīsk lietot tikai ārsti, kas labi pārzina invāzīvas asinsvadu procedūras.
- Ārstētāji pirms ierīces lietošanas jāizlasa un jāizprot šie norādījumi.
- Lietojoj šo ierīci, nedrīkst lietot pārmērīgu spēku/griezes momentu, jo tas var izraisīt ierīces daļu bojājumus un mīetas bojājumus pacientam.
- Pirms lietošanas pārbaudiet visas produkta sastāvdalas un iepakojumu. Neizmantojiet ierīci, ja tā vai iepakojums ir bojāts vai ja ir zaudēta sterilitāte. Bojāts produkts var radīt mīetas bojājumus pacientam.
- Informāciju par IVL generatora un tā piederumu sagatavošanu, lietošanu, brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un apkopi skatiet *IVL generatoria un savienotājkabēla lietotāja rokasgrāmatā*.

Piesardzības pasākumi

- Visas darbības ar ierīci ir jāveic atbilstoša fluoroskopiskā kontrole.
- Izmantojet tikai ieteikto balona piepildīšanas šķidumu.
- Pacientam jāsanem atbilstoši ārsta nozīmēti antikoagulanti.
- Lēmums par distālās aizsardzības izmantošanu jāpieliek, pamatojoties uz ārsta novērtējumu par ārstējamā bojājuma morfoloģiju.
- Jāuzmānas, lai katetrs nesaliekto. Ja tas saliecas, izņemiet ierīci un sagatavojet jaunu ierīci.
- Ja balonu nevar piepildīt vai uzturēt tā spiedienu, izņemiet katetu un izmantojiet jaunu ierīci.
- Ja skriet, ka katetrs nesniedz litotripsijs akustiskā spiediena impulsus, izņemiet to un nomainiet to pret citu katetru.
- Jāievēro piesardzība, rīkojoties ar ierīci pēc tam, kad tā ir saskarsies ar pacientu, piemēram, saskarsies ar asinīm. Izmantotais produkts tiek uzskaits par bioloģiski bīstamu materiālu, un tas ir pareizi jāutīlizē saskaņā ar slimīcas protokolu.

Paredzamie kliniskie ieguvumi

Tālāk norādītie dati attiecas uz Shockwave M⁵⁺/S⁴ perifērās IVL katetriem, un Shockwave E⁸ perifērās IVL katetrs ir tiem līdzvertīgs.

Perifērās IVL sistēmai ir tālāk norādītie kliniskie ieguvumi, ja to izmanto, kā paredzēts, ar litotripsijs uzlabotai pārkalkojušos, stenotisku perifēro arteriju dilatāciju, izmantojot zema spiedienā balonu, pacientiem, kam ir piemērots perkutāns terapija. (1) galīgā atlīkusi stenoze <50%; (2) mazs plūsmu ierobežojošu sadalīšanu biežums pēdējā angiogrāfijas laika punktā; un (3) 30 dienas nav jaunu, nopietnu nevēlamo notikumu (MAE), tostarp: nāves, mērķa ekstremitātes revaskularizācijas un neplānotas mērķa ekstremitātes amputācijas (virs potītes).

Disrupt PAD III pētījums bija globāls, perspektīvs, daudzcentru, vienkārši maskēts, randomizēts Shockwave perifērās intravaskulārās litotripsijs (IVL) sistēmas pētījums. Randomizētā pētījuma mērķis bija novērtēt IVL drošumu un efektivitāti, lietotojot to kombinācijā ar zālēm pārklātu balonu (DCB), salīdzinot ar standarta perkutānu transluminālo angioplastiku (PTA), ko lieto kombinācijā ar DCB, lai ārstētu vidēji smagi un smagi pārkalkojušās femoropopliteālās arterijas. Pētījums tika veidots, lai reģistrētu no 334 līdz 400 novērtējumiem subjektiem no līdz pat 60 pētījumu centriem visā pasaule. Prīmārais efektivitātes mērķa kritērijs bija procedūras efektivitāte, kas definēta kā atlīkusi stenoze ≤30% bez plūsmu ierobežošas atslānošanās (≥ D pakāpe) pirms DCB vai stentēšanas, kas novērtēta ar angiogrāfiskās centrālās laboratorijas palīdzību. Sekundārais mērķa kritērijs bija primārā caurlaiðība pēc 12 mēnešiem, kas definēta kā kliniski izraisītas mērķa bojājuma revaskularizācijas (TLR) un restenozes

neesamība, ar dupleksu ultraskanu (DUS) vai angiogrammu nosakot <50% stenozi. Citi sekundārie mērķa kritēriji, kas jānovērtē pēc 30 dienām, 6, 12 un 24 mēnesiem, bija galvenie nevēlamie notikumi (MAE), kliniski izraisīta mērķa bojājuma revaskularizācija (CD-TLR), potties brahiālais indekss (ABI), Raterforda kategorija un dzīves kvalitātes (QoL) mērījumi (EQ-5D un Anketa par staigāšanas traucējumiem (WIQ)). MAE tika definēti kā nepieciešamība pēc mērķa ekstremitātes ārkārtas kirurģiskas revaskularizācijas, nopietna neplānota mērķa ekstremitātes amputācija (virs potēs), simptomātisks trombs vai distāla embolijs, kam nepieciešami kirurģiski, mehāniski vai farmakoloģiski līdzekļi, lai uzlabotu plūsmu, un pagarinātu hospitalizāciju, kā arī perforācijas, kurām nepieciešams iejauskāns, tostarp glābšanas stentēšana. Primārā analīzes datu kopu bija ārstēšanai paredzētā (ITT) populācija. Neatkarīgas centrālās laboratorijas nodrošināja neietekmētu visu mērķa kritēriju novērtēšanā izmanto attēlu novērtēšanu, un neatkarīga klinisko notikumu komiteja (CEC) vērtēja visus MAE, revaskularizācijas un nāves gadījumus.

1. tabula PAD III randomizēta kliniskā pētījuma (RCT) primārā mērķa kritērija dati

Primārais mērķa kritērijs ¹	IVL N=153	PTA N=153	P vērtība
Procedūras efektivitāte ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065

1. Hipoteze ir pārbaudīta, izmantojot Fišera eksakto testu ar vienpusēju $\alpha=0,025$.
2. Procedūras efektivitāte ir definēta kā atlikusi stenoze $\leq 30\%$ bez plūsmu ierobežojas sadalīšanas ($\geq D$ pakāpe) pirms DCB vai stentēšanas ar angiogrāfiskās centrālās laboratorijas palīdzību. Kopumā 279 subjektiem bija analīzējami angiogrāfiskie attēli (IVL 146 salidzinājumā ar 133 PTA).

Disrupt PAD III novērošanas pētījums (PAD III OS) bija globāls, perspektīvs, daudzcentru, vienpusējs, Shockwave perifērās intravaskulārās litotripsijas (IVL) sistēmas reģistrs. Šī pētījuma mērķis bija novērtēt IVL akūto veiktspēju reālitātē pārkalkojusos, stenotisku perifēru arteriju ārstēšanā. Sakkotnei pētījums tika veidots, lai reģistrētu ne vairāk kā 250 subjektu no līdz pat 60 pētījumu centrīm visā pasaulei. Sponsors izvēlējās palīelināt izlaimes lielumu līdz 1500 subjektiem, lai varētu veikt lielas reģistra un apakšgrupu analīzes vairākiem bojājumiem, izmantojot M³ un/vai S⁴ katetrus.

Primārais efektivitātes mērķa kritērijs biji procedūras efektivitāte, kas definēta kā galīga atlikusi stenoze $\leq 30\%$ bez plūsmu ierobežojas atslāpošanās ($\geq D$ pakāpe), kas novērtēta ar angiogrāfiskās centrālās laboratorijas palīdzību. Neatkarīga angiogrāfijas centrālā laboratorija sniedza objektīvu visu kritēriju novērtējumā izmanto attelvēidošanas novērtējumu.

2. tabula PAD III OS primārā mērķa kritērija dati

Procedūras efektivitāte (galīgā) - Subjekta līmenis ¹	N=1262
Jā	69,4% (772/1112)
Nē	30,6% (340/1112)
Procedūras efektivitāte (galējā) - Bojājuma līmenis ²	N=1531
Jā	73,0% (998/1367)
Nē	27,0% (369/1367)

1. Procedūras efektivitāte subjekta līmenī tiek vērtēta, ja visi pacienta ārstētie bojājumi atbilst procedūras efektivitātes kritērijiem.
2. Procedūras efektivitāte tiek izskaitīta bojājumiem, kuriem galīgā atlikusi stenoze ir $\leq 30\%$ un galīgā sadalīšanas pakāpe ir zemāka par D pakāpi.

Piezīme. 1367 ir kopējais bojājumu skaits ar analīzējamiem angiogrāfiskiem attēliem, ko var izvertēt, lai novērtētu primārā mērķa kritērija rezultātus.

Disrupt PAD⁺ pētījums bija perspektīvs, daudzcentru, vienpusējs pētījums, kas tika veikts Austrālijā, Jaunzēlandē un ASV, lai novērtētu Shockwave M³ IVL sistēmas drošumu un veiktspēju pārkalkojusās perifērās arterijas ārstēšanā.

Visi subjekti bija piemēroti primārā drošuma mērķa kritērija novērtējumam (3. tabula). Nevienam subjektam nebija MĀE, kā rezultātā MAE 30 dienu laikā bija 0,0% (0/37). No 52 mērķa bojājumiem 48 (92,3%) pēdējā laika punktā, kad tika analīzēts primāris efektivitātes mērķa kritērijs, bija novērtējami angiogrāfijas attēli. Tehniskā efektivitāte tika sasniegta 89,6% (43/48) mērķa bojājumu. Pārējos piecos (5) bojājumos bija atlikusi stenoze $> 30\%$; neviens bojājums pēdējā laika punktā nebija plūsmu ierobežojas atslāpošanās.

3. tabula PAD⁺ 30 dienu mērķa kritērija rezultāti

Pasākums	Statistika % (n/N)
Primārais drošuma mērķa kritērijs MAE notikums	0,0% (0/37)
Nepieciešamība pēc ārkārtas kirurģiskas mērķa ekstremitātes revaskularizācijas	0,0% (0/37)
Neplānota, nozīmīga mērķa ekstremitātes amputācija (virs potēs)	0,0% (0/37)
Simptomātisks trombs vai distāla embolijs ¹	0,0% (0/37)
Perforāciju novēršanai nepieciešama iejauskāns, tostarp glābšanas stents	0,0% (0/37)
Primārais efektivitātes mērķa kritērijs Galīga tehniska efektivitāte ²	89,6% (43/48)

1. Tiekt definēta kā tromba vai distāla embolijs klinisku pazīmju/simptomu atklāšana ārstētājā ekstremitātē mērķa bojājuma zonā vai distāli no tā pēc indeksa procedūras vai angiogrāfiskas pazīmes par to, turklāt nepieciešami kirurģiski, mehāniski vai farmakoloģiski pasākumi, lai uzlabotu asiju plūsmu, un jāpagarina hospitalizāciju.
2. Tehniskā efektivitāte ir galīga atlikusi stenoze $\leq 30\%$ bez plūsmu ierobežojas bojājuma atslāpošanās ($\geq D$ pakāpe), kā novērtēta ar angiogrāfiskās centrālās laboratorijas palīdzību.

Nevēlamās blakusparādības

Iespējamās blakusparādības atbilst standarta angioplastikai un ietver tālāk norādītās.

- Sāpes pieklūves vietā
- Alerģiska reakcija pret kontrastvielu, antikoagulantu un/vai antitrombotisko terapiju
- Artērijas disekcija
- Artērijas perforācija vai plūsums
- Artērijas spazma
- Arteriovenosa fistula
- Asjōšanas komplikācijas
- Nāve
- Embolijs (gaisa, audu, trombembolijs vai aterosklerotiska embolijs)
- Ārkārtas vai plānveida artēriju šuntešanas operācija
- Komplikācijas ievades vietā
- Vadstīgas vai ierices sastāvdalas lūzums, kura rezultāts var būt vai nebūt ierices embolijs, nopielētis miesas bojājums vai kirurģiska iejauskāns
- Hematoma pieklūves vietā asinsvadiem
- Asjōšana
- Hipertensija/hipotensijs
- Infekcija/sepsē
- Išēmija
- Stenta ievietošana
- Pseudoaneirisma
- Nieru mazspēja
- Ārstētā segmenta restenoze
- Šoks/plaušu tūksa
- Perifēras arterijas pilnīga oklūzija
- Asinsvadu komplikācijas, kas var pagarināt procedūru un/vai kuru dēļ var būt nepieciešams kirurģiska iejauskāns (pāreja uz valēju operāciju)

Riski, kas identificeti kā iericei un tās lietošanai piemītosi.

- Alerģiska/imūnreakcija pret katetra materiālu(-iem) vai pārkājumu
- Ierices darbības traucējumi vai kļūme

Procedūras posmi

Uzmanību! Informāciju par IVL generatoria un IVL savienotājkabēla sagatavošanu, lietošanu, brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un apkopi skatiet IVL ģeneratora un savienotājkabēla lietotāja rokasgrāmatā.

Sagatavošanās

1. Sagatavojet ievietošanas vietu, izmantojot sterīlu standarta metodi.
2. Caur ārsta izvēlētu pieklūves vietu pieklūstiet asinsvadām.
3. Ievietojet piemērotu izmēru ievadītāja apvalku.
 - a. Radītai pieklūvei izmantojiet vēlamo atbilstošā garuma apvalku, lai sasniegtu mērķa terapijas zonu.
4. Izvēlieties balonkatetra izmēru, kas ir 1:1:1, pamatojoties uz balonu atbilstības tabulu (skat. iepriekš) un atsaucies asinsvada diametru. Ja nav pieejams izmērs 1:1:1, jāizmanto vislielākā diametra balons.
5. Pārbaudiet, vai atzīme uz izstrādājuma atbilst iepriekšējām darbībām atlasiņajam katetram.
6. Pārbaudiet sterīlo barjeru un pārliecinieties, vai tā nav bojāta.
7. Atveriet sterīlo barjeru, no caurspīdīgā maisiņa noplēšot balto atloku.

8. Aseptiskā veidā uzmanīgi novietojiet katetru uz sterīla lauka.

9. Ar standarta metodi sagatavojet balonu. 20 ml (cc) šījirci uzpildiet ar 5 ml (cc) fizioloģiskā šķiduma un kontrastvielas maišķuma proporcijā 50/50. Piešprīriet šījirci pie katetra centremezglā piepildīšanas portā. Izvelciet vakuumu vismaz 3 reizes, atbrīvojot vakuumu, lai šķidrums nomainītu gaisu katetrā.
10. Piepildīšanas ierīči iepildiet 10 ml (cc) fizioloģiskā šķiduma/kontrastvielas maišķuma proporcijā 50/50. Atvienojet šījirci un pievienojet piepildīšanas/iztukšošanas ierīci katetra centremezglā piepildīšanas portam, nepielaujot gaisa iekļūšanu sistēmā.
11. Izskalojiet vadstīgas portu ar fizioloģisko šķidumu.
12. Nonemiet no katetra aizsargapvalku.
13. Samitrinet balonu un distālo katu ar sterīlu fizioloģisko šķidumu, lai aktivētu hidrofilo pārkājumu.
14. IVL savienotājkabēli ievietojiet sterīlā apvalkā vai zondes pārvalkā.
15. No proksimālā gala nonemiet vāciņu un IVL katetra savienotājkabēju (skatiet 1. attēlu) piešprīriet IVL savienotājkabēlim.
16. Tā pašā IVL savienotājkabēla otru galu pievienojet IVL ķērīgatoram.

Uzmanību! Ja balons nav piepildīts ar 50% fizioloģiskā šķiduma/50% kontrastvielas maišķumu, nedrīkst spiest terapijas pogu, jo var sabojāt balonu.

IVL katetra ievadīšana līdz terapijas vietai

1. 0,36 mm (0,014 collu) vadstīgu virziet pāri terapijas vietai.
2. IVL katetu virziet pāri maiņas garajai (300 cm) 0,36 mm (0,014 collu) vadstīgai un cauri apvalkam un balonu virziet uz terapijas vietu.
3. Novietojiet balonu terapijas vietā, izmantojot markēju joslas, kas palīdz tā novērtēšanā.

Litotripsijas procedūra terapijas vietā

1. Kad IVL katetrs ir novietots, reģistrējiet stāvokli, izmantojot fluoroskopiju.
2. Ja stāvoklis nav pareizs, koriģējiet IVL katetra novietojumu pareizajā stāvoklī.
3. Balonu piepildiet līdz 2,0–4,0 atm, lai nodrošinātu pilnīgu apozīciju pret asinsvada sieniņu.
- PIEZĪME. *Ja balons ir piepildīts > 4 atm, litotripsijas impulsu nevajadzētu pievadīt, jo skājas jauda nepielielinās, bet augstāks spiediens procedūras laikā var palīdzēt risku, ka balons zaudē spiedienu.*
4. Veiciet IVL procedūru (ne vairāk par 40 impulsiem) atbilstoši IVL sistēmas impulsu sečības diagrammai, nospiežot terapijas pogu uz IVL savienotājkabēlu.
5. Balonu līdz nominālajam spiedienam piepildiet saskaņā ar balonu atbilstības diagrammu (skatiet iepriekš) un bojājuma reakciju reģistrējiet fluoroskopiski.
6. Iztukšojet balonu un pagaidiet vismaz 10 sekundes, lai atjaunotos asinsvīte.
- PIEZĪME. *IVL ķērīgators ir ieprogrammēts tā, lai minimālais pauzes laiks būtu 10 sekundes pēc katriem 40 piegādātajiem impulsiem.*
7. Papildu terapijas cikliem atkārtojiet 3., 4., 5. un 6. darbību, līdz bojājums sekmīgi izplests vai gadījumā, ja katetrs tiek pārpozicionēts.
8. Papildu terapijas ciklus var veikt, ja tas tiek uzskatīts par nepieciešamu. Ja ir vajadzīgi vairāki piepildīšanas cikli, jo bojājuma garums ir lielāks par IVL balona garumu, ieteicām balona stāvokla pārklāšanās ir vismaz 1 cm, lai izvairītos no izvētojuma neprecīzitātēs. Tomēr jāuzmanās, lai impulsu skaita vienā terapijas segmentā nepārsniegtu 240 impulsus.
9. Veiciet procedūras pabeigšanas arteriogrammu, lai novērtētu rezultātu pēc IVL terapijas.
10. Pirms IVL katetra nonēšanas pārliecinieties, ka balons ir pilnīgi tuks.
11. Izņemiet IVL katetru. Ja slīdamības dēļ ir grūti izņemt ierīci cauri hemostatisko vārstu, uzmanīgi satveriet katetru ar sterīlu marli.
12. Pārbaudiet visas sastādījamas, lai pārliecinātos, ka katetrs ir viena vesela vienība. Ja ierīce darbojas nepareizi vai ja pārbaudē tiek konstatēti defekti, izskalojiet vadstīgas lūmenu un notīriet katetra ārejo virsmu ar fizioloģisko šķidumu, glābājiet katetru noslēgtā plastmasas maišķā un sazinieties ar Shockwave Medical, Inc., lai iegūtu papildu norādījumus.
- Uzmanību! Kad IVL katetrs ir izvilkts no kermēja, tas pēc sākotnējās lietošanas atkārtoti jāieviešo vienu (1) izmēru lielākā apvalkā par norādīto saderīgo apvalku izmēru (piemēram, pēc IVL katetra izņēšanas: 6 F ievadītāja apvalks jāizmanto ar 2,5–4,0 mm balonu; 7 F ievadītāja apvalks jāizmanto ar 5,0–6,0 mm balonu).**

Informācija pacientiem

Ārstiem jāmudina pacienti nekavējoties vērsties pie ārsta, ja ir vērojamas samazinātas perifēro asiņu plūsmas pažīmes un simptomi. Nav zināmu ierobežojumu parastām ikdienas aktivitātēm. Pacienti ir jāinformē par ārsta noteiktā medicīniskā režīma ievērošanu.

Ierīču nodošana atpakaļ

Ja kāda Shockwave Medical IVL sistēmas daļa nedarbojas pirms procedūras vai tās laikā, pātrauciet lietošanu un sazinieties ar vietējo pārstāvi un/vai pa e-pastu complaints@shockwavemedical.com.

Pacientam/lietotājam/trešajai pusei Eiropas Savienībā un valstis ar identisku regulējumu (medicīnisko ierīču Regula (ES) 2017/745): ja šīs ierīces lietošanas laikā vai lietošanas rezultātā ir noticis nopietns incidents, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un/vai tā pilnvarotajam pārstāvīm un savas valsts iestādei.

Patenti: www.shockwavemedical.com/patents

Simbols	Definīcija
	Nelietot atkārtoti
	Medicīniskā ierīce
	Derīguma termiņa beigu datums
	Sterilizēts, apstarojot; vienota sterila barjera ar ārējo aizsargiepakoju
	Sterilizēts apstarojot
	Uzmanību!
	Ražotājs
	Izgatavošanas datums
	Procedūras pakas ražotājs
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts; ja bojāta sterila barjera, skatīt lietošanas instrukciju.
	Glabāt sausā vietā
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā
	Sargāt no karstuma
	Partijas kods
	Kataloga numurs
	Nesterilizēt atkārtoti
	Šķērsojamais profils

Simbols	Definīcija
	Nepirogēns
	Skatīt lietošanas instrukciju
	Satur 1 vienību (saturis: 1)
	Ieteicamā vadstīga
	Ieteicamais ievadītāja apvalks
	Ievade pa stīgu
	Balona diametrs
	Balona darba garums
	Katetra darba garums (lietojamais garums, <i>Usable Length — UL</i>)
	Conformité Européenne
	Patenti. Skatīt www.shockwavemedical.com/patents
	Perifēro artēriju slimība
	Apzīmē datu nesēju, kurā ir unikāls ierīces identifikācijas numurs.
	Importētājs
	Pilnvarotais pārstāvis Šveicē



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, ASV
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublina 18
D18 X5R3
Īrija

**Intravasculaire lithotripsie (IVL)-systeem van Shockwave met de E⁸ perifere intravasculaire lithotripsie (IVL)-katheter van Shockwave
Gebruiksaanwijzing**

Voor gebruik met de IVL-generator en -verbindingenkabel van Shockwave Medical, Inc.

Beoogd gebruik

Het beoogde gebruik van het perifere intravasculaire lithotripsiesysteem van Shockwave is het dilateren van stenotische slagaders door modificatie van in de te behandelen slagader aanwezige plaque met gebruikmaking van de vaatwandmodificerende attributen van het hulpmiddel. Het calciummodificatieaspect van de ingreep met behulp van intravasculaire lithotripsie is een preconditioning van de stenose door de structuur en de compliance van verkalkte plaque te modificeren alvorens volledige ballondilatatie van de stenose uit te voeren met gebruikmaking van hetzelfde hulpmiddel.

Indicatie voor gebruik

Het E⁸ perifere IVL-systeem van Shockwave dient voor met lithotripsie versterkte, onder lage druk verrichte ballondilatatie van laesies, waaronder verkalkte laesies, in de perifere vasculatuur, inclusief de aa. iliaca, femoralis, ilio-femoralis, poplitea en infra-poplitea. Dit hulpmiddel dient niet voor gebruik in de kransslagaders, de halsslagaders of de cerebrovasculaire slagaders.

Beoogde populatie

Het perifere IVL-systeem van Shockwave Medical dient voor behandeling van verkalkte, stenotische perifere slagaders bij patiënten die ouder zijn dan 18 jaar en die in aanmerking komen voor percutane therapie.

Inhoud: E⁸ perifere IVL-katheter van Shockwave (1)

- De volgende ballonmatten (ballondiameter x ballonlengte) zijn verkrijgbaar: 2,5 x 80 mm; 3,0 x 80 mm; 4,0 x 80 mm; 5,0 x 80 mm en 6,0 x 80 mm. In elke maat heeft de katheter een werkengte van 150 cm.
- De diameters van de gevouwen ballonnen zijn: max. 0,054 inch (1,37 mm) voor 2,5 mm en 3,0 mm; max. 0,056 inch (1,42 mm) voor 3,5 mm en 4,0 mm; en max. 0,068 inch (1,73 mm) voor 5,0 mm en 6,0 mm.
- De ballon van 2,5–4,0 mm is compatibel met de introducerhuls van 5 F; de ballon van 5,0–6,0 mm is compatibel met de introducerhuls van 6 F.
 - In geval van opnieuw inbrengen moet een huls van één (1) maat groter dan de op het label aangegeven compatibele maat worden gebruikt na het eerst gebruik (d.w.z. na verwijdering van de IVL-katheter moet een introducerhuls van 6 F worden gebruikt bij de ballon van 2,5–4,0 mm en moet een introducerhuls van 7 F worden gebruikt bij een ballon van 5,0–6,0 mm).
- Compatibel met een voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) (OTW – draad van 300 cm)

Vereiste maar niet door Shockwave Medical, Inc. meegeleverde hulpmiddelen

- Introducerhuls van 5–7 F
- Voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) (lengte 300 cm)
- Kabelhoes van 5 inch x 96 inch (13 cm x 244 cm)
- Deflator

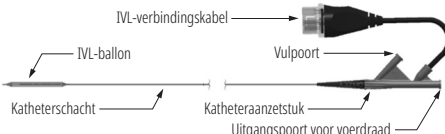
Leveringswijze

Bij levering is de IVL-katheter steriel (gesteriliseerd d.m.v. elektronenbundels). De IVL-katheter dient uitsluitend voor eenmalig gebruik en is niet bedoeld om opnieuw gebruikt of opnieuw gesteriliseerd te worden. Niet opnieuw steriliseren, omdat dit het hulpmiddel kan beschadigen en tot letsel bij de patiënt kan leiden. Het hulpmiddel mag niet opnieuw worden gebruikt, omdat dit kan leiden tot kruisbesmetting, wat tot letsel bij de patiënt kan leiden. Inspecteer vóór gebruik alle verpakkingsmateriaal op beschadiging en defecten. Gebruik het hulpmiddel niet als er tekenen van beschadiging of verbreking van de steriele barrière worden waargenomen, omdat dit zou kunnen leiden tot een slechte werking van het hulpmiddel en/of letsel bij de patiënt. Bewaar de IVL-katheter op een koele, donkere, droge plaats. Als het hulpmiddel bij extreme omstandigheden wordt bewaard, kan dit de werking van het hulpmiddel aantasten en tot letsel bij de patiënt leiden.

Beschrijving van het hulpmiddel

De IVL-katheter is een bedrijfseigen lithotripsiesysteem dat via het perifere arteriële systeem van de onderste ledematen op de plaats van een anderszins moeilijk te behandelen verkalkte stenose wordt geplaatst. Door het lithotripsiesysteem te stimuleren wordt de beoogde, te behandelen plaats van akoestische drukpulsen voorzien; daardoor wordt het calcium in de laesie verstoord en wordt een daaropvolgende dilatatie

van een perifere arteriële stenose door middel van lage ballondruk mogelijk gemaakt. De IVL-katheter bestaat uit een geïntegreerde ballon met een reeks geïntegreerde lithotripsie-emitters voor de gelokaliseerde toediening van akoestische drukpulsen. Het systeem bestaat uit de IVL-katheter, een IVL-verbindingenkabel en een IVL-generator. De IVL-katheter is leverbaar in zes (6) maten: 2,5 x 80 mm; 3,0 x 80 mm; 3,5 x 80 mm; 4,0 x 80 mm; 5,0 x 80 mm; en 6,0 x 80 mm. De E⁸ perifere IVL-katheter is compatibel met een huls van 5–6 F en heeft een werkengte van 150 cm. De onderdelen van de IVL-katheter worden in onderstaande afbeelding 1 geïllustreerd.



Afbeelding 1: E⁸ perifere IVL-katheter van Shockwave

De schacht van de E⁸ perifere IVL-katheter van Shockwave heeft een vullumen, een voerdraadlumen en de lithotripsie-emitters. Het vullumen wordt gebruikt voor het vullen en legen van de ballon met een 50:50-mengsel van fysiologische zoutoplossing en contrastmiddel. Het voerdraadlumen maakt het mogelijk een voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) te gebruiken om het opvoeren van de katheter naar en door de te behandelen stenose te vergemakkelijken. Het systeem is ontworpen als 'over-the-wire' (OTW) met een schacht met een werkengte van 150 cm; daarom is een voerdraad aangewezen die lang genoeg is om uitgewisseld te worden (300 cm). De emitters zijn in de gehele werkengte van de ballon gepositioneerd voor de toediening van akoestische drukpulsen. De ballon bevindt zich dicht bij de distale tip van de katheter. Twee radiopake markeringsbanden in de ballon duiden de lengte van de ballon aan als hulp bij de positionering van de ballon tijdens de behandeling. De ballon dient om een expandeerbaar segment te leveren waarvan de lengte en de diameter bij een specifieke druk bekend zijn. Het proximale aanzetstuk heeft drie poorten: een voor het vullen/legen van de ballon, een voor het voerdraadlumen en een voor de aansluiting op de IVL-verbindingenkabel.

Vereiste hulpmiddelen voor de IVL-ingreep

De IVL-katheter dient uitsluitend voor gebruik met de IVL-generator, de IVL-verbindingenkabel en de accessoires ervan. Raadpleeg de *Gebruikershandleiding voor de IVL-generator en -verbindingenkabel* van Shockwave Medical, Inc. voor de gereedmaking, werking, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen, en het onderhoud van de IVL-generator en IVL-verbindingenkabel.

Tabel voor de compliance van de E⁸ perifere IVL-katheterballon van Shockwave

Druk	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm – kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

OPMERKING: 2–4 atm is de ballondruk bij een lithotripsiebehandeling. 4 atm is de nominale ballondruk en de druk na de behandeling. 6 atm is de nominale burst pressure (RBP, rated burst pressure) van de ballon.

Sequentietabel voor het E⁸ perifere IVL-systeem van Shockwave

De volgende pulssequentie van het E⁸ perifere IVL-systeem van Shockwave moet tijdens de behandeling worden gevolgd. Gebruik niet een andere pulssequentie dan die in de onderstaande sequentietabel voor het IVL-systeem wordt vermeld. Bij inbrengen van een E⁸ IVL-katheter van welke maat dan ook in de IVL-generator wordt deze automatisch geprogrammeerd met de volgende behandelingssquentie:

Behandelingsfrequentie	2 Hz (1 puls elke 0,5 seconde)
Maximaal aantal continue pulsen (1 cyclus)	40 pulsen
Minimale pauzeertijd	10 seconden
Maximaal totaal aantal pulsen per katheter	400 pulsen

De IVL-generator is zodanig ontworpen dat hij automatisch stopt als de gebruiker meer dan het maximale aantal toegestane continue pulsen probeert toe te dienen. Om de toediening van pulsen te hervatten, wacht u eerst de minimale pauzeertijd voordat u de behandeling hervat. De therapieknop

moet losgelaten en opnieuw ingedrukt worden om de behandeling te hervatten. Raadpleeg voor nadere informatie de *Gebruikershandleiding voor de IVL-generator en -verbindingenkabel*.

Als de maximale pulsstelling is bereikt, zoals weergegeven op de generator, kan de katheter niet langer worden gebruikt. Als verdere behandeling nodig is, werpt u deze katheter weg en neemt u een nieuwe ter hand. **Opgelet: Er mogen niet meer dan 240 pulsen in hetzelfde segment worden uitgevoerd.**

Contra-indicaties voor gebruik

Voor het IVL-systeem gelden de volgende contra-indicaties:

- Het is niet mogelijk om een voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) over de laesie te leiden.
- Dit hulpmiddel dient niet voor de behandeling van restenose in een stent.
- Dit hulpmiddel dient niet voor gebruik in de kransslagaders, de halsslagaders of de cerebrovasculaire slagaders.

Waarschuwingen

- Dit hulpmiddel dient uitsluitend voor eenmalig gebruik. NIET opnieuw steriliseren en/of opnieuw gebruiken.
- Hulpmiddelen mogen niet na de op het label vermelde uiterste gebruiksdatum worden gebruikt. Gebruik van een hulpmiddel waarvan de uiterste gebruiksdatum is verstreken, kan leiden tot letsel bij de patiënt.
- Vóór gebruik moet de IVL-verbindingenkabel altijd in een steriele hoes worden ingebracht.
- Er mag uitsluitend een ballon van de juiste maat worden gebruikt voor het te behandelen bloedvat.
- De ballon moet worden gevuld conform de tabel voor de compliance van de ballon. De ballondruk mag de nominale burst pressure (RBP) niet overschrijden.
- De katheter mag uitsluitend worden opgevoerd of teruggetrokken als de ballon onder vacuüm geheel en al is geleegd. Als er tijdens het manipuleren weerstand wordt ondervonden, moet de oorzaak van de weerstand worden vastgesteld alvorens verder te gaan.
- De IVL-generator moet worden gebruikt overeenkomstig de aanbevolen instellingen, zoals uiteengezet in de gebruikershandleiding. De pulslijnen die gelden voor de gebruiksduur van het hulpmiddel, zoals gedefinieerd in de sequentietabel voor het IVL-systeem, mogen niet worden overschreden.
- Dit hulpmiddel mag uitsluitend worden gebruikt door artsen die vertrouwd zijn met interventies in het vaatstelsel.
- Vóór gebruik van het hulpmiddel moeten artsen deze instructies lezen en begrijpen.
- Tijdens gebruik van dit hulpmiddel mag geen overmatige kracht/torsie worden uitgeoefend, omdat dit de onderdelen van het hulpmiddel kan beschadigen en letsel kan toebrengen aan de patiënt.
- Alle onderdelen van het product en de verpakking moeten vóór gebruik worden geïnspecteerd. Het hulpmiddel mag niet worden gebruikt als het hulpmiddel zelf of de verpakking beschadigd is of als de steriliteit is aangestast. Beschadigde producten kunnen leiden tot letsel bij de patiënt.
- De *Gebruikershandleiding voor de IVL-generator en -verbindingenkabel* moet worden geraadpleegd voor de gereedmaking, werking, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen, en het onderhoud van de IVL-generator en de accessoires daarvan.

Voorzorgsmaatregelen

- Alle manipulaties van het hulpmiddel moeten onder toereikende doorlichting worden verricht.
- Gebruik uitsluitend het aanbevolen vulmiddel voor het vullen van de ballon.
- De arts moet voor een geschikte antistollingsbehandeling zorgen.
- Een beslissing betreffende het gebruik van distale bescherming moet genomen worden op basis van de beoordeling door de arts van de morfologie van de te behandelen laesie.
- Voorzichtigheid is geboden om te voorkomen dat de katheter geknikt raakt. Als zich knikkken voordoen, verwijderd u het hulpmiddel en maakt u een nieuw hulpmiddel gereed.
- Als het onmogelijk blijkt om de ballon te vullen of de druk te handhaven, verwijderd u de katheter en gebruikt u een nieuw hulpmiddel.
- Als de katheter geen akoestische drukpulsen voor lithotripsie blijkt om te geven, verwijderd u hem en vervangt u hem door een nieuwe katheter.
- Voorzorgsmaatregelen dienen te worden getroffen voor het hanteren van het hulpmiddel nadat het is blootgesteld aan de patiënt, bijv. door in aanraking te zijn gekomen met bloed. Gebruikte producten worden als biologisch gevaarlijk materiaal beschouwd en moeten op de juiste wijze worden afgevoerd conform het ziekenhuisprotocol.

Te verwachten klinische voordelen

De volgende gegevens zijn afkomstig van M⁵⁺/S⁴ perifere IVL-katheters van Shockwave, waaraan de E³ perifere IVL-katheter van Shockwave gelijkwaardig is.

De klinische voordelen van het perifere IVL-systeem, indien gebruikt zoals bedoeld voor door lithotripsie versterkte, onder lage druk verrichte ballondilatatie van verkalkte, stenotische perifere slagaders bij patiënten die in aanmerking komen voor percutane therapie, zijn onder meer: (1) uiteindelijke residuale stenose < 50%; (2) lage incidentie van doorstromingbeperkende dissecties op het laatste angiografische tijdpunt; en (3) afwezigheid van nieuwe ernstige ongewenste voorvalen (MAE's, major adverse events) binnen 30 dagen met inbegrip van overlijden, revascularisatie van de te behandelen ledemaat, en niet-geplande amputatie van de te behandelen ledemaat (boven de enkel).

Het Disrupt PAD III-onderzoek was een wereldwijd prospectief, enkelblind, gerandomiseerd multicenter klinisch onderzoek van het perifere intravasculaire lithotripsie (IVL)-systeem van Shockwave. De doelstelling van het gerandomiseerde onderzoek was een beoordeling van de veiligheid en doeltreffendheid van IVL gebruikt in combinatie met een met geneesmiddel gecoate baloon (DCB, drug-coated balloon) vergeleken met standaard percutane transluminale angioplastiek (PTA) gebruikt in combinatie met een DCB voor de behandeling van matig en ernstig verkalkte femoro-popliteale slagaders. Het onderzoek was opgezet om minimaal 334 en tot 400 evaluerbare patiënten in tot 60 centra wereldwijd in te schrijven.

Het primaire eindpunt voor de doeltreffendheid was succes van de ingreep gedefinieerd als residuale stenose ≤ 30% zonder doorstromingbeperkende dissectie (≥ graad D) vóór behandeling met een DCB of stent(s), zoals beoordeeld door het angiografische corelab. Het aangestuurde secundaire eindpunt was primaire doorgankelijkheid na 12 maanden gedefinieerd als afwezigheid van klinisch aangedreven revascularisatie van de te behandelen laesie (TLR, target lesion revascularization) en afwezigheid van restenose vastgesteld door middel van een duplex-doppleronderzoek (DUS, duplex ultrasound) en < 50% stenose door middel van een angiogram. Andere secundaire eindpunten die na 30 dagen, 6 maanden, 12 maanden en 24 maanden moesten worden beoordeeld, waren ernstige ongewenste voorvalen (MAE's, major adverse events), klinisch aangedreven revascularisatie van de te behandelen laesie (CD-TLR, clinically-driven target lesion revascularization), de enkel-arm-index (ABI, ankle brachial index), de Rutherford-categorie en de metingen van de kwaliteit van leven (QoL, quality of life) (EQ-5D en Vragenlijst Loopbeperking (WIQ, Walking Impairment Questionnaire)). Een MAE werd gedefinieerd als de noodzaak tot spoedeisende chirurgische revascularisatie van de te behandelen ledemaat, niet-geplande grote amputatie van de te behandelen ledemaat (boven de enkel), symptomatische trombus of distale emboli die chirurgische, mechanische of farmacologische middelen noodzakelijk maakten om de doorstroming te verbeteren en de ziekenhuisopname te verlengen, evenals perforaties die een interventie, met inbegrip van een bailout stentbehandeling, noodzakelijk maakten. De primaire analysedataset was de ITT (intent-to-treat)-populatie. Onafhankelijke corelabs leverden een onbevoordeelde beoordeling van alle bij de beoordelingen van de eindpunten gebruikte beelden, en een onafhankelijke Clinical Events Committee (CEC) beoordeelde alle MAE's, revascularisaties en sterfgevallen.

Tabel 1. Primaire-eindpuntegevens van het PAD III gerandomiseerde klinische onderzoek

Primair eindpunt ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-waarde
Succes van de ingreep ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065

1. De hypothese wordt getest met een Fishers exacte toets met een eenzijdige $\alpha = 0,025$.
2. Het succes van de ingreep wordt gedefinieerd als residuale stenose ≤ 30% zonder doorstromingbeperkende dissectie (≥ graad D) vóór behandeling met een DCB of stent(s) door het angiografische corelab. In totaal 279 patiënten hadden analyseerbare angiografische beelden (IVL 146 vergeleken met PTA 133).

Het Disrupt PAD III observationele onderzoek (PAD III OS) was een wereldwijd prospectief, multicenter registeronderzoek met een enkele onderzoeks groep van het perifere intravasculaire lithotripsie (IVL)-systeem van Shockwave. De doelstelling van dit onderzoek was een beoordeling van de acute prestaties van IVL in een realistische omgeving bij de behandeling van verkalkte, stenotische, perifere slagaders. Het onderzoek was aanvankelijk opgezet om maximaal 250 patiënten in tot 60 centra wereldwijd in te schrijven. De opdrachtgever koos ervoor om de steekproef grootte tot 1.500 patiënten te

vergroten om analyses van multipele laesies met gebruikmaking van de M⁵⁺- en/of S⁴-katheters in een groot registeronderzoek en in deelgroepen mogelijk te maken.

Het primaire eindpunt voor de doeltreffendheid was succes van de ingreep gedefinieerd als uiteindelijke residuale stenose ≤ 30% zonder doorstromingbeperkende dissectie (≥ graad D), zoals beoordeeld door het angiografische corelab. Een onafhankelijk angiografisch corelab gaf een onbevoordeelde beoordeling van alle bij de beoordeling van het eindpunt gebruikte beelden.

