



**XenoSure® Biologic Patch**  
Instructions for use - English

**XenoSure® Biologisches Patch**  
Benutzeranleitung – Deutsch

**Patch Biologique XenoSure®**  
Mode d'emploi – Français

**Patch Biologico XenoSure®**  
Istruzioni per l'uso - Italiano

**Parche Biológico XenoSure®**  
Instrucciones de uso - Español

**Penso Biológico XenoSure®**  
Instruções de utilização - Português

**XenoSure® Biologisk Plaster**  
Brugervejledning - Dansk

**XenoSure® Biologisk lapp**  
Bruksanvisning - Svenska

**XenoSure® Biologische Patch**  
Gebruiksaanwijzing – Nederlands

**Βιολογικό επίθεμα XenoSure®**  
Φυλλάδιο οδηγίων χρήσης - Ελληνικά

**XenoSure® Biyolojik Yama**  
Kullanım Talimatları - Türkçe

**Biologinen XenoSure®-paikka**  
Käytöohjeet - suomi

**Bioolgiline plaaster XenoSure®**  
Kasutusjuhend - Eesti

**Plasture biologic XenoSure®**  
Instrucționi de utilizare - română

**XenoSure® biológiai tapasz**  
Használati útmutató – magyar

**XenoSure® biologisk lapp**  
Bruksanvisning - norsk

**Биологичен пластир XenoSure®**  
Инструкции за употреба - Български

**XenoSure® bioloģiskais ielāps**  
Lietošanas instrukcija — latviešu valodā

**Łatka biologiczna XenoSure®**  
Instrukcja stosowania — Polski

**XenoSure® Biologic Patch**

**XenoSure® Biologic Patch**

(Model Numbers 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6,

6P8, 8P14, 10P16)

Processed bovine pericardial patch

Instructions for use - English

**STERILE A Rx only****Storage**

The XenoSure® Biologic Patch should be stored above 0°C (32°F). Avoid locations where extreme temperature fluctuations may occur; for example, near steam or hot water pipes, air conditioning ducts, or in direct sunlight. REFRIGERATION IS NOT REQUIRED. FREEZING WILL SERIOUSLY DAMAGE THE XENOSURE BIOLOGIC PATCH AND RENDER IT UNFIT FOR USE.

**Device Description**

The XenoSure Biologic Patch consists of one piece of bovine pericardial tissue that has been selected for minimal tissue blemishes. The tissue is treated with a glutaraldehyde process which crosslinks the collagen fibers and minimizes antigenicity. The XenoSure Biologic Patch is liquid chemical sterilized and packaged in a plastic jar containing sterile glutaraldehyde storage solution. The XenoSure Biologic Patch is designed to repair the body's natural organs.

The XenoSure Biologic Patches come in the following sizes:

Model	Size (cm)	Model	Size (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Indications For Use in Australia**

The XenoSure Biologic Patch is intended for use as a surgical patch material for cardiac and vascular reconstruction and repair.

**Indications For Use in Other Countries**

The XenoSure Biologic Patch is intended for use as a surgical patch material for cardiac and vascular reconstruction and repair, soft tissue deficiency repair, reinforcing the suture line during general surgical procedures, and to close dura mater during neurosurgery.

The indication of "close dura mater during neurosurgery" is not approved by the French authorities in the French Republic.

**Contraindications**

None known.

**Potential Complications**

- Restenosis
- Pseudoaneurysm formation
- Infection
- Thrombosis
- Calcification
- Fibrosis
- Vessel occlusion
- Patch rupture
- Dilatation
- Myocardial infarction
- Bleeding
- Cerebrospinal fluid leakage
- Stroke
- Death
- Meningitis

**Warnings**

The principal complications that have been reported for bovine pericardial tissue are fibrosis and infection. These complications are observed only in a small minority of patients after implantation of the bovine pericardial tissue.

**Precautions**

All persons responsible for the handling and preparation of the XenoSure Biologic Patch must exercise utmost care to avoid damage to the XenoSure Biologic Patch tissue.

- FOR SINGLE USE ONLY. Do not reuse, reprocess, or resterilize. Reuse, reprocessing, and/or resterilization of the device and/or failure could cause patient injury, illness or death. Any unused pieces of XenoSure Biologic Patch must be discarded. Note product "Use By" date.
- INSPECT sealed sterile package before opening. If seal is broken, contents may not be sterile and may cause infection in the patient. DO NOT USE. Do not discard the product. Please contact your distributor for further instructions.
- DO NOT expose the device to temperatures below 0°C (32°F). FREEZING WILL SERIOUSLY DAMAGE THE XENOSURE BIOLOGIC PATCH AND RENDER IT UNFIT FOR USE. DO NOT STORE UNDER REFRIGERATION.
- RINSE the device according to the "RINSE PROCEDURE" section of this booklet before using. The XenoSure Biologic Patch storage solution contains glutaraldehyde and may cause irritation of skin, eyes, nose and throat. DO NOT BREATHE STORAGE SOLUTION VAPOR. Avoid prolonged skin contact and immediately flush area with water. In case of contact with eyes, seek medical assistance immediately. The liquid chemical storage solution should be disposed according to hospital procedure.
- DO NOT handle the XenoSure Biologic Patch with traumatic instruments. This may damage the device.
- DO NOT use any XenoSure Biologic Patch that has been damaged. Device integrity may be compromised.
- DO NOT attempt to repair the XenoSure Biologic Patch. Should damage to the XenoSure Biologic Patch occur before implantation, replace the XenoSure Biologic Patch.
- DO NOT resterilize. Unused sections should be considered non-sterile and discarded.
- DO NOT expose the XenoSure Biologic Patch to steam, ethylene oxide, chemical or radiation (gamma/electron beam) sterilization. Damage may result!
- DO NOT use cutting suture needles or cutting point armed sutures. This may damage the device.
- DO NOT allow the patch tissue to dry out during handling.
- DO NOT use if the device is beyond the expiration date.

#### **Adverse Effects**

The XenoSure Biologic Patch is designed to repair the body's natural organs. Improper functioning of an implanted XenoSure Biologic Patch produces symptoms identical to symptoms that arise from deficiencies in the natural organ. It is the responsibility of the implanting surgeon to inform the patient of the symptoms that indicate improper functioning of the XenoSure Biologic Patch.

1. Complete heart block and right bundle branch block are known complications reported for procedures involving cardiac repair near the A-V conduction bundles.
2. Glutaraldehyde-treated tissue may be subject to late attack by the immune system with subsequent tissue deterioration. The benefits of use of the XenoSure Biologic Patch must be weighed against the possible risk of late tissue deterioration.
3. Residual glutaraldehyde presents a risk of toxicological effects. Completing the appropriate rinsing procedure as listed within the IFU reduces the residual glutaraldehyde on the patch to an acceptable level and therefore significantly reduces the risk of acute toxicological effects. Review of published literature has not resulted in an established safe limit for glutaraldehyde exposure when implanted within the vasculature. The risks increase when implanting large amounts of glutaraldehyde treated tissue (e.g. Multiple large patches) or within patients with less mass. The benefits of use of the XenoSure Biologic Patch must be weighed against the possible risk of toxicological effects.
4. Animal studies with bovine pericardium have reported calcification and histological signs of deterioration as an adverse reaction. Findings include phagocytosis with accompanying chronic inflammatory infiltrate at the interface between bovine pericardium and surrounding host tissue with focal degradation of implant collagen consistent with host vs. graft reaction.
5. Bovine pericardium used for pericardial closure has been associated with epicardial inflammatory reactions and adhesions of the patch to the heart. Pericardial adhesions may increase the difficulty of repeat sternotomy.

#### **How Supplied**

One XenoSure Biologic Patch is provided sterile and non-pyrogenic in a sealed container; DO NOT RESTERILIZE. The patch is stored in a sterile phosphate buffered saline solution containing 0.2% glutaraldehyde. Sterility is

assured if the package is unopened and has an undamaged seal. Unused sections should be considered non-sterile and discarded.

#### **Directions For Use**

Choose the required XenoSure Biologic Patch model as appropriate for the type of procedure being performed. The XenoSure Biologic Patch can be cut to a size appropriate for a given repair. XenoSure Biologic Patch is for SINGLE USE ONLY.

#### **Patch Preparation**

Surgical gloves must be thoroughly washed to remove all powder residues before handling the XenoSure Biologic Patch.

Examine the information of the jar label to verify selection of the correct XenoSure Biologic Patch size. Carefully inspect the entire container and tamper-evident seal for damage.

DO NOT USE THE XENOSURE BIOLOGIC PATCH IF THE JAR IS DAMAGED OR IF THE SEAL IS BROKEN. Do not discard the product. Please contact your distributor for further instructions.

#### **Rinse Procedure**

The appropriate rinse procedure, per attached table, must be followed in order to reduce patients exposure to residual glutaraldehyde. Rinse multiple patches separately with new sterile saline.

Remove the tamper-evident outer plastic seal and unscrew the jar cap. The contents of the jar are sterile and must be handled aseptically to prevent contamination. The outside of the jar is not sterile and must not enter the sterile field.

From the jar, remove the XenoSure Biologic Patch by grasping its corners with sterile, atraumatic forceps.

Once removed from the container, submerge the XenoSure Biologic Patch in the sterile saline. Using the same forceps, gently agitate the XenoSure Biologic Patch in the basin. Allow the XenoSure Biologic Patch to remain in the rinse basin until required by the surgeon.

At the surgeon's discretion the rinse solution may contain bacitracin (500 U/mL) or cephalexin (10 mg/mL), as testing has shown that the XenoSure® bovine pericardial patch material is not adversely affected by treatment with those antibiotics. The effects of other antibiotics or the long term effects of these antibiotics on the XenoSure® bovine pericardial patch material have not been tested. Use antibiotics only as indicated by the antibiotics manufacturer.

Model	Size (cm)	Rinse Procedure
0.6P8	0.6x8	500ml for 2 minutes minimum
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000ml for 3 minutes minimum
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### **Alternate Patch Size Rinse Procedure**

For any patch size not listed in the table, use the following rinse instructions.

Patch length (cm) x Patch width (cm) = Patch area (cm<sup>2</sup>)

If the patch has an area less than or equal to 37.5 cm<sup>2</sup>, the patch requires a rinse time of 2 minutes in 500ml of saline.

If the patch has an area greater than 37.5 cm<sup>2</sup> and less than or equal to 300cm<sup>2</sup>, the patch requires a rinse time of 3 minutes in 1000ml of saline.

*Note: The patch area is based on one side of the patch. This calculation has been formulated intentionally. Please follow the instructions.*

### **Implantation**

Cut and/or trim the XenoSure Biologic Patch to the desired shape. Any excess XenoSure Biologic Patch material should be treated as biological waste and discarded according to hospital procedure. During implantation, irrigate the XenoSure Biologic Patch tissue frequently with sterile physiologic saline to prevent drying. Visually examine both sides of the XenoSure® Biologic Patch. If one side appears smoother, implant the smoother surface so that it faces the blood flow.

### **Surgical Technique**

It is beyond the scope of this Instructions for Use booklet to instruct the surgeon in specific repair procedures. LeMaitre Vascular, Inc. assumes that any surgeon performing the above operations has received adequate training and is thoroughly familiar with the pertinent scientific literature.

### **Clinical Experience**

Bovine pericardial patches have been successfully used in intracardiac repair procedures for the past 25 years with excellent clinical results. Published data on such use may be found in medical literature. At this time, the long term durability of fixed bovine pericardial tissue is unknown. The clinical advantages in using this material along with its known characteristics must be weighed against its current undetermined long-term durability.

### **Safe Handling and Disposal**

If serious medical incidents should arise during use of this medical device, users should notify both LeMaitre Vascular and the Competent Authority of the country where the user is located. This product contains no sharps, heavy metals or radioisotopes, and is not infectious or pathogenic. No special requirements for disposal are evident. Please consult local regulations to verify proper disposal. Dispose storage solution according to local and federal regulations. Solution should not be disposed using septic systems. If there are no disposal restrictions, solution may be diluted and disposed in a sanitary sewer system. For more information see: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

### **Packaging & shipping of explanted XenoSure:**

Return of the shipment to LeMaitre Vascular depends on 3 crucial questions:

1. Is the explant obtained from a patient with a known or presumed pathogenic condition at the time of the explant?
  2. Is the explant obtained from a patient that has a known treatment history that involves therapeutic radionuclides within the last 6 months?
  3. Has the clinician obtained consent from the patient for the sample to be returned to the manufacturer for research purposes?
- In the event that the response to question 1 or 2 is affirmative, LeMaitre Vascular does not provide adequate guidance for shipment. THESE EXPLANTS SHOULD NOT BE RETURNED TO LEMAITRE VASCULAR UNDER ANY CIRCUMSTANCES. In these cases, the explant should be disposed according to local regulations.

For explants that do not have pathogenic or radiologic hazards, please use the following:

#### **Pre-explantation:**

1. If possible, perform a CT or Ultrasound scan of the device to document patency.
2. LeMaitre Vascular can accept clinical information that is patient-anonymized. LeMaitre Vascular requests information including:
  - a) The original diagnosis which resulted in use of the implant.
  - b) The patient's medical history relevant to the implant, including the hospital or clinic at which the device was implanted.
  - c) The patient's implant experience prior to implant removal.
  - d) The hospital or clinic at which the explantation was done, and date of retrieval.

#### **Explanation:**

1. Explanted XenoSure patches should be directly transferred to a sealable container filled with a solution of alkaline buffered 2% glutaraldehyde or 4% formaldehyde prior to shipment.
2. Cleaning of explanted patches should be minimal if necessary. Proteolytic digestion should not be used in any circumstances.

3. XenoSure explants should not be decontaminated under any circumstances. DO NOT autoclave the sample or use ethylene oxide gas to decontaminate.

### **Packaging:**

1. Explants should be sealed and packed in a manner that minimizes potential for breakage, contamination of the environment or exposure to those handling such packages during transit. Material that is absorbent and is cushioning should be selected for isolating the sealable container inside the secondary packaging. Primary and secondary packaging must then be packaged inside an outer package.
2. Explants in sealed primary containers should be labeled with an ISO 7000-0659 Biohazard symbol. The same symbol should be attached to the secondary packaging and to the outer packaging. Outer packaging should also be labelled with Name, Address and Telephone Number of Sender, and the statement, "Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified".
3. Packages prepared in the above manner may be shipped to:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

### **Limited Product Warranty; Limitation of Remedies**

LeMaitre Vascular, Inc. warrants that reasonable care has been used in the manufacture of this device. Except as explicitly provided herein, LEMAITRE VASCULAR (AS USED IN THIS SECTION, SUCH TERM INCLUDES LEMAITRE VASCULAR, INC., ITS AFFILIATES, AND THEIR RESPECTIVE EMPLOYEES, OFFICERS, DIRECTORS, MANAGERS, AND AGENTS) MAKES NO EXPRESS OR IMPLIED WARRANTIES WITH RESPECT TO THIS DEVICE, WHETHER ARISING BY OPERATION OF LAW OR OTHERWISE (INCLUDING, WITHOUT LIMITATION, ANY IMPLIED WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE) AND HEREBY DISCLAIMS THE SAME. LeMaitre Vascular makes no representation regarding the suitability for any particular treatment in which this device is used, which determination is the sole responsibility of the purchaser. This limited warranty does not apply to the extent of any abuse or misuse of, or failure to properly store, this device by the purchaser or any third party. The sole remedy for a breach of this limited warranty shall be replacement of, or refund of the purchase price for, this device (at LeMaitre Vascular's sole option) following the purchaser's return of the device to LeMaitre Vascular. This warranty shall terminate on the expiration date for this device.

IN NO EVENT SHALL LEMAITRE VASCULAR BE LIABLE FOR ANY DIRECT, INDIRECT, CONSEQUENTIAL, SPECIAL, PUNITIVE, OR EXEMPLARY DAMAGES. IN NO EVENT WILL THE AGGREGATE LIABILITY OF LEMAITRE VASCULAR WITH RESPECT TO THIS DEVICE, HOWEVER ARISING, UNDER ANY THEORY OF LIABILITY, WHETHER IN CONTRACT, TORT, STRICT LIABILITY, OR OTHERWISE, EXCEED ONE THOUSAND DOLLARS (US\$1,000), REGARDLESS OF WHETHER LEMAITRE VASCULAR HAS BEEN ADVISED OF THE POSSIBILITY OF SUCH LOSS, AND NOTWITHSTANDING THE FAILURE OF THE ESSENTIAL PURPOSE OF ANY REMEDY. THESE LIMITATIONS APPLY TO ANY THIRD-PARTY CLAIMS.

A revision or issue date for these instructions is included on the back page of these Instructions for Use for the user's information. If twenty-four (24) months has elapsed between this date and product use, the user should contact LeMaitre Vascular to see if additional product information is available.

These limitations do not apply to consumers in Australia or to the extent they are precluded by local law in any other jurisdiction.

## XenoSure® Biologisches Patch

(Modelle 0,6P8, 0,8P8, 1P6, 1P10, 1,5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Aufbereitetes bovinus Perikardpatch  
Benutzeranleitung – Deutsch

**STERILE A**  Rx only

### Aufbewahrung

Der XenoSure® Biologische Patch sollte über 0°C (32°F) gelagert werden. Vermeiden Sie Orte, an welchen extreme Temperaturschwankungen auftreten können; zum Beispiel in der Nähe von Dampf oder Heißwasserrohren, Klimaanlagen oder in direktem Sonnenlicht. KÜHLEN IST NICHT ERFORDERLICH. EINFRIEREN BESCHÄDIGT DEN XENOSURE BIOLOGISCHEN PATCH SCHWERWIEGEND UND MACHT IHN UNBRAUCHBAR.

### Beschreibung des Produkts

Das XenoSure Biologische Patch besteht aus einem Stück bovinem Perikardgewebe, das für minimale Gewebebeschäden ausgewählt wurde. Das Gewebe wird mit einem Glutaraldehydprozess behandelt, durch den die Kollagenfasern querverbunden werden und die Antigenizität auf ein Minimum reduziert wird. Das XenoSure Biologische Patch ist mit Flüssigchemikalien sterilisiert und in einem Kunststoffbehälter mit steriler Glutaraldehyd-Aufbewahrungslösung verpackt. Das XenoSure Biologische Patch ist für die Reparatur der körpereigenen Organe vorgesehen. XenoSure Biologische Patch sind in den folgenden Größen erhältlich:

Modell	Größe (cm)	Modell	Größe (cm)
0,6P8	0,6x8	2P9	2x9
0,8P8	0,8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1,5P10	1,5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

### Indikationen für die Verwendung

Der XenoSure biologische Patch ist zur Verwendung als chirurgischer Patch für die Rekonstruktion und Reparatur von Herz und Gefäßen, Reparatur von Weichgewebschäden, Verstärkung der Nahtlinie während gewöhnlicher chirurgischer Eingriffe und zum Verschließen der Dura Mater während neurochirurgischer Eingriffe bestimmt.

Der Hinweis „Dura mater während neurochirurgischer Eingriffe verschließen“ ist von den französischen Behörden in der Französischen Republik nicht zugelassen.

### Gegenanzeigen

Keine bekannt.

### Mögliche Komplikationen

- Restenose
- Pseudoaneurysma-Bildung
- Infektion
- Thrombose
- Verkalkung
- Fibrose
- Gefäßokklusion
- Patch-Riss
- Dilatation
- Myokardinfarkt
- Blutung
- Auslaufen zerebrospinaler Flüssigkeit
- Schlaganfall
- Tod
- Meningitis

### Warnhinweise

Die Hauptkomplikationen, die für bovines Perikardgewebe berichtet wurden, sind Fibrose und Infektion. Diese Komplikationen wurden nur in einer kleinen Minderheit der Patienten nach der Implantation von bovinem Perikardgewebe beobachtet.

### Vorsichtsmaßnahmen

Die für die Handhabung und Vorbereitung des XenoSure Biologischen

Patches zuständigen Personen müssen sorgfältig darauf achten, eine Beschädigung des Gewebes des XenoSure Biologischen Patchs zu vermeiden.

- NUR FÜR DEN EINMALGEBRAUCH. Nicht wiederverwenden, wieder aufbereiten oder resterilisieren. Das Produkt NICHT erneut verwenden. Nur für den Einmalgebrauch! Eine Wiederwendung, Wiederaufbereitung und/oder Resterilisierung des Produkts kann zu Verletzungen, Erkrankungen oder zum Tod des Patienten führen. Jegliche nicht verwendeten Teile des XenoSure Biologischen Patchs sind zu entsorgen. Beachten Sie das Haltbarkeitsdatum.
- Die versiegelte sterile Verpackung vor dem Öffnen INSPIZIEREN. Ist die Versiegelung aufgebrochen, könnte der Inhalt nicht mehr steril sein und eine Infektion beim Patienten verursachen. IN DIESEM FALL DAS PRODUKT NICHT VERWENDEN. Das Produkt nicht wegwerfen. Bitte den Händler kontaktieren, um weitere Anweisungen zu erhalten.
- Setzen Sie den Patch NICHT Temperaturen unterhalb 0°C (32°F) aus. EINFRIEREN BESCHÄDIGT DEN XENOSURE BIOLOGISCHEN PATCH SCHWERWIEGEND UND MACHT IHN UNBRAUCHBAR. NICHT GEKÜHLT LAGERN.
- Das Produkt vor der Verwendung den Anweisungen im Abschnitt „SPÜLVERFAHREN“ in dieser Broschüre entsprechend SPÜLEN. Die Aufbewahrungslösung des XenoSure Biologischen Patchs enthält Glutaraldehyd und kann zu Reizungen der Haut, Augen, Nase und des Halses führen. DEN DAMPF DER AUFBEWAHRUNGSLÖSUNG NICHT EINATMEN. Längeren Hautkontakt vermeiden und den Bereich unverzüglich mit Wasser abspülen. Im Falle eines Augenkontakts sofort einen Arzt aufsuchen. Die Flüssigchemikalien-Aufbewahrungslösung sollte dem Krankenhausverfahren entsprechend entsorgt werden.
- Das XenoSure Biologische Patch NICHT mit traumatischen Instrumenten handhaben. Dies könnte das Produkt beschädigen.
- Ist das XenoSure Biologische Patch beschädigt, darf es NICHT mehr verwendet werden. Die Integrität des Produkts könnte beeinträchtigt sein.
- NICHT versuchen, das XenoSure Biologische Patch zu reparieren. Sollte das XenoSure Biologische Patch vor der Implantation beschädigt werden, muss es ersetzt werden.
- NICHT resterilisieren. Ungebrauchte Stücke sollten als nicht-steril erachtet und entsorgt werden.
- Das XenoSure Biologische Patch KEINER Dampf-, Ethylenoxid-, Chemikalien- oder Strahlensterilisation (Gamma-/Elektronenstrahl) aussetzen. Dies könnte zu einer Schädigung des Patchs führen!
- KEINE chirurgischen Nadeln mit Schneidkante oder Schnittpunkt nähte verwenden. Dies könnte das Produkt beschädigen.
- Das Patchgewebe während der Handhabung NICHT austrocknen lassen.
- Das Produkt NICHT nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums verwenden.

### Nebenwirkungen

Das XenoSure Biologische Patch ist für die Reparatur der körpereigenen Organe vorgesehen. Ein unangemessenes Funktionieren eines implantierten XenoSure Biologischen Patchs erzeugt ähnliche Symptome wie jene, die durch Defizienzen des natürlichen Organs entstehen. Es obliegt der Verantwortung des implantierenden Chirurgen, den Patienten über die Symptome zu informieren, die auf ein mangelhaftes Funktionieren des XenoSure Biologischen Patchs hinweisen.

1. Vollständiger Herzblock und Rechtsschenkelblock sind bekannte Komplikationen, die für Verfahren wie Herzreparaturen nahe der AV-Überleitungsbündel berichtet werden.
2. Mit Glutaraldehyd behandeltes Gewebe kann einer späteren Attacke durch das Immunsystem mit folgender Schädigung des Gewebes ausgesetzt sein. Die Vorteile des Gebrauchs des XenoSure Biologischen Patchs müssen gegen die möglichen Risiken einer späten Gewebeverschlechterung abgewogen werden.
3. Restliches Glutaraldehyd stellt ein Risiko für toxikologische Auswirkungen dar. Die Durchführung des entsprechenden Spülverfahrens, wie in der Gebrauchsanweisung aufgeführt, reduziert restliches Glutaraldehyd auf dem Patch auf ein akzeptables Niveau und verringert somit das Risiko für akute toxikologische Auswirkungen beträchtlich. Eine Übersicht der veröffentlichten Literatur führte nicht zur Festlegung einer sicheren Grenze für die Glutaraldehyd-Exposition bei Implantation in das Gefäßsystem. Die Risiken erhöhen sich bei der Implantation großer Mengen von mit Glutaraldehyd behandeltem Gewebe (z. B. mehrere große Patches) oder bei Patienten mit weniger Körpermasse. Der Nutzen der Verwendung des XenoSure biologischen Patchs muss gegen das mögliche Risiko von toxikologischen Auswirkungen abgewogen werden.
4. In Tierstudien mit bovinem Perikard wurden Kalzifikation und histologische Anzeichen einer Verschlechterung als unerwünschte Reaktion berichtet. Die Ergebnisse umfassen Phagozytose mit begle-

tendem chronischem entzündlichem Infekt an der Kontaktstelle zwischen bovinem Perikard und umliegendem Hostgewebe mit fokaler Degradation des implantierten Kollagens, was einer Immunreaktion (Host-vs-Graft-Reaktion) entspricht.

5. Für den perikardialen Verschluss verwendetes bovines Perikard wurde mit epikardialen Entzündungsreaktionen und Adhäsion des Patchs am Herzen assoziiert. Eine perikardiale Adhäsion kann den Schwierigkeitsgrad einer wiederholten Sternotomie erhöhen.

#### Lieferart

Ein XenoSure Biologisches Patch wird steril und pyrogenfrei in einem versiegelten Behälter geliefert; NICHT RESTERILISIEREN. Das Patch wird in einer sterilen phosphatgepufferten Kochsalzlösung mit 0,2 % Glutaraldehyd aufbewahrt. Die Sterilität ist gewährleistet, wenn die Verpackung ungeöffnet und die Versiegelung unbeschädigt ist. Ungebrauchte Stücke sollten als nicht-steril erachtet und entsorgt werden.

#### Gebrauchsanleitung

Wählen Sie das für das geplante Verfahren angemessene Modell des XenoSure Biologischen Patchs. Das XenoSure Biologische Patch kann auf eine für die Reparatur angemessene Größe zugeschnitten werden. Das XenoSure Biologische Patch ist NUR FÜR DEN EINMALGEBRAUCH bestimmt.

#### Vorbereitung des Patchs

Operationshandschuhe müssen vor der Handhabung des XenoSure Biologischen Patchs gründlich gewaschen werden, um alle Puderreste zu entfernen.

Die Informationen auf dem Etikett des Behälters überprüfen, um sicherzustellen, dass die richtige Größe des XenoSure Biologischen Patchs gewählt wurde. Den gesamten Behälter und das Sicherheitssiegel auf Schäden hin inspizieren.

**DAS XENOSURE BIOLOGISCHE PATCH NICHT VERWENDEN, FALLS DER BEHÄLTER BESCHÄDIGT ODER DAS SIEGEL DURCHBROCHEN IST.** Das Produkt nicht wegwerfen. Bitte den Händler kontaktieren, um weitere Anweisungen zu erhalten.

#### Spülverfahren

Das in der beigefügten Tabelle aufgeführte entsprechende Spülverfahren muss befolgt werden, um eine Exposition von Patienten gegenüber restlichem Glutaraldehyd zu reduzieren. Bei mehreren Patchs jedes Patch separat mit neuer steriler Kochsalzlösung spülen.

Das äußere Kunststoff-Sicherheitssiegel entfernen und den Deckel des Behälters abschrauben. Der Inhalt des Behälters ist steril und muss aseptisch gehandhabt werden, um eine Kontamination zu vermeiden. Die Außenseite des Behälters ist nicht steril und darf nicht in das sterile Feld eingebracht werden.

Den XenoSure Biologischen Patch aus dem Behälter nehmen, indem er mit einer sterilen, atraumatischen Pinzette an den Rändern gegriffen wird. Nachdem der XenoSure Biologische Patch aus dem Behälter genommen wurde, diesen in die sterile Kochsalzlösung tauchen. Mit derselben Pinzette das XenoSure Biologischen Patch vorsichtig im Becken bewegen. Den XenoSure Biologischen Patch so lange im Becken lassen, bis er vom Chirurgen gebraucht wird.

Nach dem Ermessen des Chirurgen kann die Spüllösung Bacitracin (500 U/ml) oder Cephalexin (10 mg/ml) enthalten, da Tests gezeigt haben, dass das XenoSure® bovine Perikard-Patch-Material durch die Behandlung mit diesen Antibiotika nicht negativ beeinflusst wird. Die Auswirkungen anderer Antibiotika oder die Langzeitauswirkungen dieser Antibiotika auf das XenoSure® bovine Perikard-Patch-Material wurden nicht getestet. Verwenden Sie Antibiotika nur gemäß den Indikationen des Herstellers der Antibiotika.