Tabel 2. Primaire-eindpuntegevens van het PAD III observationele onderzoek

Succes van de ingreep (uiteindelijk) – op het niveau van de patiënt ¹	N = 1.262
Ja	69,4% (772/1.112)
Nee	30,6% (340/1.112)
Succes van de ingreep (uiteindelijk) – op het niveau van de laesie ²	N = 1.531
Ja	73,0% (998/1.367)
Nee	27,0% (369/1.367)

1. De ingreep wordt als succes op het niveau van de patiënt beschouwd wanneer alle behandeld laesies in een patiënt aan de criteria voor succes van de ingreep voldoen.
2. De ingreep wordt als succes beschouwd wanneer laesies een uiteindelijke residuale stenose ≤ 30% en een uiteindelijke dissectie van minder dan graad D hebben.

Opmerking: 1.367 is het totale aantal laesies met analyseerbare angiografische beelden dat te evalueren was om de resultaten van het primaire eindpunt te beoordelen.

Het Disrupt PAD⁺-onderzoek was een prospectief, multicenter onderzoek met een enkele onderzoeks groep, uitgevoerd in Australië, Nieuw-Zeeland en de Verenigde Staten, dat was opgezet om de veiligheid en prestaties van het M⁵⁺ IVL-systeem van Shockwave voor de behandeling van verkalkte perifere slagaders te evalueren.

Alle patiënten kwamen in aanmerking voor beoordeling van het primaire eindpunt voor de veiligheid (tabel 3). Er waren geen patiënten met een MAE, wat resulteerde in een MAE-percentage na 30 dagen van 0,0% (0/37). Van de 52 te behandelen laesies waren er voor 48 (92,3%) daarvan evaluerbare angiografische beelden op het laatste tijdpunt voor analyse van het primaire eindpunt voor de doeltreffendheid. Technisch succes werd behaald bij 89,6% (43/48) van de te behandelen laesies. De resterende vijf (5) laesies hadden een residuale stenose van > 30%; geen daarvan had een doorstromingbeperkende dissectie op het laatste tijdpunt.

Tabel 3. Resultaten voor het eindpunt na 30 dagen voor PAD⁺

Meting	Statistische gegevens % (n/N)
Primair eindpunt voor de veiligheid MAE-voorval	0,0% (0/37)
Noodzaak tot spoedeisende chirurgische revascularisatie van de te behandelen ledemaat	0,0% (0/37)
Niet-geplande grote amputatie van de te behandelen ledemaat (boven de enkel)	0,0% (0/37)
Symptomatische trombus of distale emboli ¹	0,0% (0/37)
Perforaties die een interventie noodzakelijk maakten, met inbegrip van een bailout stentbehandeling	0,0% (0/37)
Primair eindpunt voor de doeltreffendheid Uiteindelijk technisch succes ²	89,6% (43/48)

1. Gedefinieerd als klinische tekenen/symptomen van trombus of distale emboli die gedetecteert werden in de behandeld leedemaat in het gebied van, of distala van, de behandeld laesie na de indexprocedure, of die angiografisch werden geconstateerd, en die chirurgische, mechanische of farmacologische middelen noodzakelijk maakten om de doorstroming te verbeteren en de ziekenhuisopname te verlengen
2. Technisch succes: uiteindelijke residuale stenose ≤ 30% zonder doorstromingbeperkende dissectie (≥ graad D) van de laesie, zoals beoordeeld door het angiografische corelab

Bijwerkingen

Mogelijke bijwerkingen zijn vergelijkbaar met die van standaardangioplastie en zijn onder meer:

- pijn op de toegangsplaats
- allergische reactie op contrastmiddel, antistollingsmiddel en/of behandeling met antitrombotica

- arteriële dissectie
- arteriële perforatie of ruptuur
- arterieel spasme
- arterioveneuze fistel
- complicaties als gevolg van bloeding
- overliden
- emboli (lucht, weefsel, trombus of atherosclerotische emboli)
- een al dan niet spoedeisende arteriële bypassoperatie
- complicaties op de inbrengplaats
- fractuur van de voerdraad of enig onderdeel van het hulpmiddel die al dan niet tot embolie van het hulpmiddel, ernstig letsel of een chirurgische interventie kan leiden
- hematoom op de toegangsplaats(en) tot het bloedvat
- hemorrhagie
- hypertensie/hypotensie
- infectie/sepsis
- ischemie
- plaatsing van een stent
- pseudoaneurysma
- nieralen
- restenose van het behandelde segment
- shock/longoedeem
- totale oclusie van de perifere slagader
- vaatcomplicaties die de procedure wellicht langer doen duren en/of die een chirurgische ingreep (conversie naar open chirurgie) wellicht noodzakelijk maken

Risico's die als uniek voor het hulpmiddel en het gebruik daarvan worden geïdentificeerd:

- allergische/immunologische reactie op het materiaal (de materialen) of de coating van de katheter
- slechte werking of falen van het hulpmiddel

Stappen van de ingreep

Opgellet: Raadpleeg de Gebruikershandleiding voor de IVL-generator en -verbindingenkabel voor de gereedmaking, werking, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen, en het onderhoud van de IVL-generator en de IVL-verbindingenkabel.

Gereedmaking

1. Maak de inbrengplaats gereed volgens de gebruikelijke steriele methode.
2. Verkrijg vaattoegang via de door de arts geprefereerde toegangsplaats.
3. Plaats een introducerhuls met een geschikte maat.
 - a. Gebruik voor radiale toegang een huls van uw voorkeur met de juiste lengte om het te behandelen gebied te bereiken.
4. Selecteer een ballonkatheretermaat die 1,1:1 gebaseerd is op de (bovenstaande) tabel voor de compliance van de ballon en de diameter van het referentiebloedvat. De grootste ballondiameter moet worden gebruikt als een maat van 1,1:1 niet beschikbaar is.
5. Controleer of het productlabel overeenstemt met de in de vorige stap geselecteerde katheter.
6. Inspecteer de steriele barrière en zorg dat deze intact is.
7. Open de steriele barrière door de witte flap los te trekken van de doorzichtige zak.
8. Breng de katheter op aseptische wijze behoedzaam in het steriele veld in.
9. Maak de ballon gereed volgens de gebruikelijke methode. Vul een 20ml-spuit met 5 ml van een 50:50-mengsel van fysiologische zoutoplossing en contrastmiddel. Breng een spuit aan op de vulpoort op het kathereteranzetstuk. Trek ten minste 3 maal vacuüm en hef het vacuüm op zodat de vloeistof de lucht in de katheter kan vervangen.
10. Vul de indeflator met 10 ml van een 50:50-mengsel van fysiologische zoutoplossing en contrastmiddel. Koppel de spuit los en sluit de indeflator aan op de vulpoort van het kathereteranzetstuk; zorg daarbij dat er geen lucht in het systeem kan binnendringen.
11. Spoel de voerdraadpoort door met fysiologische zoutoplossing.
12. Verwijder de beschermhuls uit de katheter.
13. Bevochtig de ballon en de distale schacht met steriele fysiologische zoutoplossing om de hydrofiele coating te activeren.
14. Breng de IVL-verbindingenkabel in een steriele hoes of de hoes van de sonde in.
15. Verwijder de dop van het proximale uiteinde en sluit de connector van de IVL-katheter (zie afb. 1) aan op de IVL-verbindingenkabel.
16. Sluit de andere zijde van dezelfde IVL-verbindingenkabel aan op de IVL-generator.

Opgellet: Druk de therapieknop uitsluitend in als de ballon gevuld is met een mengsel van 50% fysiologische zoutoplossing en 50% contrastmiddel; anders kan de ballon beschadigd raken.

De IVL-katheter op de te behandelen plaats plaatsen

1. Voer de voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) op over de te behandelen plaats.
2. Laad de IVL-katheter over de voerdraad van 0,014 inch (0,36 mm) die lang genoeg is (300 cm) om voor uitwisseling te dienen en door de huls, en voer de ballon op naar de te behandelen plaats.
3. Positioneer de ballon op de te behandelen plaats; gebruik daarbij de markeringenbanden als hulp bij de positionering.

De plaats met lithotripsie behandelen

1. Wanneer de IVL-katheter zich op zijn plaats bevindt, noteert u de positie onder doorlichting.
2. Als de positie incorrect is, past u de IVL-katheter aan totdat deze zich in de juiste positie bevindt.
3. Vul de ballon tot 2,0 atm–4,0 atm om volledige appositie tegen de vaatwand te verzekeren.
OPMERKING: Lithotripsie mag niet worden toegepast als de ballon is gevuld tot > 4 atm omdat de geluidsdruk niet verder kan toenemen, en een hogere druk tijdens de behandeling het risico kan vergroten dat de ballon druk verliest.
4. Dien de IVL-behandeling (tot 40 pulsen) toe volgens de sequentietabel voor het IVL-systeem door op de therapieknop op de IVL-verbindingenkabel te drukken.
5. Vul de ballon tot de nominale druk volgens de (bovenstaande) tabel voor compliance van de ballon en noteer de respons van de laesie onder doorlichting.
6. Laat de ballon leeglopen en wacht ten minste 10 seconden zodat de bloedstroom zich kan herstellen.
OPMERKING: De IVL-generator is geprogrammeerd om na toedeling van elke 40 pulsen een pauze van ten minste 10 seconden in te lassen.
7. Herhaal stap 3, 4, 5 en 6 voor aanvullende behandelingscycli totdat de laesie voldoende is gedilateerd of de katheter opnieuw in positie is gebracht.

8. Als dit noodzakelijk wordt geacht, kunnen aanvullende behandelingscycli worden uitgevoerd. Als het nodig is meerdere malen te vullen omdat de lengte van de laesie meer bedraagt dan de lengte van de IVL-ballon, is de aanbevolen ballonoverlapping ten minste 1 cm om te voorkomen dat een deel wordt overgeslagen. Voorkom echter dat er meer dan 240 pulsen in hetzelfde te behandelen segment worden toegepast.
9. Maak na afloop een arteriogram om het resultaat na de IVL-behandeling te beoordelen.
10. Controleer of de ballon helemaal leeg is voordat u de IVL-katheter verwijderd.
11. Verwijder de IVL-katheter. Als u als gevolg van gladheid moeilijkheden ondervindt bij het verwijderen van het hulpmiddel door de hemostaseklep, pakt u de katheter voorzichtig vast met een steriel gaasje.
12. Inspecteer alle onderdelen om u ervan te vergewissen dat de katheter intact is. Als een hulpmiddel niet goed werkt of als er tijdens de inspectie defecten aan het licht komen, spoelt u het voerdraadlumen door en reinigt u de buitenkant van de katheter met fysiologische zoutoplossing, bergt u de katheter op in een verzegelde plastic zak en neemt u voor nadere instructies contact op met Shockwave Medical, Inc.

Opgelet: Een IVL-katheter die uit het lichaam is getrokken, moet opnieuw worden ingebracht in een huls van één (1) maat groter dan de op het label aangegeven compatibele maat na het eerste gebruik (d.w.z. na verwijdering van de IVL-katheter moet een introducerhuls van 6 F worden gebruikt bij de ballon van 2,5–4,0 mm en moet een introducerhuls van 7 F worden gebruikt bij een ballon van 5,0–6,0 mm).

Informatie voor de patiënt

Artsen dienen patiënten te instrueren om onmiddellijk medische hulp in te roepen bij tekenen en symptomen van een verminderde perifere bloedstroom. Voor zover bekend zijn er geen beperkingen op de normale dagelijkse activiteiten. Patiënten dienen geïnstrueerd te worden om zich te houden aan de door hun arts voorgeschreven medische behandeling.

Retourneren van hulpmiddelen

Als enig deel van het IVL-systeem van Shockwave Medical defect raakt voorafgaand aan of gedurende een ingreep, moet het gebruik gestaakt worden en moet contact worden opgenomen met de plaatselijke vertegenwoordiger en/of per e-mail met complaints@shockwavemedical.com.

Voor patiënten/gebruikers/derden in de Europese Unie en in landen met een identiek regelgevingsstelsel (Verordening 2017/745/EU betreffende medische hulpmiddelen): als zich tijdens of als gevolg van het gebruik van dit hulpmiddel een ernstig incident heeft voorgedaan, dient u dit te melden aan de fabrikant en/of diens gemachtigde vertegenwoordiger en aan uw nationale autoriteit.

Octrooien: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definitie
	Niet opnieuw gebruiken
	Medisch hulpmiddel
	Uiterste gebruiksdatum
	Gesteriliseerd d.m.v. bestraling; enkele steriele barrière met beschermende buitenverpakking
	Gesteriliseerd d.m.v. bestraling
	Opgelet
	Fabrikant
	Datum van vervaardiging
	Fabrikant van procedurepakket
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is; als de steriele barrière beschadigd is, raadpleegt u de gebruiksaanwijzing.
	Droog houden
	Gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Unie
	Verwijderd houden van hitte
	Batchcode
	Catalogusnummer
	Niet opnieuw steriliseren
	Maximumdiameter

Symbol	Definitie
	Niet-pyrogeen
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Bevat 1 unit (inhoud: 1)
	Aanbevolen voerdraad
	Aanbevolen introducerhuls
	Over-the-wire
	Ballondiameter
	Werklengte ballon
	Werklengte katheter (bruikbare lengte, UL)
	Conformité Européenne
	Octrooien. Zie www.shockwavemedical.com/patents
	Perifeer arterieel vaatlijden
	Duidt een drager aan die informatie over het unieke identificatienummer van het hulpmiddel bevat.
	Importeur
	Gemachtigde vertegenwoordiger in Zwitserland



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, VS
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Ierland

Shockwave system for intravaskulær litotripsi (IVL) med Shockwave E⁸ kateter for perifer intravaskulær litotripsi (IVL) Bruksanvisning

Skal brukes med IVL-generator og -tilkoblingskabel fra Shockwave Medical, Inc.

Tiltenkt bruk

Shockwave-systemet for perifer intravaskulær litotripsi er tiltenkt for å dilatere stenotiske arterier ved å modifisere plakket i målarterien ved bruk av enheten egenskaper for å modifisere karvegen. Det kalkmodifiserende aspektet ved inngrepet der intravaskulær litotripsi benyttes, er en forbehandling av stenosene, der det kalsifiserte plakkets struktur og elastisitet modifiseres før en fullstendig ballongdilatasjon av stenosene utføres ved bruk av samme enhet.

Indikasjon for bruk

Shockwave E⁸-systemet for perifer IVL er indisert for litotripsiforsterket ballongdilatasjon med lavt trykk av lesjoner, herunder kalsifiserte lesjoner, i perifere kar, herunder arteriae iliaca communes, arteria femoralis, ilio-femoralarterien, arteria poplitea og infra-popliteale arterier. Enheten er ikke tiltenkt for bruk i krans-, hals- eller hjernerarterier.

Målpopulasjon

Shockwave Medical-systemet for perifer IVL er tiltenkt for behandling av kalsifiserte, stenotiske perifere arterier hos pasienter over 18 år som er kandidater for perkutan behandling.

Innhold: Shockwave E⁸ kateter for perifer IVL (1)

- Følgende ballongstørrelser (ballongens diameter x lengde) er tilgjengelige: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm og 6,0 x 80 mm. Katereterets arbeidslengde er 150 cm for alle størrelser.
- Ballongdiameter i utfoldet tilstand: maks. 1,37 mm (0,054 tommer) for 2,5 og 3,0 mm, maks. 1,42 mm (0,056 tommer) for 3,5 og 4,0 mm, og maks. 1,73 mm (0,068 tommer) for 5,0 og 6,0 mm.
- Ballonger på 2,5–4,0 mm er kompatibel med innføringshylser på 5 F. Ballonger på 5,0–6,0 mm er kompatibel med innføringshylser på 6 F.
 - Ved gjennomsetting skal hylsen være én (1) størrelse større enn den merkede hylsekompabiliteten etter første gangs bruk (dvs. etter at IVL-katereteret er fjernet: bruk en innføringshylse på 6 F med en ballong på 2,5–4,0 mm, bruk en innføringshylse på 7 F med en ballong på 5,0–6,0 mm).
- Kompatibelt med ledevaier på 0,36 mm (0,014 tommer) (OTW – 300 cm vaier).

Påkrevd utstyr som ikke leveres av Shockwave Medical, Inc.

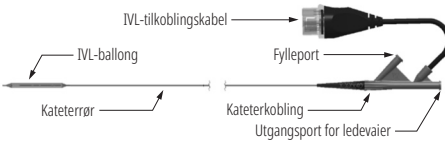
- innføringshylse på 5–7 F
- ledevaier på 0,36 mm (0,014 tommer) (lengde 300 cm)
- kabelstrømpe på 13 x 244 cm (5 x 96 tommer)
- fylle-/tømmeenhet

Leveranse

IVL-katereter leveres sterilt via sterilisering med elektronstråler. IVL-katereter er bare til engangsbruk og skal ikke gjenbrukes eller steriliseres på nytt. Produktet skal ikke steriliseres på nytt, da dette kan skade enheten og føra til pasientskade. Enheten skal ikke gjenbrukes, da dette kan medføre krysskontaminasjon, som kan føra til pasientskade. Inspiser all emballasje nøye for skade eller mangler før bruk. Bruk ikke enheten hvis det foreligger tegn på skade eller brudd på den sterile barrieren, da dette kan føre til funksjonsfeil på enheten og/eller personskade for pasienten. Oppbevar IVL-kateret tørt, mørkt og kjølig. Oppbevaring av enheten under ekstreme klimatiske forhold kan påvirke enhetens ytelse og medføre pasientskade.

Produktbeskrivelse

IVL-katereteret er en rettighetsbeskyttet litotripsi-enhet som settes inn gjennom det perifere arteriesystemet i undrekstremiteter, til et sted med kalsifisert stenose som ellers ville være vanskelig å behandle. Når litotriptienheten aktiveres, genereres pulserende lydbølger innenfor målstedet for behandling, som bryter opp kalk i lesjonen og gjør det mulig å dilatere en stenose i en perifer arterie ved hjelp av lavt ballongtrykk. IVL-katereteret består av en integrert ballong med en rekke integrerte litotriptiemittere for lokalisert avgivelse av pulserende lydbølger. Systemet består av et IVL-kateret, en IVL-tilkoblingskabel og en IVL-generator. IVL-katereteret er tilgjengelig i seks (6) størrelser: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm og 6,0 x 80 mm. E⁸-kateteret for perifer IVL er kompatibelt med innføringshylser på 5–6 F og har en arbeidslengde på 150 cm. Figur 1 nedenfor viser komponentene i IVL-katereteret.



Figur 1: Shockwave E⁸ kateter for perifer IVL

Røret på Shockwave E⁸-katereteret for perifer IVL består av et fyllelopp, et ledevaierlopp og litotriptiemitterne. Fylleloppet brukes til å fylle og tömme ballongen med en 50/50-blanding av saltlösning/kontrastmiddel. Gjennom ledevaierloppet føres det inn en ledevaier på 0,36 mm (0,014 tommer), slik at katereteret kan føres frem til og gjennom målstensen. Systemet er utformet som et OTW-system («Over-The-Wire») med en arbeidslengde for røret på 150 cm, slik at en ledevaier med utvekslingslengde (300 cm) er indirekt. Emittorer er plassert innenfor ballongens arbeidslengde for avgivelse av pulserende lydbølger. Ballongen sitter nær katereterets distale ende. To rørgentetter markert bånd i ballongen viser ballongens lengde og gjør det enklere å posisjonere ballongen under behandling. Ballongen er utformet slik at den foldes ut som et segment med kjent lengde og diameter ved et spesifikt trykk. Den proksimale koblingen har tre porter: én til fylling/tømming av ballongen, én til ledevaierloppet og én til tilkobling av IVL-tilkoblingskabelen.

Påkrevde enheter for IVL-inngrepet

IVL-katereteret skal bare brukes sammen med IVL-generatoren, IVL-tilkoblingskabelen og tilleggsutstyr til disse. *Brukerhåndboken for IVL-generatoren og -tilkoblingskabelen* fra Shockwave Medical, Inc. inneholder anvisninger for klargjøring, bruk og vedlikehold samt advarsler og forholdsregler for IVL-generatoren og -tilkoblingskabelen.

Samsvarstabell for ballong til Shockwave E⁸-katereteret for perifer IVL

Trykk atm - kPa	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

MERK: 2–4 atm er ballongtrykk ved litotriptibehandling. 4 atm er nominelt ballongtrykk og trykk etter behandling. 6 atm er ballongens klassifiserte sprengtrykk (RBP).

Sekvenstabell for Shockwave E⁸-systemet for perifer IVL

Følgende pulseringssekvens skal følges under behandling med Shockwave E⁸-systemet for perifer IVL. Bruk ikke andre pulseringssekvenser enn den som er angitt i sekvenstabellen for IVL-systemet nedenfor. Når et E⁸-kateter for IVL – uansett størrelse – settes i IVL-generatoren, programmeres det automatisk med følgende behandlingssekvens:

Behandlingshyppighet	2 Hz (1 puls hvert halve sekund)
Maksimalt antall kontinuerlige pulser (1 syklus)	40 pulseringer
Minimum pausetid	10 sekunder
Maksimalt antall pulser totalt per kateter	400 pulseringer

Hvis brukeren forsøker å avgjøre mer enn det maksimalt tillatte antallet kontinuerlige pulseringer, skal IVL-generatoren stanse automatisk. Gjenoppta pulseringen ved å vente i minimum pausetid før du fortsetter behandlingen. Du må slipp opp behandlingsknappen og trykke på den på nytt før du fortsetter behandlingen. Les mer i *brukerhåndboken for IVL-generatoren og -tilkoblingskabelen*.

Hvis maksimum antall pulser nås, som vist på generatoren, kan ikke katereteret brukes lenger. Hvis det er nødvendig med ytterligere behandling, skal du kaste dette katereteret og skaffe et nytt. **Obs! Avgi ikke flere enn 240 pulseringer i samme behandlingssegment.**

Kontraindikasjoner for bruk

IVL-systemet er kontraindikert for følgende:

1. Kan ikke føre en ledevaier på 0,36 mm (0,014 tommer) over lesjonen.
2. Enheten er ikke tiltenkt for behandling av restenose i stent.
3. Enheten er ikke tiltenkt for bruk i krans-, hals- eller hjernerarterier.

Advarsler

1. Enheten er bare tiltenkt for engangsbruk. Skal IKKE steriliseres på nytt og/eller gjenbrukes.
2. Bruk ikke enheten etter utløpsdatoen på etiketten. Bruk av et produkt som har gått ut på dato, kan medføre pasientskade.
3. Legg alltid IVL-tilkoblingskabelen i en steril beskyttelseshylse før bruk.
4. Bruk alltid en ballong med riktig størrelse i forhold til karet som skal behandles.
5. Fyll ballongen i tråd med samsvarstabellen for ballonger. Ballongtrykket skal ikke overstige det klassifiserte sprengtrykket (RBP).
6. Unngå å føre katereteret fremover eller trekke det tilbake med mindre ballongen er helt tømt under vakuumb. Hvis du møter motstand mens katereteret beveges, skal du fastslå årsaken til motstanden før du fortsetter.
7. Bruk IVL-generatoren i samsvar med innstillingene som anbefales i brukerhåndboken. Forsøk ikke å overstyre grensene for antall pulseringer per enhet som er angitt i sekvenstabellen for IVL-systemet.
8. Enheten skal bare brukes av leger som er fortrolige med karkirurgi.
9. Leger skal lese og forstå disse anvisningene før enheten brukes.
10. Bruk ikke stor kraft med enheten, da dette kan medføre skade på komponenter i enheten samt pasientskade.
11. Inspiser alle produktkomponenter og all emballasje før bruk. Bruk ikke enheten hvis enheten eller emballasjen er skadet eller steriliteten er svekket. Et skadet produkt kan medføre personskade for pasienten.
12. Brukerhåndboken for IVL-generatoren og -tilkoblingskabelen inneholder anvisninger for klargjøring, bruk og vedlikehold samt advarsler og forholdsregler for IVL-generatoren med tilleggsutstyr.

Forholdsregler

1. Enheten skal alltid beveges under god fluoroskopisk veiledning.
2. Bruk bare det anbefalte fyllemediet for ballongen.
3. Legg gjennom distal beskyttelse er nødvendig basert på en vurdering av morfologien til lesjonen som skal behandles.
5. Vær forsiktig så katereteret ikke får knekk. Hvis enheten får knekk, skal den fjernes og en ny enhet klargjøres.
6. Hvis du ikke klarer å fylle ballongen eller opprettholde trykket, skal du fjerne katereteret og bruke en ny enhet.
7. Hvis katereteret ikke ser ut til å avgjøre pulserende lydbølger for litotripsi, skal det fjernes og skiftes ut med et annet katereter.
8. Vær forsiktig når du håndterer enheten etter at den har vært eksponert for en pasient, f.eks. kontakt med blod. Et brutt produkt regnes som biologisk farlig avfall og skal kastes på forsvarlig måte, i tråd med sykehushets retningslinjer.

Forventet klinisk nytte

Følgende data gjelder for Shockwave M⁵⁺/S⁴-katetre for perifer IVL, som også gjelder for Shockwave E⁸-kateteret for perifer IVL.

Den kliniske nytten av systemet for perifer IVL ved bruk som tiltenkt for litotripsi-forsterket ballongdilatasjon med lavt trykk av kalsifiserte, stenotiske perifere arterier hos pasienter som er kandidater for perkutan behandling, omfatter: (1) endelig reststenose < 50 %, (2) lav forekomst av strømningsbegrensende disseksjoner på tidspunktet for sluttangiografi, og (3) uten nyoppståtte alvorlige uønskede hendelser (MAE) i 30 dager, inkludert: dødsfall, revaskularisering av målekstremitten og ikke-planlagt amputasjon av målekstremitten (over ankelen).

Disrupt PAD III-studien var en global, prospektiv, flersentrert, enkeltblindet, randomisert klinisk undersøkelse av Shockwave-systemet for perifer intravaskulær litotripsi (IVL). Formålet med den randomiserte studien var å vurdere sikkerheten og effekten av IVL i kombinasjon med medikamentinnsatt ballong kontra standard perkutan transluminal angioplastikk (PTA) i kombinasjon med medikamentinnsatt ballong, for behandling av moderat og svært kalsifiserte femoropoplitealarterier. Studien var utformet for innmelding av minst 334 og opptil 400 evaluerbare pasienter fra opptil 60 steder globalt. Det primære endepunktet for effekt var vellykket inngrep, definert som reststenose ≤ 30 % uten strømningsbegrensende disseksjoner (≥ grad D) før medikamentinnsatt ballong eller stenting, vurdert av angiografisk kjernelaboratorium. Det sterke sekundære endepunktet var primær åpenhet etter 12 måneder, definert som uten klinisk fundert revaskularisering av mållesjonen (TLR) og uten restenose, fastslått ved duplexultralyd eller angiografi < 50 % stenose. Andre sekundære endepunkter som skal vurderes etter 30 dager og 6, 12 og 24 måneder, omfattet alvorlige uønskede hendelser (MAE), klinisk fundert revaskularisering av mållesjonen (CD-TLR), ankel/arm-indeks (ABI),

Rutherford-kategori og måling av livskvalitet (QoL) (spørreskjemaene EQ-5D og gangfunksjon (WIQ)). En alvorlig uønsket hendelse (MAE) ble definert som behov for akutt kirurgisk revaskularisering av målekstremitten, større amputasjon av målekstremitten (over ankelen) som ikke var planlagt, symptomatisk trombe eller distal emboli som krevede kirurgiske, mekaniske eller farmakologiske tiltak for å bedre strømmingen, med forlenget sykhesopphold, samt perforasjoner som krevede intervensjon, inkludert nødstenting. Det primære datasettet for analyse var ITT-populasjonen (intent-to-treat). Uavhengige kjernelaboratorier ga en objektiv vurdering av alle bilder som ble brukt til å evaluere endepunkter, og en uavhengig komité for kliniske hendelser (CEC) vurderte alle alvorlige uønskede hendelser (MAE), revaskulariseringer og dødsfall.

Tabell 1. Data om primært endepunkt for randomisert klinisk utprøving PAD III

Primært endepunkt ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-verdi
Vellykket inngrep ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065

1. Hypotesen er testet med Fishers eksakte test med en énsideig $\alpha = 0,025$.
2. Vellykket inngrep er definert som reststenose $\leq 30\%$ uten strømningsbegrensende disseksjon (\geq grad D) før medikamentinnsatt ballong eller stenting, som vurdert av angiografisk kjernelaboratorium. Til sammen 279 pasienter hadde analyserbare angiografiske bilder (IVL 146 kontra 133 PTA).

Observasjonsstudien Disrupt PAD III (PAD III OS) var en global, prospektiv, flersentret, énarmet registrering av Shockwave-systemet for perifer intravaskulær litotripsi (IVL). Formålet med denne studien var å vurdere ekte akutt ytelse for IVL ved behandling av kalsifiserte, stenosiske perifere arterier. Studien var i utgangspunktet utformet for innmelding av maksimalt 250 pasienter fra opp til 60 steder globalt. Sponsoren valgte å øke størrelsen på utvalget til 1500 pasienter for utvidet registrering og analyse av undergrupper i flere lesjoner med bruk av M⁵- og/eller S⁴-katetre.

Det primære endepunktet for effekt var vellykket inngrep, definert som endelig reststenose $\leq 30\%$ uten strømningsbegrensende disseksjon (\geq grad D), vurdert av angiografisk kjernelaboratorium. Et uavhengig angiografisk kjernelaboratorium ga en nøytral vurdering av alle bilder som var brukt til å vurdere endepunktet.

Tabell 2. Data om primært endepunkt for observasjonsstudien PAD III

Vellykket inngrep (endelig) – pasientnivå ¹	N = 1262
Ja	69,4 % (772/1112)
Nei	30,6 % (340/1112)
Vellykket inngrep (endelig) – lesjonsnivå ²	N = 1531
Ja	73,0 % (998/1367)
Nei	27,0 % (369/1367)

1. Inngrepet regnes som vellykket for pasienten når alle de behandlede lesjonene hos pasienten oppfyller kriteriene for et vellykket inngrep.
2. Vellykket inngrep er lesjoner med endelig reststenose $\leq 30\%$ og endelig disseksjonsgrad under grad D.

Merk: 1367 er det totale antallet lesjoner med analyserbare angiografibilder for vurdering av resultatene for det primære endepunktet.

Disrupt PAD⁺-studien var en prospektiv, énarmet multisenterstudie som ble gjennomført i Australia, New Zealand og USA, for å evaluere Shockwave M⁵-IVL-systemets sikkerhet og ytelse ved behandling av kalsifiserte perifere arterier.

Alle pasienter kunne vurderes med tanke på det primære endepunktet for sikkerhet (tabell 3). Ingen pasienter opplevde en alvorlig uønsket hendelse (MAE), slik at MAE-raten etter 30 dager var 0,0 % (0/37). For 48 (92,3 %) av 52 mållesjoner fantes det evaluerte angiografibilder på tidspunktet for sluttanalyse av det primære endepunktet for effekt. Teknisk vellykkethet ble oppnådd i 89,6 % (43/48) av mållesjonene. De resterende fem (5) lesionene hadde reststenose $> 30\%$ – ingen hadde strømningsbegrensende disseksjon på sluttidspunktet.

Tabell 3. Endepunktresultater etter 30 dager – PAD⁺

Måling	Statistikk % (n/N)
Primært endepunkt for sikkerhet	
Alvorlig uønsket hendelse (MAE)	0,0 % (0/37)
Behov for akutt kirurgisk revaskularisering av målekstremitten	0,0 % (0/37)
Ikke-planlagt større amputasjon av målekstremitten (over ankelen)	0,0 % (0/37)
Symptomatisk trombe eller distal emboli ¹	0,0 % (0/37)
Perforasjoner som må løses med intervensjon, inkludert nødstenting	0,0 % (0/37)
Primært endepunkt for effekt	
Endelig teknisk vellykkethet ²	89,6 % (43/48)

- Definert som kliniske tegn/symptomer på trombe eller distal emboli som oppdages i den behandlede ekstremitten i området for, eller distalt for, den behandlede lesionen etter indeksproseduren, eller som oppdages angiografisk, og som krever kirurgiske, mekaniske eller farmakologiske tiltak for å bedre strømmingen, med forlenget sykhesopphold.
- Teknisk vellykkethet: endelig reststenose $\leq 30\%$ uten strømningsbegrensende disseksjon (\geq grad D) i lesionen, vurdert av angiografisk kjernelaboratorium.

Bivirkninger

Potensielle bivirkninger er de samme som ved standard angioplastikk og omfatter:

- smarter på tilgangsstedet
- allergisk reaksjon på kontrastmiddel, antikoagulant og/eller antitrombotisk behandling
- arteriedisseksjon
- arterieperforasjon eller -ruptur
- arteriespasme
- arteriovenøs fistel
- blødningsskomplikasjoner
- dødsfall
- emboli (luft, vev, trombe eller aterosklerotisk emboli)
- arteriell bypassoperasjon, akutt eller ikke akutt
- komplikasjoner på tilgangsstedet
- brist på ledevaieren eller noen av enhetens komponenter, som kan medføre embolisisme i enheten, alvorlig personskade eller kirurgisk intervensjon
- hematom på de(t) vaskulære tilgangsstedet/-ene
- blodning
- hypertensjon/hypotensjon
- infeksjon/sepsis
- iskemi
- insetting av stent
- pseudoaneurisme
- nyresvikt
- reststenose i segmentet som er behandlet
- sjokk/lungeødem
- total okklusjon av den perifere arterien
- karkomplikasjoner som kan forlenge inngrepet og/eller kreve kirurgisk reparasjon (konvertering til åpen kirurgi)

Risikofaktorer som regnes som unike for enheten og dens bruk:

- allergisk/immunologisk reaksjon på katetermateriale(r) eller belegg
- funksjonsfeil eller svikt i enheten

Fremgangsmåte for inngrep

Obs! Brukerhåndboken for IVL-generatoren og -tilkoblingskabelen inneholder anvisninger for klargjøring, bruk og vedlikehold samt advarsler og forholdsregler for IVL-generatoren og IVL-tilkoblingskabelen.

Klargjøring

- Klargjør innstikkstedet ved hjelp av standard steril teknikk.
- Oppnå kartilgang basert på legens valgte tilgangssted.
- Legg inn en innføringshylse med riktig størrelse.
 - Ved tilgang gjennom arteria radialis skal hylsen ha riktig lengde for å nå målområdet for behandling.
- Velg et ballongkateter som har en størrelse på 1,1:1 basert på samsvarstabellen for ballonger (ovenfor) og diameteren på et referansekar. Hvis størrelsen 1,1:1 ikke er tilgjengelig, skal den største ballongdiameteren brukes.
- Kontroller at produktmerkingen stemmer med kateteret som ble valgt i forrige trinn.
- Inspiser den sterile barrieren og påse at den er intakt.
- Åpne den sterile barrieren ved dra av den hvite flikken på den gjennomsiktige posen.
- Legg kateteret forsiktig i det sterile feltet aseptisk.

- Klargjør ballongen ved hjelp av standard teknikk. Fyll en 20 ml sprøyte med 5 ml 50/50-blanding av saltløsning/kontrastmidde. Koble sprøyten til fylleporten på kateterkoblingen. Trekk vakuum minst tre ganger, og slipp opp vakuumet slik at luften i kateteret erstattes med væske.
- Fyll fylleenheten med 10 ml 50/50-blanding av saltløsning/kontrastmidde. Koble fra sprøyten, og koble fylle-/tømmehøyden til fylleporten på kateterkoblingen. Påse at det ikke kommer luft inn i systemet.
- Skyll ledevaierporten med steril saltvann.
- Fjern beskyttelseshylsen fra kateteret.
- Fukt ballongen og det distale røret med steril saltvann for å aktiver det hydrofile belegget.
- Legg IVL-tilkoblingskabelen i en steril beskyttelseshylse eller et sterilt probetrek.
- Ta av hetten i den prosimale enden, og koble kontaktene på IVL-kateteret (se figur 1) til IVL-tilkoblingskabelen.
- Koble den andre enden av samme IVL-tilkoblingskabel til IVL-generatoren.

Obs! Trykk ikke på behandlingsknappen med mindre ballongen er fylt med 50 % saltløsning / 50 % kontrastmidde, ellers kan ballongen skades.

Sette inn IVL-kateteret på behandlingsstedet

- Før ledevaieren på 0,36 mm (0,014 tommer) over behandlingsstedet.
- Legg inn IVL-kateteret over ledevaieren på 0,36 mm (0,014 tommer) med utvekslingslengde (300 cm) og gjennom hylsen, og før ballongen frem til behandlingsstedet.
- Posisjon ballongen på behandlingsstedet ved hjelp av markørbåndene.

Behandle stedet med litotripsi

- Når IVL-kateteret er på plass, skal posisjonen registreres ved hjelp av fluoroskop.
- Hvis posisjonen er feilaktig, skal IVL-ballongen justeres til korrett posisjon.
- Fyll ballongen til 2,0–4,0 atm for å sikre fullstendig apposition til karvegen.
MERK: Litotripsi skal ikke gis hvis ballongen er fylt til > 4 atm, da lydefekten ikke øker, og høyere trykk under behandling kan øke risikoen for trykktap i ballongen.
- Avgi IVL-behandling (opp til 40 pulseringer) i tråd med sekenstabellen for IVL-systemet ved å trykke på behandlingsknappen på IVL-tilkoblingskabelen.
- Fyll ballongen til nominelt trykk i tråd med samsvarstabellen for ballonger (ovenfor), og registrer lesjonsresponsen med fluoroskop.
- Tom ballongen, og vent i minst 10 sekunder til blodstrømmen er gjenopprettet.
MERK: IVL-generatoren er programmet til å fremsvinge en minimum pausetid på 10 sekunder etter hver 40. pulsering som avgis.
- Gjenta trinn 3, 4, 5 og 6 for flere behandlingssyklinger til lesjonen er tilstrekkelig dilatert eller hvis kateteret flyttes.
- Flere behandlingssyklinger kan gis ved behov. Hvis ballongen må fylles flere ganger fordi lesjonen er lengre enn IVL-ballongen, bør ballongen overlappet med minst 1 cm for å unngå at områder ikke blir behandlet. Vær likevel nøyde med å ikke avgjøre mer enn 240 pulseringer i samme behandlingssegment.
- Ta et avsluttende angiogram for å vurdere resultatet av IVL-behandling.
- Påse at ballongen er helt tømt før du tar ut IVL-kateteret.
- Ta ut IVL-kateteret. Hvis smøring gjør det vanskelig å fjerne enheten gjennom hemostaseventilen, kan du gripe kateteret forsiktig med sterilt gasbind.
- Inspiser alle komponenter for å påse at kateteret er intakt. Hvis det oppstår funksjonsfeil i enheten eller mangler oppdages ved inspeksjon, skal du gjennomskytte ledevaierlopet og rense kateteret utvendig med saltløsning, legge kateteret i en forseglet plastpose og ta kontakt med Shockwave Medical, Inc. for å få videre anvisninger.

Obs! Hvis IVL-kateteret har vært trukket ut av kroppen, skal det gjeninnsettes i en hylse som er én (1) størrelse større enn den merkede hylsekompabiliteten etter første gangs bruk (dvs. etter at IVL-kateteret er fjernet: bruk en innføringshylse på 6 F med en ballong på 2,5–4,0 mm, bruk en innføringshylse på 7 F med en ballong på 5,0–6,0 mm).

Pasientinformasjon

Leger skal be pasienter oppsøke legehjelp umiddelbart ved tegn og symptomer på redusert perifer blodsirkulasjon. Det finnes ingen kjente begrensninger for normale hverdagsaktiviteter. Pasienter skal følge den medisinske behandlingsplanen som forskrives av legen.

Retur av enheter

Hvis det skulle oppstå feil på en del av IVL-systemet fra Shockwave Medical før eller under et inngrep, skal du slutte å bruke systemet og ta kontakt med nærmeste representant og/eller sende en e-post til complaints@shockwavemedical.com.

For en pasient/bruker/tredjepart i Den europeiske union og land med identisk lovregulering (forordning 2017/745/EU om medisinsk utstyr): Hvis det, under bruk av denne enheten eller som følge av bruken av den, oppstår en alvorlig hendelse, skal denne meldes til produsenten og/eller dennes autoriserte representant og din nasjonale myndighet.

Patenter: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definisjon
	Skal ikke gjenbrukes
MD	Medisinsk utstyr
	Holdbarhetsdato
	Sterilisert med stråling, enkel steril barriere med beskyttende emballasje utenpå
	Sterilisert med stråling
	Obs!
	Produsent
	Produksjonsdato
	Produsent av prosedyrepakning
	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet – se bruksanvisningen hvis den sterile barrieren er skadet.
	Oppbevares tørt
EC REP	Autorisert representant i EU
	Holdes på god avstand fra varme
LOT	Partikode
REF	Katalognummer
	Skal ikke steriliseres på nytt
	Tverrprofil

Symbol	Definisjon
	Pyrogenfri
	Se bruksanvisningen
	Inneholder 1 enhet (innhold: 1 stk.)
	Anbefalt ledevaier
	Anbefalt innføringshylse
OTW	OTW (Over-The-Wire)
	Ballongdiameter
	Ballongens arbeidslengde
UL	Kateterrets arbeidslengde (anvendelig lengde, UL)
	Conformité Européenne
PAT	Patenter. Se www.shockwavemedical.com/patents
PAD	Perifer arteriell sykdom
UDI	Viser et merke med unik utstyridentifikasjon (UDI).
	Importør
CH REP	Autorisert representant i Sveits



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com

EC REP

ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irland

System do litotrypsji wewnętrznej (IVL) Shockwave z cewnikiem obwodowym do litotrypsji wewnętrznej (IVL) Shockwave E⁸

Instrukcja obsługi

Do stosowania z generatorem IVL i przewodem połączeniowym firmy Shockwave Medical, Inc.