Modell	Größe (cm)	Spülverfahren
0.6P8	0.6x8	500 ml für mindestens 2 Minuten
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml für mindestens 3 Minuten
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Spülverfahren für individuelle Patchgrößen

Länge des Patchs (cm) x Breite des Patchs (cm) = Patchfläche ( $\text{cm}^2$ )

Bis zu 37.5  $\text{cm}^2$ :

Falls der Patch eine Fläche von weniger als 37.5  $\text{cm}^2$  hat, ist er 2 Minuten lang in 500 ml Kochsalzlösung zu spülen.

Über 37.5  $\text{cm}^2$ :

Falls der Patch eine Fläche von größer als 37.5  $\text{cm}^2$  und weniger oder gleich 300  $\text{cm}^2$  hat, ist eine Spülzeit von 3 Minuten in 1000 ml Kochsalzlösung erforderlich.

*Hinweis: Die Patchfläche basiert auf einer Seite des Patchs. Diese Berechnung wurde absichtlich formuliert. Bitte halten Sie sich an die Anleitung.*

#### Implantation

Das XenoSure Biologische Patch auf die gewünschte Größe zurechtschneiden. Überschüssiges Material des XenoSure Biologischen Patchs sollte als Biomüll behandelt und gemäß den Krankenhausverfahren entsorgt werden.

Das Gewebe des XenoSure Biologischen Patchs während der Implantation häufig mit steriler physiologischer Kochsalzlösung spülen, um ein Austrocknen zu verhindern. Überprüfen Sie beide Seiten des XenoSure® biologischen Patch optisch. Wenn eine Seite glatter erscheint, implantieren Sie die glattere Oberfläche so, dass sie dem Blutfluss zugewandt ist.

#### Operationstechnik

Es geht über den Zweck dieser Broschüre hinaus, den Chirurgen in bestimmten Reparaturverfahren zu unterweisen. LeMaitre Vascular, Inc. geht davon aus, dass jeder Chirurg, der die oben genannten Operationen durchführt, entsprechend geschult und mit der relevanten Fachliteratur vertraut ist.

#### Klinische Erfahrung

Bovine Perikardpatch werden seit mehr als 25 Jahren erfolgreich zur intrakardialen Reparatur eingesetzt und haben ausgezeichnete klinische Resultate erbracht. Veröffentlichte Daten zu solchen Einsatzbereichen sind in der medizinischen Literatur zu finden.

Zu diesem Zeitpunkt ist die langfristige Haltbarkeit von fixiertem bovinem Perikardgewebe nicht bekannt. Die klinischen Vorteile des Gebrauchs dieses Materials zusammen mit seinen bekannten Eigenschaften müssen gegen die derzeit unbekannte langfristige Haltbarkeit abgewogen werden.

#### Sichere Handhabung und Entsorgung

Wenn bei der Verwendung dieses Medizinprodukts schwerwiegende medizinische Zwischenfälle auftreten, sollte der Anwender sowohl LeMaitre Vascular als auch die zuständige Behörde des Landes informieren, in dem der Anwender wohnhaft ist.

Dieses Produkt enthält keine scharfen oder spitzen Teile, Schwermetalle oder Radioisotope. Es ist nicht infektiös oder pathogen. Es gelten keine besonderen Anforderungen für die Entsorgung. Bitte informieren Sie sich über die örtlichen Bestimmungen, um eine ordnungsgemäße Entsorgung sicherzustellen.

Entsorgen Sie die Lagerungslösung gemäß den örtlichen und staatlichen Bestimmungen. Die Lösung darf nicht über ein Klärsystem

entsorgt werden. Wenn es keine Einschränkungen bei der Entsorgung gibt, kann die Lösung verdünnt und in ein Schmutzwasserkanalsystem entsorgt werden. Weitere Informationen siehe: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### **Verpackung und Versand explantiert XenoSure:**

Der Rückversand an LeMaitre Vascular hängt von 3 entscheidenden Fragen ab:

1. Stammt das Explantat von einem Patienten mit einer bekannten oder mutmaßlichen pathogenen Erkrankung zum Zeitpunkt der Explantation?
2. Stammt das Explantat von einem Patienten, in dessen Behandlungsverlauf innerhalb der letzten 6 Monate therapeutische Radionuklide zum Einsatz kamen?
3. Hat der Arzt die Einwilligung des Patienten für die Rücksendung der Probe an den Hersteller zu Forschungszwecken eingeholt?  
Sollte die Antwort auf Frage 1 oder 2 positiv ausfallen, stellt LeMaitre Vascular keine entsprechende Anleitung für den Versand zur Verfügung. DIESER EXPLANTATE DÜRFEN UNTER KEINEN UMSTÄNDEN AN LEMAÎTRE VASCULAR ZURÜCKGESCHICKT WERDEN.  
In den genannten Fällen muss das Explantat gemäß den örtlichen Bestimmungen entsorgt werden.

Explantate, die keine pathogenen oder radiologischen Risiken aufweisen, werden wie folgt gehandhabt:

#### **Vor der Explantation:**

1. Führen Sie wenn möglich eine CT oder einen Ultraschall des Produkts durch, um dessen Durchgängigkeit zu dokumentieren.
2. LeMaitre Vascular kann klinische Daten erheben, die keine Rückschlüsse auf die Identität des Patienten zulassen. LeMaitre Vascular erbittet unter anderem folgende Informationen:
  - a) Die Originaldiagnose, die zum Einsatz des Implants führte
  - b) Die für das Implantat relevante Anamnese des Patienten, einschließlich des Krankenhauses oder der Klinik, in dem/der das Produkt implantiert wurde
  - c) Die Erfahrungen des Patienten mit dem Implantat vor der Implantatentfernung
  - d) Das Krankenhaus oder die Klinik, in dem/der die Explantation stattgefunden hat, und das Datum der Entnahme

#### **Explantation:**

1. Explantierte XenoSure patches müssen vor dem Versand direkt in einen versiegelbaren Behälter mit einer Lösung aus alkalisch gepuffertem 2%igem Glutaraldehyd oder 4%igem Formaldehyd gelegt werden.
2. Die explantierten patches dürfen bei Bedarf nur minimal gereinigt werden. Eine proteolytische Digestion sollte unter keinen Umständen stattfinden.
3. XenoSure-Explantate dürfen unter keinen Umständen dekontaminiert werden. Die Probe darf NICHT autoklaviert oder mit Ethylenoxidgas dekontaminiert werden.

#### **Verpackung:**

1. Die Explantate müssen so versiegelt und verpackt werden, dass die Gefahr für Bruchschäden, eine Kontaminierung der Umgebung oder die Exposition von Personen, welche die Pakete während des Transports handhaben, möglichst gering ist. Für die Isolierung des versiegelbaren Behälters in der Sekundärverpackung sollte Material verwendet werden, das saugfähig ist und eine polsternde Wirkung hat. Primär- und Sekundärverpackung müssen anschließend in eine Umverpackung gegeben werden.
2. Explantate in einem versiegelten Primärbehälter müssen mit einem Symbol für Biogefährdung gemäß ISO 7000-0659 gekennzeichnet sein. Dasselbe Symbol muss auf der Sekundärverpackung und der Umverpackung angebracht werden. Die Umverpackung muss außerdem mit Name, Adresse und Telefonnummer des Absenders sowie dem Hinweis „Beim Auftreten von Beschädigungen oder Unwägbarkeiten muss das Paket ausgesondert und der Absender benachrichtigt werden“ versehen sein.

3. Die laut obiger Beschreibung vorbereiteten Pakete können an folgende Adresse versandt werden:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### **Beschränkte Produktgarantie; Rechtsmittelbeschränkung**

LeMaitre Vascular, Inc. garantiert, dass bei der Herstellung dieses Produkts angemessene Sorgfalt angewandt wurde. Außer wie hier beschrieben GIBT LEMAÎTRE VASCULAR (DIESER BEGRIFF UMFASST IN DIESEM ABSCHNITT LEMAÎTRE VASCULAR, INC., SEINE TOCHTERGESELLSCHAFTEN SOWIE DEREN ANGESTELLTE, GESELLSFÜHRER, VORSTANDSMITGLIEDER UND VERTRÉTERE) KEINE AUSDRÜCKLICHE ODER STILLSCHWEIGENDE GARANTIE BEZÜGLICH DIESSES PRODUKTS, UNGEACHTET DESSEN, OB DIESE VON RECHTS WEGEN ODER ANDERWEITIG ENTSTEHT (EINSCHLÉSSLICH, ABER NICHT BECHRÄNKTT AUF JEGLICHE STILLSCHWEIGENDE GARANTIE DER MARKTGÄNGIGKEIT ODER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK), UND LEHNT DIESE SOMIT AB. LeMaitre Vascular übernimmt keine Gewähr bezüglich der Eignung für ein bestimmtes Behandlungsverfahren, bei dem das Produkt verwendet wird und deren Bestimmung auf eigene Verantwortung des Käufers erfolgt. Diese beschränkte Garantie gilt nicht bei falscher bzw. missbräuchlicher Handhabung oder falscher Aufbewahrung des Produkts durch den Käufer oder einen Dritten. Der einzige Anspruch auf Abhilfe im Fall eines Verstoßes gegen die Bedingungen der beschränkten Garantie ist der Ersatz oder die Rückerstattung des Kaufpreises des Produkts (nach alleinigem Ermessen von LeMaitre Vascular), nachdem es vom Käufer an LeMaitre Vascular zurückgesandt wurde. Diese Garantie endet mit dem Ablauf des Haltbarkeitsdatums des Produkts.

LEMAÎTRE VASCULAR HAFTET UNTER KEINEN UMSTÄNDEN FÜR DIREKTE, INDIREKTE, MITTELBARE ODER KONKRETE SCHÄDEN BZW. VERSCHÄRFTE SCHADENERSATZ ODER PÖNALEN. UNTER KEINEN UMSTÄNDEN KANN DIE GESAMTHAFTUNG SEITENS LEMAÎTRE VASCULAR BEZÜGLICH DIESES PRODUKTS EINTAUSEND US-DOLLAR (1.000 USD) ÜBERSTEIGEN, UNABHÄNGIG VON DER URSCHE und DER HAFTUNGSTHEORIE, GLEICH OB DIE ANSPRÜCHE INFOLGE VON VERTRÄGSBESTIMMUNGEN, DELIKTEN, KAUSALHAFTUNG ODER ANDERWEITIG ERHOBEN WERDEN ODER OB LEMAÎTRE VASCULAR ÜBER DIE MÖGLICHKEIT SOLCHER VERLUSTE INFORMIERT WURDE, UND UNGEACHTET DES VERSAGENS DES WESENTLICHEN ZWECKS EINES JEGLICHEN RECHTSBEHALFS. DIESSE BESCHRÄNKUNGEN GELTEN AUCH FÜR ANSPRÜCHE, DIE VON DRITTEN ERHOBEN WERDEN.

Das Datum der letzten Überarbeitung oder der Herausgabe dieser Anleitung ist auf der Rückseite dieses Gebrauchsleitfadens angegeben. Falls zwischen dem angegebenen Datum und dem Verwendungsdatum des Produkts mehr als vierundzwanzig (24) Monate vergangen sind, setzen Sie sich bitte mit LeMaitre Vascular in Verbindung, um möglicherweise verfügbare zusätzliche Informationen zum Produkt anzufordern.

**Patch Biologique XenoSure®**

(numéros de modèles 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Patch traité de tissu péricardique bovin

Mode d'emploi – Français

**STERILE A Rx only****Conservation**

Le Patch Biologique XenoSure® doit être conservé au-dessus de 0°C (32°F). Éviter les endroits susceptibles de subir des fluctuations de températures extrêmes ; par exemple, près de canalisations de vapeur, de conduites d'eau chaude, de gaines de conditionnement d'air ou exposés directement aux rayons du soleil. LA RÉFRIGÉRATION N'EST PAS NÉCESSAIRE. LE GEL PEUT GRAVEMENT ENDOMMAGER LE PATCH BIOLOGIQUE XENOSURE ET LE RENDRE IMPROPRE À L'USAGE.

**Description du dispositif**

Le Patch Biologique XenoSure se compose d'un lambeau de tissu péricardique bovin sélectionné en raison d'une quasi-absence de défauts. Le tissu est traité au glutaraldéhyde qui réticule les fibres de collagène et minimise l'antigénicité. Le Patch Biologique XenoSure est stérilisé à l'aide d'un produit chimique liquide et conditionné dans un récipient en plastique contenant la solution de conservation au glutaraldéhyde stérile. Le Patch Biologique XenoSure est destiné à la réparation des organes naturels du corps. Les Patches Biologiques XenoSure sont disponibles dans les dimensions suivantes :

Modèle	Taille (cm)	Modèle	Taille (cm)
0.6P8	0x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Mode d'emploi**

Le patch biologique XenoSure est conçu pour être utilisé comme patch chirurgical pour la reconstruction et la réparation cardiaque et vasculaire, la réparation des déficiences en tissus mous, le renforcement des sutures lors d'interventions chirurgicales générales, et la fermeture de la dure-mère en neurochirurgie.

En République Française, la mention « fermer la dure mère pendant la neurochirurgie » n'est pas approuvée par les autorités françaises.

**Contre-indications**

Aucune.

**Complications éventuelles**

- Resténose
- Formation de pseudoanévrisme
- Infection
- Thrombose
- Calcification
- Fibrose
- Occlusion vasculaire
- Rupture de patch
- Dilatation
- Infarctus du myocarde
- Saignement
- Fuite de liquide céphalorachidien
- Accident vasculaire cérébral
- Décès
- Méningite

**Avertissements**

Les principales complications qui ont été signalées pour le tissu péricardique bovin sont la fibrose et l'infection. Ces complications sont observées seulement chez un très petit nombre de patients après l'implantation du tissu péricardique bovin.

**Précautions**

Il est recommandé à toute personne responsable de la manipulation et de

la préparation du Patch Biologique XenoSure de prendre les plus grandes précautions afin d'éviter d'endommager le tissu du Patch Biologique XenoSure.

- RÉSERVÉ À L'USAGE UNIQUE. Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. NE PAS réutiliser le dispositif. Réservé à l'usage unique ! Toute réutilisation, tout retraitement et/ou toute restérilisation du dispositif pourraient entraîner un dysfonctionnement de ce dernier et par conséquent, des blessures ou maladies au patient, voire son décès. Tous les morceaux non utilisés de Patch Biologique XenoSure doivent être éliminés. Noter la date de péremption du produit.
- INSPECTER l'emballage stérile scellé avant de l'ouvrir. Si la bande d'inviolabilité est rompue, il se peut que le contenu ne soit pas stérile et que cela entraîne une infection chez le patient. NE PAS UTILISER. Ne pas éliminer le produit. Veuillez prendre contact avec votre distributeur pour obtenir de plus amples instructions.
- NE PAS exposer le dispositif à des températures inférieures à 0°C (32°F). LE GEL PEUT GRAVEMENT ENDOMMAGER LE PATCH BIOLOGIQUE XENOSURE ET LE RENDRE IMPROPRE À L'USAGE. NE PAS STOCKER AU RÉFRIGÉRATEUR.
- Avant l'emploi, RINCER le dispositif selon les instructions de la section « PROCÉDURE DE RINCAGE » de cette brochure. La solution de conservation du Patch Biologique XenoSure contient du glutaraldéhyde et peut provoquer l'irritation de la peau, des yeux, du nez et de la gorge. NE PAS RESPIRER LES VAPEURS DE LA SOLUTION DE CONSERVATION. Éviter tout contact prolongé avec la peau et rincer immédiatement à l'eau la région concernée. En cas de contact avec les yeux, obtenir immédiatement des soins médicaux. La solution de conservation chimique liquide doit être éliminée selon le protocole de l'établissement hospitalier.
- NE PAS manipuler le Patch Biologique XenoSure à l'aide d'instruments traumatisants. Cela pourrait endommager le dispositif.
- NE PAS utiliser un Patch Biologique XenoSure endommagé. L'intégrité du dispositif pourrait être compromise.
- NE PAS tenter de réparer le Patch Biologique XenoSure. Si le Patch Biologique XenoSure est endommagé avant l'implantation, le remplacer.
- NE PAS restériliser. Les parties inutilisées doivent être considérées comme non stériles et être éliminées.
- NE PAS exposer le Patch Biologique XenoSure à la vapeur, à l'oxyde d'éthylène ni à la stérilisation chimique ou par rayonnement (rayons gamma/faisceau d'électrons). Cela pourrait l'endommager !
- NE PAS utiliser d'aiguilles de suture coupantes ou des sutures à aiguille à extrémité coupante. Cela pourrait endommager le dispositif.
- NE PAS laisser le tissu du patch sécher complètement pendant la manipulation.
- NE PAS utiliser si la date de péremption du dispositif est dépassée.

**Effets secondaires indésirables**

Le Patch Biologique XenoSure est destiné à la réparation des organes naturels du corps. Le fonctionnement incorrect d'un implant de Patch Biologique XenoSure produit des symptômes identiques à ceux qui se manifestent à la suite de carences dans l'organe naturel. Il est de la responsabilité du chirurgien qui effectue l'implantation d'informer le patient des symptômes indiquant un fonctionnement inadéquat du Patch Biologique XenoSure.

1. Le bloc cardiaque complet et le bloc de branche droite sont des complications connues et signalées à la suite d'interventions mettant en cause les réparations cardiaques proches des faisceaux de conduction A-V.
2. Le tissu traité au glutaraldéhyde peut être soumis à une attaque tardive du système immunitaire avec détérioration ultérieure des tissus. Les avantages de l'utilisation du Patch Biologique XenoSure doivent être comparés aux risques possibles d'une détérioration tardive des tissus.
3. Le glutaraldéhyde résiduel présente un risque d'effets toxicologiques. La réalisation de la procédure de rinçage appropriée indiquée dans le mode d'emploi réduit la présence de glutaraldéhyde résiduel sur le patch à des niveaux acceptables et, de ce fait, réduit significativement les risques d'effets toxicologiques aigus. L'étude de la littérature publiée n'a pas permis de déterminer une limite sûre d'exposition au glutaraldéhyde lors de son implantation dans les vaisseaux sanguins. Les risques augmentent avec l'implantation de grandes quantités de tissus traités au glutaraldéhyde (p. ex. plusieurs grands patchs) ou chez des patients moins corpulents. Les bénéfices de l'utilisation du patch biologique XenoSure doivent être évalués par rapport au risque possible d'effets toxicologiques.
4. Les études chez les animaux avec le péricarde bovin ont signalé la calcification et des signes histologiques de détérioration comme réactions indésirables. Les résultats comprennent la phagocytose accompagnée

- d'infarctus myocardiques chroniques à l'interface entre le péricarde bovin et le tissu hôte environnant, avec la dégradation focale du collagène de l'implant qui est compatible avec la réaction de l'hôte contre le greffon.
- Le péricarde bovin utilisé pour la fermeture péricardique a été associé à des réactions inflammatoires épicardiques et des adhésions du patch au cœur. Les adhésions péricardiques peuvent accroître la difficulté de recommencer une sternotomie.

#### Conditionnement

Le Patch Biologique XenoSure est fourni stérile et apyrégène dans un récipient hermétiquement clos ; NE PAS RESTÉRILISER. Le patch est conservé dans une solution salée tamponnée au phosphate, stérile, contenant du glutaraldéhyde à 0,2 %. La stérilité est assurée si l'emballage n'est pas ouvert et si la bande d'inviolabilité n'est pas endommagée. Les parties inutilisées doivent être considérées comme non stériles et être éliminées.

#### Mode d'emploi

Choisir le modèle de Patch Biologique XenoSure adéquat pour le type d'intervention chirurgicale à réaliser. Le Patch Biologique XenoSure peut être découpé à la dimension appropriée pour une réparation donnée. Le Patch Biologique XenoSure est RÉSERVÉ À UN USAGE UNIQUE.

#### Préparation du patch

Laver soigneusement les gants chirurgicaux pour éliminer tous les résidus de talc avant de manipuler le Patch Biologique XenoSure.

Lire les informations sur l'étiquette du récipient pour vérifier que la dimension correcte du Patch Biologique XenoSure a été sélectionnée. Inspecter l'ensemble du récipient pour détecter tout endommagement de la bande d'inviolabilité.

NE PAS UTILISER LE PATCH BIOLOGIQUE XENOSURE SI LE RÉCIPIENT EST ENDOMMAGÉ OU SI LA BANDE D'INVIOBLITÉ EST ROMPUE. Ne pas éliminer le produit. Veuillez prendre contact avec votre distributeur pour obtenir de plus amples instructions.

#### Méthode de rinçage

La procédure de rinçage fournie dans le tableau suivant doit être suivie afin de réduire l'exposition des patients au glutaraldéhyde résiduel. En cas d'utilisation de plusieurs patchs, rincer chaque patch individuellement avec une solution saline neuve par patch.

Enlever la bande en plastique extérieure d'inviolabilité et dévisser le couvercle du récipient. Le contenu du récipient est stérile et doit être manipulé par une méthode aseptique afin d'éviter toute contamination. L'extérieur du récipient n'est pas stérile et ne doit pas pénétrer dans le champ stérile.

Sortir le Patch Biologique XenoSure du récipient en le saisissant par ses extrémités coins avec des pinces stériles et atraumatiques.

Une fois sorti du récipient, submerger le Patch Biologique XenoSure dans la solution saline. À l'aide des mêmes pinces, agiter délicatement le Patch Biologique XenoSure dans la cuvette. Laisser le Patch Biologique XenoSure dans la cuvette de rinçage jusqu'à son utilisation par le chirurgien.

À la discrétion du chirurgien, la solution de rinçage peut contenir de la bacitracine (500 U/ml) ou de la céphalexine (10 mg/ml), étant donné que les essais ont montré que ce matériel du patch péricardique bovin XenoSure® n'était pas affecté par un traitement à ces antibiotiques. Les effets de l'utilisation d'autres antibiotiques et de ces antibiotiques utilisés à long terme sur le matériel du patch péricardique bovin XenoSure® n'ont pas été testés. Utiliser les antibiotiques uniquement de la manière indiquée par le fabricant de l'antibiotique.

Modèle	Dimensions (cm)	Méthode de rinçage
0.6P8	0.6x8	500 ml pendant 2 minutes minimum
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml pendant 3 minutes minimum
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Méthode de rinçage pour patch personnalisé

Longueur du patch (cm) x largeur du patch (cm) = surface du patch ( $\text{cm}^2$ )

Inférieure ou égale à 37,5  $\text{cm}^2$  :

Si la surface du patch est inférieure à 37,5  $\text{cm}^2$ , ce dernier devra être rincé pendant 2 minutes dans 500 ml de solution saline.

Supérieure à 37,5  $\text{cm}^2$  :

Si le patch a une surface supérieure ou égale à 37,5  $\text{cm}^2$  et inférieure ou égale à 300  $\text{cm}^2$ , le patch nécessite un temps de rinçage de 3 minutes dans 1000 ml de solution saline.

Remarque : le calcul de la surface du patch est fait à partir d'un seul côté du patch. Cela est intentionnel. Suivre les instructions suivantes.

#### Implantation

Découper et/ou réduire les bords du Patch Biologique XenoSure pour lui donner la forme souhaitée. Tout matériau de Patch Biologique XenoSure en excès doit être traité comme déchet biologique et éliminé selon le protocole de l'établissement hospitalier.

Pendant l'implantation, irriguer fréquemment le tissu du Patch Biologique XenoSure avec une solution physiologique salée stérile pour éviter qu'il ne sèche. Contrôler visuellement les deux côtés du patch biologique XenoSure®. Si un côté apparaît plus lisse, planter la surface la plus lisse de manière à ce qu'elle soit en direction du flux sanguin.

#### Technique chirurgicale

La formation du chirurgien aux procédures de réparation spécifiques dépasse le champ d'application du présent mode d'emploi. LeMaitre Vascular, Inc. présume que tout chirurgien accomplissant les opérations ci-dessus a suivi une formation adéquate et est totalement familier avec la documentation scientifique pertinente.

#### Expérience clinique

Les patchs péricardiques bovins ont été utilisés avec succès dans les interventions de réparation intracardiaque au cours des 25 dernières années avec d'excellents résultats cliniques. Les données publiées sur cet usage sont disponibles dans la documentation médicale.

À ce jour, la durée à long terme du tissu péricardique bovin fixé est inconnue. Les avantages cliniques de l'utilisation de ce matériau ainsi que ses caractéristiques connues doivent être pesés par rapport à sa durabilité à long terme actuellement indéterminée.

#### Manipulation et élimination en toute sécurité

Si de graves incidents médicaux se produisent lors de l'utilisation de ce dispositif médical, les utilisateurs doivent en informer LeMaitre Vascular et l'autorité compétente du pays où ils se trouvent.

Ce produit ne contient aucun composant pointu, métal lourd ou radio-isotope et n'est pas infectieux ni pathogène. Aucune exigence particulière en matière d'élimination n'est stipulée. Veuillez consulter les réglementations locales pour connaître les procédures d'élimination appropriées.

Éliminez la solution de stockage conformément aux réglementations locales et nationales en vigueur. La solution ne doit pas être éliminée avec des systèmes septiques. Si l'élimination n'est sujette à aucune

restriction, la solution peut être diluée et éliminée dans un système d'égout sanitaire. Pour plus d'informations, consultez le document : <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

**Emballage et expédition des patchs XenoSure explantés :**  
Le renvoi à LeMaitre Vascular dépend de 3 questions cruciales :

1. L'explant a-t-il été obtenu auprès d'un patient présentant un état pathogène connu ou présumé au moment de l'explantation ?
  2. L'explant a-t-il été obtenu auprès d'un patient dont les antécédents de traitement connus impliquent le traitement par des radionucléides au cours des 6 derniers mois ?
  3. Le clinicien a-t-il obtenu le consentement du patient pour que l'échantillon soit renvoyé au fabricant à des fins de recherche ?
- Si la réponse à la question 1 ou 2 est affirmative, LeMaitre Vascular ne fournit alors pas de conseils adéquats concernant l'expédition. CES EXPLANTS NE DOIVENT EN AUCUN CAS ÊTRE RETOURNÉS À LEMAITRE VASCULAR. Dans ces cas, les explants doivent être éliminés conformément à la réglementation locale en vigueur.

**Si les explants ne présentent aucun risque pathogène ou radiologique, veuillez prendre connaissance des informations ci-dessous :**

**Avant l'explantation :**

1. Dans la mesure du possible, effectuez une tomodensitométrie ou une échographie du dispositif pour documenter sa perméabilité.
2. LeMaitre Vascular peut accepter des informations cliniques ne permettant pas l'identification du patient. LeMaitre Vascular demande des informations telles que :
  - a) le diagnostic initial ayant conduit à l'utilisation de l'implant;
  - b) les antécédents médicaux du patient concernant l'implant, notamment l'hôpital ou la clinique où le dispositif a été implanté;
  - c) l'expérience du patient avec l'implant avant son explantation;
  - d) l'hôpital ou la clinique où a été effectuée l'explantation et la date du retrait.

**Explantation:**

1. Les patchs XenoSure explantés doivent être directement transférés dans un récipient scellable contenant une solution alcaline tamponnée de glutaraldéhyde à 2 % ou de formaldéhyde à 4 % avant leur expédition.
2. Le nettoyage des patchs explantés doit être minimal si nécessaire. La digestion protéolytique ne doit en aucun cas être utilisée.
3. Les explants XenoSure ne doivent en aucun cas être décontaminés. NE TRAITEZ PAS l'échantillon en autoclave et n'utilisez pas d'oxyde d'éthylène pour la décontamination.