Przewidziane użycie

Obwodowy system do litotrypsji wewnętrznej Shockwave jest przewidziany do użycia w celu rozszerzania zwężonych tętnic poprzez modyfikację blaszki obecnej w lecznej tętnicy, co umożliwia cechy wyrobu wpływające na ścianę naczynia. Modyfikacja zwieńień podczas zabiegu z użyciem litotrypsji wewnętrznej wstępnie przygotowuje zwężenie poprzez zmianę struktury i podatności zwątpionej blaszki przed całkowitym balonowym rozszerzeniem zwężenia przy użyciu tego samego wyrobu.

Wskazania do stosowania

Słosowanie obwodowego systemu do litotrypsji wewnętrznej Shockwave E⁸ jest wskazane do niskociśnieniowego, balonowego, wspomaganej litotrypsją rozszerzania zmian chorobowych, w tym zmian zwątpionych, w naczyniach obwodowych, w tym w tętnicach biodrowych, udowych, podkolanoowych, podudziu oraz w połączeniach tętnic biodrowych z udowymi. To urządzenie nie jest przeznaczone do zabiegów w tętnicach wieńcowych bądź szyjnych lub w naczyniach krwionośnych mózgu.

Populacja docelowa

Obwodowy system IVL Shockwave Medical jest przeznaczony do leczenia pacjentów w wieku powyżej 18 lat ze zwątpionymi, zwężonymi tętnicami obwodowymi, którzy są kandydatami do zabiegu przeskórnego.

Zawartość: Obwodowy cewnik IVL Shockwave E⁸ (1)

- Dostępne są balony w następujących rozmiarach (średnica balonu x długość balonu): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm i 6,0 x 80 mm. Każdy rozmiar ma długość roboczą cewnika równą 150 cm.
- Średnice złóżonego balonu wynoszą: maks. 0,054" (1,37 mm) dla balonów 2,5 mm i 3,0 mm, maks. 0,056" (1,42 mm) dla balonów 3,5 mm i 4,0 mm i maks. 0,068" (1,73 mm) dla balonów 5,0 mm i 6,0 mm.
- Balony 2,5–4,0 mm są kompatybilne z koszulką wprowadzającą 5 F; balony 5,0–6,0 mm są kompatybilne z koszulką wprowadzającą 6 F
 - Do ponownego wprowadzania po pierwszym użyciu należy używać koszulki o jeden (1) rozmiar większej niż podany w dokumentacji rozmiar kompatybilnej koszulki (tj. po wyjęciu cewnika IVL: koszulka wprowadzającej 6 F należy używać z balonami 2,5–4,0 mm; koszulka wprowadzająca 7 F należy używać z balonami 5,0–6,0 mm).
- Kompatybilny z prowadnikiem 0,014" (0,36 mm) (prowadnik OTW 300 cm).

Urządzenia wymagane, ale nie dostarczane przez firmę Shockwave Medical, Inc.

- Naczyniowa koszulka wprowadzająca o rozmiarze 5–7 F
- Prowadnik 0,014" (0,36 mm) (o długości 300 cm)
- Mankiet do przewodu 5" x 96" (13 cm x 244 cm)
- Urządzenie napełniające

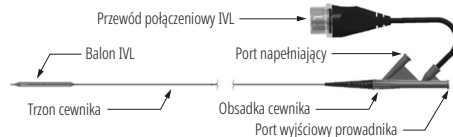
Sposób dostawy

Cewnik IVL jest dostarczany jako produkt jałowy wysterylizowany wiązką elektronów. Cewnik IVL jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytu i nie wolno go ponownie używać ani sterylizować. Nie sterylizować ponownie, ponieważ może to uszkodzić wyrob i prowadzić do uszczerbku na zdrowiu pacjenta. Urządzenia nie wolno stosować ponownie, ponieważ mogąby to doprowadzić do skażenia krzyżowego, które mogąby skutkować uszczerbkiem na zdrowiu pacjenta. Przed użyciem należy dokładnie obejrzeć opakowanie pod kątem uszkodzeń lub wad. Nie używać, jeśli urządzenie wykazuje jakiekolwiek oznaki uszkodzenia lub naruszenia jałowej bariery, ponieważ może to doprowadzić do awarii urządzenia i/lub urazu u pacjenta. Cewnik IVL należy przechowywać w chłodnym, ciemnym i suchym miejscu. Przechowywanie urządzenia w skrajnych warunkach może wpływać na jego działanie i doprowadzić do urazu u pacjenta.

Opis urządzenia

Cewnik IVL to opatentowane urządzenie do litotrypsji, wprowadzane przez układ tętnic obwodowych kończyn dolnych do miejsca, w którym leczenie zwieńczenia zwątpionego byłoby inaczej trudne. Włączenie zasilania urządzenia do litotrypsji powoduje wygenerowanie impulsów ciśnienia akustycznego w docelowym miejscu zabiegu, co skutkuje rozbiciem wapnia w obrębie zmiany i umożliwia późniejsze rozszerzenie zwężenia w tętnicy obwodowej z wykorzystaniem cewnika balonowego

napełnionego pod niewielkim ciśnieniem. Cewnik IVL jest wyposażony w zintegrowany balon z układem zintegrowanych emiterów litotrypsyjnych przeznaczonych do dostarczania impulsów ciśnienia akustycznego w wybranej lokalizacji. System składa się z cewnika IVL, przewodu połączeniowego IVL oraz generatora IVL. Cewnik IVL jest dostępny w sześciu (6) rozmiarach: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm i 6,0 x 80 mm. Cewnik obwodowy IVL E⁸ jest kompatybilny z koszulkami w rozmiarze 5–6 F i ma długość roboczą wynoszącą 150 cm. Elementy cewnika IVL przedstawiono na Rysunku 1 poniżej.



Rysunek 1: Obwodowy cewnik IVL Shockwave E⁸

Trzon obwodowego cewnika IVL Shockwave E⁸ zawiera kanał napełniający, kanał prowadnika oraz emitera litotrypsyjnego. Kanał napełniający jest wykorzystywany do napełniania i opróżniania balonu z wykorzystaniem mieszaniny soli fizjologicznej/środka cieczącego w stonosku 50/50. Kanał prowadnika umożliwia użycie prowadnika 0,014" (0,36 mm) w celu ułatwienia wprowadzenia cewnika do docelowego zwężenia i za nie. Jest to system nadprowadnikowy (OTW, over-the-wire) z trzonem, którego długość robocza wynosi 150 cm, w związku z czym zaleca się użycie prowadnika typu exchange o długości 300 cm. Emitera są rozmiastowane w obrębie balonu, wzdłuż jego długości roboczej, i dostarczają impulsy ciśnienia akustycznego. Balon zlokalizowany jest w pobliżu dystalnej końcówki cewnika. Dwa radioceniujące znaczniki na balonie oznaczają długość balonu, ułatwiając jego pozycjonowanie w trakcie zabiegu. Balon skonstruowany jest tak, aby stanowił rozprężalny segment o znanie długości i średnicy przy danym ciśnieniu. W proksymalnej obsadce znajdują się trzy porty: jeden do napełniania/opóżniania balonu, jeden do kanału prowadnika i jeden do podłączenia do przewodu połączeniowego IVL.

Urządzenia wymagane do procedury IVL

Cewnik IVL może być używany wyłącznie z generatorem IVL, przewodem połączeniowym IVL i jego akcesoriami. Informacje na temat przygotowania, obsługi i konserwacji oraz ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące generatora IVL i przewodu połączeniowego IVL można znaleźć w Podręczniku operatora generatora IVL i przewodu połączeniowego firmy Shockwave Medical, Inc.

Tabela podatności balonu obwodowego cewnika IVL Shockwave E⁸

Ciśnienie	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

UWAGA: 2–4 atm to ciśnienie w balonie podczas zabiegu litotrypsji. 4 atm to nominalne ciśnienie w balonie i ciśnienie po zabiegu. 6 atm to RBP (znamionowe ciśnienie rozerwania) balonu.

Tabela sekwencji obwodowego systemu IVL Shockwave E⁸
W trakcie zabiegu należy stosować poniższą sekwencję impulsów w obwodowym systemie IVL Shockwave E⁸. Nie wolno stosować sekwenacji impulsów innej niż wskazana w poniższej tabeli sekwenacji systemu IVL. Wprowadzenie cewnika IVL E⁸ w dowolnym rozmiarze automatycznie zaprogramuje generator IVL na następującą sekwencję zabiegu:

Częstotliwość podczas zabiegu	2 Hz (1 impuls co 0,5 sekundy)
Maksymalna liczba impulsów ciągłych (1 cykl)	40 impulsów
Minimalny czas przerwy	10 sekund
Maksymalna łączna liczba impulsów na cewnik	400 impulsów

W przypadku kiedy użytkownik podejmie próbę dostarczenia liczby impulsów ciągłych większej niż maksymalna dozwolona liczba, praca generatora IVL zostanie automatycznie zatrzymana. Aby wznowić emisję impulsów, należy zaczekać co najmniej przez minimalny czas przerwy przed kontynuacją zabiegu. Aby wznowić zabieg, przycisk zabiegu należy zwolnić i naciśnąć ponownie. Dalsze informacje można znaleźć w Podręczniku operatora generatora IVL i przewodu połączeniowego.

Po osiągnięciu maksymalnej liczby impulsów, co zostanie zasygnalizowane na wyświetlaczu generatora, nie można dalej używać cewnika. Jeśli konieczna jest kontynuacja zabiegu, cewnik należy wyrzucić i użyć nowego.

Przestroga: Nie wolno przekraczać 240 impulsów podczas zabiegu w obrębie jednego odcinka.

Przeciwwskazania dotyczące użytkowania

Słosowanie systemu IVL jest przeciwwskazane w następujących przypadkach:

- Niemogość wprowadzenia prowadnika 0,014" (0,36 mm) przez zmianę.
- To urządzenie nie jest przeznaczone do zabiegów w przypadku ponownego zwężenia w obrębie stentu.
- To urządzenie nie jest przeznaczone do zabiegów w tętnicach wieńcowych bądź szyjnych lub w naczyniach krwionośnych mózgu.

Ostrzeżenia

- Urządzenie jest przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. NIE WOLNO go sterylizować ani używać ponownie.
- Nie wolno używać urządzenia po upływie terminu ważności podanego na etykiecie. Użycie produktu po upływie terminu ważności może doprowadzić do urazu u pacjenta.
- Przed użyciem przewód połączeniowy IVL należy zawsze umieszczać w jałowym mankietie.
- Używać wyłącznie balon w rozmiarze odpowiednim dla leczonego naczynia.
- Napełnić balon zgodnie z tabelą podatności balonu. Ciśnienie w balonie nie powinno przekraczać znamionowego ciśnienia rozerwania (RBP).
- Nie wsuwać i nie wyciągać cewnika, dopóki balon nie zostanie opróżniony z wykorzystaniem podciśnienia. Jeśli w trakcie manipulacji wystąpi opór, przed kontynuacją należy ustalić przyczynę jego wystąpienia.
- Generatora IVL należy używać zgodnie z zalecanymi ustawieniami, jak podano w podręczniku operatora. Nie wolno podejmować prób przekroczenia limitu impulsów zdefiniowanego w tabeli sekwenacji systemu IVL.
- Urządzenie powinno być używane przez lekarzy zaznajomionych z interwencyjnymi procedurami jałowymi.
- Lekarze muszą przeczytać ze zrozumieniem te instrukcje przed użyciem urządzenia.
- Używając tego urządzenia, nie wolno stosować nadmiernej siły/momentu obrotowego, ponieważ mogłyby to doprowadzić do uszkodzenia elementów urządzenia oraz do urazu u pacjenta.
- Przed użyciem należy sprawdzić wszystkie elementy produktu i opakowanie. Nie używać urządzenia, jeśli urządzenie lub jego opakowanie uległo uszkodzeniu lub w razie utraty jałowości. Uszkodzony produkt może spowodować uraz u pacjenta.
- Informacje na temat przygotowania, obsługi i konserwacji oraz ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące generatora IVL i jego akcesoriów można znaleźć w Podręczniku operatora generatora IVL i przewodu połączeniowego.

Środki ostrożności

- Wszelkie manipulacje urządzeniem należy wykonywać pod odpowiednią kontrolą fluoroskopową.
- Do napełniania balonu należy używać wyłącznie zalecanej substancji.
- Lekarz powinien zalecić odpowiednie leczenie przeciwzakrzepowe.
- Decyzję w sprawie zabezpieczenia odcinka dystalnego lekarz powinien podjąć po przeprowadzeniu oceny morfologii leczonej zmiany.
- Należy zachować ostrożność, aby nie zagiąć cewnika. W razie zagięcia należy usunąć urządzenie i przygotować nowe.
- W razie niemożności napełnienia lub utrzymania ciśnienia w balonie należy usunąć cewnik i użyć nowego urządzenia.
- Jeśli wydaje się, że cewnik nie dostarcza litotrypsyjnych impulsów ciśnienia akustycznego, należy go usunąć i zastąpić nowym.
- Należy zachować środki ostrożności podczas obchodzenia się z urządzeniem, które miało kontakt z pacjentem, np. kontakt z krewią. Używany produkt uznawany jest za materiał stanowiący zagrożenie biologiczne i należy go usunąć zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

Oczekiwane korzyści kliniczne

Poniższe dane dotyczą obwodowych cewników IVL Shockwave M⁵⁺/S⁴, którym obwodowy cewnik IVL Shockwave E⁸ jest równoważny.

Do korzyści klinicznych zastosowania obwodowego systemu IVL zgodnie z jego przeznaczeniem do wspomaganej litotrypsją, niskociśnieniowym, balonowym rozszerzaniem zwątpionego, zwężonego tętnic obwodowych w pacjentach będących kandydatami do zabiegu przeskórnego należą:
(1) końcowe zwężenie resztkowe <50%, (2) niska częstość

występowania rozwarcień ograniczających przepływy w punkcie czasowym odpowiadającym końcowemu badaniu angiograficznemu oraz (3) w okresie 30 dni od zabiegów brak nowych poważnych zdarzeń niepożądanych (MAE), w tym zgonu, rewaskularyzacji lecznej kończyny i nieplanowanej amputacji lecznej kończyny (powyżej kostki).

Badanie Disrupt PAD III było globalnym, prospektywnym, wielośrodkowym, randomizowanym badaniem klinicznym prowadzonym metodą pojedynczo ślepej próby, które dotyczyło obwodowego systemu do litotrypsji wewnętrznozyjowej (IVL) Shockwave. Celem tego randomizowanego badania była ocena bezpieczeństwa i efektywności zabiegu IVL wykonywanego w połączeniu z użyciem cewnika balonowego powlekanej lekiem (DCB) względem standardowej przeszkołowej wewnętrznozyjowej angioplastyki (PTA) wykonywanej w połączeniu z cewnikiem DCB w celu leczenia umiarkowanie i silnie zwapiących tężnic w obrębie uda i poduszki. Projekt badania uwzględniał włączenie do badania co najmniej 334 pacjentów oraz maksymalnie 400 pacjentów możliwych do oceny w maksymalnie 60 ośrodkach na całym świecie. Pierwszorzędowym punktem końcowym w dziedzinie efektywności było powodzenie zabiegu definiowane jako resztowe zwężenie $\leq 30\%$ bez rozwarciań ograniczających przepływy (kategoria $\geq D$) przed zastosowaniem cewnika DCB lub stentowaniem wg oceny przez centralne laboratorium angiograficzne. Drugorzędowym punktem końcowym o mocy statystycznej była drożność pierwotna po 12 miesiącach od zabiegu definiowana jako brak rewaskularyzacji lecznej zmiany (TLR) z przyczyn klinicznych i brak restenozy na podstawie oceny w badaniu USG duplex (DUS) lub stenoza na poziomie $>50\%$ na podstawie oceny angiogramu. Pozostałe drugorzędowe punkty końcowe oceniane po 30 dniach oraz 6, 12 i 24 miesiącach od zabiegu obejmowały poważne zdarzenia niepożądane (MAE), częstość rewaskularyzacji lecznej zmiany z przyczyn klinicznych (CD-TLR), wskaźnik kostka-ramię (ABI), kategorię według Rutherforda i miary jakości życia (QoL) (kwestionariusz EQ-5D i kwestionariusz WIQ (Walking Impairment Questionnaire)). Zdarzenie MAE definiowano jako konieczność pilnej chirurgicznej rewaskularyzacji lecznej kończyny, nieplanowaną dużą amputację lecznej kończyny (powyżej kostki), objawową skrzeplinę lub objawowy zator dystalny wymagające zastosowania środków chirurgicznych, mechanicznych lub farmakologicznych w celu poprawy przepływu krwi i wydłużenia okresu hospitalizacji, a także perforacje wymagające interwencji, w tym stentowania w przypadku powikłań zabiegu (balloon stenting). Zbiorem danych do analizy pierwszorzędowej była populacja przewidziana do leczenia (intent-to-treat, ITT). Niezależne laboratoria centralne przeprowadziły bezstronną ocenę wszystkich badań obrazowych wykorzystanych do oceny punktów końcowych, a niezależna komisja ds. zdarzeń klinicznych (CEC) oceniła wszystkie zdarzenia MAE, przypadki rewaskularyzacji i zgony.

Tabela 1. Dane dotyczące pierwszorzędowego punktu końcowego randomizowanego badania klinicznego (RCT) PAD III

Pierwszorzędowy punkt końcowy ¹	IVL N=153	PTA N=153	Wartość p
Powodzenie zabiegu ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065
1. Hipotezę testowaną w ramach testu dokładnego Fishera z jednostronnym poziomem istotności $\alpha=0,025$.			
2. Powodzenie zabiegu jest definiowane jako resztowe zwężenie $\leq 30\%$ bez rozwarciań ograniczających przepływy (kategoria $\geq D$) przed zastosowaniem cewnika DCB lub stentowaniem wg oceny przez centralne laboratoria angiograficzne. Łącznie dla 279 uczestników były dostępne obrazy angiograficzne możliwe do oceny (146 w grupie IVL i 133 w grupie PTA).			

Badanie obserwacyjne Disrupt PAD III (OS PAD III) było globalnym, prospektywnym, wielośrodkowym badaniem rejestrów prowadzonym w jednej grupie, które dotyczyło obwodowego systemu do litotrypsji wewnętrznozyjowej (IVL) Shockwave. Celem tego badania była ocena doraźnej skuteczności zabiegu IVL w populacji rzeczywistej pacjentów leczonych w związku ze zwapieniami, zwężonymi tężnicami obwodowymi. Projekt badania uwzględniał początkowo włączenie do badania maksymalnie 250 pacjentów w nie więcej niż 60 ośrodkach na całym świecie. Sponsor podjął decyzję o powiększeniu próby do 1500 uczestników, aby uzyskać rejestr zawierający dużą ilość danych i umożliwić przeprowadzenie analiz w podgrupach obejmujących wiele zmian leczonych z użyciem cewników M⁵ i/lub S⁴.

Pierwszorzędowym punktem końcowym w dziedzinie efektywności było powodzenie zabiegu definiowane jako resztowe zwężenie $\leq 30\%$ bez rozwarciań ograniczających przepływy (kategoria $\geq D$) wg oceny przez centralne laboratorium

angiograficzne. Niezależne centralne laboratorium angiograficzne przeprowadziło bezstronną ocenę wszystkich badań obrazowych wykorzystanych do oceny punktu końcowego.

Tabela 2. Dane dotyczące pierwszorzędowego punktu końcowego randomizowanego badania klinicznego (OS) PAD III

Powodzenie zabiegu (końcowe) — na poziomie uczestnika ¹	N=1262
Tak	69,4% (772/1112)
Nie	30,6% (340/1112)
Powodzenie zabiegu (końcowe) — na poziomie zmiany ²	N=1531
Tak	73,0% (998/1367)
Nie	27,0% (369/1367)

1. Za powodzenie zabiegu na poziomie uczestnika uznawana jest sytuacja, w której wszystkie zmiany chorobowe leczone u uczestnika spełniają kryteria powodzenia zabiegu.
2. Za powodzenie zabiegu na poziomie zmiany uznawana jest sytuacja, gdy dana zmiana ma końcowe zwężenie resztowe $\leq 30\%$ i końcową kategorię rozwarciań poniżej kategorii D.

Uwaga: Łącznie dla 1367 zmian dostępne były obrazy angiograficzne możliwe do oceny na potrzeby analiz wyników pierwszorzędowego punktu końcowego.

Badanie Disrupt PAD* było prospektywnym, wielośrodkowym badaniem prowadzonym w jednej grupie w Australii, Nowej Zelandii i Stanach Zjednoczonych, zaprojektowanym w celu oceny bezpieczeństwa i skuteczności systemu IVL Shockwave M⁺ wykorzystawanego do leczenia zwapiąych tężnic obwodowych.

Wszyscy uczestnicy kwalifikowali się do oceny pierwszorzędowego punktu końcowego w dziedzinie bezpieczeństwa (Tabela 3). U żadnego z uczestników nie wystąpiło zdarzenie MAE, co przełożyło się na częstość zdarzeń MAE w okresie 30 dni od zabiegu równą 0,0% (0/37). Spośród 52 leczonych zmian w przypadku 48 (92,3%) uzyskano możliwość do oceny obrazy angiograficzne z końcowego punktu czasowego do analizy pierwszorzędowego punktu końcowego w dziedzinie efektywności. Powodzenie techniczne osiągnęto w 89,6% (43/48) leczonych zmian. W pozostałych pięciu (5) zmianach zwężenie resztowe było $>30\%$; w końcowym punkcie czasowym w żadnej zmianie nie było rozwarcień ograniczających przepływy.

Tabela 3. PAD*, wyniki punktów końcowych oceniane po 30 dniach od zabiegu

Miara	Wartość statystyczna % (n/N)
Pierwszorzędowy punkt końcowy w dziedzinie bezpieczeństwa Zdarzenie MAE	0,0% (0/37)
Konieczność pilnej chirurgicznej rewaskularyzacji lecznej kończyny	0,0% (0/37)
Nieplanowana duża amputacja lecznej kończyny (powyżej kostki)	0,0% (0/37)
Objawowa skrzepлина lub objawowy zator dystalny ¹	0,0% (0/37)
Perforacje wymagające interwencji, w tym stentowania w przypadku powikłań zabiegu (balloon stenting)	0,0% (0/37)
Pierwszorzędowy punkt końcowy w dziedzinie efektywności Końcowe powodzenie techniczne ²	89,6% (43/48)

1. Zdefiniowana jako kliniczne objawy przedmiotowe/subiektywne skrzepliny lub zatoru dystalnego wykryte/wykrytego w lecznej kończynie w obszarze leczonej zmiany lub dystalnie do niej po zabiegu odniesienia lub zauważonej/zauważonego na obrazie angiograficznym, która/które wymaga(a) zastosowania środków chirurgicznych, mechanicznych lub farmakologicznych w celu poprawy przepływu oraz spowodować(a) wydłużenie hospitalizacji.
2. Powodzenie techniczne: końcowe zwężenie resztowe $\leq 30\%$ bez rozwarciań ograniczających przepływy (kategoria $\geq D$) w obrębie zmian wg oceny przez centralne laboratorium angiograficzne.

Działania niepożądane

Do możliwych działań niepożądanych, typowych dla standardowej angioplastyki, należą m.in.:

- ból w miejscu dostępu
- reakcje alergiczne na środek cieniujący, lek przeciwzakrzepowy i/lub lek przeciwplptykowy
- rozwarcie tężnicy
- perforacja lub rozerwanie tężnicy
- skurcz tężnic

- przetoka tętniczo-żylna
- powiklania związane z krwawieniem
- zgon
- zator (powietrze, tkanka, zakrzep lub zmiana miażdżycowa)
- nagłe lub planowane pomostowanie tężnic
- powiklania w miejscu wprowadzenia
- złamanie prowadnika lub elementu urządzenia, które może doprowadzić do zatoru w urządzeniu, poważnego urazu lub interwencji chirurgicznej
- krwiak w miejscu(-ach) dostępu naczyniowego
- krwotok
- niedociśnienie/nadciśnienie tężnicze
- zakażenie/posocznica
- niedokrwienie
- wprowadzenie stentu
- tężniak rzekomy
- niewydolność nerek
- ponowne zwężenie leczonego odcinka naczynia
- wstrząs/obrzek płuc
- całkowita okluzja tężnicy obwodowej
- powiklania naczyniowe, które mogą wydłużyć czas zabiegu i/lub wymagać korekty chirurgicznej (konieczność przeprowadzenia zabiegu otwartego)

Zagrożenia uznane za typowe dla urządzenia i jego użytkowania:

- reakcja alergiczna/immunologiczna na materiał(y), z którego(-ych) wykonano cewnik lub powłokę
- awaria lub usterka urządzenia

Etapy procedury

Przestroga: Informacje na temat przygotowania, obsługi i konserwacji oraz ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące generatora IVL i przewodu połączeniowego IVL można znaleźć w Podręczniku operatora generatora IVL i przewodu połączeniowego.

Przygotowanie

1. Miejsce wprowadzenia należy przygotować, stosując standardową technikę jałową.
2. Uzyskać dostęp do układu naczyni w miejscu preferowanym przez lekarza.
3. Założyć naczyniową koszulkę wprowadzającą w odpowiednim rozmiarze.
 - a. W przypadku dostępu przez tężnice promieniową należy użyć preferowanej koszulki o odpowiedniej długości, aby dotrzeć do leczonego miejsca.
4. Korzystając z tabeli podatności balonu (powyżej) i na podstawie średnicy naczynia referencyjnego, należy wybrać cewnik balonowy w rozmiarze 1:1:1. Jeśli rozmiar 1:1:1 jest niedostępny, należy użyć balonu o największej średnicy.
5. Upewnić się, że etykieta produktu zgadza się z cewnikiem wybranym w poprzednim kroku.
6. Sprawdzić barierę sterylną i upewnić się, że jest nienaruszona.
7. Otworzyć barierę sterylną, oddzielając białą klapkę od przezroczystego woreczka.
8. Ostrożnie, stosując technikę aseptyczną, przenieść cewnik do pola sterylnego.
9. Przygotować balon za pomocą standardowej techniki. Strzykawkę o pojemności 20 cm sześć. (ml) napełnić 5 cm sześć. (ml) mieszaniny soli fizjologicznej i środka cieniującego w stosunku 50/50. Podłączyć strzykawkę do portu napełniającego na obsadce cewnika. Odciągnąć tlen co najmniej 3 razy, a następnie puścić go, aby zastąpić płynem powietrze znajdujące się w cewniku.
10. Urządzenie napełniające napełnić 10 cm sześć. (ml) mieszaniny soli fizjologicznej/środka cieniującego w stosunku 50/50. Odłączyć strzykawkę i podłączyć urządzenie napełniające do portu napełniającego obsadki cewnika, upewniając się, że do systemu nie zostanie wprowadzone powietrze.
11. Przepiąkać port prowadnika solą fizjologiczną.
12. Zdjąć koszulkę ochronną z cewnika.
13. Zwilżyć balon i dystalny odcinek trzonu jałowym roztworem soli fizjologicznej, aby aktywować powłokę hydrofilową.
14. Wprowadzić przewód połączeniowy IVL do jałowego mankietu lub osłony sondy.
15. Zdjąć zatyczkę z końca proksymalnego i podłączyć złącze cewnika IVL (patrz Rysunek 1) do przewodu połączeniowego IVL.
16. Drugi koniec przewodu połączeniowego IVL należy podłączyć do generatora IVL.

Przestroga: Nie naciskać przycisku zabiegu, jeśli balon nie jest wypełniony mieszaniną 50% soli fizjologicznej/ 50% środka cieniującego, ponieważ może to doprowadzić do uszkodzenia balonu.

Wprowadzanie cewnika IVL do miejsca zabiegu

1. Wprowadzić prowadnik 0,014" (0,36 mm) do miejsca zabiegu.
2. Wprowadzić cewnik IVL po prowadniku typu exchange (o długości 300 cm) w rozmiarze 0,014" (0,36 mm) i przez koszulkę oraz wprowadzić balon do miejsca zabiegu.
3. Ustawić balon w miejscu zabiegu, wykorzystując dla ułatwienia znaczniki.

Leczenie miejsca docelowego za pomocą litotrypsji

1. Po wprowadzeniu cewnika IVL należy zarejestrować jego położenie metodą fluoroskopową.
2. Jeśli pozycja jest nieprawidłowa, należy dostosować położenie cewnika IVL do pozycji prawidłowej.
3. Napełnić balon do ciśnienia 2,0–4,0 atm, aby zapewnić pełne przyleganie do ściany naczynia.
UWAGA: Nie należy prowadzić litotrypsji, gdy balon jest napełniony do >4 atm, ponieważ nie zwiększy to ciśnienia akustycznego, a wyższe ciśnienie podczas zabiegu może zwiększyć ryzyko spadku ciśnienia w balonie.
4. Zastosować leczenie IVL (maksymalnie 40 impulsów) zgodnie z tabelą sekwencji systemu IVL, naciśkając przycisk zabiegu na przewodzie połączonym z IVL.
5. Napełnić balon do ciśnienia nominalnego zgodnie z tabelą podatności balonu (powyżej) i zarejestrować reakcję zmiany metodą fluoroskopową.
UWAGA: Generator IVL jest zaprogramowany w taki sposób, że wymusza przerwę trwającą co najmniej 10 sekund po każdym 40 podanych impulsach.
7. Powtarzać kroki 3, 4, 5 i 6, wykonując dodatkowe cykle leczenia, dopóki zmiana nie zostanie wystarczająco rozszerzona lub jeśli zostało zmienione położenie cewnika.

8. W razie konieczności można wykonać dodatkowe cykle leczenia. Jeśli konieczne jest wielokrotne napełnianie z powodu długości zmiany przekraczającej długość balonu IVL, zaleca się zachowanie pokrycia wynoszącego co najmniej 1 cm, by uniknąć pominięcia fragmentu naczynia. Należy jednak zachować ostrożność, aby nie przekroczyć 240 impulsów podczas zabiegu w obrębie jednego odcinka.

9. Efekty zabiegu IVL należy ocenić za pomocą arteriografii.
10. Przed usunięciem cewnika IVL należy upewnić się, że balon jest całkowicie opróżniony.
11. Usunąć cewnik IVL. W przypadku trudności z usunięciem urządzenia przez zastawkę hemostatyczną z powodu nawilżenia należy delikatnie chwycić cewnik jałowym gazikiem.
12. Obejrzeć wszystkie elementy, aby upewnić się, że cewnik nie jest uszkodzony. Jeśli wystąpi usterka urządzenia lub w trakcie przeglądu wykryte zostaną wady, należy przepłukać kanał prowadnika i oczyścić zewnętrzną powierzchnię cewnika solą fizjologiczną. Następnie cewnik należy umieścić w szczelnym woreczku plastиковym i skontaktować się z firmą Shockwave Medical, Inc., aby uzyskać dalsze instrukcje.

Przestroga: Do ponownego wprowadzania cewnika IVL, który został wyciągnięty z ciała, należy używać koszulki o jeden (1) rozmiar większej niż podany w dokumentacji rozmiar kompatybilnej koszulki (tj. powyjęciu cewnika IVL: koszulki wprowadzającej 6 F należy używać z balonami 2,5–4,0 mm; koszulki wprowadzającej 7 F należy używać z balonami 5,0–6,0 mm).

Informacje dla pacjenta

Lekarze powinni poinstruować pacjentów o konieczności natychmiastowej konsultacji z lekarzem w przypadku wystąpienia przedmiotowych i podmiotowych objawów ograniczenia przepływu krwi w naczyniach obwodowych. Brak znanych ograniczeń dotyczących wykonywania codziennych czynności. Pacjentów należy poinstruować o konieczności przestrzegania zaleconego przez lekarza schematu leczenia.

Zwrot urządzenia

Jeśli przed lub w trakcie zabiegu jakakolwiek część systemu IVL firmy Shockwave Medical ulegnie awarii, należy odstąpić od jego użytkowania i skontaktować się z lokalnym przedstawicielem firmy i/lub przesłać wiadomość e-mail na adres complaints@shockwavemedical.com.

Informacja dla pacjentów/użytkowników/osób trzecich w Unii Europejskiej i krajach z identycznymi przepisami dotyczącymi nadzoru regulacyjnego (Rozporządzenie 2017/745/UE w sprawie wyrobów medycznych): jeśli w trakcie używania lub w wyniku używania tego wyrobu wystąpi poważny incydent, należy go zgłosić producentowi i/lub jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz organowi krajowemu.

Patenty: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definicja
	Nie używać ponownie
	Wyrób medyczny
	Termin ważności
	Sterylizowany radiacyjnie; pojedyncza bariera sterylna z opakowaniem ochronnym na zewnątrz
	Produkt sterylizowany przy użyciu promieniowania
	Przestroga
	Producent
	Data produkcji
	Producent pakietu zabiegowego
	Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone; w razie naruszenia barierki sterylnej — patrz instrukcja obsługi.
	Chronić przed wilgocią
	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej
	Chronić przed wysoką temperaturą
	Numer partii
	Numer katalogowy
	Nie sterylizować ponownie
	Profil przejścia

Symbol	Definicja
	Wyrób apirogenny
	Patrz instrukcja obsługi
	Opakowanie zawiera 1 element (zawartość: 1)
	Zalecany prowadnik
	Zalecana koszulka wprowadzająca
	Typ nadprowadnikowy
	Średnica balonu
	Długość robocza balonu
	Długość robocza cewnika (długość użytkowa, UL)
	Conformité Européenne
	Patenty. Patrz www.shockwavemedical.com/patents
	Choroba tętnic obwodowych
	Wskazuje nośnik informacji zawierający niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu.
	Importer
	Upoważniony przedstawiciel w Szwajcarii



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irlandia

Sistema de litotrição intravascular (IVL) Shockwave com cateter de litotrição intravascular (IVL) periférica Shockwave E®
Instruções de utilização

Para utilização com o gerador de IVL e o cabo conector de IVL da Shockwave Medical, Inc.

Utilização prevista

A utilização prevista do sistema de litotrição intravascular periférico Shockwave é a dilatação de artérias estenóticas através da modificação da placa presente na artéria-alvo, utilizando as funcionalidades de modificação da parede de vasos existente no dispositivo. O procedimento tem uma faceta de modificação do cálcio utilizando a litotrição intravascular mediante o pré-condicionamento da estenose por modificação da estrutura e conformabilidade da placa calcificada antes da dilatação completa da estenose com balão utilizando o mesmo dispositivo.

Indicação de utilização

O sistema de litotrição intravascular (IVL) Shockwave E® é indicado para dilatação de lesões com balão de baixa pressão, intensificada com litotrição, incluindo lesões calcificadas na vasculatura periférica, que incluem artérias ilíacas, femorais, ilíaco-femorais, popliteas e infrapopliteas. Este dispositivo não se destina a ser utilizado em artérias coronárias, carótidas ou cerebrovasculares.

População-alvo

O sistema de IVL periférica da Shockwave Medical é indicado para tratar doentes com artérias periféricas estenóticas e calcificadas, com mais de 18 anos que sejam candidatos a terapêutica percutânea.

Conteúdo: Cateter de IVL periférica Shockwave E® (1)

- Estão disponíveis balões com os seguintes tamanhos (diâmetro do balão x comprimento do balão): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm e 6,0 x 80 mm. Cada um dos tamanhos tem um cateter com 150 cm de comprimento útil.
- Os diâmetros dos balões dobrados são: 1,37 mm (0,054") máx. para 2,5 mm a 3,0 mm, 1,42 mm (0,056") máx. para 3,5 mm e 4,0 mm e 1,73 mm (0,068") máx. para 5,0 mm e 6,0 mm.
- Os balões de 2,5–4,0 mm são compatíveis com bainha introdutora de 5 F; os balões de 5,0–6,0 mm são compatíveis com bainha introdutora de 6 F.
 - Para voltar a introduzir, utilize um (1) tamanho de bainha superior à compatibilidade com a bainha indicada após a utilização inicial (ou seja, após a remoção do cateter de IVL: a bainha introdutora de 6 F deve ser utilizada com um balão de 2,5–4,0 mm; a bainha introdutora de 7 F deve ser utilizada com um balão de 5,0–6,0 mm).
- Fio-guia de 0,36 mm (0,014") compatível (sobre fio-guia "Over-the-wire" — OTW) — fio de 300 cm.

Dispositivos necessários mas não fornecidos pela Shockwave Medical, Inc.

- Bainha introdutora de 5–7 F
- Fio-guia de 0,36 mm (0,014") (300 cm de comprimento)
- Manga do cabo de 13 x 244 cm (5" x 96")
- Dispositivo de enchimento

Apresentação

O cateter de IVL é fornecido estéril através de esterilização por feixe de eletrões. O cateter de IVL é de utilização única e não se destina a ser reutilizado ou reesterilizado. Não reesterilize, pois poderia danificar o dispositivo e originar lesões no doente. Não reutilize o dispositivo, pois pode resultar em contaminação cruzada, que poderia causar lesões no doente. Inspire cuidadosamente toda a embalagem antes da utilização para detectar danos ou defeitos. Não utilize o dispositivo se observar sinais de danos ou quebra da barreira estéril, pois isto poderia provocar avaria do dispositivo e/ou lesões no doente. Guarde o cateter de IVL em local fresco e seco, ao abrigo da luz. O armazenamento do dispositivo em condições extremas pode afetar o desempenho do dispositivo e levar a lesões no doente.

Descrição do dispositivo

O cateter de IVL é um dispositivo de litotrição patenteado colocado através do sistema arterial periférico dos membros inferiores até ao local da lesão com estenose calcificada que é, de outra forma, difícil de tratar. A administração de energia ao dispositivo de litotrição gerará impulsos de pressão acústica no interior do local de tratamento alvo, fragmentando o cálcio no interior da lesão e permitindo a dilatação posterior de uma estenose arterial periférica com um balão de baixa pressão. O cateter de IVL é composto por um balão incorporado e uma série de emissores de litotrição integrados para administração localizada de impulsos de pressão acústica. O sistema

é constituído por um cateter de IVL, um cabo conector de IVL e um gerador de IVL. O cateter de IVL está disponível em seis (6) tamanhos: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm e 6,0 x 80 mm. O cateter de IVL periférica E® é compatível com uma bainha de 5–6 F e tem um comprimento útil de 150 cm. Consulte os componentes do cateter de IVL na Figura 1 abaixo.

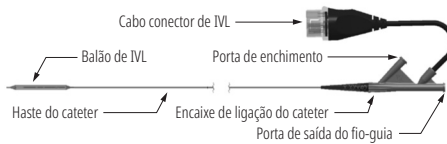


Figura 1: Cateter de IVL periférica Shockwave E®

A haste do cateter de IVL periférica E® Shockwave contém um lumen de enchimento, um lumen do fio-guia e os emissores de litotrição. O lumen de enchimento é utilizado para enchimento e esvaziamento do balão com uma solução 50/50 de soro fisiológico/meio de contraste. O lumen do fio-guia permite utilizar um fio-guia de 0,36 mm (0,014") para facilitar o avanço do cateter até à estenose-alvo e através dessa estenose. O sistema foi concebido como um sistema sobre fio-guia (OTW) com um comprimento útil da haste de 150 cm, pelo que é indicado um fio-guia com comprimento de troca (300 cm). Os emissores estão posicionados dentro do comprimento útil do balão para administração de impulsos de pressão acústica. O balão situa-se próximo da ponta distal do cateter. Duas bandas de marcação radiopacas dentro do balão indicam o seu comprimento para ajudar no posicionamento do balão durante o tratamento. O balão foi concebido para fornecer um segmento expansível de comprimento e diâmetro conhecidos a uma determinada pressão. O encaixe de ligação proximal tem três portas: uma para enchimento/esvaziamento do balão, uma para o lumen do fio-guia e outra para ligação ao cabo conector de IVL.

Dispositivos necessários para o procedimento de IVL

O cateter de IVL destina-se a ser utilizado exclusivamente com o gerador de IVL, o cabo conector de IVL e os respetivos acessórios. Consulte o *Manual do Utilizador do Gerador de IVL e do Cabo Conector de IVL* da Shockwave Medical, Inc. para obter informações sobre a preparação, o funcionamento, as advertências, as precauções e a manutenção do gerador de IVL e do cabo conector de IVL.

Tabela de expansibilidade do balão do cateter de IVL periférica Shockwave E®

Pressão	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm — kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NOTA: 2–4 atm corresponde à pressão do balão de tratamento de litotrição.
4 atm é a pressão nominal do balão e a pressão pós-tratamento. 6 atm é a pressão de rotura nominal (PRN) do balão.