**Emballage:**

1. Les explants doivent être scellés et emballés de manière à réduire les risques de cassure, de contamination de l'environnement ou d'exposition aux personnes manipulant ces emballages pendant le transport. Le conteneur scellable à l'intérieur de l'emballage secondaire doit être isolé de matière absorbante et amortissante. Les emballages primaire et secondaire doivent ensuite être emballés dans un emballage extérieur.
2. Un symbole de risque biologique selon la norme ISO 7000-0659 doit être apposé sur les explants contenus dans les conteneurs primaires. Le même symbole doit être fixé sur l'emballage secondaire et l'emballage extérieur. Le nom, l'adresse et le numéro de téléphone de l'expéditeur, ainsi que la mention « Si un dommage ou une fuite est observé, le paquet doit être isolé et l'expéditeur informé » doivent être indiqués sur l'emballage extérieur.
3. Les paquets préparés de la manière indiquée ci-dessus peuvent être expédiés à l'adresse suivante :

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Garantie limitée du produit ; Limitation des recours**

LeMaitre Vascular, Inc. garantit que des précautions raisonnables ont été prises lors de la fabrication du présent dispositif. Sauf si expressément

stipulé dans la présente, LEMAITRE VASCULAR (LORSQU'IL EST UTILISÉ DANS CETTE SECTION, CE TERME DÉSIGNÉ LEMAITRE VASCULAR, INC., SES SOCIÉTÉS AFFILIÉES ET LEURS EMPLOYÉS, DIRECTEURS GÉNÉRAUX, DIRECTEURS, RESPONSABLES ET AGENTS RESPECTIFS) NE GARANTIT D'AUCUNE MANIÈRE, EXPRESSE OU IMPLICITE, LE DISPOSITIF, QUE CELA SOIT PAR L'EFFET D'UNE LOI OU AUTRE (NOTAMMENT TOUTE GARANTIE IMPLICITE DE QUALITÉ MARCHANDE OU D'ADÉQUATION À UN BUT PARTICULIER) ET DÉCLINE TOUTE RESPONSABILITÉ À CET ÉGARD. LeMaitre Vascular ne prétend d'aucune façon qu'un traitement spécifique avec lequel ce dispositif est utilisé est approprié ou non, l'acquéreur étant le seul en mesure de l'affirmer. La présente garantie limitée ne s'appliquera pas en cas d'abus ou de violation, ainsi que de non-respect des instructions de conservation de ce dispositif par l'acquéreur ou tout autre tiers. Le seul recours en cas de violation de la présente garantie limitée sera le remplacement ou le remboursement du dispositif (à la seule discrétion de LeMaitre Vascular) à la suite de la restitution de ce dernier à LeMaitre Vascular par l'acquéreur. La présente garantie expira à la date de péremption du dispositif.  
EN AUCUN CAS, LEMAITRE VASCULAR NE SAURAIT ÊTRE TENUE RESPONSABLE EN CAS DE DOMMAGES DIRECTS, INDIRECTS, PARTICULIERS, PUNITIFS OU EXEMPLAIRES. EN AUCUN CAS, LA RESPONSABILITÉ TOTALE DE LEMAITRE VASCULAR CONCERNANT LE PRÉSENT DISPOSITIF, QU'ELLE DÉCOULE D'UNE QUELCONQUE THÉORIE DE RESPONSABILITÉ, DES TERMES D'UN CONTRAT, D'UN DÉLIT CIVIL, D'UNE RESPONSABILITÉ SANS FAUTE OU AUTRE, NE POURRA DÉPASSER MILLE DOLLARS (1 000 USD), QUE LEMAITRE VASCULAR AIT ÉTÉ INFORMÉE DE LA POSSIBILITÉ DE LADITE PERTE ET NONOBSTANT L'ÉCHEC DE LA FIN PRINCIPALE DUDIT RECOURS. CES LIMITATIONS SONT APPLICABLES À TOUTE RÉCLAMATION DE TIERS.  
Une date de révision ou de publication de ces instructions a été incluse au dos du Mode d'emploi à l'attention de l'utilisateur. Si vingt-quatre (24) mois se sont écoulés entre cette date et l'utilisation du produit, l'utilisateur devra contacter LeMaitre Vascular pour vérifier si d'autres informations concernant le produit ont été publiées.

**Patch Biologico XenoSure®**

(Modelli 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Patch in pericardio bovino trattato

Istruzioni per l'uso - Italiano

**STERILE A Rx only****Conservazione**

Il Patch Biologico XenoSure® deve essere conservato a una temperatura superiore tra 0°C (32°F). Evitare di conservarlo in luoghi dove si possono verificare variazioni di temperatura estreme, ad esempio in prossimità di tubazioni di acqua calda o vapore, condotti dell'aria condizionata o alla luce solare diretta. LA REFRIGERAZIONE NON È NECESSARIA. IL CONGELAMENTO PUÒ DANNEGGIARE SERIAMENTE IL PATCH BIOLOGICO XENOSURE RENDENDOLO INAGIBILE.

**Descrizione del dispositivo**

Il Patch Biologico XenoSure è costituito da un pezzo di tessuto pericardico bovino selezionato per le sue minime imperfezioni tessutali. Il tessuto è trattato con un processo a base di glutaraldeide per la reticolazione delle fibre di collagene e la riduzione al minimo della antigenicità. Il Patch Biologico XenoSure è sterilizzato con prodotti chimici liquidi e confezionato in un vasetto di plastica contenente soluzioni di glutaraldeide per la conservazione. Il Patch Biologico XenoSure è concepito per la riparazione degli organi naturali dell'organismo.

I Patch biologici XenoSure sono disponibili nelle seguenti misure:

Modello	Misura (cm)	Modello	Misura (cm)
0.6P8	0x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Indicazioni per l'uso**

Il cerotto biologico XenoSure è indicato per l'uso come materiale chirurgico per la ricostruzione e la riparazione cardiache e vascolari, per la riparazione di defezioni dei tessuti molli, per rinforzare la sutura durante gli interventi di chirurgia generale e per la chiusura della dura madre durante gli interventi di neurochirurgia.

L'indicazione di "chiudere la dura madre durante la neurochirurgia" non è stata approvata dalle autorità Francesi nella Repubblica Francese.

**Controindicazioni**

Nessuna nota.

**Potenziali complicanze**

- Restenosi
- Formazione di pseudoaneurisma
- Infezione
- Trombosi
- Calcificazione
- Fibrosi
- Occlusione vascolare
- Rottura del cerotto
- Dilatazione
- Infarto miocardico
- Sanguinamento
- Perdita di liquido cerebrospinale
- Ictus
- Decesso
- Meningite

**Avvertenze**

Le principali complicanze riportate per il tessuto pericardico bovino sono la fibrosi e l'infezione. Tali complicanze sono osservate soltanto in una ridotta minoranza di pazienti dopo l'impianto del tessuto pericardico bovino.

**Precauzioni**

Tutte le persone responsabili della manipolazione e della preparazione del

Patch Biologico XenoSure devono usare la massima cautela al fine di evitare danni al tessuto del Patch Biologico XenoSure.

- ESCLUSIVAMENTE MONOUSO. Non riutilizzare, ritrattare o risterilizzare. NON riutilizzare il dispositivo! Esclusivamente monouso. Riutilizzare, ritrattare e/o risterilizzare il dispositivo può arrecare danni al paziente e/o comportare l'insorgenza di patologie o il decesso. I pezzi non utilizzati del Patch Biologico XenoSure devono essere smaltiti. Controllare la "data di scadenza" del prodotto.
- ISPEZIONARE la confezione sigillata sterile prima di aprirla. Se il sigillo risulta spezzato, il contenuto può non essere sterile e può provocare infezioni per il paziente. NON UTILIZZARE. Non smaltire il prodotto. Contattare il distributore di zona per ulteriori istruzioni.
- NON esporre il dispositivo a temperature inferiori a 0°C (32°F). IL CONGELAMENTO PUÒ DANNEGGIARE SERIAMENTE IL PATCH BIOLOGICO XENOSURE RENDENDOLO INAGIBILE. NON CONSERVARE IN UN REFRIGERATORE.
- LAVARE il dispositivo attenendosi alle indicazioni riportate nella sezione "PROCEDURA DI LAVAGGIO" di questo pieghevole. La soluzione per la conservazione del Patch Biologico XenoSure contiene glutaraldeide e può provocare irritazione alla pelle, agli occhi, al naso e alla gola. NON INALARE I VAPORI DELLA SOLUZIONE DI CONSERVAZIONE. Evitare un contatto prolungato con la pelle e lavare immediatamente l'area di contatto con acqua. In caso di contatto con gli occhi, rivolgersi immediatamente al medico. La soluzione per la conservazione del prodotto chimico liquido deve essere smaltita seguendo la procedura in uso presso l'ospedale.
- NON manipolare il Patch Biologico XenoSure con strumenti traumatici, per evitare danni al dispositivo.
- NON usare il Patch Biologico XenoSure se danneggiato, poiché l'integrità del dispositivo potrebbe essere stata compromessa.
- NON compiere tentativi di riparazione del Patch Biologico XenoSure. Qualora il danno al Patch Biologico XenoSure si verificasse prima dell'impianto, sostituire il Patch Biologico XenoSure.
- NON risterilizzare. Le sezioni del dispositivo non utilizzate devono essere considerate non sterili e devono essere smaltite.
- NON esporre il Patch Biologico XenoSure a sterilizzazione a vapore, ad ossido di etilene, chimica o a radiazione (raggi gamma/fasci di elettronni), per evitare danni!
- NON utilizzare agghi di sutura taglienti o suture rinforzate con punta tagliente, per evitare danni al dispositivo.
- EVITARE che il tessuto del patch si asciughi durante la manipolazione.
- NON utilizzare il dispositivo se è stata superata la data di scadenza.

**Effetti negativi**

Il Patch Biologico XenoSure è concepito per la riparazione degli organi naturali dell'organismo. Il funzionamento improprio di un Patch Biologico XenoSure impiantato produce sintomi identici a quelli che risultano dalle insufficienze dell'organo naturale. È responsabilità del chirurgo che effettua l'impianto informare il paziente dei sintomi che indicano un funzionamento improprio del Patch Biologico XenoSure.

1. Il blocco cardiaco e il blocco di branca destra completi costituiscono complicazioni note riportate per procedure che comportano la riparazione cardiaca a prossimità dei fasci di conduzione A-V.
2. Il tessuto trattato con glutaraldeide può essere soggetto a un attacco tardivo da parte del sistema immunitario con conseguente deterioramento del tessuto. È necessario valutare i vantaggi dell'utilizzo del Patch Biologico XenoSure rispetto al possibile rischio di un deterioramento successivo del tessuto.
3. La glutaraldeide residua presenta un rischio di effetti tossicologici. Completare la procedura di lavaggio appropriata seguendo i passaggi elencati nelle istruzioni per l'uso riduce la glutaraldeide residua sul cerotto a un livello accettabile, e quindi riduce significativamente il rischio di effetti tossicologici acuti. L'esame della letteratura pubblicata non ha condotto all'individuazione di un limite di sicurezza stabilito per l'esposizione alla glutaraldeide, quando impiantata all'interno del sistema vascolare. I rischi aumentano quando si impiantano grandi quantità di tessuto trattato con glutaraldeide (ad es. più cerotti di grandi dimensioni) o nei pazienti di peso ridotto. I benefici derivanti dall'uso del Cerotto biologico XenoSure devono essere valutati in relazione al possibile rischio di effetti tossicologici.
4. Studi condotti su animali con il pericardio bovino hanno riportato come reazioni avverse la calcificazione e segni istologici di deterioramento. Tra i risultati vi è la fagocitosi accompagnata da infiltrato infiammatorio cronico a livello dell'interfaccia tra il pericardio bovino e il tessuto ospite circostante con degradazione focale del collagene dell'impianto

- coerente con la reazione dell'ospite contro la reazione dell'innesto.
- Il pericardio bovino utilizzato per la chiusura del pericardio è stato associato a reazioni infiammatorie dell'epicardio e adesioni del patch al cuore. Le adesioni del pericardio possono aumentare la difficoltà in caso di procedure ripetute di sternotomia.

#### Fornitura del dispositivo

Il Patch Biologico XenoSure è fornito sterile e ariogeno in un contenitore sigillato; NON RISTERILIZZARE. Il patch è conservato in una soluzione salina sterile tamponata al fosfato contenente lo 0,2% di glutaraldeide. La sterilità è assicurata se la confezione non è aperta e il sigillo non è danneggiato. Le sezioni del dispositivo non utilizzate devono essere considerate non sterili e devono essere smaltite.

#### Prescrizioni per l'uso

Selezionare il modello di Patch Biologico XenoSure richiesto in funzione del tipo di procedura da eseguire. Il Patch Biologico XenoSure può essere tagliato nella misura adatta alla riparazione da eseguire. Il Patch Biologico XenoSure è ESCLUSIVAMENTE MONOUSO.

#### Preparazione del patch

Prima di manipolare il Patch Biologico XenoSure, i guanti chirurgici devono essere lavati accuratamente per rimuovere tutti i residui di polvere. Leggere attentamente le informazioni sull'etichetta del vasetto per verificare la scelta della corretta dimensione del Patch Biologico XenoSure. Ispezionare con attenzione l'intero contenitore e il sigillo antimanomissione per controllare che non siano stati danneggiati. NON USARE IL PATCH BIOLOGICO XENOSURE SE IL VASETTO È DANNEGGIATO O IL SIGILLO È ROTTO. Non smaltire il prodotto. Contattare il distributore di zona per ulteriori istruzioni.

#### Procedura di risciacquo

Deve essere eseguita l'appropriata procedura di risciacquo, sulla base della tabella allegata, al fine di ridurre l'esposizione dei pazienti alla glutaraldeide residua. Risciacquare più cerotti separatamente utilizzando nuova soluzione fisiologica sterile. Rimuovere il sigillo esterno di plastica antimanomissione e svitare il coperchio del vasetto. Il contenuto del vasetto è sterile e deve essere manipolato asetticamente per prevenirne la contaminazione. L'esterno del vasetto non è sterile e non deve essere introdotto nel campo sterile. Rimuovere il Patch Biologico XenoSure dal vasetto afferrandone gli angoli con pinze atraumatiche sterili. Una volta rimosso dal contenitore, immergere il Patch Biologico XenoSure nella soluzione sterile. Usando le stesse pinze, agitare delicatamente il Patch Biologico XenoSure nella bacinetta. Lasciare il Patch Biologico XenoSure nella bacinetta finché richiesto dal chirurgo. A discrezione del chirurgo la soluzione di risciacquo può contenere bacitracina (500 U/mL) o cefalexina (10 mg/mL), in quanto i test hanno dimostrato che il materiale del cerotto in pericardio bovino XenoSure® non è negativamente influenzato dal trattamento con tali antibiotici. Gli effetti di altri antibiotici o gli effetti a lungo termine di questi antibiotici sul materiale del cerotto in pericardio bovino XenoSure® non sono stati testati. Utilizzare antibiotici solo secondo le indicazioni del produttore degli antibiotici.

Modello	Dimensioni (cm)	Procedura di risciacquo
0.6P8	0.6x8	500 ml per 2 minuti minimo
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	

6P8	6x8	1000 ml per 3 minuti minimo
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Procedura di risciacquo di patch su misura

Lunghezza patch (cm) x larghezza patch (cm) = area patch ( $\text{cm}^2$ )

Inferiore o uguale a 37,5  $\text{cm}^2$ :

Se l'area del patch è inferiore a 37,5  $\text{cm}^2$ , il patch richiede un tempo di lavaggio pari a 2 minuti in soluzione salina da 500 ml.

Superiore a 37,5  $\text{cm}^2$ :

Se la superficie del cerotto è superiore a 37,5  $\text{cm}^2$ , o è inferiore o uguale a 300  $\text{cm}^2$ , il cerotto richiede un tempo di risciacquo di 3 minuti in 1000 ml di soluzione fisiologica.

Nota: l'area del patch si basa su un lato del patch. Questo calcolo è stato formulato deliberatamente. Attenersi alle seguenti istruzioni.

#### Impianto

Tagliare e/o rifilare il Patch Biologico XenoSure per ottenere la forma desiderata. Qualsiasi materiale del Patch Biologico XenoSure in eccesso deve essere trattato come rifiuto biologico e deve essere smaltito conformemente alla procedura in uso presso l'ospedale.