Tabela da sequência do sistema de IVL periférica E® Shockwave

Durante o tratamento, tem de cumprir a seguinte sequência de impulsos do sistema de IVL periférica Shockwave E®. Não utilize outra sequência de impulsos além das descritas na seguinte tabela de sequência do sistema de IVL. A inserção de um cateter de IVL E® de qualquer tamanho no gerador de IVL irá programá-lo automaticamente com a seguinte sequência de tratamento:

Frequência de tratamento	2 Hz (1 impulso a cada 0,5 segundos)
Número máximo de impulsos contínuos (1 ciclo)	40 impulsos
Tempo de pausa mínimo	10 segundos
Total máximo de impulsos por cateter	400 impulsos

Caso o utilizador tente administrar mais do que o número máximo de impulsos contínuos permitido, o gerador de IVL foi concebido para parar automaticamente. Para retomar a aplicação de impulsos, aguarde pelo menos o tempo de pausa mínimo antes de retomar a terapia. Para retomar a terapia, é necessário soltar e voltar a premir o botão de terapia. Para obter mais informações, consulte o *Manual do Utilizador do Gerador de IVL e do Cabo Conector de IVL*.

Caso seja atingida a contagem de impulsos máxima indicada no gerador, não é possível continuar a utilizar o cateter. Caso seja necessária mais terapia, eliminate este cateter e utilize um novo.

Precaução: não exceder 240 impulsos no mesmo segmento de tratamento.

Contraindicações de utilização

O sistema de IVL é contraindicado nas seguintes situações:

- Impossibilidade de passar um fio-guia de 0,36 mm (0,014") através da lesão.
- Este dispositivo não se destina ao tratamento de reestenoses no interior de stents.
- Este dispositivo não se destina a ser utilizado em artérias coronárias, carótidas ou cerebrovasculares.

Advertências

- Este dispositivo destina-se apenas a uma única utilização. NÃO reesterilizar e/ou reutilizar.
- Não utilize um dispositivo para além do prazo de validade indicado no rótulo. A utilização de um produto expirado pode provocar lesões no doente.
- Insira sempre o cabo conector de IVL na manga estéril antes da utilização.
- Utilize apenas um balão de tamanho adequado para o vaso a ser tratado.
- Encha o balão de acordo com a tabela de expansibilidade do balão. A pressão do balão não deve exceder a pressão de rotura nominal (PRN).
- Não faça avançar nem recuar o cateter a não ser que o balão esteja totalmente esvaziado sob vácuo. Se sentir resistência durante a manipulação, determine a causa da resistência antes de prosseguir.
- Utilize o gerador de IVL de acordo com as definições recomendadas no manual do utilizador. Não tente exceder os limites de impulsos por dispositivo, conforme definido na tabela de sequência do sistema de IVL.
- Este dispositivo só deve ser utilizado por médicos que estejam familiarizados com procedimentos vasculares de intervenção.
- Os médicos têm de ler e compreender estas instruções antes da utilização do dispositivo.
- Não utilize força/torque excessiva quando utilizar este dispositivo, porque isso poderá resultar em danos nos componentes do dispositivo e lesões no doente.
- Inspecione todos os componentes do produto e a embalagem antes da utilização. Não utilize o dispositivo se o dispositivo ou a embalagem tiverem sido danificados ou se a esterilidade tiver sido comprometida. Um produto danificado poderá originar lesões no doente.
- Para obter informações sobre a preparação, o funcionamento, as advertências, as precauções e a manutenção do gerador de IVL e respetivos acessórios, consulte o *Manual do Utilizador do Gerador e Cabo Conector de IVL*.

Precauções

- Execute todas as manipulações do dispositivo sob orientação fluoroscópica adequada.
- Utilize apenas o meio de enchimento do balão recomendado.
- A terapêutica anticoagulante adequada deve ser administrada pelo médico.
- A decisão em relação à utilização da proteção distal deve ser tomada com base na avaliação da morfologia da lesão a tratar feita pelo médico.
- Deve ter-se cuidado para não dobrar o cateter. Caso ocorram dobras no dispositivo, retire-o e prepare um novo.
- Se ocorrer uma incapacidade para encher ou manter a pressão, retire o cateter e utilize um novo dispositivo.
- Se o cateter parecer não administrar os impulsos de pressão acústica de litotrição, retire-o e substitua-o por outro cateter.
- Devem ser tomadas precauções ao manusear o dispositivo após a exposição ao doente como, por exemplo, contacto com sangue. O produto utilizado é considerado material com risco biológico e deve ser eliminado corretamente de acordo com o protocolo hospitalar.

Benefícios clínicos esperados

Os seguintes dados representados dizem respeito aos cateteres de IVL periférica Shockwave M^{5/4}/S⁴ e aplicam-se ao cateter de IVL periférica Shockwave E®.

Os benefícios clínicos do sistema de IVL periférica, quando utilizado conforme previsto para dilatação com balão de baixa pressão, intensificado com litotrição, de artérias periféricas estenóticas calcificadas em doentes candidatos a terapia percutânea incluem: (1) estenose residual final < 50%, (2) baixa incidência de dissecções limitantes do fluxo aquando da

realização da angiografia final e (3) liberdade de eventos adversos major (EAM) de novo início ao longo de 30 dias, incluindo: morte, revascularização do membro-alvo e amputação de membro-alvo não planeada (acima do tornozelo).

O estudo Disrupt PAD III foi uma investigação clínica prospectiva global, multicêntrica, aleatorizada e com ocultação do sistema de litotrixia intravascular (IVL) periférica Shockwave. O objetivo do estudo aleatorizado foi avaliar a segurança e a eficácia da IVL utilizada em combinação com um balão revestido de fármaco (*Drug-Coated Balloon* — DCB) versus angioplastia transluminal percutânea (*Percutaneous Transluminal Angioplasty* — PTA) padrão combinada com DCB para o tratamento de calcificação moderada a grave de artérias femoropopliteas. O estudo foi concebido de modo a incluir um mínimo de 334 sujeitos avaliáveis, até um total de 400, provenientes de até 60 centros em todo o mundo.

O parâmetro primário de avaliação da eficácia foi o sucesso do procedimento definido como estenose residual $\leq 30\%$ sem dissecção limitante do fluxo (\geq grau D) antes de DCB ou colocação de stent conforme avaliado por um laboratório central de angiografia. O parâmetro secundário de avaliação potenciado foi a permeabilidade primária aos 12 meses definida como ausência de revascularização da lesão-alvo (*Target Lesion Revascularization* — TLR) sintomática e ausência de reestenose determinada por ecoDoppler (*Duplex Ultrasound* — DUS) ou angiograma com $< 50\%$ de estenose. Outros parâmetros secundários de avaliação aos 30 dias, 6, 12 e 24 meses incluíram eventos adversos major (*Major Adverse Events* — MAE), revascularização da lesão-alvo diagnosticada na prática clínica (*Clinically-Driven Target Lesion Revascularization* — CD-TLR), índice tornozelo-braco (*Ankle Brachial Index* — ABI), categoria de Rutherford e parâmetros da qualidade de vida (*Quality of Life* — QoL) (EQ-5D e questionário de dificuldades ao caminhar [*Walking Impairment Questionnaire* — WIQ]). Um MAE foi definido como a necessidade de revascularização cirúrgica de emergência do membro-alvo, amputação major não planeada do membro-alvo (acima do tornozelo), trombo ou êmbolos distais sintomáticos que exigiram meios cirúrgicos, mecânicos ou farmacológicos para melhorar o fluxo e o prolongamento do internamento hospitalar, bem como perfurações que necessitaram de intervenção, incluindo colocação de stent de recurso. O conjunto de dados da análise primária foi a população com intenção de tratar (*Intent-To-Treat*, ITT). Os laboratórios centrais independentes forneceram uma avaliação imparcial de todas as avaliações de parâmetros finais, e uma Comissão de Eventos Clínicos (CEC) independente adjudicou todos os MAE, revascularizações e mortes.

Tabela 1. Dados do parâmetro de avaliação primário do ensaio clínico aleatorizado PÀD III

Parâmetro de avaliação primário ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	Valor p
Sucesso do procedimento ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065

1. A hipótese é testada utilizando um teste exato de Fisher com um a unilateral = 0,025.
2. O sucesso do procedimento foi definido como estenose residual $\leq 30\%$ sem dissecção limitante do fluxo (\geq grau D) antes de DCB ou colocação de stent por um laboratório central de angiografia. Um total de 279 sujeitos tinha imagens angiográficas analisáveis (146 IVL vs. 133 PTA).

O estudo observacional Disrupt PAD III (EO PAD III) foi um registo prospectivo global, multicêntrico e de braço único do sistema de litotrixia intravascular (IVL) periférica Shockwave. O objetivo deste estudo foi avaliar o desempenho em situações agudas no mundo real da IVL no tratamento de artérias periféricas calcificadas e estenóticas. Inicialmente, o estudo foi concebido de modo a incluir um máximo de 250 participantes de até 60 centros em todo o mundo. O promotor optou por aumentar o tamanho da amostra para 1500 sujeitos para permitir análises de um registo de grande dimensão e de subgrupos em múltiplas lesões com a utilização dos cateteres M⁵ e/ou S⁴.

O parâmetro primário de avaliação da eficácia foi o sucesso do procedimento definido como estenose residual final $\leq 30\%$ sem dissecção limitante do fluxo (\geq grau D) conforme avaliado por um laboratório central de angiografia. Um laboratório central de angiografia independente forneceu uma avaliação imparcial de todas as imagens imagiológicas utilizadas na análise do parâmetro de avaliação.

Tabela 2. Dados do parâmetro de avaliação primário do EO PAD III

Sucesso do procedimento (final) — ao nível do participante ¹	N = 1262
Sim	69,4% (772/1112)
Não	30,6% (340/1112)
Sucesso do procedimento (final) — ao nível da lesão ²	N = 1531
Sim	73,0% (998/1367)
Não	27,0% (369/1367)

1. O sucesso do procedimento por participante é considerado quando todas as lesões tratadas num participante cumprem os critérios de sucesso do procedimento.
2. Considera-se o sucesso do procedimento em lesões que tinham estenose residual final $\leq 30\%$ e dissecção final de grau inferior ao Grau D.

Nota: 1367 é o número total de lesões com imagens angiográficas analisáveis para determinar os resultados do parâmetro de avaliação primário.

O estudo Disrupt PAD⁺ foi um estudo prospectivo, multicêntrico e de braço único realizado na Austrália, na Nova Zelândia e nos Estados Unidos concebido para avaliar a segurança e o desempenho do sistema de IVL M⁵ Shockwave para o tratamento de artérias periféricas calcificadas.

Todos os sujeitos foram elegíveis para análise do parâmetro primário de avaliação da segurança (Tabela 3). Nenhum sujeito sofreu MAE, o que resultou numa taxa de MAE aos 30 dias de 0,0% (0/37). De 52 lesões-alvo, 48 (92,3%) tinham imagens angiográficas avaliáveis no momento de avaliação final para análise do parâmetro primário de avaliação da eficácia. O sucesso técnico foi obtido em 89,6% (43/48) das lesões-alvo. As restantes cinco (5) lesões apresentaram estenose residual $> 30\%$; nenhuma apresentou dissecção limitante de fluxo no momento de avaliação final.

Tabela 3. Resultados do parâmetro de avaliação aos 30 dias no PAD⁺

Medida	Estatística % (n/N)
Parâmetro primário de avaliação da segurança	0,0% (0/37)
Evento MAE	
Necessidade de revascularização cirúrgica de emergência do membro-alvo	0,0% (0/37)
Amputação major não planeada do membro-alvo (acima do tornozelo)	0,0% (0/37)
Trombo ou êmbolos distais sintomáticos ¹	0,0% (0/37)
Perfurações com necessidade de intervenção para resolver, incluindo stent de recurso	0,0% (0/37)
Parâmetro primário de avaliação da eficácia	89,6% (43/48)
Sucesso técnico final ²	

1. Definido como sinais/sintomas clínicos de trombo ou êmbolos distais detetados no membro tratado, na área da lesão tratada ou distalmente a ela após o procedimento inicial, ou detetados angiograficamente, que exigiam meios cirúrgicos, mecânicos ou farmacológicos para melhorar o fluxo e o prolongamento do internamento hospitalar
2. Sucesso técnico: estenose residual final $\leq 30\%$ sem dissecção limitante do fluxo (\geq grau D) da lesão conforme avaliado por laboratório central de angiografia

Efeitos adversos

Os efeitos adversos possíveis consistentes com a angioplastia padrão incluem:

- dor no local de acesso
- reação alérgica ao meio de contraste e à terapêutica anticoagulante e/ou antitrombótica
- dissecção arterial
- perfuração ou rotura arterial
- espasmo arterial
- fistula arteriovenosa
- complicações hemorrágicas
- morte
- êmbolos (ar, tecidos, trombo ou êmbolos ateroscleróticos)
- cirurgia de bypass arterial de emergência ou não urgente
- complicações no local de entrada
- fratura do fio-guia ou de qualquer componente do dispositivo que pode ou não levar a embolia do dispositivo, a lesões graves ou a intervenção cirúrgica

- hematoma no(s) local(is) de acesso vascular
- hemorragia
- hipertensão/hipotensão
- infecção/septicemia
- isquemia
- colocação de um stent
- pseudoaneurisma
- insuficiência renal
- reestenose do segmento tratado
- choque/edema pulmonar
- oclusão total de artéria periférica
- complicações vasculares que podem prolongar o procedimento e/ou exigir reparação cirúrgica (conversão para cirurgia aberta)

Riscos identificados como exclusivos do dispositivo e da respetiva utilização:

- reação alérgica/imunológica ao(s) material(ais) ou ao revestimento do cateter
- avaria ou falha do dispositivo

Passos do procedimento

Precaução: consulte o Manual do Utilizador do Gerador e Cabo Conector de IVL para informações sobre a preparação, o funcionamento, as advertências, as precauções e a manutenção do gerador de IVL e do cabo conector de IVL.

Preparação

1. Prepare o local de inserção, utilizando uma técnica assética padrão.
2. Obtenha o acesso vascular utilizando o local de acesso preferido do médico.
3. Coloque uma bainha introdutora de tamanho apropriado.
 - a. Para acesso através da artéria radial, utilize a bainha preferida de comprimento apropriado para alcançar a área-alvo de tratamento.
4. Selecione um tamanho de cateter de balão que seja 1,1:1 baseado na tabela de expansibilidade dos balões (acima) e no diâmetro do vaso de referência. Se o tamanho 1,1:1 não estiver disponível, deve utilizar-se o balão de maior diâmetro.
5. Verifique se a etiqueta do produto corresponde ao cateter selecionado no passo anterior.
6. Inspecione a barreira estéril e certifique-se de que está intacta.
7. Abra a barreira estéril removendo a aba branca da bolsa transparente.
8. De forma assética, introduza cuidadosamente o cateter no campo estéril.
9. Prepare o balão, utilizando uma técnica padrão. Encha uma seringa de 20 ml com 5 ml de solução 50/50 de soro fisiológico/meio de contraste. Ligue a seringa à porta de enchimento no encaixe de ligação do cateter. Puxe o êmbolo pelo menos 3 vezes, libertando o vácuo para permitir que o fluido substitua o ar no cateter.
10. Encha o dispositivo de enchimento com 10 ml de solução 50/50 de soro fisiológico/meio de contraste. Retire a seringa e ligue o dispositivo de enchimento à porta de enchimento do encaixe de ligação do cateter, assegurando-se de que não é introduzido ar no sistema.
11. Irrigue a porta do fio-guia com soro fisiológico.
12. Retire a bainha de proteção do cateter.
13. Humedeça o balão e a haste distal com soro fisiológico estéril de forma a ativar o revestimento hidrofílico.
14. Insira o cabo conector de IVL na manga ou cobertura da sonda estéril.
15. Retire a tampa da extremidade proximal e ligue o conector do cateter de IVL (ver Figura 1) ao cabo conector de IVL.
16. Ligue o outro lado do mesmo cabo conector de IVL ao gerador de IVL.

Precaução: não pressione o botão de terapia, exceto se o balão estiver cheio com uma solução 50%/50% de soro fisiológico/meio de contraste, uma vez que isso poderá danificar o balão.

Colocação do cateter de IVL no local de tratamento

1. Faça avançar o fio-guia de 0,36 mm (0,014") através do local de tratamento.
2. Coloque o cateter de IVL sobre o comprimento de troca (300 cm) do fio-guia de 0,36 mm (0,014") e através da bainha e faça avançar o balão até ao local de tratamento.
3. Posicione o balão no local de tratamento, utilizando as bandas de marcação para ajudar no posicionamento.

Tratamento do local da lesão com litotriácia

1. Depois de o cateter de IVL estar posicionado, registe a posição através de fluoroscopia.
2. Se a posição for incorreta, ajuste o cateter de IVL para a posição correta.
3. Encha o balão para um valor entre 2,0 atm e 4,0 atm, para assegurar a total aposição na parede do vaso.
NOTA: a litotriácia não deve ser administrada se o enchimento do balão for > 4 atm na medida em que não ocorre o aumento da saída sônica. Uma pressão mais elevada durante o tratamento pode levar a um risco acrescido de perda de pressão do balão.
4. Administre o tratamento de IVL (até 40 impulsos) de acordo com a tabela de sequência do cateter de IVL, premindo o botão de terapia no cabo conector de IVL.
5. Encha o balão até à pressão nominal de acordo com a tabela de expansibilidade do balão (acima) e registe a resposta da lesão através de fluoroscopia.
6. Esvazie o balão e aguarde, pelo menos, 10 segundos antes de reestabelecer o fluxo sanguíneo.
NOTA: o gerador de IVL está programado para forçar um tempo de pausa mínimo de 10 segundos após cada administração de 40 impulsos.
7. Repita os passos 3, 4, 5 e 6 para ciclos de tratamento adicionais até que a lesão esteja suficientemente dilatada ou caso o cateter seja reposicionado.
8. Podem ser realizados ciclos de tratamento adicionais, caso se considere necessário. Se forem necessários vários encinhamentos devido à lesão ter um comprimento maior que o do balão de IVL, a sobreposição recomendada dos balões é de pelo menos 1 cm para evitar que se falhe alguma parte da lesão. No entanto, deve ter-se cuidado para não exceder 240 impulsos no mesmo segmento de tratamento.

9. Efetue um arteriograma de conclusão para avaliar o resultado do tratamento pós-IVL.
10. Antes de remover o cateter de IVL, esvazie o balão e confirme que está totalmente esvaziado.
11. Retire o cateter de IVL. Se tiver dificuldade em remover o dispositivo através da válvula hemostática devido à lubrificação, agarre o cateter cuidadosamente com gaze estéril.
12. Iinspecione todos os componentes para se certificar de que o cateter está intacto. Em caso de avaria do dispositivo ou caso note algum defeito durante a inspeção, irrigue o lúmen do fio-guia e limpe a superfície externa do cateter com soro fisiológico; guarde o cateter num saco plástico selado e contacte a Shockwave Medical, Inc. para obter mais instruções.

Precaução: após ser removido do corpo, o cateter de IVL deve ser novamente inserido, utilizando um (1) tamanho de bainha superior à compatibilidade com a bainha indicada após a utilização inicial (ou seja, após a remoção do cateter de IVL: a bainha introdutora de 6 F deve ser utilizada com um balão de 2,5–4,0 mm; a bainha introdutora de 7 F deve ser utilizada com um balão de 5,0–6,0 mm).

Informação para o doente

Os médicos devem aconselhar os doentes a consultar imediatamente um médico se tiverem sinais e sintomas de diminuição do fluxo sanguíneo periférico. Não existem limitações conhecidas para as atividades quotidianas normais. Os doentes devem ser informados de que têm de cumprir o regime médico prescrito pelo seu médico.

Devolução dos dispositivos

Se alguma parte do sistema de IVL da Shockwave Medical falhar antes de ou durante um procedimento, deixe de utilizá-la e contacte o representante local e/ou envie um e-mail para complaints@shockwavemedical.com.

Para doentes/utilizadores/terceiros na União Europeia e em países com regime regulador idêntico (Regulamento 2017/745/UE relativo a dispositivos médicos): se, durante a utilização deste dispositivo ou em resultado da sua utilização, ocorrer um incidente grave, notifique o fabricante e/ou o respetivo mandatário e a autoridade nacional do seu país.

Patentes: www.shockwavemedical.com/patents

Símbolo	Definição
	Não reutilizar
	Dispositivo médico
	Prazo de validade
	Esterilizado utilizando irradiação; barreira estéril única com embalagem externa de proteção
	Esterilizado por irradiação
	Precaução
	Fabricante
	Data de fabrico
	Fabricante do kit
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada. Se a barreira estéril estiver danificada, consultar as instruções de utilização.
	Manter seco
	Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Manter afastado do calor
	Código do lote
	Número de catálogo
	Não reesterilizar
	Perfil transversal

Símbolo	Definição
	Apirogénico
	Consultar as instruções de utilização
	Contém 1 unidade (conteúdo: 1)
	Fio-guia recomendado
	Bainha introdutora recomendada
	Sobre fio-guia ("Over-the-wire" — OTW)
	Diâmetro do balão
	Comprimento útil do balão
	Comprimento útil do cateter (UL — Usable Length)
	Conformité Européenne
	Patentes. Consulte www.shockwavemedical.com/patents
	Doença arterial periférica
	Indica um suporte que contém informação da Identificação Única do Dispositivo.
	Importador
	Mandatário na Suíça



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, EUA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irlanda

Sistem de litotripsie intravasculară (IVL) Shockwave cu cateter periferic pentru litotripsie intravasculară (IVL) Shockwave E⁸

Instrucțiuni de utilizare

Pentru utilizare cu generatorul și cablul de conectare IVL Shockwave Medical, Inc.

Destinație de utilizare

Destinația de utilizare a sistemului de litotripsie intravasculară periferică Shockwave este dilatarea arterelor stenotice prin modificarea plăcii prezente în arteră înainte utilizând caracteristicile dispozitivului de modificare a peretelui vasului. Aspectul de modificare a depozitelor de calciu al procedurii care utilizează litotripsia intravasculară reprezintă o pregătire a stenozei prin modificarea structurii și compliantei plăcii calcificate înainte de dilatarea completă cu balon la stenozei utilizând același dispozitiv.

Indicații de utilizare

Sistemul pentru IVL periferic Shockwave E⁸ este indicat pentru dilatarea cu balon, la presiune joasă, asistată de litotripsie, a leziunilor, inclusiv a leziunilor calcificate, din sistemul vascular periferic, inclusiv arterele iliaice, femurale, iliofemurale, poplitee, și infra-poplitee. Acest dispozitiv nu este destinat utilizării în arterele coronare, carotide sau cerebrale.

Populația țintă

Sistemul IVL periferic Shockwave Medical este destinat tratării pacienților cu vârstă ≥18 ani cu artere periferice calcificate și stenotice, pentru care este recomandată terapia percutanată.

Cuprins: Cateter IVL periferic Shockwave E⁸ (1)

- Sunt disponibile următoarele dimensiuni ale balonului (diametrul balonului x lungimea balonului): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm și 6,0 x 80 mm. Fiecare dimensiune oferita are o lungime de lucru a cateterului de 150 cm.
- Diametrul balonului pliat sunt: 0,054" (1,37 mm) max. pentru 2,5 și 3,0 mm, 0,056" (1,42 mm) max pentru 3,5 mm și 4,0 mm și 0,068" (1,73 mm) max. pentru 5,0 mm și 6,0 mm.
- Balonul de 2,5 – 4,0 mm este compatibil cu teacă de introducere de 5 F; balonul de 5,0 – 6,0 mm este compatibil cu teacă de introducere de 6 F.
 - Pentru a-l reintroduce, utilizați o (1) teacă cu o dimensiune mai mare decât compatibilitatea tecii etichetate după utilizarea inițială (adică, după îndepărțarea cateterului IVL). Teaca de introducere 6 F trebuie utilizată cu un balon de 2,5 – 4,0 mm; teaca de introducere 7 F trebuie utilizată cu un balon de 5,0 – 6,0 mm).
- Compatibil cu fir de ghidare de 0,014" (0,36 mm) (fir OTW - 300 cm)

Dispozitive necesare, dar care nu sunt furnizate de Shockwave Medical, Inc.

- teacă de introducere de 5 – 7 F
- fir de ghidare de 0,014" (0,36 mm) (lungime 300 cm)
- Manșon cablu 5" x 96" (13 cm x 244 cm)
- Dispozitiv de umflare/dezumflare

Mod de livrare

Cateterul IVL este furnizat steril, prin sterilizare e-beam. Cateterul IVL este destinat unei singure utilizări și nu este destinat reutilizării sau resterilizării. Nu resterilați, deoarece acest lucru ar putea deteriora dispozitivul și ar putea duce la rănirea pacientului. Nu reutilizați dispozitivul, deoarece acest lucru ar putea duce la o contaminare încrucisată, care ar putea duce la vătămarea pacientului. Verificați cu atenție toate ambalajele pentru a descoperi evenualele deteriorări sau defecțiuni de utilizare. Nu utilizați dispozitivul dacă se observă semne de deteriorare sau spargere a barierelor sterile, deoarece acest lucru ar putea duce la funcționarea defectuoasă a dispozitivului și/sau la rănirea pacientului. Depozitați cateterul IVL într-un loc răcoros, întunecat și uscat. Depozitaarea dispozitivului în condiții extreme poate afecta performanța acestuia și poate duce la rănirea pacientului.

Descrierea aparatului

Cateterul IVL este un dispozitiv de litotripsie brevetat, cu administrare prin sistemul arterial periferic al extremităților inferioare, la locul unei stenoze calcificate, altfel dificil de tratat. Energia dispozitivului de litotripsie va genera impulsuri de presiune acustică în interiorul locului de tratament țintă, fragmentând depozitele de calciu din leziune și permitând dilatarea ulterioară a stenozei dintr-o arteră periferică, folosind presiune scăzută a balonului. Cateterul IVL se compune dintr-un balon integrat cu o serie de emițătoare de litotripsie integrate, pentru administrarea localizată a impulsurilor de presiune acustică. Sistemul este compus din cateterul IVL, un cablu de conectare IVL și un generator IVL. Cateterul IVL este disponibil în sase (6) dimensiuni: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm și 6,0 x 80 mm.

Cateterul IVL periferic E⁸ este compatibil cu o teacă de 5 – 6 F și are o lungime de lucru de 150 cm. Consultați Figura 1 de mai jos pentru componentele cateterului IVL.

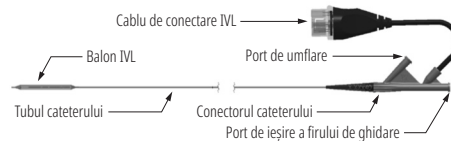


Figura 1: Cateter IVL periferic Shockwave E⁸

Tubul cateterului IVL periferic Shockwave E⁸ conține un lumen de umflare, un lumen al firului de ghidare și emițătoare de litotripsie. Lumenul de umflare este folosit pentru umflarea și dezumflarea balonului cu soluție salină/mediu de contrast în proporție de 50/50. Lumenul de ghidare permite utilizarea unui fir de ghidare de 0,014" (0,36 mm) pentru a facilita avansarea cateterului către și prin stenoza țintă. Sistemul este de tip „Over-the-wire” (OTW), cu lungimea de lucru a tubului de 150 cm, deci este indicat un fir de ghidare cu lungime de schimb (300 cm). Emițătorii sunt poziționați în interiorul lungimii de lucru a balonului pentru administrarea impulsurilor de presiune acustică. Balonul este situat în apropierea vârfului distal al cateterului. Două benzi de marcare radio-opace din interiorul balonului indică lungimea balonului pentru a ajuta la poziționarea acestuia în timpul tratamentului. Balonul este conceput pentru a oferi un segment expandabil de lungime și diametru cunoscute la o presiune specifică. Conectorul proximal are trei porturi: unul pentru umflarea/dezumflarea balonului, unul pentru lumenul de ghidare și unul pentru conectarea la cablul de conectare IVL.

Dispozitivele necesare pentru procedura IVL

Cateterul IVL este destinat exclusiv utilizării împreună cu generatorul IVL, cablul de conectare IVL și accesorile acestuia. Consultați *Manualul de utilizare a generatorului și a cablului de conectare IVL Shockwave Medical, Inc.* pentru pregătirea, funcționarea, avertismentele, precauțiile și întreținerea generatorului IVL și a cablului de conectare IVL.

Diagramă de conformitate a balonului cateterului IVL periferic Shockwave E⁸

Presiune	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

OBSERVAȚIE: 2 – 4 atm este presiunea balonului pentru tratamentul prin litotripsie. 4 atm este presiunea nominală a balonului și presiunea post-tratament. 6 atm este RBP (Rated Burst Pressure - presiunea nominală de spargere) a balonului.

Diagramă de secvențe a sistemului IVL periferic Shockwave E⁸

Următoarea secvență de impuls a sistemului IVL periferic Shockwave E⁸ trebuie respectată în timpul tratamentului. Nu utilizați o secvență de impuls diferită de cea descrisă în diagramă de secvențe a sistemului IVL de mai jos. Inserați unui cateter IVL E⁸ de orice dimensiune în generatorul IVL și programați automat generatorul IVL cu următoarea secvență de tratament:

Frecvența tratamentului	2 Hz (1 impuls la fiecare 0,5 secunde)
Numărul maxim de impulsuri continue (1 ciclu)	40 impulsuri
Timp minim de pauză	10 secunde
Nr. maxim total de impulsuri per cateter	400 impulsuri

În cazul în care utilizatorul încearcă să administreze un număr mai mare de impulsuri continue decât cel maxim permis, generatorul IVL este conceput astfel încât să se opreasă automat. Pentru a relua pulsarea, așteptați cel puțin timpul minim de pauză înainte de a relua terapia. Butonul de tratament trebuie eliberat și apăsat din nou pentru a relua terapia. Pentru mai multe informații, consultați *Manualul de utilizare a generatorului și a cablului de conectare IVL*.

Dacă se atinge numărul maxim de impulsuri conform afișajului de pe generator, cateterul nu mai poate fi folosit. Dacă este necesară o terapie ulterioară, aruncați acest cateter și obțineți unul nou.

Atenție: Nu depășiți 240 de impulsuri în același segment de tratament.

Contraindicații de utilizare

Sistemul IVL este contraindicat pentru următoarele situații:

- Nu se poate trece firul de ghidare de 0,014" (0,36 mm) prin leziune.
- Acest dispozitiv nu este destinat pentru tratamentul restenozelor în stent.
- Acest dispozitiv nu este destinat utilizării în arterele coronare, carotide sau cerebrale.

Avertismente

- Acest dispozitiv este destinat pentru o singură utilizare. NU resterilați și/sau nu reutilizați.
- Nu utilizați dispozitivul după expirării de pe etichetă. Utilizarea produsului expirat poate duce la vătămarea pacientului.
- Introduceți întotdeauna cablul de conectare IVL într-un manșon steril înainte de a-l utiliza.
- Utilizați numai un balon cu dimensiuni adecvate pentru vasul tratat.
- Umflați balonul conform diagramei de conformitate a balonului. Presiunea balonului nu trebuie să depășească presiunea nominală de spargere (RBP).
- Nu avansați sau nu retrageți cateterul decât dacă balonul este complet dezumflat în vid. Dacă se întâmpină rezistență în timpul manipulării, determinați cauza înainte de a continua.
- Folosiți generatorul IVL în conformitate cu setările recomandate, după cum se precizează în Manualul de utilizare. Nu încercați să depășiți limitele de impuls per durată de viață ale dispozitivului, după cum sunt definite în Diagrama de secvențe a sistemului IVL.
- Acest dispozitiv trebuie utilizat numai de medici care sunt familiarizați cu procedurile vasculare intervenționale.
- Medicii trebuie să citească și să înțeleagă aceste instrucțiuni înainte de a utiliza dispozitivul.
- Nu utilizați o forță/un cuplu excesiv atunci când utilizați acest dispozitiv, deoarece acest lucru poate duce la deteriorarea componentelor dispozitivului și la rănirea pacientului.
- Inspectați toate componentele produsului și ambalajul înainte de utilizare. Nu utilizați dispozitivul dacă acesta sau ambalajul a fost deteriorat sau dacă sterilitatea a fost compromisă. Produsul deteriorat poate cauza vătămarea pacientului.
- Pentru pregătirea, funcționarea, avertismentele, măsurile de precauție și întreținerea generatorului IVL și a accesoriilor acestuia, consultați *Manualul de utilizare a generatorului și a cablului de conectare IVL*.

Măsuri de precauție

- Efectuați toate manipulările dispozitivului sub ghidare fluoroscopică adecvată.
- Utilizați numai mediul de umflare recomandat pentru baloane.
- Trebui să administreze de către medic tratament anticoagulant adecvat.
- Decizia privind utilizarea protecției distale trebuie luată pe baza evaluării de către medic a morfologiei leziunii de tratament.
- Trebue să aveți grijă să nu îndoiti cateterul. În cazul în care se produce o îndoitură, scoateți dispozitivul și pregătiți un dispozitiv nou.
- În cazul în care este imposibil să se umfle sau să se mențină presiunea, scoateți cateterul și utilizați un dispozitiv nou.
- În cazul în care cateterul pare să nu furnizeze impulsurile de presiune acustică pentru litotripsie, scoateți-l și înlocuiți-l cu un alt cateter.
- Trebue să ia măsuri de precauție atunci când se manipulează dispozitivul după expunerea la pacient, de exemplu, după contactul cu săngele. Produsul utilizat este considerat material biologic periculos și trebuie eliminat în mod corespunzător, conform protocolului spitalicesc.

Beneficii clinice preconizate

Următoarele date reprezentate provin de la cateterele ILV periferice Shockwave M⁵⁺/S⁴ cu care cateterul IVL periferic Shockwave E⁸ este echivalent.

Beneficiile clinice ale sistemului IVL periferic atunci când este utilizat conform indicațiilor pentru dilatarea cu balonul, la presiune joasă, asistată de litotripsie, a arterelor periferice calcificate și stenotice, la pacienții pentru care este recomandată terapia percutanată includ: (1) stenoza reziduală finală <50%; (2) incidentă redusă a disecțiilor care limitează fluxul la momentul angiografic final; și (3) absența evenimentelor adverse majore (EAM) nou-apărute într-un interval de 30 de zile, inclusând: decesul, revascularizarea membrului țintă și amputarea neplanificată a membrului țintă (deasupra gleznei).

Studiul Disrupt PAD III a fost un studiu global prospectiv, multicentric, simplu orb, randomizat de investigație clinică a sistemului de litotripsiș intravasculară (IVL) periferică Shockwave. Obiectivul studiului randomizat a fost evaluarea siguranței și eficacității IVL utilizate în combinație cu un balon cu înveliș medicamentat (DCB) în comparație cu angioplastia transluminală percutanată (ATP) standard utilizată în combinație cu un DCB pentru tratarea arterelor femuro-poplitee moderat și sever calcificate. Studiul a fost conceput pentru înscrirea unui număr minim de 334 de subiecți și până la 400 de subiecți evaluabili din până la 60 de centre la nivel mondial. Criteriul final de evaluare primar privind eficacitatea a fost succesul procedural definit ca stenoza reziduală ≤30% fără disecție care limitează fluxul (≥ grad D) înainte de DCB sau de aplicarea unui stent, conform evaluării de către laboratorul central pentru angiografie. Criteriul final de evaluare secundar bazat pe probabilitatea a fost permeabilitatea primară la 12 luni definită ca absența revascularizării leziunii întări (TLR) determinată clinic și absența restenozei determinată prin ecografie duplex (DUS) sau stenoza <50% determinată prin angiogramă. Alte criterii finale de evaluare secundare care trebuiau evaluate la 30 de zile, 6, 12 și 24 de luni au inclus evenimente adverse majore (EAM), revascularizarea leziunii întări determinată clinic (CD-TLR), indexul glezăne-brat (IGB), categoria Rutherford și măsurile calității vieții (QoL) (EQ-5D și chestionarul privind afectarea mersului (WQoL)). Un EAM a fost definit ca necesitatea revascularizării chirurgicale de urgență a membrului întări, amputarea majoră neplanificată a membrului întări (deasupra gleznei), tromb simptomatic sau embolii distale care necesită mijloace chirurgicale, mecanice sau farmacologice pentru îmbunătățirea fluxului și prelungesc spitalizarea, precum și perforări care necesită o intervenție, inclusiv aplicarea unui stent de urgență. Setul de date pentru analiza primară a fost populația din intenția de tratament (IDT). Laboratoare centrale independente au furnizat o evaluare imparțială a tuturor imaginilor utilizate în evaluările criteriilor finale iar un Comitet independent pentru evenimente clinice (CEC) a evaluat toate EAM, revascularizările și decesele.

Tabelul 1. Datele privind criteriul final de evaluare primar RCT (Studiul Clinic Randomizat) pentru PAD III

Criteriu final de evaluare primar ¹	IVL N=153	ATP N=153	Valoare P
Succes procedural ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Ipoteza este testată utilizând testul exact Fisher cu alfa unilateral q=0,025.			
2. Succesul procedural este definit ca stenoza reziduală ≤30% fără disecție care limitează fluxul (≥ grad D) înainte de DCB sau de aplicarea unui stent de către laboratorul central pentru angiografie. Un total de 279 de subiecți au avut imagini angiografice analizabile (IVL 146 față de 133 ATP).			

Studiul observațional Disrupt PAD III (PAD III OS) a fost un studiu de registru global, prospectiv, multicentric, cu o singură ramură de tratament al sistemului de litotripsiș intravasculară (IVL) periferică Shockwave. Obiectivul acestui studiu a fost evaluarea performanței acute în condiții reale a IVL în tratamentul arterelor periferice calcificate, stenotice. Studiul a fost conceput inițial pentru înscrirea unui număr maxim de 250 de subiecți din până la 60 de centre la nivel mondial. Sponsorul a ales să crească mărimea eșantionului la 1500 de subiecți pentru a permite registrul larg și analize la nivel de sub-grupuri în cazul mai multor leziuni cu utilizarea cateterelor M⁵ și/sau S⁴.

Criteriul final de evaluare primar privind eficacitatea a fost succesul procedural definit ca stenoza reziduală ≤30% fără disecție care limitează fluxul (≥ grad D), conform evaluării de către laboratorul central pentru angiografie. Un laborator central pentru angiografie independent a furnizat o evaluare imparțială a tuturor investigațiilor imagistice utilizate în aprecierea criteriilor finale de evaluare.

Tabelul 2. Datele privind criteriul final de evaluare primar pentru PAD III OS

Succes procedural (Final) - la nivel de subiect ¹	N=1262
Da	69,4 % (772/1112)
Nu	30,6 % (340/1112)
Succesul procedural (final) - la nivel de leziune ²	N=1531
Da	73,0 % (998/1367)
Nu	27,0 % (369/1367)

1. Succesul procedural al subiectului se consideră a fi atins atunci când toate leziunile tratate ale unui subiect îndeplinesc criteriile de succes procedural.
2. Succesul procedural este avut în vedere la leziunile care au prezentat o stenoza reziduală finală ≤30% și un grad final de disecție sub gradul D.

Observație: 1367 este numărul total de leziuni cu imagini angiografice analizabile pentru evaluarea rezultatelor privind criteriul final de evaluare primar.

Studiul Disrupt PAD* a fost un studiu prospectiv, multicentric, cu o singură ramură de tratament, desfășurat în Australia, Noua Zeelandă și SUA, conceput pentru evaluarea siguranței și performanței sistemului IVL Shockwave M⁵ în tratarea arterelor periferice calcificate.

Toți subiecții au fost eligibili pentru evaluarea criteriului final de evaluare primar privind siguranța (Tabelul 3). Niciun subiect nu a prezentat niciun EAM, ceea ce a avut ca rezultat o rată EAM într-un interval de 30 de zile de 0,0 % (0/37). Din cele 52 de leziuni întări, 48 (92,3 %) au prezentat imagini angiografice evaluabile la momentul final pentru analiza criteriului final de evaluare primar privind eficacitatea. Succesul tehnic a fost obținut la nivelul a 89,6 % (43/48) dintre leziunile întări. Cele cinci (5) leziuni rămase au prezentat stenoza reziduală >30%; niciuna nu a prezentat disecție care limitează fluxul la momentul final.

Tabelul 3. Rezultatele privind criteriul final de evaluare a PAD* la 30 de zile

Măsură	Statistică % (n/N)
Criteriu final de evaluare primar privind siguranța Eveniment EAM	0,0 % (0/37)
Necesitatea revascularizării chirurgicale de urgență a membrului întări	0,0 % (0/37)
Amputarea majoră neplanificată a membrului întări (deasupra gleznei)	0,0 % (0/37)
Tromb simptomatic sau embolie distală ¹	0,0 % (0/37)
Perforări necesitând intervenție pentru rezolvare, incluzând aplicarea unui stent de urgență	0,0 % (0/37)
Criteriu final de evaluare primar privind eficacitatea Succes tehnic final ²	89,6 % (43/48)

1. Definite ca semne/simptome clinice de tromb sau embolie distală detectate în membrul tratat în zona leziunii tratate sau distal față de această, după procedura inițială, sau identificate prin angiografie, care necesită mijloace chirurgicale, mecanice sau farmacologice pentru îmbunătățirea fluxului și prelungesc spitalizarea.
2. Succesul tehnic: stenoza reziduală finală ≤30% fără disecție care limitează fluxul (≥ grad D) la nivelul leziunii, conform evaluării de către laboratorul central pentru angiografie.

Reacții adverse

Reacțiile adverse posibile, aceleași ca în cazul unei angioplastii standard, includ:

- Durere la locul de acces
- Reacție alergică la mediul de contrast, la tratamentul anticoagulant și/sau antitrombotic
- Disecție arterială
- Perforare sau ruptură arterială
- Spasm arterial
- Fistulă arteriovenoasă
- Complicații legate de sângerări
- Deces
- Embolii (aer, țesut, tromb, sau embolii aterosclerotice)
- Operație de bypass arterial de urgență sau non-urgență
- Complicații la locul de intrare

- Ruptură a firului de ghidare sau a oricărei componente a dispozitivului, care poate sau nu să ducă la embolie cauzată de dispozitiv, râñiri grave sau intervenții chirurgicale
- Hematom la locul (locurile) de acces vascular
- Hemoragie
- Hipertensiune arterială/Hipotensiune arterială
- Infecție/septicemie
- Ischemie
- Introducerea unui stent
- Pseudoanevrism
- Insuficiență renală
- Restenoza segmentului tratat
- Edem/soc pulmonar
- Ocluzie totală a arterei periferice
- Complicații vasculare care pot prelungi procedura și/sau pot necesita reparații chirurgicale (conversie la chirurgie deschisă)

Riscurile identificate ca fiind unice pentru dispozitiv și utilizarea acestuia:

- Reacție alergică/imunologică la materialul (materialele) cateterului sau stratului de acoperire
- Defecțiune sau nefuncționare a dispozitivului

Pași procedurali

Atenție: Consultați Manualul de utilizare a generatorului și a cablului de conectare IVL pentru pregătirea, utilizarea, avertizările, precauțiile și întreținerea generatorului IVL și a cablului de conectare IVL.

Pregătire

1. Se pregătește locul de inserție utilizând tehnica sterilă standard.
2. Realizați accesul vascular utilizând locul de acces preferat de medic.
3. Amplasați o teacă de introducere de dimensiune adecvată.
 - a. Pentru acces radial, utilizați teacă preferată de lungime adecvată pentru a ajunge în zona de tratament întări.
4. Selectați o dimensiune a cateterului cu balon de raport 1,1:1 pe baza diagramei de conformitate a balonului (de mai sus) și a diametrului vasului de referință. Dacă nu este disponibil un raport de dimensiune 1,1:1, trebuie utilizat cel mai mare diametru de balon.
5. Verificați dacă eticheta produsului corespunde cateterului selectat la pasul anterior.
6. Inspectați bariera sterilă și asigurați-vă că este intactă.
7. Deschideți bariera sterilă îndepărând clapa albă de pe punga transparentă.
8. Introduceți cu grija și aseptic cateterul în câmpul steril.
9. Pregătiți balonul folosind tehnica standard. Umpleți o seringă de 20 cc (ml) cu 5 cc (ml) de soluție salină/mediu de contrast, în proporție de 50/50. Ataşați seringă la orificiul de umflare de pe conectorul cateterului. Trageți vid de cel puțin 3 ori, eliberând vid pentru a permite lichidului să înlocuască aerul din cateter.
10. Umpleți dispozitivul de umflare/dezumflare cu 10 cc (ml) de soluție salină/mediu de contrast, în proporție de 50/50. Deconectați seringă și conectați dispozitivul de umflare/dezumflare la portul de umflare al conectorului cateterului, asigurându-vă că nu este introdus aer în sistem.
11. Spălați portul firului de ghidare cu soluție salină.
12. Scoateți teacă de protecție de pe cateter.
13. Udați balonul și tubul distal cu soluție salină sterilă pentru a activa stratul hidrofil.
14. Introduceți cablul de conectare IVL într-un manșon steril sau în învelișul sondei.
15. Scoateți dopul de la capătul proximal și ataşați conectorul cateterului IVL (a se vedea Figura 1) la cablul de conectare IVL.
16. Ataşați cealaltă parte a aceluiasi cablu de conectare IVL la generatorul IVL.

Atenție: Nu apăsați butonul de terapie decât dacă balonul este umplut cu 50 % soluție salină/50 % mediu de contrast, deoarece altfel balonul se poate deteriora.

Introducerea cateterului IVL la locul tratamentului

1. Avansați firul de ghidare de 0,014" (0,36 mm) prin locul de tratament.
2. Încărcăți cateterul IVL pe lungimea de schimb (300 cm) a firului de ghidare de 0,014" (0,36 mm) și prin teacă, și avansați balonul până la locul de tratament.
3. Poziționați balonul la locul de tratament folosind benzile de marcare pentru a ajuta la poziționare.

Tratarea locului prin litotripsie

- După ce este poziionat cateterul IVL, înregistrați poziția prin fluoroscopie.
- Dacă poziția este incorrectă, reglați balonul IVL în poziția corectă.
- Umflați balonul, între 2,0 atm și 4,0 atm, pentru a vă asigura că există un contact complet cu peretele vasului.
OBSERVAȚIE: Litotripsia nu trebuie administrată dacă balonul este umflat la >4 atm, deoarece nu există nicio creștere a ultrasunetelor de ieșire, iar presiunea mai mare în timpul tratamentului poate crește riscul de pierdere a presiunii din balon.
- Administrați tratamentul IVL (până la 40 de impulsuri) conform diagramei de sevențe a sistemului IVL apăsând butonul de tratament de pe cablul de conectare IVL.
- Umflați balonul la presiunea nominală conform diagramei de conformitate a balonului (de mai sus) și înregistrați răspunsul leziunii sub fluoroscopie.
- Dezumblați balonul și așteptați cel puțin 10 secunde pentru a restabili fluxul sanguin.
- Repetați pașii 3, 4, 5 și 6 pentru cicluri suplimentare de tratament, până când leziunea este suficient dilatătă sau în cazul în care cateterul este repoziționat.

- Se pot efectua cicluri de tratament suplimentare dacă este necesar. Dacă sunt necesare mai multe umflări din cauza unei lungimi a leziunii mai mari decât lungimea balonului IVL, suprapunerea recomandată a balonului este de cel puțin 1 cm pentru a preveni erorile de localizare. Cu toate acestea, trebuie să aveți grijă să nu depășiți 240 de impulsuri în același segment de tratament.
- Efectuați o arterogramă de finalizare pentru a evalua rezultatul după tratamentul IVL.
- Confirmăți că balonul este complet dezumflat înainte de a scoate cateterul IVL.
- Scoateți cateterul IVL. Dacă există dificultăți în înălțurarea dispozitivului prin supapa hemostatică datorită lubrifiantului, apucați ușor cateterul cu un tifon steril.
- Controlați toate componentele pentru a vă asigura că este intact cateterul. Dacă apare o defecțiune a dispozitivului sau se observă defecțiuni atunci când este controlat, spălați lumenul firului de ghidare și curățați suprafața exterioară a cateterului cu soluție salină, depozitați cateterul într-o punjă de plastic închisă și contactați Shockwave Medical, Inc. pentru instrucțiuni suplimentare.

Atenție: După scoaterea din organism, cateterul IVL trebuie reintrodus într-o (1) dimensiune de teacă mai mare decât compatibilitatea tecii etichetată după utilizarea inițială (adică, după îndepărțarea cateterului IVL): Teaca de introducere 6 F trebuie utilizată cu un balon de 2,5 – 4,0 mm; teaca de introducere 7 F trebuie utilizată cu un balon de 5,0 – 6,0 mm).

Informarea pacienților

Medicii ar trebui să recomande pacienților să solicite imediat asistență medicală pentru semnele și simptomele scăderii fluxului sanguin periferic. Nu există limite cunoscute pentru activitățile zilnice normale. Pacienții trebuie instruiți să respecte regimul medical așa cum este prescris de medicul lor.

Returnarea dispozitivelor

Dacă vreо parte din sistemul IVL Shockwave Medical se defectează înainte sau în timpul unei proceduri, intrerupeți utilizarea și contactați reprezentantul local și/sau trimiteți un email la complaints@shockwavedmedical.com.

Pentru un pacient/utilizator/parte terță din Uniunea Europeană și țările cu un regim de reglementare identic (Regulamentul (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale): dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării acestuia se produce un incident grav, vă rugăm să îl raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității dumneavoastră naționale.

Brevete: www.shockwavedmedical.com/patents

Simbol	Definiție
	Nu reutilizați
	Dispozitiv medical
	Data expirării
	Sterilizat prin iradiere; barieră sterilă unică cu ambalaj protector în exterior
	Sterilizat prin iradiere
	Atenție
	Producător
	Data fabricației
	Producătorul pachetului pentru procedură
	Nu utilizați dacă ambalajul este deteriorat; dacă bariera sterilă este deteriorată, consultați instrucțiunile de utilizare.
	A se păstra uscat
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană
	A se păstra departe de căldură
	Codul lotului
	Număr de catalog
	Nu resterilizați
	Profil de traversare

Simbol	Definiție
	Non-pirogen
	Consultați instrucțiunile de utilizare
	Conține 1 unitate (Conținut: 1)
	Fir de ghidare recomandat
	Recomandări teacă de introducere
	„Over-the-wire” (peste fir)
	Diametrul balonului
	Lungime balon de lucru
	Lungimea de lucru a cateterului (lungime utilizabilă, UL)
	Conformité Européenne
	Brevete. Consultați www.shockwavedmedical.com/patents
	Boala arterială periferică
	Indică o cutie de transport care conține informații despre Identificatorul unic al dispozitivului.
	Importator
	Reprezentant autorizat în Elveția



Systém na intravaskulárnu litotripsi (IVL) Shockwave s katérom na periférnu intravaskulárnu litotripsi (IVL) Shockwave E⁸
Návod na použitie

Na použitie v kombinácii s generátorom a pripájacím káblom na IVL od spoločnosti Shockwave Medical, Inc.

Zamýšľaný účel

Určené použitie systému na periférnu intravaskulárnu litotripsi Shockwave je dilatacia stenotické arterie modifikáciou plaku prítomného v cieľovej arterii s použitím charakteristík pomôcky na modifikáciu steny ciev. Účelom modifikácie väpnika pri zákroku pomocou intravaskulárnej litotripsi je predpriprava stenózy úpravou štruktúry a elastickosti kalcifikovaného plaku pred kompletnej balónikovou dilataciou stenózy pomocou tej istej pomôcky.

Indikácie použitia

Systém na periférnu IVL Shockwave E⁸ je indikovaný na nízkotlakový balónikovú dilataciu leží, vrátane kalcifikovaných leží, v periférnych cievach, vrátane iliackých, femorálnych, iliofemorálnych, popliteálnych a infrapopliteálnych arterií. Táto pomôcka sa nesmie používať na koronárne, karotické ani cerebrovaskulárne arterie.

Cieľová populácia

Systém na periférnu IVL Shockwave Medical je určený na liečbu pacientov s kalcifikovanými stenotickými periférnymi tepnami nad 18 rokov, ktorí sú kandidáti na perkutánu liečbu.

Obsah: Periférny katéter na IVL Shockwave E⁸ (1)

- K dispozícii sú nasledujúce veľkosti balónika (priemer balónika × dĺžka balónika): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm a 6,0 × 80 mm. Každá ponukaná veľkosť má pracovnú dĺžku katétra 150 cm.
- Priemery zloženého balónika sú: 1,37 mm (0,054 palca) max. pre 2,5 mm a 3,0 mm, 1,42 mm (0,056 palca) max. pre 3,5 mm a 4,0 mm a 1,73 mm (0,068 palca) max. pre 5,0 mm a 6,0 mm
- Balónik s priemerom 2,5 – 4,0 mm je kompatibilný so zavádzacím pudzrom veľkosti 5 F, balónik s priemerom 5,0 – 6,0 mm je kompatibilný so zavádzacím pudzrom veľkosti 6 F
 - Na opakované zavedenie použite pudzro jednu (1) veľkosť väčšie, než je označená kompatibilita pudzra po úvodnom použití (t. j., po odstránení katétra IVL: pudz veľkosti 6 F sa má použiť s balónikom s priemerom 2,5 – 4,0 mm, pudz veľkosti 7 F sa má použiť s balónikom s priemerom 5,0 – 6,0 mm).
- Kompatibilné s vodiacim drôtom s priemerom 0,36 mm (0,014 palca) (over-the-wire, OTW) (zavádzanie pomocou drôtu) – 300 cm drót)

Potrebné pomôcky, ktoré nedodáva spoločnosť Shockwave Medical, Inc.

- zavádzacie pudzro veľkosti 5 – 7 F
- vodiaci drôt s priemerom 0,36 mm (0,014 palca) (s dĺžkou 300 cm)
- návlek kábla s dĺžkou 13 cm × 244 cm (5 palcov × 96 palcov)
- indeflátor

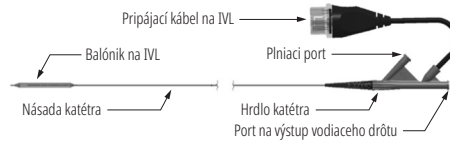
Spôsob dodania

Katéter na IVL sa dodáva sterilizovaný pomocou elektrónového lúča. Katéter na IVL je určený na jednorazové použitie a nemá sa sterilizovať ani používať opakovane. Nesterilizujte ho opakovane, mohlo by to viesť k poškodeniu pomôcky a následnému poraneniu pacienta. Pomôcku nepoužívajte opakovane, mohlo by to viesť ku krízovej kontamínaci a následnému poraneniu pacienta. Pred použitím dôkladne skontrolujte všetky obaly, či nie sú chybňi alebo poškodené. Ak zistíte akékoľvek poškodenie stiernej bariéry, pomôcku nepoužívajte. Táto pomôcka nemusí správne fungovať a mohlo by dojst' k poraneniu pacienta. Katéter na IVL skladuje na chladnom, tmavom a suchom mieste. Skladovanie pomôcky v extrémnych podmienkach môže mať vplyv na jej fungovanie a viesť k poraneniu pacienta.

Opis pomôcky

Katéter na IVL je patentovaná pomôcka na litotripsi vykonávanú prostredníctvom periférneho tepnového systému dolných končatín v miestach, v ktorých je inak liečba kalcifikovanej stenózy veľmi náročná. Pomôcka na litotripsi po spustení začne v mieste liečby vytvárať akustické tlakové impulzy, ktoré narúšajú väpník usadený v ležii a umožňujú tak následnú dilataciu stenózy periférnych ciev pomocou tlaku vytvoreného balónikom. Katéter na IVL obsahuje integrovaný balónik s radom integrovaných výžarovačov litotripsi, ktoré vysielajú akustické tlakové impulzy do určeného miesta. Celý systém tvorí katéter na IVL, pripájací kábel na IVL a generátor na IVL.

Katéter na IVL je dostupný v šiestich (6) veľkostach: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm a 6,0 × 80 mm. Periférny katéter na IVL E⁸ je kompatibilný, so zavádzacím pudzrom veľkosti 5 – 6 F a jeho pracovná dĺžka je 150 cm. Komponenty katétra na IVL sú popísané na obrázku 1 nižšie.



Obrázok 1. Periférny katéter na IVL Shockwave E⁸

Násada periférneho katétra na IVL Shockwave E⁸ obsahuje plniaci lumen, lumen na vodiaci drôt a výžarovače litotripsi. Inflačný lumen sa používa na plnenie a vyprázdňovanie balónika kombináciou fyziologického roztoku a kontrastnej látky v pomere 50:50. Lumen vodiaceho drôtu umožňuje použiť vodiaceho drôtu s priemerom 0,36 mm (0,014 palca) na uľahčenie zavedenia katétra do oblasti cieľovej stenózy a cez ňu. Ide o systém so zavádzaním pomocou drôtu (over-the-wire, OTW), s násadou s pracovnou dĺžkou 150 cm, a je preň indikovaný vodiaci drôt s výmennou dĺžkou (300 cm). V rámci pracovnej dĺžky balónika sú umiestnené výžarovače, ktoré produkujú akustické tlakové impulzy. Balónik sa nachádza v blízkosti distálnej špičky katétra. Dve röntgenovo kontrastné označovacie pásky na balóniku vymedzujú dĺžku balónika a slúžia ako orientačné body pri jeho zavádzaní počas liečby. Balónik slúží ako roztiahnutý segment so znáomou dĺžkou a priemerom pri špecifickom tlaku. Proximálne hrdlo má tri porty: jeden na nafukovanie a vypukovanie balónika, jeden pre lumen na vodiaci drôt a jeden na pripájací kábel na IVL.

Pomôcky potrebné na zárok pomocou IVL

Katéter na IVL je nutné používať vyhradne s generátorom na IVL, pripájacím káblom na IVL a jeho príslušenstvom. Pokyny týkajúce sa prípravy, ovládania, varovania, bezpečnostných opatrení a údržby generátora na IVL a pripájacieho kábla na IVL nájdete v používateľskej príručke pre generátor a pripájací kábel na IVL od spoločnosti Shockwave Medical, Inc.

Tabuľka poddajnosti pre balónik katétra na periférnu IVL Shockwave E8

Tlak	2,5 × 80 mm	3,0 × 80 mm	3,5 × 80 mm	4,0 × 80 mm	5,0 × 80 mm	6,0 × 80 mm
atm – kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

POZNÁMKA: 2 – 4 atm je tlak v balóniku pri liečbe litotripsi. 4 atm je nominálny tlak v balóniku a tlak po liečbe. 6 atm je RBP (menovitý tlak prasknutia) balónika.

Tabuľka sekvenčí pre periférny systém na IVL Shockwave E8

Počas liečby je potrebné dodržiavať nižšie uvedenú sekvenčiu impulzov periférneho systému na IVL Shockwave E⁸. Používajte vyhradne sekvenčie impulzov uvedené nižšie v tabuľke sekvenčí pre systém na IVL. Zavedením katétra na IVL E⁸ ľubovoľnej veľkosti do generátora IVL ho automaticky naprogramujete na nasledujúce poradie liečby:

Frekvencia liečby	2 Hz (1 impulz na 0,5 sekundy)
Maximálny počet po sebe idúcich impulzov (1 cyklus)	40 impulzov
Minimálna dĺžka prestávky	10 sekúnd
Maximálny celkový počet impulzov na katéter	400 impulzov

Ak sa používateľ pokúsi podať viac ako maximálny povolený počet impulzov, generátor na IVL je naprogramovaný tak, aby sa automaticky zastavil. Ak chcete podávanie impulzov obnoviť, než budete pokračovať v liečbe, počkajte aspoň počas minimálneho času zastavenia. Na obnovenie liečby je potrebné uvoľniť tlacidlo liečby a potom ho opäť stačiť. Viac informácií nájdete v používateľskej príručke pre generátor a pripájací kábel na IVL.

Po dosiahnutí maximálneho počtu impulzov podľa zobrazenia na generátore sa katéter nesmie ďalej používať. Ak je potrebné v liečbe pokračovať, zlikvidujte tento katéter a pripravte si nový.

Upozornenie: Neprekračujte 240 impulzov v tom istom liečenom segmente.

Kontraindikácie použitia

Systém na IVL je kontraindikovaný pre nasledujúce prípady:

- Nie je možné previeciť vodiaci drôt veľkosti 0,36 mm (0,014 palca) cez liežu.
- Táto pomôcka neslúži na liečbu restenózy v stente.
- Táto pomôcka sa nesmie používať na koronárne, karotické ani cerebrovaskulárne arterie.

Varovania

- Táto pomôcka je určená len na jednorazové (jedno) použitie. NESTERILIZUJTE ani NÉPOUŽÍVAJTE opakovane.
- Pomôcku nepoužívajte po uplynutí dátumu expirácie uvedenom na štítku. Pomôcku po uplynutí dátumu expirácie môže spôsobiť poranenie pacienta.
- Pripájací kábel na IVL vždy pred použitím vložte do sterilného pudzera.
- Používajte len balóniky, ktorých veľkosť zodpovedá ošetrovanému cieľoviemu.
- Naplňte balónik podľa príslušnej tabuľky poddajnosti. Tlak v balóniku nesmie prekročiť menovitý tlak roztŕhnutia (RBP).
- Katéter posúvajte smerom dopredu alebo dozadu len vtedy, keď je balónik úplne sklenutý vo vákuu. Ak počas manipulácie s ním narazíte na odpor, najprv identifikujte príčinu tohto odporu a ešte potom pokračujte.
- Generátor na IVL používajte v súlade s odporúčanými nastaveniami uvedenými v používateľskej príručke. Nesnažte sa prepísať nastavenia pre maximálny počet impulzov na jednu pomôcku stanovené v tabuľke sekvenčí pre systém na IVL.
- Táto pomôcka je určená výlučne pre lekárov, ktorí sú oboznámení s technikou intervenčných vaskulárnych zádrob.
- Pred použitím tejto pomôcky je potrebné, aby si lekári dôkladne precítali tieto pokyny a porozumeli im.
- Pri používaní pomôcky neaplikujte nadmernú silu alebo krútiaci moment, aby ste nepoškodili komponenty pomôcky a nespôsobili zranenie pacienta.
- Pred použitím skontrolujte všetky komponenty výrobku a ich obaly. Ak sú pomôcku alebo jej obal poškodené alebo je narušená ich sterilita, pomôcku nepoužívajte. Poškodený výrobok by mohol spôsobiť poranenie pacienta.
- Pokyny týkajúce sa prípravy, ovládania, varovania, bezpečnostných opatrení a údržby generátora na IVL a pripájacieho kábla na IVL nájdete v používateľskej príručke pre generátor a pripájací kábel na IVL.

Bezpečnostné opatrenia

- Pri manipulácií so všetkými pomôckami používajte primeraný fluoroskopické navádzanie.
- Na naplnenie balónika používajte vyhradne odporúčané médium.
- Lekár musí pacientovi podať vhodnú antikoagulačnú liečbu.
- Na základe posúdenia morfológie lezie vytvorennej pri liečbe lekár rozhodne o použití ochrany distálneho konca.
- Dajte pozor, aby nedošlo k ohnutiu katétra. V prípade ohnutia ho odstráňte a nahradte novým.
- V prípade problémov s plnením alebo zachovaním tlaku katéter odstráňte a nahradte ho novým.
- Ak sa zráža, že katéter nedodáva akustické tlakové impulzy, odstráňte ho a nahradte ho novým.
- Pri manipulácii s pomôckou, ktorá bola v kontakte s telom pacienta, napríklad s jeho krvou, budte opatrní. Použitý produkt sa považuje za biologicky nebezpečný materiál a musí sa náležite zlikvidovať v súlade s nemocničným protokolom.

Odčítané klinické prínosy

Nasledujúce uvedené údaje sú z periférnych katétrov na IVL Shockwave M⁵⁺/S⁴, pre ktoré je periférny katéter na IVL Shockwave E⁸ ekvivalentom.

Klinické prínosy systému na periférnu IVL, keď sa používa podľa určenia na nízkotlakový balónikovú dilataciu kalcifikovaných stenotických periférnych tepien s využitím litotripsi v pacientov, ktorí sú kandidáti na perkutánu liečbu, zahrňajú: (1) konečnú reziduálnu stenózu < 50 %; (2) nízky výskyt dišekcie obmedzujúcej tok v koncovom angiografickom časom bode a (3) absenciu nového nástupu závažných nežiaducích udalostí (MAE) po 30 dňoch, vrátane: smrti, revascularizácie cieľovej končatiny a neplánovanej amputácie cieľovej končatiny (nad členkom).

Štúdia Disrupt PAD III bolo globálne, prospektívne, multicentrické, jednoducho zaslepene randomizované klinické skúšanie systému na periférnu intravaskulárnu litotripsi (IVL) Shockwave. Cieľom tejto randomizovanej štúdie bolo vyhodnotiť bezpečnosť a účinnosť IVL v kombinácii s liekom potiahnutým balónikom (drug-coated balloon, DCB) oproti štandardnej perkutánej transluminálnej angioplastike (PTA) použitéj v kombinácii s DCB na liečbu stredne a ľahko kalcifikovaných femoropopliteálnych arterií. Štúdia bola navrhnutá na zaraďenie minimálne 334 účastníkov a až do 400 hodnotiteľných účastníkov zo 60 globálnych pracovisk.

Primárny koncový bod účinnosti bola úspešnosť zákroku definovaná ako reziduálna stenóza $\leq 30\%$ bez disiekcie obmedzujúcej tok (≥ typ D) pred DCB alebo stentováním podľa angiografického centrálneho laboratória. Aktívny sekundárny koncový bod bola primárna priechodnosť po 12 mesiacoch definovaná ako absencia revaskularizácie cieľovej leží (TLR) v dôsledku klinických príznakov a absencia restenózy stanovenej duplexným ultrazvukom (DUS) alebo angiogramom ako $< 50\%$ stenóza. Ďalšie sekundárne koncové body hodnotené po 30 dňoch, 6, 12 a 24 mesiacov zahŕňali závažné nežiaduce udalosti (major adverse events, MAE), revaskularizáciu cieľovej leží v dôsledku klinických príznakov (clinically-driven target lesion revascularization, CD-TLR), členkovo-brachialný index (ankle brachial index, ABI), Rutherfordovu kategóriu a meranú kvalitu života (quality of life, QoL) (EQ-5D a dotazník o narušení chôdze (Walking Impairment Questionnaire, WIQ)). MAE bola definovaná ako potreba nádzovej chirurgickej revaskularizácie cieľovej končatiny, neplánovaná závažná amputácia cieľovej končatiny (nad členkom), symptomatický trombus alebo distálne embolie vyzadujúce chirurgický, mechanický alebo farmakologický prostriedok na zlepšenie toku a predĺženie hospitalizácie, ako aj perforácie vyzadujúce nejaký základ, vrátane nádzového stentovania. Súbor údajov na primárnu analýzu bola populácia so zámerom liečby (intent-to-treat, ITT). Nezávislé centrálné laboratóriá poskytli nestranné vyhodnotenie všetkých snímok použitých pri hodnotení koncových bodov a nezávislý výber pre klinické príhody (Clinical Events Committee, CEC) posúdil všetky MAE, revaskularizácie a smrti.

Tabuľka 1. Údaje o primárnom koncovom bode v randomizovanom klinickom skúšaní PAD III

Primárny koncový bod ¹	IVL N=153	PTA N=153	P-hodnota
Úspešnosť zákroku ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065

1. Hypotéza je testovaná pomocou Fisherovho exaktného testu s jednostrannou $\alpha=0,025$.
 2. Úspešnosť zákroku je definovaná ako reziduálna stenóza $\leq 30\%$ bez disiekcie obmedzujúcej tok (≥ typ D) pred DCB alebo stentováním podľa angiografického centrálneho laboratória. Celkovo 279 účastníkov malo analyzovateľné angiografické snímky (IVL 146 oproti 133 PTA).

Štúdia Disrupt PAD III pozorovacia štúdia (PAD III OS) bol globálny, prospektívny, multicentrický register s jednou skupinou pre systém na periférnu intravaskulárnu litotripsiu (IVL) Shockwave. Cieľom tejto štúdie bolo vyhodnotiť akútne výkon IVL v reálnom svete pri liečbe kalcifikovaných, stenotických, periférnych arterií. Štúdia bola pôvodne navrhnutá na zaradenie maximálne 250 účastníkov zo 60 globálnych pracovísk. Zadávateľ sa rozhodol zvážiť veľkosť vzorky na 1500, aby to umožnilo veľký register a analýzy podskupín s viacerými ležiami s použitím katetrov M⁵ alebo S⁴.

Primárny koncový bod účinnosti bola úspešnosť zákroku definovaná ako reziduálna stenóza $\leq 30\%$ bez disiekcie obmedzujúcej tok (≥ typ D) podľa angiografického centrálneho laboratória. Nezávislé angiografické centrálné laboratórium poskytlo nestranné vyhodnotenie všetkých snímok použitých na hodnotenie koncových bodov.

Tabuľka 2. Údaje o primárnom koncovom bode v štúdiu PAD III OS

Úspešnosť zákroku (konečná) – úroveň účastníka ¹	N=1262
Áno	69,4 % (772/1112)
Nie	30,6 % (340/1112)
Úspešnosť zákroku (konečná) – úroveň leží ²	N=1531
Áno	73,0 % (998/1367)
Nie	27,0 % (369/1367)

1. Úspešnosť zákroku podľa účastníka sa zvažuje, keď všetky liečené leží u účastníka splňajú kritériá úspešnosti zákroku.
2. Úspešnosť zákroku sa zvažuje pri ležiach, ktoré majú reziduálnu stenózu $\leq 30\%$ a konečný typ disiekcie pod typom D.

Poznámka: 1367 je celkový počet leží s analyzovateľnými angiografickými snímkami na vyhodnotenie výsledkov primárnych koncových bodov.

Štúdia Disrupt PAD⁺ bola prospektívna, multicentrická štúdia s jednou skupinou vykonávaná v Austrálii, na Novom Zélande a v USA určená na vyhodnotenie bezpečnosti a výkonnosti systému na IVL Shockwave M⁵⁺ pri liečbe kalcifikovaných periférnych arterií.

Všetci účastníci sa kvalifikovali na vyhodnotenie primárneho koncového bodu bezpečnosti (tabuľka 3). U žiadneho účastníka sa nevyškyla MAE, čo malo za následok mieru MAE po 30 dňoch 0,0 % (0/37). Z 52 cieľových leží 48 (92,3 %) malo hodnotiteľné angiografické snímky v konečnom koncovom bode na analýzu primárneho koncového bodu účinnosti. Technický úspech sa dosiahol v 89,6 % (43/48) cieľových leží. Vyššajúcich päť (5) leží malo reziduálnu stenózu $> 30\%$, žiadna nemala v konečnom časovom bode disiekciu obmedzujúcu tok.

Tabuľka 3. PAD⁺ Výsledky koncových bodov po 30 dňoch

Meranie	Štatistika % (n/N)
Primárny koncový bod bezpečnosti Udalosť MAE	0,0 % (0/37)
Potreba nádzovej chirurgickej revaskularizácie cieľovej končatiny	0,0 % (0/37)
Neplánovaná závažná amputácia cieľovej končatiny (nad členkom)	0,0 % (0/37)
Symptomatický trombus alebo distálne embolie ¹	0,0 % (0/37)
Perforácie vyzadujúce základ na riešenie, vrátane nádzového stentovania	0,0 % (0/37)
Primárny koncový bod účinnosti Konečná technická úspešnosť ²	89,6 % (43/48)

1. Definovaná ako klinické známky/príznaky trombu alebo distálnej embolie zistené v liečenej končatine v oblasti liečenej leží alebo distálne od nej po indexovom základu, alebo zaznamenané angiografické, ktoré si vyzadujú chirurgické, mechanické alebo farmakologické prostriedky na zlepšenie toku a predĺženie hospitalizácie.
 2. Technická úspešnosť: konečná reziduálna stenóza $\leq 30\%$ bez disiekcie leží obmedzujúcej tok (≥ typ D) podľa hodnotenia angiografického centrálneho laboratória.

Nežiaduce účinky

Možné nežiaduce účinky zodpovedajú nežiaducim účinkom pre standardnú angioplastiku zahrňajú tieto komplikácie:

- bolest v mieste prístupu,
- alergická reakcia na kontrastné médium, antikoagulačnú alebo antitrombotickú liečbu,
- arteriálna disiekcia,
- arteriálna perforácia alebo ruptúra,
- krč tepny,
- arteriovenózna fistula,
- komplikácie súvisiace s krvácaním,
- úmrtie,
- embolie (vzduchové, tkanivové, trombotické alebo aterosklerotické),
- urgentný alebo neurgentný chirurgický základ na tepnový bypass,
- komplikácie v mieste zavedenia,
- zlomenie vodiaceho drôtu alebo niektorého komponentu pomôcky, ktoré môže ale nemusí viest k embolii pomôcky, väznešné poranenie alebo nutnosť chirurgického základu,
- hematóm v mieste prístupu(-ov) do ciev,
- hemorágia,
- hypertenzia/hypotenzia,
- infekcia/sepsa,
- ischémia,
- umiestnenie stentu,
- pseudoaneuryzma,
- zlyhanie obličeja,
- opakovaná stenóza liečeného segmentu,
- šok/edém plúc,
- úplná oklúzia perifernej tepny,
- vaskulárne komplikácie, ktoré môžu predvízať základ alebo ktoré si môžu vyžadovať chirurgickú nápravu (konverzia na otvorený základ).

Riziká vztahujúce sa výhradne na túto pomôcku a jej využívanie:

- alergická/imunologická reakcia na materiál alebo povrchovú úpravu katetra,
- porucha alebo zlyhanie pomôcky.

Procesné kroky

Upozornenie: Pokyny týkajúce sa prípravy, ovládania, varovania, bezpečnostných opatrení a údržby generátora na IVL a pripájacieho kabla na IVL nájdete v používateľskej príručke pre generátor a pripájací kábel na IVL.

Príprava

1. Pripravte miesto zavedenia pomocou štandardnej sterilnej techniky.
2. Vytvorte prístup do ciev v mieste prístupu, ktoré uprednostňuje lekár.
3. Zavedte zavádzacie puzdro vhodnej veľkosti.
 - a. Na radiálny prístup použite uprednostňované puzdro primeranej dĺžky, aby dosiahol cieľové miesto liečby.

4. Vyberte veľkosť balónikového katetra s pomerom 1,1:1 podľa tabuľky súladu (uviedenej vyššie) a priemeru danej ciev. Ak veľkosť v pomeri 1,1 : 1 nie je k dispozícii, má sa použiť balónik s najväčším priemerom.
5. Overte, či sa označenie produktu zhoduje s katetrom vybraným v predchádzajúcom kroku.
6. Skontrolujte sterálnu bariéru, či je neporušená.
7. Sterilnú bariéru otvorte odlepením bieleho výstupku na priehľadnom vrecku.
8. Katéter opatrne a asepticky položte do sterilného pola.
9. Pripravte balónik pomocou štandardnej techniky. Napľňte 20 ml striekačku 5 ml roztokom fyziológického roztoku/ kontrastného média v pomere 50 : 50. Pripojte striekačku k plniaciemu portu na hrdlu katetra. Aspon 3-krát potiahnite regulátor vakuua, aby ste ho uvoľnili a aby vzduch v katétri mohol byť nahradený kvapalinou.
10. Naplňte indeflátor 10 ml roztokom fyziológického roztoku/ kontrastného média v pomere 50 : 50. Odpojte striekačku od plniaceho portu hrdla katetra a nahradte ju indeflátorm tak, aby do systému nevnikol žiadny vzduch.
11. Preplňajte port na zavádzací drôt fyziológickým roztokom.
12. Z katétra odstráňte ochranné puzdro.
13. Navlhčte balónik a distálne násadu sterilným fyziológickým roztokom, aby sa aktivovala hydrofilná povrchová vrstva.
14. Vložte pripájací kábel na IVL do sterilného puzdra alebo krytu sondy.
15. Odstráňte vrchnák z proximálneho konca a pripojte konektor katetra na IVL (pozri obrázok 1) k pripájaciemu kablu na IVL.
16. Druhú stranu tohto pripájacieho kabla na IVL pripojte ku generátoru na IVL.

Upozornenie: Tlačidlo liečby stlačte až vtedy, keď je balónik naplnený 50 % fyziológickým roztokom a 50 % kontrastnou látkou, inak sa môže balónik poškodiť.

Zavedenie katetra na IVL na miesto aplikácie

1. Posúvajte vodiaci drôt s priemerom 0,36 mm (0,014 palca) cez miesto liečby.
2. Nasuňte katéter na IVL na vodiaci drôt s výmennou dĺžkou (300 cm) 0,36 mm (0,014 palca) a cez puzdro a následne zasuňte balónik do miesta liečby.
3. Umiestnite balónik v mieste liečby, príom sa riadte pritom označovacími páskami.

Liečba pomocou litotripsié

1. Po zavedení katetra na IVL zaznamenajte jeho polohu pomocou fluoroskopie.
2. Nasuňte katéter na IVL na vodiaci drôt s výmennou dĺžkou (300 cm) 0,36 mm (0,014 palca) a cez puzdro a následne zasuňte balónik do miesta liečby.
3. Napľňte balónik na 2,0 atm – 4,0 atm, aby sa zaistilo úplné prípnutie k stene ciev.
- POZNÁMKA:* Litotripsiá sa nemá dodávať, ak je balónik naplnený na > 4 atm, pretože sa tým nezvýšuje výstupný ultrazvuk, a vysší tlak počas liečby môže zvýšiť riziko straty tlaku v balóniku.
4. Slačením tlačidla liečby na pripájacom kabli na IVL podajte liečbu IVL (maximálne 40 impulsov) podľa tabuľky sekvenčí pre systém na IVL.
5. Nafúknite balónik na nominálny tlak podľa tabuľky súladu pre balónik (uviedenej vyššie) a pomocou fluoroskopie zaznamenajte reakciu leží.
6. Vykájte balónik a počkajte najmenej 10 sekúnd, aby sa obnovil prietok krvi.
- POZNÁMKA:* Generátor na IVL je naprogramovaný tak, aby vytvoril prestávku minimálnej dĺžky 10 sekúnd po každých dodaných 40 impulsoch.
7. Opakujte kroky 3, 4, 5 a 6 počas ďalších liečebných cyklov dovtedy, kým ležia nie je dostatočne dilatovaná alebo ak je premiestnený katéter.
8. Podľa potreby vykonajte ďalšie liečebné cykly. Ak je dĺžka leží väčšia ako dĺžka balónika na IVL a je preto potrebné ho naplniť viackrát, odporúča sa prekrytie aspon 1 cm, aby ste omylem niektorú časť nevyniechali. Dajte však pozor, aby ste neprekročili 240 impulsov na jeden liečený segment.
9. Po dokončení vyhotovte artériogram, aby ste zhodnili výsledok po liečbe IVL.
10. Pred odstránením katetra na IVL sa presvedčte, či je balónik úplne sfúknutý.
11. Odstráňte katéter na IVL. Ak je odstránenie pomôcky cez hemostatický ventil príliš komplikované kvôli klzkosti, katéter jemne uchopte pomocou sterilnej gázy.
12. Skontrolujte všetky komponenty, či katéter nie je poškodený. Ak pri kontrole zistíte poruchu alebo akékoľvek poškodenie pomôcky, prepláchnite lúmen vodiaceho drôtu a vycistite vonkajší povrch katétra fyziológickým roztokom, katéter uskladnite v zapečatenom plastovom vrecúšku a obráťte sa na spoločnosť Shockwave Medical, Inc., aby vám poradila, ako postupovať ďalej.

Upozornenie: Keď sa katéter na IVL vytiahne z tela, opakovane sa môže zaviesť do puzdra o jednu (1) veľkosť väčšieho, než je označená kompatibilita puzdra po úvodnom použití (t. j., po odstránení katétra IVL: puzdro veľkosti 6 F sa má použiť s balónikom s priemerom 2,5 – 4,0 mm, puzdro veľkosti 7 F sa má použiť s balónikom s priemerom 5,0 – 6,0 mm).

Informovanie pacienta

Lekári musia pacienta poučiť, aby ihneď vyhľadal lekársku pomoc v prípade, že sa u neho prejavia znaky a príznaky zniženého periférneho priesoku krví. Nie sú známe žiadne obmedzenia bežných denných činností. Pacientov je potrebné poučiť, aby dodržiaval liečebný režim predpísaný lekárom.

Vrátenie pomôcok

Ak niektorá časť systému na IVL od spoločnosti Shockwave Medical zlyhá pred zákrokom alebo počas neho, prestaňte ho používať a obráťte sa na miestneho zástupcu alebo pošlite email na adresu complaints@shockwavemedical.com.

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskej únii a v krajinách s rovnakým regulačným režimom (nariadením 2017/745/EÚ o zdravotníckych pomôckach): ak počas použitia tejto pomôcky alebo v dôsledku jej použitia dojde k závažnému incidentu, hľaťte to výrobcovi alebo jeho autorizovanému zástupcovovi a vášmu národnému úradu.

Patenty: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definícia
	Nepoužívať opakovane
	Zdravotnícka pomôcka
	Dátum spotreby
	Sterilizované žiarením, jedna sterilná bariéra s ochranným obalom vonku
	Sterilizované ožarovaním
	Upozornenie
	Výrobca
	Dátum výroby
	Výrobca balíka na zádky
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený. Ak je porušená sterilná bariéra, prečítajte si návod na použitie.
	Uchovávajte na suchom mieste
	Oprávnený zástupca pre Európske spoločenstvo
	Chráňte pred teplom
	Kód dátvy
	Katalógové číslo
	Nesterilizujte opakovane
	Priečny profil

Symbol	Definícia
	Nepyrogénne
	Pozri návod na použitie
	Obsahuje 1 jednotku (Obsah: 1)
	Odporučaný vodiaci drôt
	Odporučané zavádzacie puzdro
	Po vodiacom drôte
	Priemer balónika
	Pracovná dĺžka balónika
	Pracovná dĺžka katétra (používateľná dĺžka)
	Conformité Européenne
	Patenty. Pozri www.shockwavemedical.com/patents
	Periférna arteriálna choroba
	Označuje nosič, ktorý obsahuje informácie o jedinečnom identifikátore zariadenia.
	Dovozca
	Autorizovaný zástupca vo Švajčiarsku



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Írsko

Sistem za intravaskularno litotripsijo (IVL) Shockwave s katetrom za periferno intravaskularno litotripsijo (IVL) Shockwave E⁸
Navodila za uporabo

Za uporabo z generatorjem in priključnim kablom za IVL podjetja Shockwave Medical, Inc.