Durante il trapianto, per prevenire l'essiccazione del tessuto del Patch Biologico XenoSure, irrigarlo frequentemente con soluzione fisiologica salina sterile. Esaminare visivamente i due lati del cerotto biologico XenoSure®. Se un lato risultasse più liscio, impiantare la superficie più liscia in modo che sia disposta verso il flusso sanguigno.

#### Tecnica chirurgica

Le istruzioni per il chirurgo su procedure specifiche di riparazione escludono dallo scopo del presente pieghettato di istruzioni per l'uso. LeMaitre Vascular, Inc. presume che qualsiasi chirurgo che esegua le operazioni di cui sopra abbia ricevuto la formazione adeguata ed abbia completa padronanza della letteratura scientifica pertinente.

#### Esperienza clinica

I patch in pericardio bovino sono stati utilizzati con successo in procedure di riparazione intracardiaci negli ultimi 25 anni, con eccellenti risultati clinici. I dati pubblicati relativi a tale uso sono reperibili nella letteratura medica. Non è nota al momento la durabilità nel lungo periodo del tessuto pericardico bovino fissato. I vantaggi clinici dell'utilizzo di questo materiale, unitamente alle sue caratteristiche note, vanno valutati rispetto alla sua durabilità non determinata nel lungo periodo.

#### Manipolazione e smaltimento sicuri

Se dovessero sopravvenire incidenti medici gravi durante l'utilizzo di questo dispositivo medico, l'utente è tenuto a notificarli sia a LeMaitre Vascular che all'autorità competente del paese ove risiede.

Il prodotto non contiene parti taglienti/acute, metalli pesanti o isotopi radioattivi, non è infettivo né patogeno. Non vi sono requisiti speciali per lo smaltimento. Si prega di consultare i regolamenti locali per verificare le norme relative al corretto smaltimento.

Smaltire la soluzione di conservazione in osservanza alle disposizioni locali e federali in materia. La soluzione non deve essere smaltita utilizzando fosse biologiche. In assenza di restrizioni relative allo smaltimento, è possibile diluire e smaltire la soluzione nel sistema fognario sanitario. Per ulteriori informazioni, vedere: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Confezionamento e spedizione di materiale espiantato XenoSure:

La restituzione del materiale a LeMaitre Vascular dipende da 3 domande cruciali:

- L'espianto è stato ottenuto da un paziente con una condizione patologica nota o presunta al momento dell'espianto?
- L'espianto è stato ottenuto da un paziente con anamnesi di trattamento che prevede radionuclidi terapeutici negli ultimi 6 mesi?
- Il medico ha ottenuto il consenso del paziente alla restituzione del campione al produttore a fini di ricerca?

Se la risposta alle domande 1 o 2 è affermativa, LeMaitre Vascular non fornisce una guida adeguata per la spedizione. QUESTI MATERIALI ESPIANATI NON DEVONO IN NESSUNA CIRCONDANZA ESSERE RISPEDITI A LEMAITRE VASCULAR. In questi casi, il materiale espiantato deve essere smaltito in osservanza ai regolamenti locali.

Per gli espianti che non presentano rischi patogeni o radiologici, si prega di attenersi alle norme seguenti:

**Pre-espianto:**

1. Se possibile, eseguire una TAC o un esame ecografico del dispositivo per documentarne la pervietà.
2. LeMaitre Vascular accetta informazioni cliniche relative ai pazienti purché siano anonimizzate. LeMaitre Vascular richiede le seguenti informazioni:
  - a) La diagnosi originale che ha determinato l'uso dell'impianto.
  - b) L'anamnesi medica del paziente relativa all'impianto, compresa la clinica o l'ospedale presso cui il dispositivo è stato impiantato.
  - c) L'esperienza del paziente relativa all'impianto precedente alla rimozione.
  - d) Il nome dell'ospedale o della clinica presso cui è stato eseguito l'espianto e la data del recupero.

**Espianto:**

1. Prima della spedizione, i cerotti XenoSure espiantati devono essere trasferiti direttamente in un contenitore sigillabile pieno di una soluzione alcalina tamponata di glutaraldeide al 2% o di formaldeide al 4%.
2. La pulizia dei cerotti espiantati, se necessaria, deve essere minima. Non utilizzare in alcuna circostanza la digestione con enzimi proteolitici.
3. Gli espianti XenoSure non devono essere decontaminati in nessuna circostanza. NON sterilizzare in autoclave il campione né utilizzare ossido di etilene per decontaminarlo.

**Confezionamento:**

1. I materiali espiantati devono essere sigillati e confezionati in modo da ridurre al minimo il potenziale di rottura, contaminazione dell'ambiente o esposizione per coloro che manipoleranno tali confezioni durante i trasferimenti. Selezionare materiale assorbente e di imbottitura che isoli il contenitore sigillabile interno alla confezione secondaria. Gli imballaggi primario e secondario devono a loro volta essere confezionati all'interno di un ulteriore imballaggio esterno.
2. Gli espianti contenuti all'interno dei contenitori primari sigillati devono essere etichettati riportando il simbolo di rischio biologico conforme alla norma ISO 7000-0659. Lo stesso simbolo deve essere riportato sulla confezione secondaria e su quella più esterna. La confezione più esterna deve riportare un'etichetta con indicazione di nome, indirizzo e numero di telefono del mittente e la dicitura: "Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified" (Se la confezione appare danneggiata o presenta perdite, isolerla e notificarlo al mittente).
3. Le confezioni preparate secondo le modalità sopraindicate possono essere spedite all'indirizzo:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803, USA

**Garanzia sul prodotto limitata; limitazione dei rimedi**

LeMaitre Vascular, Inc. garantisce che questo dispositivo è stato fabbricato nel rispetto degli standard di migliore diligenza. Salvo laddove esplicitamente citato nel presente pieghettato, LEMAITRE VASCULAR (COM'È INTESA NELLA PRESENTE SEZIONE, TALE TERMINE INCLUDE LEMAITRE VASCULAR, INC., I RISPECTIVI AFFILIATI E DIPENDENTI, I FUNZIONARI, I DIRETTORI, I MANAGER E GLI AGENTI) NON FORNISCE GARANZIE ESPRESSE O IMPLICITE IN RELAZIONE AL PRESENTE DISPOSITIVO, DERIVANTI DALL'APPLICAZIONE DELLA LEGGE O DA ALTRE FONTI (IN VIA ESEMPLIFICATIVA, MA NON ESAURIENTE, QUALESVOGLIA GARANZIA IMPLICITA DI COMMERCIALIBILITÀ O IDONEITÀ A UNO SCOPO PARTICOLARE) E CON LA PRESENTE NEGA LA STESSA. LeMaitre Vascular non esprime alcuna garanzia rispetto all'idoneità ad alcun trattamento specifico nel quale sia usato il presente dispositivo, la cui determinazione è unica responsabilità dell'acquirente. La garanzia limitata non trova applicazione alla misura di qualsivoglia abuso o uso improprio o mancata corretta conservazione del presente dispositivo da parte dell'acquirente o di qualsivoglia terza parte. L'unico rimedio ad un atto di violazione della presente garanzia limitata sarà la sostituzione o il rimborso del prezzo d'acquisto del presente dispositivo (a unica discrezione di LeMaitre Vascular) previa restituzione da parte dell'acquirente del

dispositivo a LeMaitre Vascular. La presente garanzia terminerà nella data di scadenza del presente dispositivo.

IN NESSUN CASO LEMAITRE VASCULAR SARÀ RESPONSABILE DI QUALESVOGLIA DANNO DIRETTO, INDIRETTO, CONSEQUENZIALE, SPECIALE, PUNITIVO O ESEMPLARE. IN NESSUN CASO LA RESPONSABILITÀ AGGREGATA DI LEMAITRE VASCULAR IN RELAZIONE AL PRESENTE DISPOSITIVO, COMUNQUE SIA STATA CAGIONATA, AI SENSI DI QUALESVOGLIA TEORIA DI RESPONSABILITÀ, DERIVANTE DAL CONTRATTO, ILLECITA, DA RESPONSABILITÀ OGGETTIVA O DIVERSAMENTE CAGIONATA, SUPERERÀ MILLE DOLLARI (1,00 USD), A PRESCINDERE DAL FATTO CHE LEMAITRE VASCULAR SIA STA AVVISA DELLA POSSIBILITÀ DI TALE PERDITA, FATTA SALVA LA PERDITA DELLO SCOPO ESSENZIALE DI QUALESVOGLIA RIMEDIO. TALI LIMITAZIONI TROVANO APPLICAZIONE A QUALESVOGLIA RECLAMO DA PARTE DI TERZI.

La data di revisione o pubblicazione delle presenti istruzioni è indicata sul retro delle presenti istruzioni per l'uso a titolo informativo per il cliente.

Trascorsi ventiquattro (24) mesi da tale data e dall'uso del prodotto, l'utente dovrà contattare LeMaitre Vascular al fine di verificare l'eventuale disponibilità di ulteriori informazioni.

### Parche Biológico XenoSure®

(Número de modelo 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Parche de pericardio bovino procesado  
Instrucciones de uso - Español

**STERILE A** 

#### Almacenamiento

El Parche Biológico XenoSure® debe almacenarse a más de 0°C (32°F). Evite lugares donde pueda haber fluctuaciones extremas de temperatura; por ejemplo, cerca de tuberías de agua caliente o de vapor, conductos de aire acondicionado o a la luz directa del sol. NO ES PRECISO REFRIGERAR. LA CONGELACIÓN DAÑARÁ GRAVEMENTE EL PARCHE BIOLÓGICO XENOSURE Y QUEDARÁ INSERVIBLE.

#### Descripción del dispositivo

El Parche Biológico XenoSure está compuesto por un trozo de tejido pericárdico de origen bovino que ha sido seleccionado por sus mínimas imperfecciones tisulares. El tejido se ha tratado mediante un proceso con glutaraldehído que une las fibras de colágeno y reduce al mínimo la antigenicidad. El Parche Biológico XenoSure está esterilizado con un producto químico líquido y envasado en un recipiente de plástico que contiene una solución estéril de glutaraldehído para su conservación. El Parche Biológico XenoSure está diseñado para reparar los órganos naturales del cuerpo humano.

Los Parches Biológicos XenoSure se presentan en los siguientes tamaños:

Modelo	Tamaño (cm)	Modelo	Tamaño (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

#### Indicaciones de uso

El Parche Vascular XenoSure se emplea como material protésico en reconstrucción y reparación cardíaca y vascular, reparación de deficiencias en tejido blando, refuerzo de la línea de sutura, procedimientos de cirugía general y cierre de duramadre durante procedimientos de neurocirugía. La indicación "cerrar la duramadre durante intervenciones neuroquirúrgicas" no está aprobada por las autoridades de Francia en la República Francesa.

#### Contraindicaciones

Ninguna conocida.

#### Possibles complicaciones

- Restenosis
- Formación de seudoaneurismas
- Infecciones
- Trombosis
- Calcificación
- Fibrosis
- Oclusión vascular
- Ruptura del parche
- Dilatación
- Infarto de miocardio
- Hemorragia
- Fuga de líquido cerebroespinal
- Accidente cerebrovascular
- Muerte
- Meningitis

#### Advertencias

Las principales complicaciones del tejido pericárdico bovino que se han notificado son la fibrosis y la infección. Estas complicaciones solo se han observado en un escaso número de pacientes tras el implante de tejido pericárdico bovino.

#### Precauciones

Todas las personas responsables de la manipulación y la preparación del Parche Biológico XenoSure deben poner el máximo cuidado para evitar que se dañe el tejido del Parche Biológico XenoSure.

- PARA UN SOLO USO. No se debe reutilizar, reprocessar ni reesterilizar. NO reutilice el dispositivo. ¡Es de un solo uso! La reutilización, el reprocesamiento y/o la reesterilización del dispositivo y/o el fallo podrían causar lesiones, afecciones o el fallecimiento al paciente. Cualquier trozo no usado del Parche Biológico XenoSure debe desecharse. Fíjese en la "Fecha de caducidad" del producto.
- INSPECCIÓN: el embalaje sellado estéril antes de abrirlo. Si el precinto se ha roto, es posible que el contenido no sea estéril y pueda provocar una infección al paciente. NO LO USE. Deseche el producto. Póngase en contacto con su proveedor para obtener más información.
- NO exponga el dispositivo a temperaturas por debajo de 0°C (32°F). LA CONGELACIÓN DAÑARÁ GRAVEMENTE EL PARCHE BIOLÓGICO XENOSURE Y QUEDARÁ INSERVIBLE. NO LO ALMACENE CON REFRIGERACIÓN.
- LAVE el dispositivo como se indica en la sección "PROCEDIMIENTO DE LAVADO" de este folleto antes de usarlo. La solución para la conservación del Parche Biológico XenoSure contiene glutaraldehído, y puede provocar irritación cutánea, ocular, nasal y de la garganta. NO ASPIRE LOS VAPORES UTILIZADOS PARA LA CONSERVACIÓN DE LA SOLUCIÓN. Evite cualquier contacto prolongado con la piel y lave inmediatamente la superficie con agua abundante. En caso de contacto con los ojos, obtenga asistencia médica de inmediato. La solución para almacenamiento que contiene el producto químico deberá eliminarse de acuerdo con el protocolo del hospital.
- NO manipule el Parche Biológico XenoSure con instrumentos traumáticos. Esto podría dañar el dispositivo.
- NO utilice ningún Parche Biológico XenoSure que haya resultado dañado. Podría verse comprometida la integridad del dispositivo.
- NO trate de reparar el Parche Biológico XenoSure. En caso de que el Parche Biológico XenoSure resulte dañado antes de la implantación, sustituya el Parche Biológico XenoSure.
- NO lo reesterilice. Las partes no utilizadas deberán considerarse como no estériles y deberán desecharse.
- NO exponga el Parche Biológico XenoSure a esterilización por vapor, óxido de etileno, química o por radiación (haz de rayos gamma o de electrones). ¡Podría resultar dañado!
- NO use agujas de sutura cortantes ni suturas armadas con puntas cortantes. Esto podría dañar el dispositivo.
- NO permita que el tejido del parche se seque durante la manipulación.
- NO lo use si ha pasado la fecha de caducidad del dispositivo.

#### Efectos adversos

El Parche Biológico XenoSure está diseñado para reparar los órganos naturales del cuerpo humano. El funcionamiento incorrecto de un Parche Biológico XenoSure implantado produce síntomas idénticos a los que aparecen en las deficiencias del órgano natural. El cirujano que efectúe el implante será responsable de informar al paciente de los síntomas que indican un funcionamiento incorrecto del Parche Biológico XenoSure.