Predvidena uporaba

Predvidena uporaba sistema za periferno intravaskularno litotripsijo Shockwave je razširitev stenotične arterije s sprememjanjem plaka v ciljni arteriji z uporabo funkcij pripomočka za sprememjanje žilne stene. Uporaba intravaskularne litotripsije za modifikacijo kalcičja pri tem postopku vključuje predhodno spremembo strukture in proznošči kalificiranega plaka, preden se zoženi prehod popolnoma razširi z istim pripomočkom med balonsko dilatacijo.

Indikacije za uporabo

Sistem za periferno IVL Shockwave E⁸ je indiciran za z litotripsijo izboljšano nizkotlačno balonsko dilatacijo lezij, vključno s kalificiranimi lezijami, v perifernem žilju, vključno z iliacalnimi, femoralnimi, iliofemoralnimi, poplitealnimi in infrapoplitealnimi arterijami. Ta pripomoček ni namenjen za uporabo v koronarnih, karotidnih ali cerebrovaskularnih arterijah.

Ciljna populacija

Sistem za periferno IVL Shockwave Medical je namenjen zdravljenju bolnikov s kalificiranimi stenotičnimi perifernimi arterijami pri bolnikih, starejših od 18 let, ki so kandidati za perkutano zdravljenje.

Vsebina: Kateter za periferno IVL Shockwave E⁸ (1)

- Na voljo so naslednje velikosti balonov (premer balona × dolžina balona): 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm in 6,0 × 80 mm. Vsaka od velikosti katetra ima delovno dolžino 150 cm.
- Premeri zloženih balonov so: največ 1,37 mm (0,054") za 2,5 mm do 3,0 mm, največ 1,42 mm (0,056") za 3,5 mm do 4,0 mm in največ 1,73 mm (0,068") za 5,0 mm do 6,0 mm.
- Balon 2,5–4,0 mm je združljiv z uvajalnim tulcem velikosti 5 F, balon velikosti 5,0–6,0 mm je združljiv z uvajalnim tulcem velikosti 6 F.
 - Za ponovno vstavitev po prvi uporabi (tj. po odstranitvi katetra IVL) uporabite tulec, ki je za eno (1) velikost večji od navedene velikosti združljivega tulca: uvajalni tulec velikosti 6 F za uporabo z balonom 2,5–4,0 mm; uvajalni tulec velikosti 7 F za uporabo z balonom 5,0–6,0 mm.
- Združljivo z vodilno žico 0,36 mm (0,014") (OTW (preko žice) – žica dolžine 300 cm).

Pripomočki, ki so zahtevani, vendar jih podjetje Shockwave Medical, Inc. ne dobavlja

- Uvajalni tulec velikosti 5–7 F
- Vodilna žica 0,36 mm (0,014") (dolžina 300 cm)
- Kabelski ovot velikosti 13 cm × 244 cm (5" × 96")
- Pripomoček za polnjenje/praznjenje

Obseg dobave

Kateter za IVL je dobavljen sterilen, kar je doseženo s sterilizacijo z elektronskimi žarki. Kateter za IVL je namenjen samo za enkratno uporabo in ni namenjen za vnovično uporabo ali sterilizacijo. Ne sterilizirajte ga ponovno, saj bi to lahko poškodovalo pripomoček in bolnika. Pripomočka ne uporabljajte znova, saj bi lahko to povzročilo navzkrižno kontaminacijo, ki bi lahko poškodovala bolnika. Pred uporabo temeljito preglejte vso embalažo glede poškodb ali okvar. Ne uporabljajte pripomočka, če opazite kakršne koli znake poškodb ali preboja sterilne pregrade, saj lahko to privede do napačnega delovanja pripomočka in/ali poškodbe bolnika. Kateter za IVL shranjujte na suhem, hladnem in temnem mestu. Shranjevanje pripomočka v ekstremnih pogojih lahko vpliva na delovanje pripomočka in povzroči poškodbe bolnika.

Opis pripomočka

Kateter za IVL je lastniški pripomoček za litotripsijo, ki se dovaja skozi periferni arterijski sistem spodnjih okončin do mesta kalificirane stenoze, ki bi jo bilo dragoča težko zdraviti. Dovajanje energije pripomočku za litotripsijo ustvari impuls akustičnega tlaka na ciljnem mestu zdravljenja, s čimer zdrobi kalcij v leziji in omogoči kasnejšo dilatacijo stenoznega dela periferne arterije z nizkim tlakom balona. Kateter za IVL je sestavljen iz integriranega balona z nizom integriranih litotropskih oddajnikov za lokalizirano dovajanje impulsov akustičnega tlaka. Sistem je sestavljen iz katetra za IVL, priključnega kabla za IVL in generatorja za IVL. Kateter za IVL je na voljo v šestih (6) velikostih: 2,5 × 80 mm, 3,0 × 80 mm, 3,5 × 80 mm, 4,0 × 80 mm, 5,0 × 80 mm, 6,0 × 80 mm. Kateter za periferno IVL E⁸ je združljiv z tulci velikosti 5 ali 6 F in ima delovno dolžino 150 cm. Na sliki 1 spodaj si lahko ogledate komponente katetra za IVL.



Slika 1: Kateter za periferno IVL Shockwave E⁸

Tulec katetra za periferno IVL Shockwave E⁸ vsebuje napihljivo svetlico, svetljivo vodilne žice in oddajnike za litotripsijo. Napihljiva svetlica se uporablja za napihovanje in praznjenje balona z zmesjo fiziološke raztopine in kontrastnega sredstva v razmerju 50 : 50. Svetlica vodilne žice omogoča uporabo vodilne žice 0,36 mm (0,014") za lažje pomikanje katetra do ciljne stenoze in nato skozi ciljno stenozo. Sistem je zasnovan za uvažanje preko žice (OTW, "over-the-wire") s 150 cm delovne dolžine tulca, zato je indicirana dolžina vodilne žice za izmenjavo (300 cm). Oddajniki so postavljeni znotraj delovne dolžine balona za dovajanje impulsov akustičnega tlaka. Balon je nameščen blizu distalne konice katetra. Dva radioneprepustna označevalna pasova v balonu označujejo dolžino balona za pomoč pri namestitvi balona med zdravljenjem. Balon je zasnovan tako, da ima razširljiv segment z znano dolžino in premerom pri specifičnem tlaku. Proksimalni nastavek ima tri odprtine: eno za napihovanje/praznjenje balona, eno za svetlico vodilne žice in eno za priklop na priključni kabel za IVL.

Zahtevani pripomočki za postopek IVL

Kateter za IVL je treba uporabljati samo z generatorjem za IVL, priključnim kablom za IVL in njegovo dodatno opremo. Za pripravo, delovanje, opozorila, previdnostne ukrepe in vzdrževanje priključnega kabla za IVL in generatorja za IVL glejte *priročnik za uporabnike generatorja in priključnega kabla za IVL* podjetja Shockwave Medical, Inc.

Preglednica podajnosti balona katetra za periferno IVL Shockwave E8

Tlak atm / kPa	2,5 × 80 mm Ø (mm)	3,0 × 80 mm Ø (mm)	3,5 × 80 mm Ø (mm)	4,0 × 80 mm Ø (mm)	5,0 × 80 mm Ø (mm)	6,0 × 80 mm Ø (mm)
2 / 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 / 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 / 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 / 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 / 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

OPOMBA: 2–4 atm je tlak v balonu za litotripsijo. 4 atm je nazivni tlak v balonu in tlak po zdravljenju. 6 atm je RBP (nazivni razpočni tlak) balona.

Preglednica zaporedja sistema za periferno IVL Shockwave E8

Med zdravljenjem s sistemom za periferno IVL Shockwave E⁸ je treba upoštevati spodaj navedeno število impulsov. Ne uporabljajte zaporedij impulsov, ki niso navedena v spodnji preglednici zaporedja sistema za IVL. Vstavitev katetra za IVL E⁸ katere koli velikosti v generator za IVL ga samodejno programira z naslednjim zaporedjem zdravljenja:

Frekvence zdravljenja	2 Hz (1 impuls vsake 0,5 sekunde)
Največje število neprekinitnih impulsov (1 cikel)	40 impulsov
Najkrajši čas premora	10 sekund
Največje skupno število impulsov na kateter	400 impulsov

Če uporabnik poskuša dovesti več kot največje dovoljeno število neprekinitnih impulsov, je generator za IVL zasnovan tako, da se samodejno zaustavi. Za nadaljevanje dovajanja impulsov počakajte, da poteka vsaj najkrajši čas premora, preden nadaljujete z zdravljenjem. Spustite in znova pritisnite gumb za zdravljenje, da nadaljujete z zdravljenjem. Za dodatne informacije glejte *priročnik za uporabnike generatorja in priključnega kabla za IVL*.

Če je maksimalno število impulsov doseženo, kot je prikazano na generatorju, kateter ni več mogoče uporabljati. Če je potrebno nadaljnje zdravljenje, ta kateter zavrzite in uporabite novega.

Pozor: V enem segmentu zdravljenja ne smete preseči 240 impulsov.

Kontraindikacije za uporabo

Sistem za IVL je kontraindiciran v naslednjih primerih:

1. Preko lezije ni mogoče pomakniti vodilne žice velikosti 0,36 mm (0,014").
2. Ta pripomoček ni namenjen za zdravljenje vnovične stenoze v stentu.
3. Ta pripomoček ni namenjen za uporabo v koronarnih, karotidnih ali cerebrovaskularnih arterijah.

Opozorila

1. Ta pripomoček je namenjen samo za enkratno uporabo. PREPOVEDANA je ponovna sterilizacija in/ali ponovna uporaba.
2. Ne uporabljajte pripomočka, če mu je potekel rok uporabe na oznaki. Uporaba izdelka s poteklim rokom lahko povzroči poškodbe bolnikov.
3. Priključni kabel za IVL pred uporabo vedno vstavite v sterilni ovoj.
4. Uporabljajte le balon, katerega velikost je primerna za žilo, ki jo zdravite.
5. Napolnil balon skladno s preglednico podajnosti balona. Tlak balona ne sme preseči nazivnega razpočnega tlaka (RBP oz. Rated Burst Pressure).
6. Katetra ne pomikajte naprej ali nazaj, če balon ni povsem izpraznjen pod vakuumom. Če med pomikanjem katetra naletite na upor, ugotovite vzrok upora pred nadaljevanjem.
7. Generator za IVL uporabljajte skladno s pripomočnimi nastavtvami, kot je navedeno v priročniku za uporabnike. Ne poskušajte preglestiti omejitve števila impulsov v živiljenjski dobi pripomočka, kot to določa preglednica zaporedja sistema za IVL.
8. Ta pripomoček smejo uporabljati samo zdravniki, ki so seznanjeni z intervencijskimi vaskularnimi postopki.
9. Zdravniki morajo prebrati in razumeti ta navodila pred uporabo pripomočka.
10. Pri uporabi tega pripomočka ne uporabljajte pretirane sile/navora, saj lahko s tem poškodujete komponente pripomočka in bolnika.
11. Pred uporabo preglejte vse komponente izdelka in embalažo. Pripomočka ne uporabljajte, če je pripomoček ali embalaža poškodovana ali če je bila sterilnost ogrožena. Poškodovan izdelek lahko poškoduje bolnika.
12. Za pripravo, uporabo, opozorila, previdnostne ukrepe in vzdrževanje generatorja za IVL in njegove dodatne opreme glejte *priročnik za uporabnike generatorja in priključnega kabla za IVL*.

Previdnostni ukrepi

1. Vsa premikanja pripomočka izvajajte z ustreznim fluoroskopskim nadzorom.
2. Za polnjenje balona uporabljajte samo priporočena sredstva.
3. Zdravnik mora zagotoviti ustrezno antikoagulacijsko zdravljenje.
4. Odločitev glede uporabe distalne zaščite naj se izvede na podlagi zdravnikove ocene morfološije zdravljenje lezije.
5. Pazite, da katetra ne prepognete. Če kateter prepognete, ga odstranite in pripravite novega.
6. Če ne morete napolnit balona ali vzdrževati tlaka, odstranite kateter in uporabite nov pripomoček.
7. Če ni videti, da kateter dovaja impuls akustičnega tlaka za litotripsijo, ga odstranite in zamenjajte z drugim.
8. Pri delu s pripomočkom, ki je bil izpostavljen bolniku, npr. s krvjo, morate biti zelo previdni. Uporabljeni izdelek je obravnavan kot biološko nevaren material in ga je treba skladno s protokoli bolnišnice pravilno zavreči.

Pričakovane klinične koristi

V nadaljevanju so predstavljeni podatki za katetre za periferno IVL Shockwave M⁵/S⁵, ki jim je kateter za periferno IVL Shockwave E⁸ enakovreden.

Klinične koristi sistema za periferno IVL, če se uporablja, kot je predvideno, za litotripsijo podprtjo nizkotlačno balonsko dilatacijo kalificiranih stenotičnih perifernih arterij pri bolnikih, ki so kandidati za perkutano zdravljenje, vključujejo: (1) končno rezidualno stenozo < 50%; (2) nizko pojavnost disekcij, kiomejujejo pretok, v končni angiografski časovni točki; in (3) odstopnina novih večjih neželenih dogodkov (MAE) v 30 dneh, vključno s: smrto, revaskularizacijo ciljne okončine in nenačrtovano amputacijo ciljne okončine (nad gležnjem).

Študija Disrupt PAD III je bila globalna prospektivna, večcentrična, enojno slepa, randomizirana klinična raziskava sistema za periferno intravaskularno litotripsijo Shockwave (IVL). Cilj randomizirane študije je bil oceniti varnost in učinkovitost IVL v kombinaciji z balonom, prevlečenim z zdravilom (DCB), v primerjavi s standardno perkutano transluminalno angio-plastiko (PTA) v kombinaciji z DCB za zdravljenje zmerno in močno kalificiranih femoropoplitealnih arterij. Študija je bila zasnovana tako, da je vključevala od 334 do največ 400 ocenljivih preiskovancev iz 60 različnih krajev z vsega sveta. Primarna končna točka učinkovitosti je bila uspešnost postopka, opredeljena kot rezidualna stenoza ≤ 30 % brez disekcije, ki bi omogočil pretok (≥ stopnja D), pred DCB ali stentiranjem, kot jo je ocenil osrednji angiografski laboratorij. Sekundarna končna točka je bila primarna prehodnost po 12 mesecih, opredeljena kot odstopnost kliničnih pogojev revaskularizacije tarčne lezije (TLR) in odstopnost restenoze, ocenjene z duplexnim ultravokom (DUS), oziroma odstopnost > 50 % stenoze, ocenjene z angiogramom. Druge sekundarne končne točke, ki jih je bilo

treba oceniti po 30 dneh ter 6, 12 in 24 mesecih, so vključevale glavne neželene dogodke (MAE), klinično pogojeno revaskularizacijo tarčnih lezij (CD-TLR), brahialni indeks gležnja (ABI), Rutherfordovo kategorijo in merila kakovosti življenja (EQ-5D in vprašalnik o motnjah hoje (WIQ)). MAE je bila opredeljena kot potreba po nujni kirurški revaskularizaciji ciljne okončine, nenačrtovana večja amputacija ciljne okončine (nad gležnjem), simptomatski tromb ali distalni embolusi, ki so zahtevali kirurška, mehanska ali farmakološka sredstva za izboljšanje pretoka in podaljšanje hospitalizacije, pa tudi perforacije, ki so zahtevalo poseg, vključno s stentiranjem in sili. Primarni nabor podatkov za analizo je bila populacija, ki je bila predvidena za zdravljenje (ITT). Neodvisni osrednji laboratorijski so zagotovili nepristransko oceno vseh slik, uporabljenih pri ocenjevanju končnih točk, neodvisni odbor za klinične dogodke (CEC) pa je presojal vse MAE, revaskularizacije in smrtne primere.

Preglednica 1: Podatki primarnih končnih točk randomiziranega kliničnega preskušanja (RCT) PAD III

Primarna končna točka ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-vrednost
Učinkovitost postopka ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Hipoteza je bila preverjena s Fisherjevim eksaktnim testom z enostransko vrednostjo $\alpha = 0,025$.			
2. Uspešnost postopka je opredeljena kot rezidualna stenoza $\leq 30\%$ brez disekcije, ki bi omjejevala pretok (\geq stopnja D), pred DCB ali stentiranjem v osrednjem angiografskem laboratoriju. Angiografske slike, ki jih je bilo mogoče analizirati, so bile pridobljene za 279 oseb (IVL 146, PTA 133).			

Opazovalna študija Disrupt PAD III (PAD III OS) je bila globalni, prospективni, multicentrični, z enim krakom, register sistema za periferno intravaskularno litotripsijo z udarnim valom (IVL). Cilj te študije je bil oceniti akutno učinkovitost IVL pri dejanskem zdravljenju kalcificiranih, stenotičnih perifernih arterij. Študija je bila sprva zasnovana za vključitev največ 250 oseb iz največ 60 krajev po vsem svetu. Sponzor se je odločil povečati velikost vzorca na 1500 oseb, da bi omogočil obsežen register in analize podskupin pri različnih lezijah z uporabo katetrov M⁵ in/ali S⁴.

Primarna končna točka učinkovitosti je bila uspešnost postopka, opredeljena kot rezidualna stenoza $\leq 30\%$ brez disekcije, ki bi omjejevala pretok (\geq stopnja D), v osrednjem angiografskem laboratoriju. Neodvisni angiografski osrednji laboratorijski je zagotovil nepristransko oceno vseh slik, uporabljenih pri oceni končne točke.

Preglednica 2: Podatki primarnih končnih točk PAD III OS

Uspešnost postopka (končna) – na ravni udeleženca ¹	N = 1262
Da	69,4 % (772/1112)
Ne	30,6 % (340/1112)
Uspešnost postopka (končna) - na ravni lezij ²	N = 1531
Da	73,0 % (998/1367)
Ne	27,0 % (369/1367)

1. Uspešnost postopka pri posameznem udeležencu se steje, če vse zdravljene lezije pri udeležencu izpolnjujejo merila uspešnosti postopka.
2. Postopek je bil uspešen pri lezijah, ki so imele končno rezidualno stenozo $\leq 30\%$ in končno stopnjo disekcije pod stopnjo D.

Opomba: 1367 je skupno število lezij z angiografskimi slikami, ki jih je bilo mogoče oceniti za rezultate primarne končne točke.

Študija Disrupt PAD⁺ je bila prospективna, večcentrična študija z enim krakom, izvedena v Avstraliji, Novi Zelandiji in ZDA, namenjena ocenjevanju varnosti in učinkovitosti sistema Shockwave M⁵ IVL za zdravljenje kalcificiranih perifernih arterij.

Vsi udeleženci so bili primarni za oceno primarne končne točke varnosti (preglednica 3). Pri nobenih osebi ni prišlo do MAE, zato je bila 30-dnevna stopnja MAE 0,0 % (0/37). Od 52 ciljnih lezij je bilo na voljo 48 (92,3 %) ocenljivih angiografskih slik na končni časovni točki za analizo primarne končne točke učinkovitosti. Tehnična uspešnost je bila dosežena pri 89,6 % (43/48) ciljnih lezij. Preostalih pet (5) lezij je imelo rezidualno stenozo $> 30\%$; nobena od njih ni imela disekcije, ki bi omjejevala pretok na končni časovni točki.

Preglednica 3: Rezultati končnih točk za PAD⁺ po 30 dneh

Meritev	Statistika % (n/N)
Primarna končna točka varnosti Dogodek MAE	0,0 % (0/37)

Meritev	Statistika % (n/N)
Potreba po nujni kirurški revaskularizaciji ciljne okončine	0,0 % (0/37)
Nenačrtovana večja amputacija ciljne okončine (nad gležnjem)	0,0 % (0/37)
Simptomatski tromb ali distalna embolija ¹	0,0 % (0/37)
Poseg, potreben za rešitev perforacij, vključno s stentiranjem in sili	0,0 % (0/37)
Primarna končna točka učinkovitosti	89,6 % (43/48)

1. Opredeljeno kot klinični znaki/simptomi tromba ali distalne embolije, odkriti v zdravljeni okončini na območju zdravljene lezije ali distalno od nje po postopku indeksiranja ali ugotovljeni angiografski, ki zahteva kirurška, mehanska ali farmakološka sredstva za izboljšanje pretoka in podaljšanje hospitalizacije.
2. Tehnična uspešnost: končna rezidualna stenoza $\leq 30\%$ brez disekcije lezije, ki bi omjejevala pretok (\geq stopnja D), kot jo je ocenil osrednji angiografski laboratorijski.

Neželeni dogodki

Možni neželeni dogodki, skladni s standardno angioplastiko, so naslednji:

- bolečina na mestu dostopa,
- alergijska reakcija na kontrastno sredstvo, antikoagulacijsko in/ali antitrombotično zdravljenje,
- disekcija arterije,
- perforacija ali ruptura arterije,
- spazm arterije,
- arteriovenosa fistula,
- zapleti s krvavitvijo,
- smrt,
- embolusi (zrak, tkivo, strdek ali aterosklerozni plaki z embolijo),
- nujna ali nenujna operacija z arterijskim obvodom,
- zapleti na vstopnem mestu,
- lom vodilne žice ali katere koli komponente pripomočka, ki lahko (ali pa ne) povzroči embolizem pripomočka, hude poškodbe ali privede do kirurškega posega,
- hematom na mestu(-ih) žilnega dostopa,
- krvavitev,
- hipertenzija/hipotenzija,
- infekcija/sepsa,
- ishemija,
- postavitev stenta,
- pseudoanevrizma,
- ledvična odpoved,
- vnovična stenoza zdravljenega segmenta,
- šok/pljučni edem,
- popolna okluzija periferne arterije,
- vaskularni zapleti, zaradi katerih je morda potreben kirurški poseg (prehod na odprtoperativno).

Tveganja, ki so značilna za pripomoček in njegovo uporabo:

- alergijska reakcija/imunološki odziv na material(-e) ali premaz katetra,
- okvara ali odpoved pripomočka.

Koraki v postopku

Pozor: Za pripravo, delovanje, opozorila, previdnostne ukrepe in vzdrževanje pripeljiva kabla za IVL in generatorja za IVL glejte uporabniški priročnik generatorja in pripeljiva kabla za IVL podjetja Shockwave Medical, Inc.

Priprava

1. Pripravite mesto vstavljanja s standardno sterilno tehniko.
2. Vzpostavite žileni dostop glede na zdravnikovo prednostno mesto dostopa.
3. Namestite uvajalni tulec ustrezne velikosti.
 - a. Pri radijalnem dostopu uporabite želeni tulec ustrezne dolžine, da dosežejo ciljno območje zdravljenja.
4. Izberite velikost balonskega katetra, ki je v razmerju 1,1 : 1 glede na preglednico podajnosti balona (zgoraj) in premier referenčne žile. Če določanje velikosti v razmerju 1,1 : 1 ni mogoče, je treba uporabiti balon z največjim premerom.
5. Preverite, ali se etiketa izdelka ujemata s katetrom, izbranimi v prejšnjem koraku.
6. Preglejte sterilno pregrado in se prepričajte, da je nepoškodovan.
7. Odprite sterilno pregrado tako, da s prozorne vrečke odlepite bel zaviehek.
8. Kateter aseptično previdno uvedite v sterilno polje.
9. Balon pripravite s standardno tehniko. Napolnite 20-ml (cc) brizgo s 5 ml (cc) zmesi fiziološke raztopine/kontrastnega sredstva v razmerju 50 : 50. Pritisnite brizgo na odprtino za polnjenje na nastavku katetra. Vsaj 3-krat povlecite vakuum, nato pa ga sprostite, da tekočina nadomesti zrak v katetru.

10. Napolnite pripomoček za polnjenje/praznjenje z 10 ml (cc) zmesi fiziološke raztopine/kontrastnega sredstva v razmerju 50 : 50. Odklopite brizgo in priključite pripomoček za polnjenje/praznjenje na odprtino za polnjenje nastavka katetra. Pri tem pazite, da v sistem ne vstopi zrak.
11. Izberite odprtino za vodilno žico s fiziološko raztopino.
12. Odstranite zaščitno ovojnico s katetra.
13. Navlažite balon in distalni tulec s sterilno fiziološko raztopino, da aktivirate hidrofilni premaz.
14. Priključni kabel za IVL vstavite v sterilni ovoj ali pokrov sonde.
15. Odstranite pokrovček s proksimalnega konca in priklopite priključek katetra za IVL (glejte sliko 1) na priključni kabel za IVL.
16. Priključite drugo stran istega priključnega kabla za IVL na generator za IVL.

Pozor: Ne pritisnite gumba za zdravljenje, če balon ni napoljen s 50 % fiziološke raztopine in 50 % kontrastnega sredstva, saj lahko s tem poškodujete balon.

Pomikanje katetra za IVL na mesto zdravljenja

1. Preko mesta zdravljenja pomaknite vodilno žico velikosti 0,36 mm (0,014").
2. Vstavite kateter za IVL čez dolžino z držalnikom (300 cm) vodilne žice velikosti 0,36 mm (0,014") in skozi tulec ter pomaknite balon do mesta zdravljenja.
3. Postavite balon na mesto zdravljenja. Pri postavitvi si pomagajte z označevalnimi pasovi.

Zdravljenje mesta z litotripsijo

1. Ko je kateter za IVL nameščen, zabeležite položaj s fluoroskopijo.
2. Če položaj ni pravilen, premaknite kateter za IVL v pravilen položaj.
3. Balon napolnite na 2,0 atm–4,0 atm in tako zagotovite, da se popolnoma namesti ob steno žile.
- OPOMBA:** Litotripsijo se ne sme dovajati, če se balon napolni do > 4 atm, saj ni povisjana zvorna izhodna moč in lahko višji tlak med zdravljenjem poveča tveganje za padec tlaka v balonu.
4. Dovedite zdravljenje z IVL (do 40 impulsov) v skladu s preglednico zaporedja za sistem za IVL tako, da pritisnete gumb za zdravljenje na priključnem kablu za IVL.
5. Balon napolnite do nominalnega tlaka skladno s preglednico podajnosti balona (zgoraj) in zabeležite odziv lezije s fluoroskopijo.
6. Izpraznite balon in počakajte vsaj 10 sekund, da se ponovno vzpostavi pretok krvi.
- OPOMBA:** Generator za IVL je programiran tako, da vsili najkrajši čas premora 10 sekund po vsakih 40 dovedenih impulsih.
7. Ponovite korake 3, 4, 5 in 6 za dodatne cikle zdravljenja, dokler se lezija ne razširi dovolj ali če se kateter premakne.
8. Po potrebi lahko izvajate dodatne cikle zdravljenja. Če je zahteven več napajovanj, ker je lezija daljša od balona za IVL, je priporočeno prekrivanje balona vsaj 1 cm, da preprečite zgrešitev tarče. Pazite, da ne presežete 240 impulsov v istem segmentu zdravljenja.
9. Izvedite zaključni arteriogram, da ocenite rezultat po zdravljenju z IVL.
10. Potrdite, da je balon povsem izpraznjen, preden odstranite kateter za IVL.
11. Odstranite kateter za IVL. Če imate težave z odstranjevanjem pripomočka skozi hemostatski ventil zaradi spolzkošt, kateter nežno primite s sterilno gazo.
12. Preverite vse komponente, da se prepričate, da je kateter nepoškodovan. Če pride do okvare pripomočka ali če pri pregledu opazite kakršne koli okvare, izperite svetline vodilne žice in očistite zunanjost katetra s fiziološko raztopino ter shranite kateter v zaprto plastično vrečko in se za nadaljnja navodila obrnite na podjetje Shockwave Medical, Inc.

Pozor: Ko kateter IVL izvlečete iz telesa, ga morate po prvi uporabi (tj. po odstranitvi katetra IVL) ponovno vstaviti v tulec, ki je za eno (1) velikost večji od navedene velikosti združljivega tulca: uvajalni tulec velikosti 6 F za uporabo z balonom 2,5–4,0 mm; uvajalni tulec velikosti 7 F za uporabo z balonom 5,0–6,0 mm.

Informacije za bolnika

Zdravniki morajo bolnikom naročiti, naj takoj poiščejo zdravniško pomoč, če opazijo znake in simptome zmanjšanja perifernega krvnega pretoka. Ni znanih omejitev za normalne vsakodnevnne dejavnosti. Bolniki morajo upoštevati režim odmerjanja zdravil, ki jim ga predpiše zdravnik.

Vračilo pripomočkov

Če kateri koli del sistema za IVL Shockwave Medical odpove pred ali med posegom, prenehajte z uporabo in se obrnite na lokalnega zastopnika in/ali pošljite e-pošto na naslov complaints@shockwavemedical.com.

Za bolnika/uporabnika/tretjo osebo v Evropski uniji in državah z enako zakonodajno ureditvijo (Uredba 2017/745/EU o medicinskih pripomočkih): če je med uporabo tega pripomočka ali kot posledica njegove uporabe prišlo do resnega incidenta, o tem obvestite proizvajalca in/ali njegovega pooblaščenega zastopnika ter svoj nacionalni organ.

Patenti: www.shockwavedental.com/patents

Simbol	Definicija
	Ni namenjeno ponovni uporabi
MD	Medicinski pripomoček
	Rok uporabe
	Sterilizirano z obsevanjem; enotna sterilna pregrada z zunanjim zaščitnim embalažo
	Sterilizirano z obsevanjem
	Pozor
	Proizvajalec
	Datum proizvodnje
	Proizvajalec paketa za postopek
	Ne uporabljate, če je ovojnina poškodovana. Če je sterilna pregrada poškodovana, glejte navodila za uporabo.
	Hranite na suhem
EC REP	Pooblaščeni zastopnik v Evropski skupnosti
	Shranjujte stran od topotnih virov
LOT	Koda serije
REF	Kataloška številka
	Prepovedana je ponovna sterilizacija
	»Crossing« profil (maksimalni prečni prerez za prečenje)

Simbol	Definicija
	Apirogeno
	Glejte navodila za uporabo
	Vsebuje 1 enoto (vsebina: 1)
	Priporočena vodilna žica
	Priporočeni uvajalni tulec
OTW	Over-the-wire (Uvajanje preko žice)
	Premer balona
	Delovna dolžina balona
UL	Delovna dolžina katetra (uporabna dolžina, UL)
	Conformité Européenne
PAT	Patenti. Glejte www.shockwavedental.com/patents
PAD	Periferna arterijska bolezni
UDI	Označuje nosilca, ki vsebuje informacije o edinstvenem identifikatorju pripomočka.
	Uvoznik
CH REP	Pooblaščeni zastopnik v Švicariji



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, ZDA
www.shockwavedental.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irsko

Shockwave sistem za intravaskularnu litotripsiju (IVL)
sa Shockwave E⁸ kateterom za perifernu intravaskularnu
litotripsiju (IVL)
Uputstvo za upotrebu

**Za upotrebu sa IVL generatorom i kablom za
povezivanje kompanije Shockwave Medical, Inc.**

Namena

Namena Shockwave sistema za perifernu intravaskularnu litotripsiju je proširenje stenoznih arterija modifikovanjem plaka prisutnog u ciljnoj arteriji korišćenjem karakteristika ovog sredstva za modifikovanje zida krvnih sudova. Aspekt modifikacije kalcijuma u postupku korišćenjem intravaskularne litotripsije predstavlja prekondiciranje stenoze modifikacijom strukture i uskladenosti kalcifikovanog plaka pre potpune balon dilatacije stenoze pomoću istog sredstva.

Indikacija za upotrebu

Shockwave E⁸ sistem za perifernu IVL indikovan je za litotripsijom poboljšanu balon dilataciju ležja niskim pritiskom, što podrazumeava i kalcifikovane ležje, u perifernoj vaskulaturi uključujući ilijalne, femoralne, ileofemorale, poplitealne i infrapoplitealne arterije. Ovo sredstvo nije namenjeno za upotrebu u koronarnim, karotidnim ili cerebrovaskularnim arterijama.

Ciljana populacija

Shockwave Medical sistem za perifernu IVL namenjen je za lečenje pacijenata sa kalcifikovanim, stenosnim perifernim arterijama starijih od 18 godina koji su kandidati za perkutanu terapiju.

Sadržaj: Shockwave E⁸ kateter za perifernu IVL (1)

- Dostupne su sledeće veličine balona (prečnik balona x dužina balona): 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm i 6,0 x 80 mm. Svaka ponudena veličina ima radnu dužinu katetera od 150 cm.
- Prečnici sklopjenog balona su: 0,054" (1,37 mm) maks. za 2,5 mm i 3,0 mm, 0,056" (1,42 mm) maks. za 3,5 mm i 4,0 mm i 0,068" (1,73 mm) maks. za 5,0 mm i 6,0 mm.
- Balon 2,5–4,0 mm kompatibilan je sa uvodnikom od 5 F; balon 5,0–6,0 mm kompatibilan je sa uvodnikom od 6 F.
 - Za ponovo uvođenje koristite uvodnik veći za jednu (1) veličinu od označene kompatibilnosti uvodnika nakon prve upotrebe (tj. nakon vadjenja IVL katetera): uvodnik od 6 F koristiti sa balonom od 2,5–4,0 mm; uvodnik od 7 F koristiti sa balonom od 5,0–6,0 mm).
- Kompatibilan sa žičanim vodičem od 0,014" (0,36 mm) (OTW – žica od 300 cm).

Sredstva koja su potrebna, ali ih ne dostavlja kompanija Shockwave Medical, Inc.

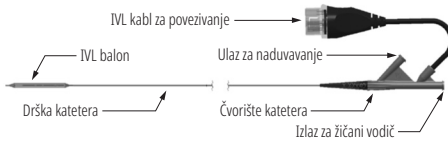
- uvodnik od 5–7 F
- žičani vodič od 0,014" (0,36 mm) (dužine 300 cm)
- sterilni rukav za kabl 5" x 96" (13 cm x 244 cm)
- uredaj za naduvavanje/izduvanje (eng. inflator)

Kako se dostavlja

IVL kateter se dostavlja sterilan, a sterilisan je ionizujućim zračenjem. IVL kateter je namenjen isključivo za jednokratnu upotrebu i nije namenjen za ponovnu upotrebu ili ponovnu sterilizaciju. Nemojte ponovo da sterilišete jer to može oštetići sredstvo i dovesti do povrede pacijenta. Nemojte ponovo da koristite sredstvo jer usled toga može doći do unakrsne kontaminacije koja može da dovede do povrede pacijenta. Pre upotrebe, pažljivo proverite čitavo pakovanje da li ima oštećenja ili nedostatka. Nemojte upotrebljavati sredstvo ako primetite znake oštećenja ili ako je oštećena sterilna barijera jer to može dovesti do kvara sredstva i/ili povrede bolesnika. Skladište IVL kateter na hladnom, tamnom, suvom mestu. Skladištenje sredstva na ekstremnim uslovima može da utiče na njegove performanse i da dovede do povrede pacijenta.

Opis sredstva

IVL kateter je sredstvo za litotripsiju, koje je u kompanijskom vlasništvu, a koje se ubacuje kroz periferni arterijski sistem donjih ekstremiteta do mesta kalcifikovane stenoze koju je komplikovano lečiti na bilo koji drugi način. Napajanje energijom sredstva za litotripsiju generiše impuls akustičnog pritiska na ciljanom mestu terapije i razbaci kalcijumske naslage u ležji, što će potom omogućiti dilataciju stenoze periferne arterije pomoću balona sa niskim pritiskom. IVL kateter se sastoji od integrisanog balona sa nizom integrisanih emitera za litotripsiju za lokalizovanu dostavu impulsa akustičnog pritiska. Sistem se sastoji od IVL katetera, IVL kabla za povezivanje i IVL generatora. IVL kateter je dostupan u šest (6) veličina: 2,5 x 80 mm; 3,0 x 80 mm; 3,5 x 80 mm; 4,0 x 80 mm; 5,0 x 80 mm i 6,0 x 80 mm. E⁸ kateter za perifernu IVL je kompatibilan sa uvodnikom od 5–6 F i ima radnu dužinu od 150 cm. Pogledajte sliku 1 u nastavku za komponente IVL katetera.



Slika 1: Shockwave E⁸ kateter za perifernu IVL

Drška Shockwave E⁸ katetera za perifernu IVL sadrži lumen za naduvavanje, lumen žičanog vodiča i emitera za litotripsiju. Lumen za naduvavanje se koristi za naduvavanje i izduvanje balona medijumom koji sadrži fiziološki rastvor / kontrastno sredstvo u odnosu 50:50. Lumen žičanog vodiča omogućava upotrebu žičanog vodiča od 0,014" (0,36 mm) kako bi se olakšalo napredovanje katetera do ciljane stenoze i kroz nju. Sistem je dizajniran kao sistem preko žice (eng. Over-the-wire, OTW) sa drškom radne dužine od 150 cm, pa je indikovan žičani vodič izmenjive dužine (300 cm). Emiteri se nalaze unutar radne dužine balona i služe za dostavljanje impulsa zvučnog pritiska. Balon se nalazi blizu distalnog vrha katetera. Dve radiološki nepropusne trakaste oznake u okviru balona označavaju dužinu balona i predstavljaju pomoć za pozicioniranje balona tokom terapijskog delovanja. Balon je dizajniran tako da ima proširene segmente poznate dužine i prečnika pod određenim pritiskom. Proksimalno čvoriti ima tri ulaza: jedan za naduvavanje/izduvanje balona, jedan za lumen žičanog vodiča i jedan za spajanje na IVL kabl za povezivanje.

Potrebeni uređaji za IVL postupak

IVL kateter treba da se koristi isključivo sa IVL generatorom, IVL kablom za povezivanje i sa njegovom dodatnom opremom. Pogledajte Priručnik za korisnike IVL generatora i kabla za povezivanje kompanije Shockwave Medical, Inc. za informacije o pripremi, izvođenju, upozorenjima i merama opreza, kao i održavanju IVL generatora i IVL kabla za povezivanje.

Tabela usklađenosti Shockwave E⁸ balon katetera za perifernu IVL

Pritisak	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)					
2 – 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 – 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 – 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 – 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 – 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NAPOMENA: 2 – 4 atm predstavlja vrednost pritiska balona za terapiju litotripsijom. 4 atm predstavlja vrednost nominalnog pritiska balona i posteroterapijskog pritiska. 6 atm predstavlja procenjeni pritisak pučanja (eng. Rated Burst Pressure – RBP).

Tabela sa prikazom sekvenci Shockwave E⁸ sistema za perifernu IVL

U toku terapije mora se pratiti sledeća sekvenca otpremanja impulsa Shockwave E⁸ sistema za perifernu IVL. Nemojte koristiti druge sekvence otpremanja impulsa osim onih koje su navedene ispod u prikazu sekvenci IVL sistema. Ubacivanje bilo koje veličine E⁸ IVL katetera u IVL generator automatski će ga programirati sa sledećim sekvencama terapije:

Frekvencija terapije	2 Hz (1 impuls svakih 0,5 sekundi)
Maksimalan broj uzastopnih impulsa (1 ciklus)	40 impulsa
Minimalno vreme pauze	10 sekundi
Ukupan maksimalan broj impulsa po kateteru	400 impulsa

U slučaju da korisnik pokuša da isporuči više od maksimalnog broja dozvoljenih uzastopnih impulsa, IVL generator je tako dizajniran da se automatski zaustavi. Da biste nastavili sa isporukom impulsa, sačekajte da prođe barem minimalno vreme pauze pre nego što nastavite sa terapijom. Dugme za terapiju mora da se otpusti i pritisne ponovo kako bi se nastavila terapija. Pogledajte Priručnik za korisnike IVL generatora i kabla za povezivanje za više informacija.

Kada se dostigne maksimalan broj impulsa, što je prikazano na generatoru, kateter se više ne može koristiti. Ako je neophodna dalja terapija, odložite u otpad ovaj kateter i nabavite novi.

Oprez: Nemojte prekoračivati 240 impulsu u istom terapijskom segmentu.

Kontraindikacije za upotrebu

IVL sistem je kontraindikovan za sledeće:

- Kada nije moguće proći žičanim vodičem od 0,014" (0,36 mm) preko ležje.
- Ovo sredstvo nije namenjeno za lečenje ponovo nastale stenoze unutar stenta.
- Ovo sredstvo nije namenjeno za upotrebu u koronarnim, karotidnim ili cerebrovaskularnim arterijama.

Upozorenja

- Ovo sredstvo je namenjeno samo za jednokratnu (jednu) upotrebu. NEMOJTE ponovo sterilisati i/ili upotrebljavati.
- Nemojte upotrebljavati sredstvo kome je istekao rok upotrebe označen na nalepnici. Upotreba proizvoda kome je istekao rok upotrebe može da dovede do povrede pacijenta.
- Pre upotrebe, uvek ubacite IVL kabl za povezivanje u sterilni rukav.
- Upotrebite samo balon odgovarajuće veličine za krvni sud koji će se tretirati.
- Naduvajte balon u skladu sa tabelom usklađenosti. Pritisak balona ne sme da pređe procenjeni pritisak pučanja.
- Nemojte uvoditi ili izvlačiti kateter ako balon nije kompletno izduvan pod vakuumom. Ako se pojavi otpor prilikom manipulacije, utvrdite uzrok otpora pre nego što nastavite sa radom.
- Koristite IVL generator u skladu sa preporučenim podešavanjima, kako je to navedeno u Priručniku za korisnike. Nemojte pokušavati da izmenite ograničenja broja impulsa po sredstvu kako je definisano u tabeli sa prikazom sekvenci sistema za IVL.
- Ovim sredstvom treba da rukuju samo lekar koji su upoznati sa interventivnim vaskularnim procedurama.
- Lekari moraju da pročitaju i razumeju ova uputstva pre upotrebe sredstva.
- Nemojte primenjivati prekomernu silu ili uvrati ovo sredstvo, jer to može dovesti do oštećenja komponenti sredstva i do povrede pacijenta.
- Pre upotrebe, proverite sve komponente proizvoda i pakovanje. Nemojte upotrebljavati sredstvo ako je ono ili njegovo pakovanje oštećeno ili ako je kompromitovana sterilnost. Oštećeni proizvod može da dovede do povrede pacijenta.
- Pogledajte Priručnik za korisnike IVL generatora i kabla za povezivanje za informacije o pripremi, izvođenju, upozorenjima i merama opreza, kao i održavanju IVL generatora i njegove dodatne opreme.

Mere opreza

- Sve manipulacije sredstvom radite pod adekvatnim fluoroskopskim navodenjem.
- Koristite samo preporučeno sredstvo za naduvavanje balona.
- Lekar treba da primeni odgovarajući antikoagulanturni terapiju.
- Odлуku o upotrebi distalne zaštite treba doneti na osnovu procene lekara o morfologiji tretirane ležje.
- Pazite da ne presavijate kateter. Ako se kateter savije, izvadite ga i pripremite novo sredstvo.
- Ako dođe do toga da nije moguće naduvati ili održati pritisak, izvadite kateter i upotrebiti novi.
- Ako kateter ne dostavlja litotropsisku impulse zvučnog pritiska, izvadite ga i zamjenite drugim kateterom.
- Treba preduzeti mere opreza prilikom rukovanja sredstvom nakon njegovog kontakta sa pacijentom, npr. kontakt sa krvlju. Korišćeni proizvod se smatra biološki opasnim materijalom i treba da se propisno ukloni u skladu sa bolničkim protokolom.

Očekivane kliničke koristi

Sledeći prikazani podaci su podaci Shockwave M⁵/S⁴ katetera za perifernu IVL kojima je Shockwave E⁸ kateter za perifernu IVL ekvivalentan.

Kliničke koristi sistema za perifernu IVL, kada se na predviđen način koristi za litotripsijom poboljšanu balon dilataciju kalcifikovanih, stenoznih perifernih arterija niskim pritiskom kod pacijenata koji su kandidati za perkutanu terapiju uključuju: (1) finalnu rezidualnu stenu < 50%; (2) nisku incidenciju disekcija koje ograničavaju protok u finalnoj angiografskoj vremenskoj tački; i (3) odustanje novonastalih velikih neželjenih događaja (MAE) tokom 30 dana uključujući: smrt, revaskularizaciju ciljanog ekstremiteta i neplanirano amputaciju ciljanog ekstremiteta (iznad skočnog zglobo).

Disrupt PAD III studija je bila globalno, prospektivno, multicentrično, jednostruko slego, randomizovano kliničko ispitivanje Shockwave sistema za perifernu intravaskularnu litotripsiju (IVL). Cilj randomizovane studije bio je da se proceni bezbednost i efikasnost IVL koji se koristi u kombinaciji sa balonom obloženim lekovima (DCB) u odnosu na standardnu perkutanu transluminálnu angioplastiku (PTA) koja se koristi u kombinaciji sa DCB-om za lečenje umereno i teško kalcifikovanih femoropoplitealnih arterija. Studija je osmislena tako da uključi najmanje 334 do najviše 400 procenjivih ispitanih iz do 60 centara širom sveta.

Primarna krajnja tačka efikasnosti bila je uspeh procedure definisano kao rezidualna stenoza $\leq 30\%$ bez disekcije koja ograničava protok (\geq stepena D) pre primene balona obloženog lekovima (eng. Drug-coated balloon – DCB) ili stentiranja prema proceni centralne laboratorije za angiografiju. Sekundarna krajnja tačka sa dovoljnim snagom testa bila je primarna probnodnost nakon 12 meseci definisana kao odsustvo klinički vođene revaskularizacije ciljane lezije (TLR) i odsustvo ponovnog stvaranja stenoze utvrđeno vrednošću od $< 50\%$ stenoze putem dupleks ultrazvuka (DUS) ili angiograma. Ostale sekundarne krajne tačke koje treba proceniti nakon 30 dana, 6, 12 i 24 meseca uključuju su velike neželjene dogadaje (MAE), klinički vođenu revaskularizaciju ciljanih lezija (CD-TLR), indeks brahijalnog zgloba (ABI), kategoriju po Raderfordu i rezultate upitnika o kvalitetu života (QoL) (EQ-5D i Upitnik o narušenosti hoda (eng. Walking Impairment Questionnaire – WIQ)). Veliki neželjeni dogadaji (MAE) je definisan kao potreba za hitnom hirurškom revaskularizacijom ciljanog ekstremiteta, neplaniranim velikom amputacijom ciljanog ekstremiteta (iznad skočnog zgloba), simptomatski tromb ili distalna embolija koji su zahtevali hiruršku, mehaničku ili farmakološku sredstva za poboljšanje protoka i produžavanju hospitalizaciju, kao i perforacije koje su zahtevale intervenciju, uključujući stent za spasavanje. Primarni skup podataka za analizu bila je populacija sa namerom da se leči (ITT). Nezavisne centralne laboratorije dale su nepristrasnou procenu celokupnog snimanja korišćenog u procenama krajne tačke, a nezavisni odbor za kliničke događaje (eng. Clinical Events Committee – CEC) odlučivaće je o svim glavnim neželjenim dogadajima (MAE), revaskularizacijama i smrtnim slučajevima.

Tabela 1. Podaci primarne krajne tačke iz PAD III randomizovane kliničke studije

Primarna krajnja tačka ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P vrednost
Uspešnost procedure ²	96/146 (65,8%)	67/133 (50,4%)	0,0065

1. Hipoteza se testira korišćenjem Fišerovog egzaktног testa sa jednostranom vrednoшćу $\alpha = 0,025$.
2. Uspeh procedure je definisan kao rezidualna stenoza $\leq 30\%$ bez disekcije koja ograničava protok (\geq stepena D) pre DCB-a ili stentiranja koje vrši osnovna laboratorija za angiografiju. Ukupno 279 ispitanika imalo je angiografske snimke koji su mogli da se analiziraju (IVL 146 naspram 133 PTA).

Opservacionalna studija Disrupt PAD III (PAD III OS) bila je globalno, prospektivno, multicentrično, jednokrako ispitivanje sistema Shockwave za periferne intravaskularne litotripsiju (IVL). Cilj ove studije je bio da se proceni akutni učinak IVL u stvarnom svetu u lečenju kalcifikovanih, stenoznih, perifernih arterija. Studija je prvo bitno osmišljena tako da uključi najviše 250 ispitanika iz do 60 centara širom sveta. Sponzor je odlučio da poveća veličinu uzorka na 1500 ispitanika kako bi omogućio analize širokog registra i podgrupa kod višestrukih lezija uz upotrebu M⁵ i/ili S⁴ katetera.

Primarna krajnja tačka efikasnosti bila je uspeh procedure definisano kao finalna rezidualna stenoza $\leq 30\%$ bez disekcije koja ograničava protok (\geq stepena D) prema proceni osnovne laboratorije za angiografiju. Nezavisna osnovna laboratorija za angiografiju je dala nepristrasnou ocenu svih snimaka koji su korišćeni u proceni krajne tačke.

Tabela 2. Podaci primarne krajne tačke iz PAD III OS

Uspešnost procedure (finalno) – Na novou ispitaniku ¹	N = 1.262
Da	69,4% (772/1.112)
Ne	30,6% (340/1.112)
Proceduralni uspeh (konačni) – Nivo lezije ²	N = 1.531
Da	73,0% (998/1.367)
Ne	27,0% (369/1.367)

1. Smatra se da je postignut proceduralni uspeh po ispitaniku kada sve ležije kod ispitanika ispunjavaju kriterijume proceduralnog uspeha.
2. Proceduralni uspeh po ispitaniku uzima se u obzir kod lezija koje su imale finalnu rezidualnu stenozu $\leq 30\%$ i finalni stepen disekcije ispod stepena D.

Napomena: 1.367 je ukupan broj lezija za koje su postojali angiografski snimci koji je bilo moguće analizirati u cilju procene rezultata primarne krajne tačke.

Disrupt PAD⁺ studija je bila prospektivna, multicentrična, jednokraka studija, sprovedena u Australiji, Novom Zelandu i SAD-u, osmišljena da proceni bezbednost i performanse Shockwave M⁵ IVL sistema za lečenje kalcifikovanih perifernih arterija.

Svi ispitnici su bili podobni za procenu primarne bezbednosne krajne tačke (Tabela 3). Nijedan ispitnik nije pretrpio velike neželjene dogadaje (MAE), što je rezultiralo stopom pojave velikih neželjnih dogadaja tokom 30 dana (MAE) od 0,0% (0/37). Od 52 ciljane ležije, za 48 (92,3%) su postojali procenjivi angiografski snimci u završnoj vremenskoj tački za analizu primarne krajne tačke efikasnosti. Tehnički uspeh je postignut u 89,6% (43/48) ciljanih ležija. Preostalih pet (5) ležija imalo je rezidualnu stenuznu $> 30\%$; nijedna nije imala disekciju koja ograničava protok u završnoj vremenskoj tački.

Tabela 3. PAD⁺ rezultati krajne tačke na 30 dana

Mera	Statistike % (n/N)
Primarni ishod bezbednosti	0,0% (0/37)
Veliči neželjeni dogadjaj (MAE)	0,0% (0/37)
Potreba za hitnom hirurškom revaskularizacijom ciljanog ekstremiteta	0,0% (0/37)
Neplanirana velika amputacija ciljanog ekstremiteta (iznad skočnog zgloba)	0,0% (0/37)
Simptomatski tromb ili distalna embolija ¹	0,0% (0/37)
Perforacije za koje je bila potrebna intervencija da bi se rešile, uključujući i stent za spasavanje	0,0% (0/37)
Primarni ishod efikasnosti	89,6% (43/48)
Finalni tehnički uspeh ²	

1. Definisano kao klinički znaci/simptomi tromba ili distalne embolije otkriveni u lećenom ekstremitetu u oblasti ili distalno od ležene ležije nakon indeksne procedure ili zabeleženi angiografski, a koji zahtevaju hiruršku, mehaničku ili farmakološku sredstva za poboljšanje protoka i produžavanju hospitalizaciju.
2. Tehnički uspeh: finalna rezidualna stenoza $\leq 30\%$ bez disekcije koja ograničava protok (\geq stepena D) ležije prema proceni centralne laboratorije za angiografiju.

Neželjena dejstva

Moguća neželjena dejstva su u skladu sa standardnom angioplastikom obuhvataju sledeće:

- bol na mestu pristupa
- alergijska reakcija na kontrast, antikoagulantnu i/ili antitrombotsku terapiju
- disekcija arterije
- perforacija ili ruptura arterije
- spazam arterije
- arteriovenска fistula
- komplikacije sa krvarenjem
- smrt
- embolija (vazduh, tkivo, tromb ili aterosklerotska embolija)
- urgrentna ili neurgrentna bajas hirurgija arterije
- komplikacije na mestu pristupa
- pucaњe žičanog vodiča ili bilo koje komponente sredstva koje može ili ne mora dovesti do embolije, ozbiljne povrede ili hirurške intervencije
- hematom na mestu(ima) pristupa na krvnom sudu
- krvarenje
- hipertenzija/hipotenzija
- infekcija/sepsa
- ishemija
- postavljanje stenta
- pseudoaneurizma
- popuštanje rada bubrega
- restenoza tretiranog segmenta
- šok / plućni edem
- potpuna okluzija periferne arterije
- vaskularne komplikacije koje mogu produžiti proceduru i/ili koji mogu zahtevati hiruršku reparaciju (prelazak na otvorenu hirurgiju)

Rizični faktori koji su prepoznati kao jedinstveni za sredstvo i njegovu upotrebu:

- alergijska/imunološka reakcija na materijal(e) ili omotač katetera
- nepravilan rad ili kvar sredstva

Koraci tokom procedure

Oprez: Pregledajte Priručnik za korisnike IVL generatora i kabla za povezivanje za informacije o pripremi, izvođenju, upozorenjima i merama opreza, kao i održavanju IVL generatora i IVL kabla za povezivanje.

Priprema

1. Pripremite mesto za ulaz pomoću standardne sterilne tehnike.
2. Uspostavite vaskularni pristup na lokaciju po izboru lekara.
3. Postavite uvodnik odgovarajuće veličine.
 - a. Za radijalni pristup koristite željeni uvodnik odgovarajuće dužine da biste dosegli ciljnu terapijsku oblast.

4. Odaberite veličinu balon katetera u odnosu 1,1:1 na osnovu tabele usklađenosti (iznad) i prečnika referentnog krvnog suda. Ako nije moguće odabrati veličinu u odnosu 1,1:1, treba koristiti najveći prečnik balona.
5. Uverite se da nalepnica na proizvodu odgovara kateteru izabranom u prethodnom koraku.
6. Pregledajte sterilnu barijeru i uverite se da nije oštećena.
7. Otvorite sterilnu barijeru tako što ćete sljušiti belli jezičak sa providne kesice.
8. Pažljivo uvodite kateter aseptično u odnosu na sterilni polje.
9. Pripremite balon pomoću standardne tehničke. Napunite špric od 20 ml sa 5 ml fiziološkog rastvora / kontrastnog sredstva u odnosu 50:50. Prikapite špric na ulaz za naduvavanje na čvoruštu katetera. Povucite vakuum najmanje 3 puta, otpuštajući vakuum kako biste omogućili da tečnost zameni vazduh u kateteru.

10. Napunite uređaj za naduvavanje/izduvanje sa 10 ml fiziološkog rastvora / kontrastnog sredstva u odnosu 50:50. Odvojite špric i povežite uređaj za naduvavanje/izduvanje na ulaz za naduvavanje na čvoruštu katetera, vodeći računa da se u sistem ne ubaci vazduh.
11. Isperite ulaz za žičan vodič fiziološkim rastvorm.
12. Skinite zaštitni omotač sa katetera.
13. Navlažite balon i distalni kraj drške sterilnim fiziološkim rastvrom da biste aktivirali hidrofilni omotač.
14. Umetnite IVL kabl za povezivanje u sterilni rukav ili omotač za sondu.
15. Skinite poklopac sa proksimalnog kraja i prikačite konektor IVL katetera (vidite sliku 1) na IVL kabl za povezivanje.
16. Prikapite drugi kraj istog IVL kabla za povezivanje na IVL generator.

Oprez: Ne pritiske dugme za terapiju ako balon nije napunjén sa 50% fiziološkog rastvora / 50% kontrastnog sredstva jer se u suprotnom može oštetiti balon.

Dostavljanje IVL katetera na mesto koje se tretira

1. Napredujte žičanim vodičem od 0,014" (0,36 mm) preko mesta gde je planirana terapija.
2. Plasirajte IVL kateter preko žičanog vodiča izmenjive dužine (300 cm) od 0,014" (0,36 mm) i kroz uvodnik katetera i uvodite balon do mesta primene terapije.
3. Postavite balon na mesto primene terapije koristeći kao pomoć trakaste oznake.
- Tretiranje mesta pomoću litotripsije**
1. Kada IVL kateter bude na mestu, snimite tu poziciju pomoću fluoroskopije.
2. Ako pozicija nije tačna, podesite IVL kateter na tačnu poziciju.
3. Naduvajte balon na 2,0 atm do 4,0 atm, da biste obezbedili potpuno prianjanje uz zid krvnog suda.
- NAPOMENA:* Ne treba raditi litotripsiju ako je balon naduvan na > 4 atm, jer ne dolazi do jačeg zvučnog izlaza, a veći pritisci tokom terapije povećavaju rizik od toga da balon izgubi pritisak.
4. Isporučite IVL terapiju (do 40 impulsu) prema tabeli sa prikazom sekvenci IVL sistema, tako što ćete pritisnuti dugme za terapiju na IVL kablu za povezivanje.
5. Naduvajte balon do nominalnog pritiska prema tabeli usklađenosti balona (iznad) i snimite odgovor ležije na fluoroskopiji.
6. Izduvajte balon i sačekajte barem 10 sekundi da bi se ponovo uspostavio protok krvi.
- NAPOMENA:* IVL generator je programiran da obezbedi minimalno vreme pauze od 10 sekundi nakon svakih 40 isporučenih impulsu.
7. Ponovite korake 3, 4, 5 i 6 za dodatne terapijske cikluse sve dok se ležija uspešno ne dilatira ili ako se menjaju pozicije katetera.
8. Ako se to smatra neophodnim, mogu se uraditi dodatni ciklusi terapije. Ako je potrebno višekratno naduvavanje jer je dužina ležije veća nego dužina IVL balona, preporučuje se preklapanje balona od najmanje 1 cm da bi se sprečio geografski promašaj. Ipak, neophodno je voditi računa da se ne premaši 240 impuls u istom segmentu u kome se primenjuje terapija.
9. Uraditi završni angiogram radi procene postintervencijskog rezultata.
10. Potvrdite da je balon skroz izduvan pre nego što izvadite IVL kateter.
11. Izvadite IVL kateter. Ako je zbog klizavosti otežano uklanjanje sredstva kroz hemostatski ventil, pažljivo uhvatite kateter pomoću sterilne gaze.
12. Proverite sve komponente kako biste bili sigurni da je kateter neoštećen. Ako dođe do nepravilnog rada ili su prilikom provere primećena bilo kakva oštećenja, isperite lumen žičanog vodiča i očistite fiziološkim rastvrom spoljni površinu katetera, uskladište kateter u zatvorenu plastičnu kesu i obratite se kompaniji Shockwave Medical, Inc. za dalja uputstva.

Oprez: Nakon što se IVL kateter izvadi iz tela treba ga ponovo umetnuti u uvodnik koji je veći za jednu (1) veličinu od označene kompatibilnosti uvodnika nakon prve upotrebe (tj. nakon vodenja IVL katetera: uvodnik od 6 F koristiti sa balonom od 2,5–4,0 mm; uvodnik od 7 F koristiti sa balonom od 5,0–6,0 mm).

Informacije za pacijenta

Lekari treba da upute pacijente da odmah potraže medicinsku pomoć u slučaju znakova ili simptoma smanjenog perifernog protoka krvi. Nisu poznata ograničenja za normalne dnevne aktivnosti. Pacijente treba uputiti da poštuju terapiju koju im je propisao njihov lekar.

Povrat uređaja

Ukoliko dođe do otkaza bilo kog dela IVL sistema kompanije Shockwave Medical pre ili tokom procedure, prekinite upotrebu i obratite se lokalnom predstavniku i/ili pošaljite e-poruku na complaints@shockwavemedical.com.

Za pacijente/korisnike / treće strane u Evropskoj uniji i zemljama sa istim regulatornim propisima (Uredba 2017/745/EU o medicinskim sredstvima): ako tokom upotrebe ovog sredstva ili usled njegove upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom zastupniku i nadležnom organu u vašoj zemlji.

Patenti: www.shockwavemedical.com/patents

Simbol	Definicija
	Ne upotrebljavati ponovo
	Medicinsko sredstvo
	Rok upotrebe
	Sterilisano zračenjem; jedna sterilna barjera sa zaštitnim spoljnjim pakovanjem
	Sterilisano zračenjem
	Oprez
	Proizvođač
	Datum proizvodnje
	Proizvođač pakovanja za proceduru
	Ne koristite ako je pakovanje oštećeno; ako je sterilna barjera oštećena, pogledajte uputstvo za upotrebu.
	Čuvati na suvom mjestu
	Ovlašćeni predstavnik u Evropskoj zajednici
	Držati dalje od toploće
	Serijski broj
	Kataloški broj
	Ne sterilisati ponovo
	Prelazni profil

Simbol	Definicija
	Apirogeno
	Pogledajte uputstvo za upotrebu
	Sadrži 1 jedinicu (sadržaj: 1)
	Preporučeni žičani vodič
	Preporučeni uvodnik
	Preko žičanog vodiča
	Prečnik balona
	Radna dužina balona
	Radna dužina katetera (upotrebljiva dužina, UD)
	CE oznaka
	Patenti. Vidite www.shockwavemedical.com/patents
	Periferna arterijska bolest
	Ukazuje na nosioca koji sadrži jedinstvene informacije o identifikaciji uredaja.
	Uvoznik
	Ovlašćeni predstavnik u Švajcarskoj



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, SAD
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dablin 18
D18 X5R3
Irsko

Shockwave system för intravaskulär litotripsi (IVL) med Shockwave E⁸-katern för perifer intravaskulär litotripsi (IVL) Bruksanvisning

För användning med Shockwave Medical, Inc.:s IVL-generator och -kontaktdonskabel

Avsedd användning

Shockwave-systemet för perifer intravaskulär litotripsi är avsett för att dilatera stenotiska artärer genom att modifiera placket i målarterna med hjälp av enhetens väggmodifierande egenskaper. Procedurenas aspekt av calciummodifiering med hjälp av intravaskulär litotripsi innebär en förkonditionering av stenosen, genom att strukturen och compliance hos det kalcifierade placket modifieras före en fullständig ballongdilatation av stenosen med användning av samma enhet.

Indikationer

Shockwave E⁸-systemet för perifer IVL är indicerat för litotripsiförstärkt ballongdilatation vid lågt tryck av lesioner, inklusive kalcifierade lesioner, i det perifera kårtrådet, inklusive iliaka-, femoralis-, iliaka-femoral, poplitea- och infrapopliteala artärer. Denna enhet är inte avsedd för användning i koronara eller cerebrale artärer eller i karotisartärerna.

Avsedd patientpopulation

Shockwave Medical-systemet för perifer IVL är indicerat för att behandla kalcifierade, stenotiska perifera artärer hos patienter över 18 år som är kandidater för perkutan behandling.

Innehåll: Shockwave E⁸-katern för perifer IVL (1)

- Följande ballongstorlekar (ballongdiametern x ballongslängd) finns tillgängliga: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm och 6,0 x 80 mm. Varje storlek har en kateter med en arbetslängd på 150 cm.
- De hopvika ballongdiametrarna är: max 1,37 mm (0,054 tum) för 2,5 mm och 3,0 mm, max 1,42 mm (0,056 tum) för 3,5 mm och 4,0 mm samt max 1,73 mm (0,068 tum) för 5,0 mm och 6,0 mm.
- Ballongerna på 2,5–4,0 mm är kompatibla med 5 Fr introducer; ballongerna på 5,0–6,0 mm är kompatibla med 6 Fr introducer.
 - Vid återinföring, använd en (1) introducerstorlek större än den märkta kompatibla introducerstorleken efter initial användning, (dvs. efter att IVL-katern har avlägsnats; en 6 Fr introducer ska användas med ballong på 2,5–4,0 mm och en 7 Fr introducer ska användas med ballong på 5,0–6,0 mm).
- Kompatibel med ledare 0,36 mm (0,014 tum) (OTW [“over-the-wire”/över ledare] 300 cm).

Enheter som krävs men som inte tillhandahålls av Shockwave Medical, Inc.

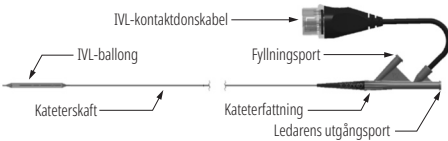
- 5–7 Fr introducer
- ledare 0,36 mm (0,014 tum) (längd 300 cm)
- kabelhylsa 13 cm x 244 cm (5 x 96 tum)
- fyllnings-/tömningsanordning.

Leverans

IVL-katern levereras steril, steriliserad med elektronstrålning. IVL-katern är avsedd endast för engångsbruk och är ej avsedd för återanvändning eller resterilisering. Produkten får inte resteriliseras eftersom detta kan leda till skada på produkten och till patientskada. Produkten får inte återanvändas eftersom detta kan leda till smittöverföring som kan resultera i patientskada. Inspektera allt förpackningsmaterial före användning och se efter att det inte är skadat eller defekt. Produkten får inte användas vid tecken på skada eller bruten sterilbarriär, eftersom detta kan medföra felfunktion hos enheten och/eller patientskada. Förvara IVL-katern svalt, mörkt och torrt. Förvaring av produkten under extrema förhållanden kan påverka dess funktion och leda till patientskada.

Beskrivning av enheten

IVL-katern är en äganderättsskyddad litotripsi-enhet som införs genom de perifera artärerna i de nedre extremiteterna till platsen för en på annat sätt svårbehandlad, kalcifierad stenos. Vid aktivering av litotripsienheten genereras akustiska stötvågor inom det avsedda behandlingsområdet, vilka sönderdelar calciumet i lesionen och möjliggör efterföljande ballongdilatation med lågt tryck av stenosen i den perifera artären. IVL-katern består av en integrerad ballong med en uppsättning integrerade litotripsisändare för lokalisering tillförsel av akustiska stötvågor. Systemet består av IVL-katern, en IVL-kontaktdonskabel och en IVL-generator. IVL-katern finns i sex (6) storlekar: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm samt 6,0 x 80 mm. E⁸-katern för perifer IVL är kompatibel med en 5–6 Fr introducer och har en arbetslängd på 150 cm. IVL-katerns delar visas i figur 1 nedan.



Figur 1: Shockwave E⁸-katern för perifer IVL

Skaftet på Shockwave E⁸-katern för perifer IVL innehåller ett fyllningslumen, ett ledarlumen samt litotripsisändarna. Fyllningslumen används för fyllning av ballongen med en 50/50-blandning av fysiologisk koksaltlösning/kontrast, samt för tömning av ballongen. Ledarlumen möjliggör användning av en ledare på 0,36 mm (0,014 tum) för att underlättा införing av katern till och förbi stenosen som ska behandlas. Systemet är designat som ett ”over-the-wire”-system (OTW, över ledaren) med en skaftarbetslängd på 150 cm, varför en extra lång ledare med en längd på 300 cm är indicerad. Sändarna är positionerade inom ballongens arbetslängd för tillförsel av akustiska stötvågor. Ballongen är placerad vid katerns distala spets. Två röntgentäta markörband i ballongen markerar ballongens längd för att underlättा positionering av ballongen under behandlingen. Ballongen är designad för att tillhandahålla ett expandert segment med känd längd och diameter vid ett specifikt tryck. Den proximala fattningen är försedd med tre portar: en för fyllning/tömning av ballongen, en för ledarlumen och en för anslutning till IVL-kontaktdonskabeln.

Enheter som krävs för IVL-proceduren

IVL-katern är uteslutande avsedd att användas med IVL-generatorn, IVL-kontaktdonskabeln och dess tillbehör. Se *Använderhandboken till Shockwave Medical, Inc.:s IVL-generator och -kontaktdonskabel* för information om förberedelse, användning, varningar och försiktighetsåtgärder samt underhåll av IVL-generatorn och IVL-kontaktdonskabeln.

Tabell över ballongens eftergivlighet (compliance) hos Shockwave E⁸ katern för perifer IVL

Tryck	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm/kPa	Ø (mm)					
2/203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3/304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4/405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5/507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6/608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

OBS! 2–4 atm är ballongtrycket för litotripsibehandling. 4 atm är det nominella ballongtrycket och post-behandlingstrycket. 6 atm är ballongens nominella bristningstryck, RBP (Rated Burst Pressure).

Tabell över pulssekvens för Shockwave E⁸ katern för perifer IVL

Följande pulssekvens för Shockwave E⁸-systemet för perifer IVL måste följas under behandlingen. Använd ingen annan pulssekvens än den som anges i tabellen över IVL-systemets pulssekvens nedan. När en E⁸ IVL-katern, oavsett storlek, sätts in i IVL-generatorn programmeras den automatiskt med följande behandlingssekvens:

Behandlingsfrekvens	2 Hz (1 puls per 0,5 sekund)
Maximalt antal kontinuerliga pulser (1 cykel)	40 pulser
Minsta paustid	10 sekunder
Maximalt totalt antal pulser per katern	400 pulser

IVL-generatorn är designad för att stoppa automatiskt om användaren försöker tillföra fler än det maximalt tillåtna antalet kontinuerliga pulser. För att återuppta pulsavgivningen, vänta åtminstone den minsta paustiden innan behandlingen återupptas. För att återuppta behandlingen måste man släppa upp behandlingsknappen och sedan trycka in den igen.

Se *Använderhandboken till IVL-generatorn och -kontaktdonskabeln* för ytterligare information.

När maximalt antal pulser har avgivits enligt vad som visas på generatorn kan katern inte längre användas. Om ytterligare behandling behöver ges ska denna kateter kasseras och en ny kateter användas. **Försiktighet! Överskrid inte 240 pulser i samma behandlingssekvens.**

Kontraindikationer

IVL-systemet är kontraindicerat i följande situationer:

1. En ledare på 0,36 mm (0,014 tum) kan inte försas förbi lesionen.
2. Denna enhet är inte avsedd för behandling av restenos i stent.
3. Denna enhet är inte avsedd för användning i koronara eller cerebrale artärer eller i karotisartärerna.

Varningar

1. Denna enhet är endast avsedd för engångsbruk. FÄR EJ resteriliseras och/eller återanvändas.
2. Använd inte enheten efter utgångsdatumet på etiketten. Användning av en utgången produkt kan resultera i patientskada.
3. För alltid in IVL-kontaktdonskabeln i en steril hylsa före användning.
4. Använd endast en ballong av lämplig storlek för det kärsl som ska behandlas.
5. Fyll ballongen i enlighet med tabellen över ballongeftergivlighet (compliance). Ballongtrycket får inte överskrida det nominella bristningstrycket (RBP, rated burst pressure).
6. Katern måste föras in eller dras tillbaka om ballongen inte är fullständigt tömd under undertyck. Om motstånd erfars under manipulering måste orsaken till motstånd fastställas innan man går vidare.
7. Använd IVL-generatorn i enlighet med de rekommenderade inställningarna som anges i användarhandboken. Försök inte åsidosätta gränsen för maximalt antal pulser per kater som anges i tabellen över pulssekvens för IVL-systemet.
8. Denna produkt ska endast användas av läkare erfarna i interventionella vaskulära ingrepp.
9. Läkare måste läsa och förstå dessa anvisningar innan enheten används.
10. Produkten får inte utsättas för överdriven kraft/vridning under användningen eftersom detta kan resultera i skador på enheten delar och patientskada.
11. Inspektera alla produktdelar och allt förpackningsmaterial före användning. Använd inte produkten om den eller förpackningsmaterialet har skadats eller om steriliteten är bruten. En skadad produkt kan resultera i patientskada.
12. Se *Använderhandboken till IVL-generatorn och -kontaktdonskabeln* för information om förberedelse, användning, varningar och försiktighetsåtgärder samt underhåll av IVL-generatorn och dess tillbehör.

Försiktighetsåtgärder

1. All manipulation av enheten ska ske under adekvat vägledning med genomlysning.
2. Använd endast rekommenderat medium för fyllning av ballongen.
3. Lämplig antiagulerande behandling ska ges av läkaren.
4. Beslut rörande användning av distalt skydd ska fattas på grundval av läkarens bedömning av morfologin i den lesion som ska behandlas.
5. Se nog till att katern inte knicks. Om katern knicks ska den avlägsnas och en ny kateter förberedas.
6. Om det uppstår svårigheter med att fylla ballongen eller upprätthålla trycket ska katern avlägsnas och en ny kateter användas.
7. Om det verkar som att katern inte levererar några akustiska stötvågor för litotripsi ska katern avlägsnas och bytas ut mot en ny kateter.
8. Försiktighet ska iakttas vid hantering av enheten efter att den har exponerats för patienten och haft kontakt med blod. Använda produkter betraktas som smittförande material och ska bortskaffas korrekt enligt sjukhusets regler.

Förväntade kliniska fördelar

Följande data som presenteras härrör från Shockwave M⁺/S⁴ katetrar för perifer IVL, vilka är likvärdiga med Shockwave E⁸ kateter för perifer IVL.

De kliniska fördelarna med systemet för perifer IVL, när det används så som avsett för litotripsiförstärkt ballongdilatation vid lågt tryck av kalcifierade, stenotiska perifera artärer hos patienter som är kandidater för perkutan behandling, inkluderar: (1) slutt restenos < 50 %, (2) låg incidsen av flödeshindrande dissektion vid tidpunkten för den slutliga angiografin samt (3) frånvaro av nytillkomna allvarliga oonskade händelser (MAE, Major Adverse Events) under 30 dagar, inklusive dödsfall, revaskularisering av den behandlade extremiteten och oplanerad amputation av den behandlade extremiteten (ovanför fotleden).

Studien Disrupt PAD III var en global, prospektiv, enkelblind, randomiserad klinisk multicenterstudie av Shockwave-systemet för perifer intravaskulär litotripsi (IVL). Syftet med den randomiserade studien var att utvärdera säkerheten och effektiviteten för IVL använd i kombination med en läkemedelsbelagd ballong (DCB, drug-coated balloon) jämfört med sedvanlig perkutan transluminal angioplastik (PTA) använd i kombination med en läkemedelsbelagd ballong för behandling av måttligt och kraftigt kalcifierade femropopliteala artärer. Studien var designad för att rekrytera minst 334 och upp till 400 utvärderbara patienter från upp till 60 center globalt. Det primära effektmåttet avseende effektivitet var framgångsrisk iungefärg, definierat som en restenos på ≤ 30 % utan flödeshindrande dissektion (≥ grad D) före behandling med läkemedelsbelagd ballong eller stenting enligt det angiografiska

kärlaboratoriets bedömning. Det avsedda (powered) sekundära effektmåttet var primär öppenhet (Primary Patency) efter 12 månader, definierad som främst av kliniskt styrd revaskularisering av det behandlade kärlet (TLR, target lesion revascularization) och främst av restenos enligt duplex-ultraljud (DUS) eller angiogram med stenos < 50 %. Andra sekundära effektmått som skulle utvärderas efter 30 dagar, 6, 12 och 24 månader inkluderade allvarliga oönskade händelser (MAE, major adverse events), symptomstyrd revaskularisering av det behandlade kärlet (CD-TLR, clinically-driven target lesion revascularization), ankel-armindex (ABI), Rutherford-kategori samt mått på livskvalitet (QoL) (EQ-5D och frågeformulär om besvär vid gång, Walking Impairment Questionnaire (WIQ)). En allvarlig oönskad händelse (MAE) definierades som behov av akut kirurgisk revaskularisering av den behandlade extremiteten, oplanerad större amputation (ovanför fotleden) av den behandlade extremiteten, symptomgivande trombos eller distal embolus som krävde kirurgisk, mekanisk eller farmakologisk behandling för att förbättra flödet och förlängde sjukhusvistelsen, samt interventionskrävande peropereringar inklusive räddningsstenting. Det primära analysdatasetet utgjordes av ITT-populationen (intent-to-treat). Oberoende kärlaboratorier tillhandahöll en opartisk utvärdering av alla bildframställningar som användes för utvärderingarna av effektmått, och en oberoende kommitté för kliniska händelser (CEC, clinical events committee) bedömde alla MAE, revaskulariseringar och dödsfall.

Tabell 1. Primära effektmåtsdata för PAD III randomiserad klinisk prövning (RCT)

Primärt effektmått ¹	IVL N = 153	PTA N = 153	P-värde
Framgångsrikt ingrep ²	96/146 (65,8 %)	67/133 (50,4 %)	0,0065
1. Hypotesen testas med Fishers exakta test med ett ensidigt $\alpha = 0,025$.			
2. Framgångsrikt ingrep definieras som en restenos på $\leq 30\%$ utan flödeskhindrande dissektion (\geq grad D) före behandling med läkemedelsbelagd ballong eller stenting enligt det angiografiska kärlaboratoriet. Sammanlagt 279 patienter hade analyserbara angiografbilder (IVL 146 ifj med 133 PTA).			

Observationsstudien Disrupt PAD III (PAD III OS) var ett globalt, prospektivt multicenterregister med en arm, av Shockwave-systemet för perifer intravaskulär litotripsi (IVL). Syftet med denna studie var att utvärdera den verkliga akuta prestandan hos IVL vid behandling av kalcifierade, stentiska perifera artärer. Studien var initialt designad för att rekrytera maximalt 250 patienter från upp till 60 center globalt. Sponsorn valde att öka sampelstorleken till 1500 patienter för att möjliggöra ett stort register och undergruppsanalys av flera lesioner med användning av M⁵- och/eller S⁴-katetrarna.

Det primära effektmåttet avseende effektivitet var framgångsrikt ingrep, definierat som en slutlig restenos på $\leq 30\%$ utan flödeskhindrande dissektion (\geq grad D) enligt det angiografiska kärlaboratoriet. Ett oberoende angiografiskt kärlaboratorium tillhandahöll en opartisk utvärdering av all bildframställning som användes i utvärderingen av effektmått.

Tabell 2. Primära effektmåtsdata för PAD III OS

Framgångsrikt ingrep (slutlig) – patientnivå ³	N = 1262
Ja	69,4 % (772/1112)
Nej	30,6 % (340/1112)
Framgångsrikt ingrep (slutlig) – lesionsnivå ³	N = 1531
Ja	73,0 % (998/1367)
Nej	27,0 % (369/1367)

1. Framgångsrikt ingrep vad gäller patienten anses föreligga när alla behandlade lesioner hos en patient uppfyller kriterierna för framgångsrikt ingrep.

2. Framgångsrikt ingrep anses föreligga för lesioner med en slutlig restenos på $\leq 30\%$ och en slutlig dissekionsgrad på under grad D.

Obs! 1367 är det totala antalet lesioner med analyserbara angiografbilder som kan bedömas för utvärdering av resultaten för de primära effektmått.

Disrupt PAD⁺-studien var en prospektiv, multicenterstudie med en arm som utfördes i Australien, Nya Zeeland och USA, och som var designad för att utvärdera säkerheten och prestandan hos Shockwave M⁵-IVL-systemet för behandling av kalcifierade perifera artärer.

Alla patienter var behöriga för utvärdering av det primära effektmåttet avseende säkerhet (tabell 3). Inga patienter hade någon MAE, vilket resulterade i en 30-dagars MAE-frekvens på

0,0 % (0/37). Av 52 mällesioner hade 48 (92,3 %) utvärderbara angiografbilder vid den sista tidpunkten för analys av det primära effektmåttet avseende effektivitet. Teknisk framgång uppnåddes för 89,6 % (43/48) av mällesionerna. De återstående fem (5) lesionerna uppwisade en restenos på $> 30\%$; ingen hade någon flödeskhindrande dissektion vid den slutliga tidpunkten.

Tabell 3. PAD⁺ – effektmåtsresultat efter 30 dagar

Mått	Statistik % (n/N)
Primärt effektmått avseende säkerhet	
MAE-händelse	0,0 % (0/37)
Behov av akut kirurgisk revaskularisering av den behandlade extremiteten	0,0 % (0/37)
Oplanerad större amputation av den behandlade extremiteten (ovanför fotleden)	0,0 % (0/37)
Symptomatisk trombos eller distal embolus ¹	0,0 % (0/37)
Perforationer som krävde intervention, inklusive räddningsstent	0,0 % (0/37)
Primärt effektmått avseende effektivitet	
Slutlig teknisk framgång ²	89,6 % (43/48)

- Defineras som kliniska tecken/symtom på trombos eller distal embolus som detekteras i den behandlade extremiteten i området för, eller distalt om, den behandlade lesionen efter indexproceduren, eller som noteras angiografiskt, som kräver kirurgisk, mekaniska eller farmakologiska metoder för att förbättra flödet och som förlänger sjukhusvistelsen.
- Teknisk framgång: Slutlig restenos på $\leq 30\%$ utan flödeskhindrande dissektion (\geq grad D) i lesionen enligt det angiografiska kärlaboratoriet.

Komplikationer

Möjliga komplikationer som kan förekomma vid all angioplastik av standardtyp inkluderar:

- smärtor vid kärtiltillgången
- allergisk reaktion mot kontrast, antikoagulans och/eller antitrombosbehandling
- arteritidissektion
- arterärperforation eller -ruptur
- arterärspasm
- arteriovenös fistel
- blödningsskomplikationer
- dödsfall
- embolus (luft-, vävnads-, trombotisk eller aterosklerotisk embolus)
- akut eller icke akut arteriell bypass-operation
- komplikationer vid ingångsstället
- brott på ledaren eller någon av enhetens delar som eventuellt kan leda till embolus från enheten, allvarlig personskada eller kirurgisk intervention
- hematom vid kärtiltillgången(-arna)
- blödning
- hypertoni/hypotonii
- infektion/sepsis
- ischemi
- placering av stent
- pseudoaneurysm
- njursvikt
- restenos i det behandlade segmentet
- chock/lungödem
- totalocklusion av den perifera artären
- kärlikomplikationer som kan förlänga ingreppet och/eller kräva kirurgisk reparation (konvertering till öppen kirurgi).