1. El bloqueo cardíaco completo y el bloqueo de rama derecha de haces son complicaciones conocidas que se han notificado tras los procedimientos de reparación cardíaca cerca de los haces nerviosos de conducción A-V.
2. El tejido tratado con glutaraldehído puede estar sometido a un ataque tardío del sistema inmunitario con el subsiguiente deterioro tisular. Las ventajas del uso del Parche Biológico XenoSure deberán contrastarse con los posibles riesgos de un posterior deterioro tisular.
3. El glutaraldehído residual puede producir efectos toxicológicos. Completar el procedimiento de aclarado apropiado tal como se indica en las instrucciones de uso reduce el glutaraldehído residual en el parche hasta niveles aceptables y de esta forma reduce significativamente el riesgo de efectos toxicológicos agudos. Despues de analizar la documentación publicada, no se ha podido establecer un límite de seguridad para la exposición a glutaraldehído cuando se implanta dentro de la vasculatura. Los riesgos aumentan cuando se implantan grandes cantidades de tejido tratado con glutaraldehído (p. ej., varios parches grandes) o en pacientes con menos masa. Deben sopesarse los beneficios del uso del parche biológico XenoSure ante el posible riesgo de efectos toxicológicos.
4. Los estudios realizados con pericardio bovino han mostrado calcificación y signos histológicos de deterioro como reacción adversa. Estos hallazgos incluyen fagocitosis con infiltrado inflamatorio crónico acompañante en la superficie de contacto entre el pericardio bovino y

- el tejido huésped circundante con degradación focal del colágeno del implante acorde con una reacción de injerto contra huésped.
- El pericardio bovino utilizado para la oclusión pericárdica se ha asociado con reacciones inflamatorias y adherencias del pericardio del parche al corazón. Las adherencias pericárdicas pueden aumentar la dificultad de repetir una estereotomía.

#### **Modo de suministro**

Se suministra un Parche Biológico XenoSure estéril y apirógeno en un envase precintado; NO LO REESTERILICE. El parche se conserva en una solución salina con tampón de fosfato estéril al 0,2% de glutaraldehído. La esterilidad está garantizada si el envase se mantiene cerrado, y el precinto permanece intacto. Las partes no utilizadas deberán considerarse como no estériles y deberán desecharse.

#### **Instrucciones de uso**

Elija el modelo de Parche Biológico XenoSure que resulte más apropiado para el tipo de intervención que se vaya a efectuar. El Parche Biológico XenoSure puede cortarse al tamaño adecuado para cada intervención específica. El Parche Biológico XenoSure es para UN SOLO USO.

#### **Preparación del parche**

Los guantes quirúrgicos deberán lavarse a fondo para eliminar cualquier residuo de polvo antes de manipular el Parche Biológico XenoSure. Examine la información de la etiqueta del recipiente para comprobar que ha seleccionado el tamaño adecuado de Parche Biológico XenoSure. Inspeccione exhaustivamente todo el envase y el precinto de seguridad para comprobar que no esté dañado.

**NO USE EL PARCHE BIOLOGICO XENOSURE SI EL RECIPIENTE ESTÁ DAÑADO O SI EL PRECINTO ESTÁ ROTO.** No deseche el producto. Póngase en contacto con su proveedor para obtener más información.

#### **Procedimiento de enjuague**

Debe seguirse el procedimiento de aclarado adecuado, según la tabla adjunta, para reducir la exposición de los pacientes al glutaraldehído residual. Si se usan varios parches, aclárelos por separado con suero salino estéril nuevo.

Retire el precinto exterior de plástico del precinto de seguridad y desenrosque el tapón del recipiente. El contenido del recipiente es estéril y debe manipularse de forma aseptica para evitar su contaminación. El exterior del recipiente no está estéril y no debe pasar al campo estéril.

Extraiga el Parche Biológico XenoSure del recipiente sujetando los extremos con unas pinzas estériles y atraumáticas. Una vez extraído del envase, sumérja el Parche Biológico XenoSure en suero salino estéril. Utilizando las mismas pinzas, agite suavemente el Parche Biológico XenoSure en la cubeta. Deje el Parche Biológico XenoSure en la cubeta de lavado hasta que el cirujano lo necesite. Queda a criterio del cirujano que la solución de lavado contenga bacitracina (500 U/ml) o cefalexina (10 mg/ml), dado que las pruebas han demostrado que el material de parche pericárdico bovino XenoSure® no se ve afectado de forma negativa por el tratamiento con dichos antibióticos. Los efectos de otros antibióticos, o el efecto a largo plazo de estos en el material de parche pericárdico bovino XenoSure®, no se ha probado. Utilice los antibióticos solo como lo indican los fabricantes de los mismos.

Modelo	Tamaño (cm)	Procedimiento de enjuague
0.6P8	0.6x8	500 ml durante 2 minutos como mínimo
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml durante 3 minutos como mínimo
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### **Procedimiento de enjuague del parche personalizado**

Longitud del parche (cm) x ancho del parche (cm) = Superficie del parche (cm<sup>2</sup>)

Inferior o igual a 37,5 cm<sup>2</sup>:

Si el parche tiene una superficie de menos de 37,5 cm<sup>2</sup>, el parche requiere un tiempo de lavado de 2 minutos en 500 ml de suero salino.

Más de 37,5 cm<sup>2</sup>:

Si el parche tiene un área superior a 37,5 cm<sup>2</sup> o inferior o igual a 300 cm<sup>2</sup>, el parche requiere un tiempo de aclarado de 3 minutos en 1000 ml de solución salina.

*Nota: la superficie del parche se calcula basándose en un lado del parche. Este cálculo se ha formulado ex profeso. Siga las instrucciones.*

#### **Implantación**

Corte y/o recorte el Parche Biológico XenoSure según la forma deseada. Todo el Parche Biológico XenoSure que sobre deberá ser tratado como un residuo biológico y deberá eliminarse de acuerdo con el procedimiento del hospital.

Durante su colocación, irrigue frecuentemente el Parche Biológico XenoSure con suero salino fisiológico estéril para evitar que se seque. Examine visualmente ambos lados del parche biológico XenoSure®. Si uno de los lados parece tener una superficie más suave, colóquelo orientado hacia el torrente sanguíneo.

#### **Técnica quirúrgica**

Queda fuera del ámbito de estas Instrucciones de uso indicar al cirujano las instrucciones específicas para las distintas técnicas de reparación. LeMaitre Vascular, Inc. presupone que todo cirujano que realice las intervenciones antes citadas ha recibido la formación necesaria y está familiarizado con las publicaciones científicas al respecto.

#### **Experiencia clínica**

Los parches pericárdicos bovinos se han utilizado con éxito en intervenciones de reparación intracardíaca durante los últimos 25 años con excelentes resultados clínicos. Los datos publicados al respecto pueden encontrarse en publicaciones médicas.

Actualmente, se desconoce la duración a largo plazo del tejido pericárdico bovino una vez fijado. Las ventajas clínicas de usar este material, además de sus características ya conocidas, deberán ser sopesadas frente a la duración actualmente indeterminada a largo plazo.

#### **Manipulación y eliminación seguras**

Si se producen incidencias médicas graves mientras se utiliza este dispositivo médico, los usuarios deben notificarlas a LeMaitre Vascular y a la autoridad competente del país donde se encuentre el usuario. Este producto no contiene objetos punzantes, metales pesados ni radioisótopos, y no es infeccioso ni patógeno. No existen requisitos especiales evidentes para la eliminación. Revise la normativa local para consultar la eliminación correcta.

Elimine la solución de almacenamiento conforme a la normativa local y federal. No debe desechar la solución en sistemas sépticos. Si no existen

restrictiones de eliminación, puede diluir la solución y eliminarla en un sistema de desagüe sanitario. Para obtener información adicional, consulte: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

**Empaque y envío de XenoSure explantados:**  
*La devolución del envío a LeMaitre Vascular depende de 3 cuestiones cruciales:*

1. ¿Se obtiene el explante de un paciente con una afección patogénica conocida o supuesta en el momento del explante?
2. ¿Se obtiene el explante de un paciente con un historial de tratamiento conocido que incluye radionúclidos terapéuticos en los últimos 6 meses?
3. ¿El médico ha obtenido el consentimiento del paciente para devolver la muestra al fabricante para investigación?

En caso de que la respuesta a la pregunta 1 o 2 sea afirmativa, LeMaitre Vascular no ofrece orientación adecuada para el envío. NO DEBE DEVOLVER ESTOS EXPLANTES A LEMAITRE VASCULAR BAJO NINGÚN CONCEPTO. En estos casos debe desechar el explante conforme a la normativa local.

**Para explantes que no presentan peligro patogénico ni radiológico, siga estos pasos:**

**Antes del explante:**

1. Si es posible, realice una TC o ecografía del dispositivo para documentar la permeabilidad.
2. LeMaitre Vascular puede aceptar información clínica de pacientes anónimos. LeMaitre Vascular solicita información como:
  - a) El diagnóstico original que dio como resultado el uso del implante.
  - b) La historia clínica del paciente relevante para el implante, como el hospital o clínica donde se implantó el dispositivo.
  - c) La experiencia del paciente con el implante antes de extraerlo.
  - d) El hospital o clínica donde se realizó el explante y la fecha de extracción.

**Explante:**

1. Los parches XenoSure explantados deben transferirse directamente a un contenedor sellable que contenga una solución alcalina amortiguada de glutaraldehído al 2 % o formaldehído al 4 % antes del envío.
2. La limpieza de los parches explantados debe ser mínima, si fuera necesaria. No debe utilizar la digestión proteolítica bajo ningún concepto.
3. No debe descontaminar los explantes XenoSure bajo ningún concepto. NO esterilice en autoclave la muestra ni use gas de óxido de etileno para descontaminar.

**Envase:**

1. Debe sellar y envasar los explantes de forma que se minimice la posibilidad de rotura, contaminación del entorno o exposición a los que manipulen dichos envases durante el tránsito. Debe seleccionar un material que sea absorbente y amortiguador para aislar el contenedor sellable dentro del envase secundario. A continuación debe empaquetar el envase primario y secundario dentro de otro paquete externo.
2. Debe etiquetar los envases primarios sellados que contienen los explantes con un símbolo de peligro biológico ISO 7000-0659. Debe adherir el mismo símbolo al envase secundario y al envase exterior. El envase exterior también debe llevar la etiqueta con el Nombre, Dirección y Número de teléfono del remitente, y la frase "Si descubre daños o fugas, debe aislar el envase y notificarlo al remitente".
3. Los envases preparados de la forma mencionada pueden enviarse a:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803, USA

**Garantía limitada del producto; Límite de garantía**

LeMaitre Vascular, Inc. garantiza que se ha puesto un cuidado razonable en la fabricación de este dispositivo. Salvo que se haya dispuesto así en el presente documento LEMAITRE VASCULAR (SEGÚN SE UTILIZA EN ESTA SECCIÓN, DICHO TÉRMINO INCLUYE A LEMAITRE VASCULAR, INC., SUS FILIALES

Y SUS RESPECTIVOS EMPLEADOS, DIRECTORES, SUPERVISORES, GERENTES Y REPRESENTANTES) NO DA NINGUNA GARANTÍA EXPRESA O IMPLÍCITA EN RELACIÓN CON ESTE DISPOSITIVO, YA SEA A PARTIR DE LA APLICACIÓN DE LA LEY O DE CUALQUIER OTRA MANERA (INCLUIDA, PERO SIN LIMITARSE A ELLA, CUALQUIER GARANTÍA DE COMERCIALIZACIÓN O IDONEIDAD IMPLÍCITA PARA UN OBJETIVO CONCRETO) Y POR EL PRESENTE DOCUMENTO RENUNCIA A LA RESPONSABILIDAD DE LA MISMA. LeMaitre Vascular no hace manifestación alguna en relación con la idoneidad para un tratamiento en concreto en el que se utilice este dispositivo, cuya determinación es responsabilidad única del comprador. Esta garantía limitada no se aplica en la medida en que se produzca algún abuso, uso indebidamente o almacenamiento incorrecto de este dispositivo por parte del comprador o de cualquier tercero. El único resarcimiento por el incumplimiento de esta garantía limitada será la sustitución del dispositivo o el reembolso del precio de compra del mismo (como única opción de LeMaitre Vascular) después de que el comprador haya devuelto el dispositivo a LeMaitre Vascular. Esta garantía terminará con la fecha de caducidad de este dispositivo.

EN NINGÚN CASO, LEMAITRE VASCULAR DEBERÁ RESPONDER DE NINGÚN DAÑO DIRECTO, INDIRECTO, CONSECUENCIAL, ESPECIAL, PUNITIVO O EJEMPLAR. EN NINGÚN CASO, LA RESPONSABILIDAD GLOBAL DE LEMAITRE VASCULAR EN RELACIÓN CON ESTE DISPOSITIVO, INDEPENDIENTEMENTE DE SU ORIGEN, BAJO CUALQUIER TEORÍA DE RESPONSABILIDAD YA SEA CONTRACTUAL, EXTRAContractUAL, RESPONSABILIDAD ESTRÍCTA O DE CUALQUIER OTRO TIPO, EXCEDERÁ LA CANTIDAD DE MIL (1.000 USD) DÓLARES ESTADOUNIDENSES, INDEPENDIENTEMENTE DE SI LEMAITRE VASCULAR HA SIDO ADVERTIDA DE LA POSIBILIDAD DE DICHA PÉRDIDA Y A PESAR DEL FALLO DEL OBJETIVO FUNDAMENTAL DE CUALQUIER RESARCIMIENTO. ESTAS LIMITACIONES SE APLEAN A CUALQUIER RECLAMACIÓN DE TERCEROS.

Para información del paciente, la última página de estas Instrucciones de uso incluye una revisión de la fecha de emisión de las mismas. Si han transcurrido veinticuatro (24) meses entre dicha fecha y el uso del producto, el usuario debe ponerse en contacto con LeMaitre Vascular para comprobar si se dispone de información adicional sobre el producto.

## **Penso Biológico XenoSure®**

(Números de modelo 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Penso pericárdico bovino processado

Instruções de utilização - Português

**STERILE A** 

### **Armazenamento**

O Penso Biológico XenoSure® deve ser armazenado acima de 0°C (32°F). Evitar locais onde possam ocorrer flutuações de temperaturas extremas como, por exemplo, próximo de canalizações de vapor ou água quente, condutas de ar condicionado ou sob luz solar direta. SEM NECESSIDADE DE REFRIGERAÇÃO. O CONGELAMENTO DANIFICARÁ ACENTUADAMENTE O PENSO BIOLOGICO XENOSURE, TORNANDO-O INADEQUADO PARA SER UTILIZADO.