Risker som identifieras såsom unika för produkten och dess användning:

- allergisk/immunologisk reaktion mot materialet i katatern eller dess beläggning
- felfunktion eller upphörd funktion hos produkten.

Anvisningar

Försiktighet! Se användarhandboken till IVL-generatorn och -kontaktdonskabeln för information om förberedelse, användning, varningar och försiktighetsåtgärder samt underhåll av IVL-generatorn och IVL-kontaktdonskabeln.

Förberedelse

- Förbered ingångsstället med sedvanlig steril metod.
- Åstadkom en kärtiltillgång på den plats som föredras av läkaren.
- Lägg in en introducer av lämplig storlek.
 - För ingång via radialis, använd den introducer som föredras, av lämplig längd för att få fram till det avsedda behandlingsområdet.

- Välj en ballongkaterstorlek som är 1,1:1 baserat på tabellen över ballongeftergivlighet (compliance) (ovan) och kärls referensdiameter. Om 1,1:1-dimensionering inte kan åstadkommas ska den största ballongdiametern användas.
- Bekräfta att produktetiketten överensstämmer med den kateter som valts i föregående steg.
- Inspektera den sterila barriären och säkerställ att den är intakt.
- Öppna den sterila barriären genom att dra av den vita fliken från den genomsnittliga påsen.
- För försiktig och aseptisk in i katetern i det sterila fältet.
- Förbered ballongen enligt standardförfarande. Fyll en 20 ml-spruta med 5 ml av en 50/50-blandning av fysiologisk koksaltlösning/kontrast. Koppla sprutan till fyllningsporten på kateterns färrtning. Dra tillbaka kolven så att det bildas undertryck, minst tre gånger, och släpp på undertrycket så att vätskan kan ersätta luften i katetern.
- Fyll fyllnings-/tömningsanordningen med 10 ml av en 50/50-blandning av fysiologisk koksaltlösning/kontrast. Ta bort sprutan och koppla fyllnings-/tömningsanordningen till fyllningsporten på kateterfärrtningen, och säkerställ samtidigt att ingen luft tränger in i systemet.
- Spola ledarten med fysiologisk koksaltlösning.
- Avlägsna skyddshylsan från katetern.
- Blöt ballongen och det distala skafet med steril fysiologisk koksaltlösning för att aktivera den hydrofila beläggningen.
- För in IVL-kontaktdonskabeln i en steril hylsa eller ett sterilt givarskydd.
- Ta av skyddet från den proximala änden och anslut IVL-kateterns kontaktton (se figur 1) till IVL-kontaktdonskabeln.
- Anslut IVL-kontaktdonskabelns andra ände till IVL-generatorn.

Försiktighet! Tryck inte på behandlingsknappen om inte ballongen är fyllt med 50 % fysiologisk koksaltlösning/50 % kontrast. Om så sker kan ballongen skadas.

Föra in IVL-katetern till behandlingsstället

- För in 0,36 mm-ledaren (0,014 tum) förbi behandlingsstället.
- För in IVL-katetern över den extra långa ledaren (300 cm) på 0,36 mm (0,014 tum) och genom introducern och för in ballongen till behandlingsstället.
- Positionera ballongen vid behandlingsstället och använd markörbanden för att underlätta positioneringen.

Behandla stället med litotripsi

- När IVL-katetern är på plats, registrera positionen med användning av genomlysnings.
- Om positionen inte är korrekt, flytta IVL-katetern till korrekt position.
- Fyll ballongen till 2,0–4,0 atm tryck för att säkerställa fullständig apposition mot kärvtillgången.
OBS! Litotripsi får inte utföras om ballongen är fyllt till > 4 atm tryck, eftersom detta inte medför någon ökning av det akustiska trycket och högre tryck under behandlingen kan öka risken för att ballongen tappar trycket.
- Leverera IVL-behandling (upp till 40 pulser) enligt informationen i tabellen över pulslevens för IVL-systemet, genom att trycka på behandlingsknappen på IVL-kontaktdonskabeln.
- Fyll ballongen till nominellt tryck enligt tabellen över ballongeftergivlighet (compliance) (ovan) och registrera svaret vid lesionen under genomlysnings.
- Töm ballongen och vänta i minst 10 sekunder medan blodflödet återetableras.
OBS! IVL-generatorn är programmerad för att framvinga en minimipaustid på 10 sekunder efter varje 40 tillförd pulser.
- Upprepa steg 3, 4, 5 och 6 för ytterligare behandlingscykler tills lesionen har dilaterats i tillräcklig omfattning eller om katetern ompositioneras.
- Ytterligare behandlingscykler kan utföras om detta bedöms nödvändigt. Om flera fyllningar krävs på grund av att lesionen är längre än IVL-ballongen rekommenderas att tillämpa en ballongöverlappning på minst 1 cm för att förhindra otillräcklig täckning. Man måste dock nog undvika att överkrida 240 pulser i samma behandlingssegment.
- Utför en avslutande arteriografi för att bedöma resultatet efter IVL-behandling.
- Bekräfta att ballongen är fullständigt tömd innan IVL-katetern avlägsnas.
- Avlägsna IVL-katetern. Om det är svårt att dra ut katetern genom hemostasventilen på grund av att katetern är hal kan man varsamt fatta tag i katetern med steril gasväv.
- Inspektera alla delar för att säkerställa att katetern är intakt. Om katetern fungerar felaktigt eller någon defekt noteras vid inspektion ska ledarlumen spolas och kateterns utsida rengöras med koksaltlösning, katetern läggas i en förseglad plastpåse och Shockwave Medical, Inc. kontaktas för ytterligare instruktioner.

Försiktighet! Efter att IVL-katetern väl har dragits ut ur kroppen ska den återinföras med användning av en (1) introducerstorlek större än den märkta kompatibla introducerstorleken efter initial användning, (dvs. efter att IVL-katetern har avlägsnats; en 6 Fr introducer ska användas med ballong på 2,5–4,0 mm och en 7 Fr introducer ska användas med ballong på 5,0–6,0 mm).

Patientinformation

Läkaren ska instruera patienten att omedelbart söka läkare vid tecken eller symptom på försämrat perifert blodflöde. Det finns inga kända begränsningar vad gäller normala dagliga aktiviteter. Patienten ska instrueras att följa den medicinska behandling som ordineras av patientens läkare.

Retursändning av produkter

Om någon del av Shockwave Medical IVL-systemet upphör att fungera före eller under ett ingrepp, avbryt användningen och kontakta närmaste representant och/eller skicka e-post till complaints@shockwavemedical.com.

För en patient/användare/tredje part i EU och i länder med motsvarande regulatorisk styrning (förordning 2017/745/EU rörande medicintekniska produkter): Om det i samband med användningen av denna produkt eller som resultat av dess användning har inträffat en allvarlig incident ber vi att ni rapporterar incidenten till tillverkaren och/eller dennes auktoriserade representant samt till er statliga tillsynsmyndighet.

Patent: www.shockwavemedical.com/patents

Symbol	Definition
	Får ej återanvändas
MD	Medicinteknisk produkt
	Använd före-datum
	Steriliserad med strålning; enkel sterilbarriär med ytter skyddsförpackning
	Steriliserad med strålning
	Försiktighet!
	Tillverkare
	Tillverkningsdatum
	Tillverkare av procedurpaket (Procedure Pack Producer)
	Får ej användas om förpackningen är skadad; se bruksanvisningen om den sterila barriären är bruten.
	Skyddas mot väta
EC REP	Auktoriserad representant i EU
	Skyddas mot värme
LOT	Batchkod
REF	Katalognummer
	Får ej resteriliseras
	Crossing Profile (profil)

Symbol	Definition
	Icke-pyrogen
	Studera bruksanvisningen
	Innehåller 1 enhet (Innehåll: 1)
	Rekommenderad ledare
	Rekommenderad introducer
OTW	Över ledaren (over-the-wire)
	Ballongdiameter
	Ballongens arbetslängd
UL	Katetterns arbetslängd (Använtbar längd, UL, "Usable Length")
	Conformité Européenne
PAT	Patent. Se www.shockwavemedical.com/patents
PAD	Perifer artärsjukdom
UDI	Anger märkning som innehåller information om unik produktidentifiering (UDI).
	Importör
CH REP	Auktoriserad representant i Schweiz



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, USA
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irland

Shockwave E® Periferik İnvasküler Litotripsi (IVL) Kateteri ile Shockwave İnvasküler Litotripsi (IVL) Sistemi Kullanma Talimatı

**Shockwave Medical, Inc. IVL Jeneratörü ve Konektör
Kablosu ile kullanım içindir**

Kullanım Amacı

Shockwave Periferik İnvasküler Litotripsi Sisteminin kullanım amacı hedef arterde bulunan plaq cihazın damar duvarı modifiye edici özelliklerini kullanarak modifiye etmek yoluyla stenotik arterleri dilate etmektir. İşlemi invasküler litotripsi kullanılarak kalsiyum modifikasiyonu yönü, aynı cihaz kullanılarak stenozun tam balon dilatasyonu öncesinde kalsifiye plak yapısı ve esnekliğini değiştirmek stenozun bir ön koşullandırılmıştır.

Kullanım Endikasyonları

Shockwave E® Periferik IVL Sisteminin iliac, femoral, iliofemoral, popliteal ve infrapopliteal arterler dahil periferik damar sistemindeki kalsifiye lezyonları içeren lezyonların litotripsiyle güçlendirilmiş düşük basınçlı balon dilatasyonunda kullanılması endikedir. Bu cihazın koroner, karotid veya serebrovasküler arterlerde kullanılması amaçlanmamıştır.

Hedef Popülasyon

Shockwave Medical Periferik IVL Sistemi 18 yaşından büyük ve perkütan tedavi için aday olan hastalarda kalsifiye stenotik periferik arterlerin tedavisi için endikedir.

İçindekiler: Shockwave E® Periferik IVL Kateteri (1)

- Şu balon büyütükleri (balon çapı x balon uzunluğu) mevcuttur: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm ve 6,0 x 80 mm. Her büyütükteki sunumda 150 cm kateter çalışma uzunluğu vardır.
- Katlanmış balon çiftleri söyledir: 1,37 mm (0,054 inç) maks, 2,5 mm ve 3,0 mm için, 1,42 mm (0,056 inç) maks, 3,5 mm ve 4,0 mm için ve 1,73 mm (0,068 inç) maks, 5,0 mm ve 6,0 mm için.
- 2,5 - 4,0 mm balon 5 F introducer kılıfla uyumludur; 5,0 - 6,0 mm balon 6 F introducer kılıfla uyumludur
 - Tekrar yerleştirme için ilk kullanımından sonra etiketteki kılıf uyumluluğundan bir (1) kılıf büyütüğü daha büyüğünü kullanın (yani IVL kateteri çkartılması sonrasında: 6 F introducer kılıf 2,5 - 4,0 mm balonla kullanılarak; 7 F introducer kılıf 5,0 - 6,0 mm balonla kullanılarak).
- 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz tel uyumlu (OTW - 300 cm tel)

Gereken ama Shockwave Medical, Inc. tarafından sağlanmayan cihazlar

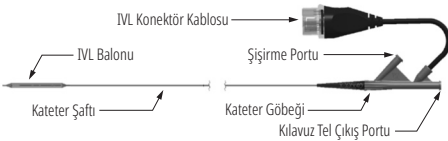
- 5-7 F introducer kılıf
- 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz tel (300 cm Uzunluk)
- 13 cm x 244 cm (5 inç x 96 inç) Kablo Manşonu
- Şişirme cihazı

Sağlanma Şekli

IVL Kateteri e-îşını sterilizasyonu yoluyla steril sağlanır. IVL Kateterinin tek kullanımlık olması amaçlanmıştır ve tekrar kullanılması veya tekrar sterilizasyonu amaçlanmamıştır. Tekrar steril etmemeyi yoksa cihaza zarar verebilir ve hastanın yaralanmasına neden olabilir. Cihazı tekrar kullanmayı çünkü bu durum hastanın yaralanmasına sonuclarabilecek çapraz kontaminasyona neden olabilir. Kullanımı öncesinde tüm ambalajı hasar veya kusurlar açısından dikkatle inceleyin. Cihazı steril bariyerde herhangi bir açılma veya hasar bulgusu gözlenirse kullanmayı çünkü bu durum cihaz arızası ve/veya hastanın yaralanmasına neden olabilir. IVL Kateterini serin, karanlık, kuru bir yerde saklayın. Cihaz aşırı koşullarda saklanması cihaz performansını etkileyebilir ve hastanın yaralanmasına yol açabilir.

Cihaz Tanımı

IVL Kateteri başka şekillerde tedavisi zor olan kalsifiye bir stenozun konumuna alt ekstremitelerin periferik arteriel sistemi içindeki iletilen, şirkete özel bir litotripsi cihazıdır. Litotripsi cihazına enerji vermek hedef tedavi bölgesinde akustik basınç pulsları oluşturarak lezyon içinde kalsiyumu parçalar ve daha sonra düşük balon basıncı kullanılarak periferik arter stenozunun dilatasyonunu mümkün kılar. IVL Kateteri akustik basınç pulslarının lokalize iletimi için entegre litotripsi yayıcıları dizisi ve entegre bir balon içerir. Sistem IVL Kateteri, bir IVL Konektör Kablosu ve bir IVL Jeneratöründen oluşur. IVL Kateteri altı (6) büyütükte sağlanmaktadır: 2,5 x 80 mm, 3,0 x 80 mm, 3,5 x 80 mm, 4,0 x 80 mm, 5,0 x 80 mm ve 6,0 x 80 mm. E® Periferik IVL Kateteri bir 5-6 F kılıflı uyumludur ve çalışma uzunluğu 150 cm'dir. IVL Kateteri bileşenleri için aşağıda Şekil 1'e başvurun.



Şekil 1: Shockwave E® Periferik IVL Kateteri

Shockwave E® Periferik IVL Kateteri şufti bir şişirme lumeni, bir kılavuz tel lumeni ve litotripsi yayıcıları içerir. Şişirme lumeni balonun 50/50 salın/kontrast maddesi ile şişirilmesi ve indirilmesi için kullanılır. Kılavuz tel lumeni kateterin hedef stenoza ve içinden ilerletilmesini kolaylaştırmak üzere bir 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz tel kulanımını mümkün kılar. Sistem bir 'Tel üstü' (OTW) olarak 150 cm saft çalışma uzunluğuyla tasarlanmıştır ve bu nedenle deşirtime uzunlığında (300 cm) bir kılavuz tel endikedir. Yayıcılar akustik basınç pulsları iletimi için balon çalışma uzunluğu dahilinde konumlandırılmıştır. Balon, kateterin distal ucuna yakın bulunur. Balon içindeki iki radyoopak işaretleyici bant tedavi sırasında balonun konumlandırılmışını yardımcı olmak üzere balon uzunluğuna işaret eder. Balon, belirli bir basınçta bilinen uzunluk ve çapta genişleyebilir bir segment sağlamak üzere tasarlanmıştır. Proksimal göbekte üç port vardır: biri balonun şişirilmesi/indirilmesi için, biri kılavuz tel lumeni için ve biri IVL Konektör Kablosuna bağlantı için.

İÇİNDEKİLER: Shockwave E® Periferik IVL Kateteri (1)

IVL Kateteri sadece IVL Jeneratörü, IVL Konektör Kablosu ve aksesuarlarıyla kullanılmak üzere. IVL Jeneratörü ve IVL Konektör Kablosunun hazırlanması, çalıştırılması, uyarıları ve önlemleri ve bakımı için Shockwave Medical, Inc. IVL Jeneratörü ve Konektör Kablosu Kullanıcı Kılavuzu'na başvurun.

Shockwave E® Periferik IVL Kateteri Balon Esneklik Tablosu

Basınç	2,5 x 80 mm	3,0 x 80 mm	3,5 x 80 mm	4,0 x 80 mm	5,0 x 80 mm	6,0 x 80 mm
atm - kPa	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)	Ø (mm)
2 - 203	2,43	2,91	3,42	3,87	4,90	5,84
3 - 304	2,44	2,93	3,44	3,90	4,93	5,92
4 - 405	2,45	2,94	3,46	3,93	4,98	6,01
5 - 507	2,45	2,96	3,49	3,97	5,05	6,11
6 - 608	2,46	2,98	3,53	4,02	5,12	6,20

NOT: 2-4 atm litotripsi tedavisi balon basıncıdır. 4 atm nominal balon basıncı ve tedavi sonrası basıncır. 6 atm balon için RBP (Anma Patlama Basıncı) değeridir.

Shockwave E® Periferik IVL Sistemi Dizi Tablosu

Tedavi sırasında aşağıdaki Shockwave E® Periferik IVL Sistemi puls dizisi izlenmelidir. Aşağıda IVL Sistemi Dizi Tablosunda verilen dışında bir puls dizisi kullanmayın. IVL Jeneratöründe herhangi bir büyütükte E® IVL Kateterinin insersyonunu bu otomatik olarak şu tedavi dizisile programlayacaktır:

Tedavi Sıklığı	2 Hz (0,5 Saniyede 1 Puls)
Maksimum Sürekli Puls Sayısı (1 döngü)	40 Puls
Minimum Duraklama Süresi	10 Saniye
Kateter Başına Maksimum Toplam Puls	400 Puls

Kullanıcının izin verilen maksimum sürekli puls sayısından fazlasını iletmeye kalkışması durumunda IVL Jeneratörü otomatik olarak durmak üzere tasarlannmıştır. Puls iletmeye devam etmek için tedaviye devam etmeden önce en azından minimum duraklama süresini bekleyin. Tedaviye devam etmek için tedavi döngüsü serbest bırakılıp tekrar basılmalıdır. Daha fazla bilgi için **IVL Jeneratörü ve Konektör Kablosu Kullanıcı Kılavuzu'na** başvurun.

Jeneratör üzerinde gösterildiği gibi maksimum puls sayısına erişildiye kateter artıktı kullanılmamaz. Ek tedavi gereklisi bu kateteri atın ve yenisini alın.

Dikkat: Aynı tedavi segmentinde 240 pulsu aşmayın.

Kullanım Kontrendikasyonları

IVL Sistemi sunular için kontrendikedir:

- Lezyon içinde 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz tel geçirilemiyor.
- Bu cihazın stent içi restenozo tedavisiinde kullanılması amaçlanmamıştır.
- Bu cihazın koroner, karotid veya serebrovasküler arterlerde kullanılması amaçlanmamıştır.

Uyarılar

- Bu cihazın sadece tek kullanımlık olması amaçlanmıştır. Tekrar sterilize ETMEYİN ve/veya tekrar KULLANMAYIN.
- Bir cihazı etikettedeki son kullanma tarihinden sonra kullanmayın. Son kullanma tarihi geçmiş ürün kullanımı hastanın yaralanmasına neden olabilir.

- Kullanım öncesinde IVL Konektör Kablosunu daima steril bir manşona yerleştirin.
- Sadece tedavi edilecek damar için uygun büyüklükte bir balon kullanın.
- Balon balon esneklik tablosuna göre şışirin. Balon basıncı anma patlama basıncı (RBP) geçmemelidir.
- Balon vakum altında tamamen inmediğe kateteri iletmemeyin veya geri çekmeyin. Manipülasyon sırasında direnç karsılışılırsa devam etmeden önce direncin nedenini belirleyin.
- IVL Jeneratörünü Kullanıcı Kılavuzu içinde belirtilen öneriler ayarlarla uyumlu olarak kullanın. IVL Sistemi Dizi Tablosunda tanımlanıldığı şekilde cihaz başına ömr boyu puls limitlerini aşmaya kalkışmayın.
- Bu cihaz sadece girişimsel vasküler işlemlere aşıma doktorlar tarafından kullanılan kılavuzlardır.
- Doktorlar cihazın kullanımını öncesinde bu talimatı okumaları ve anlamladır.
- Bu cihazı kullanırken cihaza aşıri güç/tork uygulamayın çünkü bu durum cihaz bileşenlerinin zarar görmesine neden olabilir.
- Kullanım öncesinde tüm ürün bileşenlerin zararalanmasıyla sonuçlanmasının engellenmesi için ambalajı inceleyin. Ambalaj hasarlıysa veya sterilité olumsuz etkilenmişse cihazı kullanmayın. Hasarlı ürün hastanın yaralanmasına neden olabilir.
- IVL Jeneratörü ve aksesuarlarının hazırlanması, çalıştırılması, uyarıları ve önlemleri ve bakımı için **IVL Jeneratörü ve Konektör Kablosu Kullanıcı Kılavuzu'na** başvurun.

Önlemler

- Tüm cihaz manipülasyonlarını yeterli fluoroskopı kılavuluğu altında yapın.
- Sadece önerilen balon şişirme maddesini kullanın.
- Doktor tarafından uygun antikoagülân tedavi uygulanmalıdır.
- Distal koruma kullanımıyla ilgili karar doktorun tedavi edilen lezyonun morfolojisini değerlendirmesi temelinde yapılmalıdır.
- Kateteri bükmemeye dikkat edilmelidir. Bükülmeye olursa cihazı çkarın ve yeni bir cihaz hazırlayın.
- Şişiremeye veya basıncı sürdürmemeye durumu olursa kateteri çkarın ve yeni bir cihaz kullanın.
- Litotripsi akustik basınç pulslarını iletmemiyor gibiye kateteri çkarıp başka bir kateterde değiştirin.
- Örneğin kanla temas gibi hastaya maruz kalınmasından sonra cihazla işlemler sırasında önlemler alınmalıdır. Kullanılan ürün biyolojik tehlaklı madde kabul edilir ve hastane protokolüne göre uygun şekilde atılmalıdır.

Beklenen Klinik Faydalılar

Aşağıdaki veriler Shockwave E® Periferik IVL Kateterinin eşdeğer olduğu Shockwave M®/S® Periferik IVL Kateterlerindendir.

Perkütan tedavi için aday olan hastalarda kalsifiye, periferik arterlerin litotripsiyle güçlendirilmiş düşük basınçlı balon dilatasyonu için amaçlandığı şekilde kullanıldığında Periferik IVL Sisteminin klinik faydalıları sunları içerir: (1) son rezidüel stenoz <5%; (2) son anjiyografik zaman noktasımda aksın sınırlarla diseksiyonların düşük insidansı; ve (3) sunlar dahil olmak üzere 30 gün boyunca yeni başlayan Majör Advers Olay (MAO) bulunmaması: ölüm, hedef uzuv revaskülarizasyonu ve planlanmamış hedef uzuv amputasyonu (ayak bileği üstünden).

Disrupt PAD III Çalışması (PAD III OS) Shockwave Periferik İnvasküler Litotripsi (IVL) Sisteminin global, prospektif, çok merkezli, tek kör, randomize bir klinik araştırmasıydı. Randomize çalışmanın amacı orta derecede ve şiddetli kalsifiye femoropopliteal arterlerin tedavisi etmekle ilaç kaplamalı bir balon (DCB) ile kombinasyon halinde kullanılabilecek şekilde IVL'nin bir DCB ile kombinasyon halinde kullanılabilecek şekilde standart perkütan transluminal anjiyoplasti (PTA) ile karşılaştırılmış olarak güvenililik ve etkililiğini değerlendirmekti. Çalışma 60'a kadar global merkezden minimum 334 olmak üzere 400'e kadar değerlendirilebilir hastayı kaydetmek üzere tasarlanmıştır. Primer etkililik son noktası, anjiyografik merkez laboratuvar tarafından değerlendirildiği şekilde DCB veya stent kullanımı öncesinde akış sınırlayııcı diseksiyon olmadan (\geq derece D) \leq 30 rezidüel stenoz olalarak tanımlanan İslam Başarıydı. Gerekli güç sevkondaki son nokta, klinik değerlendirme hedef lezon revaskülarizasyonu (TLR) bulunmaması ve duplex ultrasonla (DUS) değerlendirildiği şekilde restenoz bulunmaması veya anjiyogramda \leq 50% stenoz olarak tanımlanan 12 ayda Primer Açıklılıktı. 30 gün ve 6, 12 ve 24 ayda değerlendirilecek diğer sevkondaki son noktalar arasında majör advers olaylar (MAO), klinik değerlendirme hedef lezon revaskülarizasyonu (CD-TLR), ayak bileği brakial indeksi (ABI), Rutherford Kategorisi ve yaşam kalitesi (QoL) ölçütleri (EQ-5D ve Yürüme Bozukluğu Soru Formu [WIQ]) yer almıştır. Bir MAO hedef uzun acil cerrahi revaskülarizasyonunun gerekmesi, planlanmamış hedef uzuv amputasyonu (ayak bileği

üstünden), akışı geliştirmek için cerrahi, mekanik veya farmakolojik yollar gerektiren ve hastanede yatış süresini uzatan semptomatik trombus veya distal emboliler ve ayrıca bail-out stentleme dahil bir girişim gerektiren perforasyonlar olarak tanımlanmıştır. Primer analiz veri seti tedavi etme amaçlı (ITT) popülasyondur. Bağımsız merkez laboratuvarlar son nokta değerlendirme mesmesinde kullanılan tüm görüntülerin tarafsız bir değerlendirme şansını sağlamış ve bağımsız bir klinik olaylar komitesi tüm MAO'lar, revaskülarizasyonlar ve ölümler hakkında karar vermiştir.

Tablo 1. PAD III Randomize Klinik Çalışma (RKÇ) Primer Son Nokta Verileri

Primer Son Nokta ¹	IVL N=153	PTA N=153	P değeri
İşlem Başarısı ²	96/146 (%65,8)	67/133 (%50,4)	0,0065
1. Hipotez, Fisher'in Kesin Olasılık testi tek yönlü $\alpha=0,025$ ile kullanılarak test edildi. 2. İşlem başarısı anjiyografik merkez laboratuvar tarafından DCB veya stent kullanımı öncesinde akış sınırlayıcı diseksiyon olmadan (\geq derece D) $\leq 30\%$ rezidüel stenoz olarak tanımlanır. Toplam 279 hastanın analiz edilebilir anjiyografik görüntüleri vardı (146 IVL ve 133 PTA).			

Disrupt PAD III Gözlemeşle Çalışması (PAD III OS) Shockwave Periferik İntravasküler Litotripsi (IVL) Sisteminin global, prospектив, çok merkezli, tek kollu bir kaydıydı. Bu çalışmanın amacı kalsifiye stenotik periferik arterlerin tedavisinde IVL'nin gerçek dünya akut performansını değerlendirmekti. Çalışma 60'a kadar global merkezden maksimum 250 hastayı kaydetmek üzere tasarlanmıştır. Sponsor M³ ve/veya S⁴ kateterlerinin kullanımıyla çoklu lezyonlarda büyük kayıt ve alt grup analizlerini mümkün kılmak üzere örneki boyutunu 1500 hastaya gıkmayı tercih etmiştir.

Primer etkililik son noktası, anjiyografik merkez laboratuvara göre akış sınırlayıcı diseksiyon olmadan (\geq derece D) $\leq 30\%$ son rezidüel stenoz olarak tanımlanan İşlem Başarısıydı. Bağımsız bir anjiyografik merkez laboratuvar son nokta değerlendirme mesmesinde kullanılan tüm görüntülerin tarafsız bir değerlendirme şansını sağlamıştır.

Tablo 2. PAD III OS Primer Son Nokta Verileri

İşlem Başarısı (Son) - Hasta Seviyesi ¹	N=1262
Evet	%69,4 (772/1112)
Hayır	%30,6 (340/1112)
İşlem Başarısı (Son) - Lezyon Seviyesi ²	
Evet	%73,0 (998/1367)
Hayır	%27,0 (369/1367)

1. Bir hastadaki tüm tedavi edilen lezyonlar İşlem Başarısı Kriterlerini karşıladığından hastaya göre işlem başarısı düşünür.
2. İşlem Başarısı son rezidüel stenoz $\leq 30\%$ ve son diseksiyon derecesi Derece D altında olan lezyonlarda düşünür.

Not: 1367, primer son nokta sonuçlarını değerlendirmek üzere değerlendirilebilir ve analiz edilebilir anjiyografik görüntüleri olan toplam lezyon sayısıdır.

Disrupt PAD⁵ Çalışması kalsifiye periferik arterleri tedavi etmek amacıyla Shockwave M³/IVL Sisteminin güvenliliğine ve performansını değerlendirmek üzere tasarlanmış ve Avustralya, Yeni Zelanda ve ABD'de yürütülmüş prospектив, çok merkezli, tek kollu bir çalışmadır.

Tüm hastalar primer güvenlilik son noktası değerlendirme için uygundu (Tablo 3). Hiçbir hasta bir MAO yaşamamış ve sonuçta 30 günlük MAO oranı %0,0 (0/37) olmuştur. Primer etkililik son noktasının analizi için son zaman noktasının değerlendirilebilir anjiyografik görüntüler 52 hedef lezyonun 48'inde (%92,3) vardı. Teknik Başarı hedef lezyonların %89,6'sında (43/48) elde edilmiştir. Kalan beş (5) lezyonda $> 30\%$ rezidüel stenoz vardı; hiçbirinde son zaman noktasında akış sınırlayıcı diseksiyon yoktu.

Tablo 3. PAD⁵ 30 Günlük Son Nokta Sonuçları

Ölçüt	İstatistik % (n/N)
Primer Güvenlilik Son Noktası MAO Olayı	%0,0 (0/37)
Hedef uzun acıl cerrahi revaskülarizasyonunun gereklimi	%0,0 (0/37)
Plannedmamış hedef uzun majör amputasyonu (ayak bileği üstünden)	%0,0 (0/37)

Ölçüt	İstatistik % (n/N)
Semptomatik trombus veya distal emboli ¹	%0,0 (0/37)
Perforasyonlar, çözümleme için bail-out stent dahil olmak üzere girişim gerektirir	%0,0 (0/37)
Primer Etkililik Son Noktası Son Teknik Başarı ²	%89,6 (43/48)

1. İndeks işleminden sonra tedavi edilen uzuvda tedavi edilen lezon bölgelerinde veya distal olarak saptanan veya anjiyografik olarak dikkat çeken ve akış artırmak için cerrahi, mekanik veya farmakolojik yollar gerektiren ve hastanede yatmayı uzatan trombus veya distal emboli klinik bulguları/belirtileri olarak tanımlanır
2. Teknik başarı: Anjiyografik merkez laboratuvar tarafından değerlendirildiği şekilde akış sınırlayıcı diseksiyon olmadan (\geq derece D) $\leq 30\%$ son rezidüel stenoz

Advers Etkiler

Standart anjiyoplastiyle uyumlu olan olası advers etkiler sunları içerir:

- Erişim bölgesi ağrısı
- Kontrast madde, antikoagulan ve/veya antitrombotik tedaviye alerjik reaksiyon
- Arteriyel diseksiyon
- Arteriyel perforasyon veya rüptür
- Arteriyel spazm
- Arteriyovenöz fistül
- Kanama komplikasyonları
- Ölüm
- Emboli (hava, doku, trombus veya aterosklerotik emboli)
- Acil olan veya olmayan arteriyel bypass cerrahisi
- Giriş yeri komplikasyonları
- Cihaz embolis, ciddi yaralanma veya cerrahi girişimle sonuçlanabilecek veya sonuçlanmayabilecek şekilde kılavuz tel veya cihazın herhangi bir bileseninin kırılması
- Vasküler erişim bölgesinde/bölgelerinde hematom
- Kanama
- Hipertansiyon/Hipotansiyon
- Enfeksiyon/sepsis
- İskemi
- Bir stent yerleştirilmesi
- Psödoanevrizma
- Böbrek yetmezliği
- Tedavi edilen segmentin restenozu
- Şok/pulmoner ödem
- Periferik arterin total oklüzyonu
- İşlemi uzatabilecek ve/veya cerrahi onarım gerektirebilecek (açık cerrahiye dönüştürme) vasküler komplikasyonlar

Cihaz ve kullanımı açısından benzersiz olarak tanımlanmış riskler:

- Kateter materyaline/materyallerine veya kaplamaya alerjik/immünolojik reaksiyon
- Cihaz arızası veya hatası

İşlem Adımları

Dikkat: IVL Jeneratörü ve IVL Konektör Kablosunun hazırlanması, çalıştırılması, uyarıları ve önlemleri ve bakımı için IVL Jeneratörü ve Konektör Kablosu Kullanıcı Kılavuzuna başvurun.

Hazırlık

1. İnsersiyon bölgesini standart steril teknik kullanarak hazırlayın.
2. Doktorun tercih ettiği erişim bölgesini kullanarak vasküler erişim sağlayın.
3. Uygun büyüklükte bir introducer kılıf yerleştirin.
 - a. Radyal erişim açısından hedef tedavi bölgesine erişmek için uygun uzunlukta tercih edilen kılıfı kullanın.
4. Balon esneklik tablosu (yukarıda) ve referans damar çapı temelinde 1,1:1 olan bir balon kateter büyülüklüğü seçin. 1,1:1 büyülüklük mevcut değilse en büyük balon çapı kullanılmışmalıdır.
5. Ürün etiketinin önceki adımda seçilen kateterle eşleştiğini doğrulayın.
6. Steril bariyeri inceleyin ve sağlam olduğundan emin olun.
7. Steril bariyeri beyaz kanadı saydam poşetten uzağa doğru soyarak açın.
8. Kateteri steril sahaya aseptik olarak dikkatle yerleştirin.
9. Balon standart teknik kullanarak hazırlayın. Bir 20 ml (cc) şırıngayı 5 ml (cc) 50/50 salin/kontrast madde ile doldurun. Şırıngayı kateter göbeğinde şişirme portuna takın. En az 3 kez vakum oluşturmak üzere çekin ve sonra kateterdeki havanın yerini sıvının almasını mümkün kılmak üzere vakum serbest bırakın.
10. Şişirme cihazını 10 ml (cc) 50/50 salin/kontrast madde ile doldurun. Şırıngayı ayırin ve şişirme cihazını kateter göbeğinin şişirme portuna, sisteme hava sokulmadığından emin olarak takın.

11. Kılavuz tel portundan salın geçirin.
12. Koruyucu kılıf kateterden çıkarın.
13. Balon ve distal saftı hidrofilik kaplamayı aktif hale getirmek için steril salınım işlatın.
14. IVL Konektör Kablosunu steril bir manşon veya prob örtüsüne yerleştirin.
15. Proksimal uçtan kappa çarkın ve IVL Kateteri konektörünü (bakımı Şekil 1) IVL Konektör Kablosuna takın.
16. Aynı IVL Konektör Kablosunun diğer tarafını IVL Jeneratörune takın.

Dikkat: Balon %50 salın ve %50 kontrast maddeyle dolu olmadıkça tedavi düşmesine basmayın çünkü bu durum balona zarar verebilir.

IVL Kateterini Tedavi Bölgesine İletme

1. 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz teli tedavi bölgesi içinden ilerletin.
2. IVL Kateterini değiştirme uzunlığında (300 cm) 0,36 mm (0,014 inç) kılavuz tel üzerinden ve kılıfından yüklein ve balonu tedavi bölgesine ilerletin.
3. Balonu, konumlandırmaya yardımcı olması için işaretleyici bantları kullanarak tedavi bölgesinde konumlandırın.

Bölgeyi Litotripsiye Tedavi Etme

1. Bir IVL Kateteri yerlesiktiken sonra florasopi kullanarak konumunu kaydedin.
2. Pozisyon hatalıysa IVL Kateterini doğru pozisyonaya ayarlayın.
3. Damar duvarına tam apozisyon olmasını sağlamak üzere balonu 2,0 atm - 4,0 atm değerine şişirin.
NOT: Balon eğer > 4 atm değerine şişirilirse litotripsi kullanılmamalıdır çünkü sonik çıktıda bir artış yoktur ve tedavi sırasında daha yüksek basınç balonundaki basıncın kaybedilmeye riskini artırır.
4. IVL tedavisi (40 pulsada) IVL Sistemi Dizi Tablosu uyarınca IVL Konektör Kablosundaki tedavi düşmesine basarık ilerletin.
5. Balon Balon Esneklik Tablosuna (yukarıda) göre nominal basınç şişirin ve florasopide lezyon yanıtını kayedin.
6. Balonu indirin ve tekrar kan akışı oluşturmak için en az 10 saniye bekleyin.
NOT: IVL Jeneratörü iletilen her 40 pulsdan sonra minimum 10 saniye duraklama süresini zorlamak üzere programlanmıştır.
7. Lezyon yeterince dilate oluncaya kadar veya kateterin pozisyonu değiştirilmişse adım 3, 4, 5 ve 6'yi ek tedavi döngüleri için tekrarlayın.
8. Gerekli görüldürse ek tedavi döngüleri kullanılabilir. IVL balonu uzunlığundan daha uzun bir lezyon nedeniyle birden fazla şişirme gereklisi coğrafi olarak atlamayı önlemek için önerilen balon örtüsümesi en az 1 cm'dir. Ancak aynı tedavi segmentinde 240 pulsu aşmamaya dikkat edilmelidir.
9. IVL tedavisi sonrasında sonucu değerlendirmek için işlem tamamlandıktan sonra bir arteriyogram yapın.
10. IVL Kateterini çıkarınca önce balonun tamamen indirildiğini doğrulayın.
11. IVL Kateterini çıkarın. Cihazı kayganlık nedeniyle hemostatik valf içinden geçirmek zorsa kateteri steril gazlı bezle yavaşa tutun.
12. Kateterin sağlam olduğundan emin olmak için tüm bileşenleri inceleyin. Bir cihaz arızası oluşursa veya inceleme sırasında herhangi bir kusur saptanırsa kılavuz tel lümeninden sivi geçirin ve kateterin dış yüzeyini salinle temizleyin, kateteri mühürlü bir plastik torbada saklayın ve ek talimat için Shockwave Medical, Inc. ile irtibat kurun.

Dikkat: IVL Kateteri vücuttan dışarı çekilmesinin ardından, ilk kullanıldan sonra etiketteki kılıf uyumluluğundan bir (1) kılıf büyülüğu daha büyüğü içine tekrar yerleştirilmelidir (yani IVL Kateteri çırıltılmıştır sonrasında: 6 F introducer kılıf 2,5-4,0mm balonla kullanılcaktır; 7 F introducer kılıf 5,0-6,0 mm balonla kullanılcaktır).

Hasta Bilgisi

Doktorlar hastalara azalmış periferik kan akımı bulgu ve belirtileri için hemen tıbbi yardım istemeleri talimatını vermelidir. Normal günlük faaliyetler açısından bilinen bir sınırlama yoktur. Hastalara doktorlarının önerdiği tıbbi rejime uymaları talimatı verilmelidir.

Cihazların İadesi

Bir işlem öncesinde veya sırasında Shockwave Medical IVL Sisteminin herhangi bir kısmı arızaya yaparsa kullanımı kesin ve yerel temsilci ile irtibat kurun ve/veya complaints@shockwavenmedical.com adresine e-posta gönderin.

Avrupa Birliği ve aynı düzenleyici rejime (Tıbbi Cihazlarla İlgili Düzenleme 2017/745/EU) sahip ülkelerdeki bir hasta/kullanıcı/üçüncü taraf için: bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımının bir sonucu olarak ciddi bir olay oluştuysa lütfen üreticiye ve/veya yetkili temsilcisine ve ulusal makamınıza bildirin.

Patentler: www.shockwavemedical.com/patents

Sembol	Tanım
	Tekrar kullanmayın
MD	Tıbbi cihaz
	Son kullanma tarihi
	Radyasyonla sterilize edilmiştir; Dışarıda koruyucu ambalajla tek steril bariyer
	Radyasyonla sterilize edilmiştir
	Dikkat
	Üretici
	Üretim Tarihi
	İşlem Paketi Üreticisi
	Ambalaj hasarlıysa kullanmayın; Steril bariyer hasarlıysa kullanma talimatına başvurun.
	Kuru tutun
EC REP	Avrupa Topluluğu Yetkili Temsilcisi
	Sicakta uzak tutun
LOT	Parti kodu
REF	Katalog numarası
	Tekrar sterilize etmeyin
	Geçiş profili

Sembol	Tanım
	Pirojenik değildir
	Kullanma talimatına başvurun
	1 ünite içerir (İçindekiler: 1)
	Önerilen Kılavuz Tel
	Önerilen İntroduser Kılıf
OTW	Tel üstü
	Balon Çapı
	Balon Çalışma Uzunluğu
UL	Kateter Çalışma Uzunluğu (Kullanılabilir Uzunluk, UL)
	Conformité Européenne
PAT	Patentler. Şuraya başvurun: www.shockwavemedical.com/patents
PAD	Periferik Arteriyel Hastalık
UDI	Bir Benzersiz Cihaz Tanımlayıcı bilgisi içeren bir taşıyıcıya işaret eder.
	İthalatçı
CH REP	İsviçre'de Yetkili Temsilci



Shockwave Medical, Inc.
5403 Betsy Ross Drive
Santa Clara, CA 95054, A.B.D.
www.shockwavemedical.com



ICON (LR) Limited
South County Business Park
Leopardstown
Dublin 18
D18 X5R3
Irlanda



PN 71233-B