### **Descrição do dispositivo**

O Penso Biológico XenoSure é composto por um pedaço de tecido pericárdico bovino selecionado para defeitos tecidulares menores. O tecido é tratado com um processo de glutaraldeído que interliga as fibras de colagénio e minimiza a antigenicidade. O Penso Biológico XenoSure é esterilizado quimicamente por meio de líquido e embalado num frasco de plástico contendo uma solução de conservação estéril à base de glutaraldeído. O Penso Biológico XenoSure foi concebido para reparar os órgãos naturais do organismo.

Os Pensos Biológicos XenoSure estão disponíveis nos seguintes tamanhos:

Modelo	Tamanho (cm)	Modelo	Tamanho (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

### **Indicações de utilização**

O Enxerto Biológico XenoSure destina-se a ser utilizado como material de enxerto cirúrgico para a reconstrução e reparação cardíaca e vascular, reparação de deficiências de tecido mole, reforço da linha de sutura durante procedimentos cirúrgicos gerais e fecho da dura mater durante a neurocirurgia. A indicação para "fechar a dura-máter durante neurocirurgias" não é aprovada pelas autoridades francesas na República Francesa.

### **Contra-indicações**

Nenhuma conhecida.

### **Complicações Potenciais**

- Reestenose
- Formação de pseudoaneurisma
- Infecção
- Trombose
- Calcificação
- Fibrose
- Oclusão vascular
- Ruptura do enxerto
- Dilatação
- Enfarre do miocárdio
- Hemorragia
- Fuga de líquido cefalorraquídiano
- AVC
- Morte
- Meningite

### **Avisos**

As principais complicações registadas para o tecido pericárdico bovino são fibrose e infecção. Estas complicações foram observadas numa pequena minoria de pacientes após a implantação do tecido pericárdico bovino.

### **Precauções**

Todas as pessoas responsáveis pelo manuseamento e preparação do Penso Biológico XenoSure têm de ter o máximo de cuidado para evitar danificar o tecido do Penso Biológico XenoSure.

- APENAS PARA UMA ÚNICA UTILIZAÇÃO. Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. NÃO reutilizar o dispositivo. Apenas para uma única utilização! A reutilização, reprocessamento e/ou reesterilização do dispositivo e/ou a falha deste poderá causar lesões, doença ou morte do paciente. Não reutilizar o dispositivo. Apenas para uma utilização. Quaisquer pedaços não utilizados do Penso Biológico XenoSure têm de ser eliminados. Tenha em atenção a data "Utilizar até" do produto.
- INSPECCIONE se a embalagem esterilizada está devidamente selada antes de abrir. Se o selo estiver quebrado, o conteúdo poderá não estar esterilizado e provocar infecções no paciente. NÃO UTILIZAR. Não deixar fora o produto. Contacte o seu distribuidor para mais instruções.
- NÃO expor o dispositivo a temperaturas inferiores a 0°C (32°F). O CONGELAMENTO DANIFICARÁ ACENTUADAMENTE O PENSO BIOLOGICO XENOSURE, TORNANDO-O INADEQUADO PARA SER UTILIZADO. NÃO ARMAZENAR EM CONDIÇÕES DE REFRIGERAÇÃO.
- ENXAGUE o dispositivo de acordo com a secção "PROCEDIMENTO DE ENXAGUAMENTO" deste folheto antes de usar. A solução de conservação do Penso Biológico XenoSure contém glutaraldeído e poderá provocar irritações na pele, olhos, nariz e garganta. NÃO RESPIRAR O VAPOR DA SOLUÇÃO DE CONSERVAÇÃO. Evitar o contacto prolongado com a pele e lavar imediatamente a área com água. Em caso de contacto com os olhos, procurar imediatamente assistência médica. A solução de conservação química líquida deve ser eliminada de acordo com o procedimento do hospital.
- NÃO manusear o Penso Biológico XenoSure com instrumentos traumáticos. Estes poderão danificar o dispositivo.
- NÃO utilizar nenhum Penso Biológico XenoSure que tenha sido danificado. A integridade do dispositivo poderá ficar comprometida.
- NÃO tentar reparar o Penso Biológico XenoSure. Se ocorrerem danos no Penso Biológico XenoSure antes da implantação, substitua-o.
- NÃO reesterilizar. As secções não utilizadas devem ser consideradas não estéreis e deverão ser eliminadas.
- NÃO expor o Penso Biológico XenoSure a vapor, óxido de etileno, esterilização química ou por radiação (raios gama/féixes de elétrões). Isso poderá causar danos!
- NÃO usar agulhas de corte de suturas nem suturas armadas de ponta cortante. Estas poderão danificar o dispositivo.
- NÃO deixar que o tecido do penso seque durante o manuseamento.
- NÃO usar se o dispositivo tiver ultrapassado a data de validade.

### **Efeitos adversos**

O Penso Biológico XenoSure foi concebido para reparar os órgãos naturais do organismo. O funcionamento impróprio de um Penso Biológico XenoSure implantado produz sintomas idênticos aos que decorrem de deficiências no órgão natural. É da responsabilidade do cirurgião que efectua o implante informar o paciente sobre os sintomas que revelem funcionamento inadequado do Penso Biológico XenoSure.

1. Bloqueio cardíaco total e bloqueio do ramo direito são as complicações conhecidas registadas para procedimentos que envolvam a reparação cardíaca perto de ramos de condução A-V.
2. O tecido tratado com glutaraldeído poderá ser sujeito a ataque posterior por parte do sistema imunitário, com a subsequente deterioração do tecido. Os benefícios da utilização do Penso Biológico XenoSure têm de ser avaliados tendo em conta os possíveis riscos de deterioração tardia dos tecidos.
3. O glutaraldeído residual apresenta um risco de efeitos toxicológicos. Realizar o procedimento de lavagem apropriado conforme listado nas IFU reduz o glutaraldeído residual no enxerto biológico até um nível aceitável e, portanto, reduz significativamente o risco de efeitos toxicológicos agudos. À revisão da literatura publicada não resultou num limite seguro estabelecido para a exposição ao glutaraldeído quando implantado dentro da vasculatura. Os riscos aumentam quando se implantam grandes quantidades de tecido tratado com glutaraldeído (por exemplo, vários enxertos biológicos grandes) ou em pacientes com menos massa. As vantagens da utilização do Enxerto Biológico XenoSure devem ser ponderadas relativamente à possibilidade de risco de efeitos toxicológicos.
4. Os estudos animais com pericárdio bovino indicaram calcificação e sinais histológicos de deterioração como reacção adversa. Os resultados incluem fagocitose acompanhada por inflamação inflamatória crónica na interface entre o pericárdio bovino e o tecido anfítrião que o rodeia,

- com degradação focal do colagénio do implante consistente com uma reacção anfítrião vs. enxerto.
5. O pericárdio bovino usado para encerramento pericárdico foi associado a reacções inflamatórias epicárdicas e aderências do penso ao coração. As aderências pericárdicas poderão aumentar a dificuldade da esternotomia repetida.

#### **Apresentação**

É fornecido um Penso Biológico XenoSure estéril e não pirogénico num recipiente selado; NÃO REESTERILIZAR. O penso é conservado numa solução salina com tampão fosfato contendo glutaraldeído a 0,2%. A esterilidade está assegurada se a embalagem não for aberta e se o selo não for danificado. As secções não utilizadas devem ser consideradas não estéreis e, consequentemente, eliminadas.

#### **Instruções de utilização**

Escolha o modelo de Penso Biológico XenoSure adequado ao tipo de procedimento a ser executado. O Penso Biológico XenoSure pode ser cortado para um tamanho adequado para uma reparação específica. O Penso Biológico XenoSure destina-se a UMA ÚNICA UTILIZAÇÃO.

#### **Preparação do penso**

As luvas cirúrgicas têm de ser cuidadosamente lavadas para remover todos os resíduos de pó antes de manusear o Penso Biológico XenoSure. Examine a informação contida na etiqueta do frasco para verificar se foi seleccionado o Penso Biológico XenoSure de tamanho correcto. Insccione cuidadosamente todo o recipiente e verifique se o selo inviolável não está danificado.

**NÃO USAR O PENSO BIOLÓGICO XENOSURE SE O FRASCO ESTIVER DANIFICADO OU SE O SELO ESTIVER QUEBRADO.** Não deitar fora o produto. Contacte o seu distribuidor para obter mais instruções.

#### **Procedimento de enxaguamento**

Deve-se seguir o procedimento de lavagem apropriado, de acordo com a tabela anexa, para reduzir a exposição dos pacientes ao glutaraldeído residual. Lave vários exertos biológicos separadamente com nova solução salina estéril. Retire o selo de plástico inviolável exterior e desenrosque a tampa do frasco. O conteúdo do frasco está esterilizado e tem de ser manuseado assepticamente para prevenir contaminações. O exterior do frasco não é estéril e não pode entrar no campo esterilizado.

Retire o Penso Biológico XenoSure do frasco, segurando pelos cantos por meio de pinças não traumáticas esterilizadas. Quando retirado do recipiente, submergir o Penso Biológico XenoSure na solução salina estéril. Usando as mesmas pinças, agitar gentilmente o Penso Biológico XenoSure na bacia. Deixar o Penso Biológico XenoSure permanecer na bacia de enxaguamento até que o cirurgião necessite dele. Ao critério do cirurgião, a solução de enxaguamento pode conter bacitracina (500 U/mL) ou cefalexina (10 mg/mL), uma vez que os testes mostraram que o material de enxerto do pericárdio bovino XenoSure® não é adversamente afetado pelo tratamento com esses antibióticos. Os efeitos de outros antibióticos ou os efeitos a longo prazo destes antibióticos sobre o material de enxerto do pericárdio bovino XenoSure® não foram testados. Use antibióticos apenas como indicado pelo fabricante de antibióticos.

Modelo	Tamanho (cm)	Procedimento de enxaguamento
0.6P8	0.6x8	500 ml durante 2 minutos no mínimo
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml durante 3 no mínimo
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### **Procedimento de enxaguamento de pensos adaptados**

Comprimento do penso (cm) x largura do penso (cm) = área do penso ( $\text{cm}^2$ )  
Menor ou igual a 37,5  $\text{cm}^2$ :

Se o penso tiver uma área inferior a 37,5  $\text{cm}^2$ , o penso requer um tempo de enxaguamento de 2 minutos em 500 ml de solução salina.

Superior a 37,5  $\text{cm}^2$ :

Se a área do enxerto for superior a 37,5  $\text{cm}^2$  e igual ou inferior a 300  $\text{cm}^2$ , é necessário um tempo de lavagem de 3 minutos em 1000 ml de solução salina.

*Nota: A área do penso baseia-se num dos lados do penso. O cálculo foi formulado intencionalmente. Siga as instruções.*

#### **Implantação**

Corte e/ou apare o Penso Biológico XenoSure até que fique com a forma desejada. Qualquer material do Penso Biológico XenoSure em excesso deve ser tratado como resíduo biológico e eliminado de acordo com os procedimentos de hospital.

Durante a implantação, irrigue o Penso Biológico XenoSure frequentemente com solução salina fisiológica estéril para evitar que seque. Examine visualmente ambos os lados do Enxerto Biológico XenoSure®. Se um lado parecer mais suave, implante a superfície mais suave para que fique de frente para o fluxo sanguíneo.

#### **Técnica cirúrgica**

Está fora do âmbito destas Instruções de Utilização fornecer ao cirurgião instruções sobre procedimentos de reparação específicos. A LeMaitre Vascular, Inc. assume que qualquer cirurgião que execute as operações acima recebe formação adequada e está devidamente familiarizado com a literatura científica pertinente.

#### **Experiência clínica**

Os pensos pericárdicos bovinos foram usados com sucesso em procedimentos de reparação intra-cardíacos nos últimos 25 anos com excelentes resultados clínicos. Os dados publicados sobre essa utilização podem ser encontrados em literatura médica. Presentemente, a duração a longo prazo de tecidos pericárdicos bovinos implantados é desconhecida. As vantagens clínicas da utilização deste material e as suas características conhecidas têm de ser tidas em consideração comparativamente com a duração a longo prazo actualmente desconhecida.

#### **Manuseamento e eliminação seguros**

Caso ocorram incidentes médicos durante a utilização deste dispositivo médico, os utilizadores devem notificar a LeMaitre Vascular e a autoridade competente do país onde o utilizador reside. Este produto não contém objetos cortantes, metais pesados ou radioisótopos e não é infecioso nem patogénico. Não existem quaisquer requisitos especiais de eliminação. Consulte os regulamentos locais para verificar como deverá ser feita a eliminação apropriada.

Elimine a solução de conservação em conformidade com os regulamentos locais e federais. A solução não deve ser eliminada utilizando sistemas sépticos. Caso não existam restrições de eliminação,

a solução pode ser diluída e eliminada num sistema de esgotos sanitários. Para obter mais informações, consulte <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>.

**Embalagem e expedição de XenoSure explantados:**  
A devolução da remessa para a LeMaitre Vascular depende de 3 questões cruciais:

1. O explante é proveniente de um doente com uma condição patogénica conhecida ou presumida no momento do explante?
  2. O explante é proveniente de um doente com historial de tratamento conhecido que envolve radionuclídeos terapêuticos nos 6 meses anteriores?
  3. O médico obteve o consentimento do doente para proceder à devolução da amostra ao fabricante para fins de investigação?
- Na eventualidade de a resposta à questão 1 ou 2 ser afirmativa, a LeMaitre Vascular não disponibiliza orientação adequada para a expedição. ESTES EXPLANTES NÃO DEVEM SÉR DEVOLVIDOS À LEMAITRE VASCULAR SOB NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA. Nestes casos, o explante deve ser eliminado de acordo com os regulamentos locais.

**Para explantes que não representam riscos patogénicos ou radiológicos, siga as instruções que se seguem:**

**Pré-explantação:**

1. Se possível, realize um exame TC ou uma ultrassonografia do dispositivo para documentar a sua desobstrução.
2. A LeMaitre Vascular aceita informações clínicas com os dados pessoais do doente anonimizados. A LeMaitre Vascular solicita informações, incluindo:
  - a) O diagnóstico original que resultou na utilização do implante.
  - b) O historial clínico do doente relevante para o implante, incluindo o hospital ou centro clínico onde o dispositivo foi implantado.
  - c) A experiência do doente relativamente ao implante antes da sua utilização.
  - d) O hospital ou centro clínico no qual a explantação foi realizada e a data da recuperação.

**Explantação:**

1. Os enxertos XenoSure explantados devem ser diretamente transferidos para um recipiente selável com uma solução de glutaraldeído a 2% ou formaldeído a 4% com tampão alcalino antes da expedição.
2. A limpeza de enxertos explantados deve ser mínima, se necessário. A digestão proteolítica não deve ser utilizada em circunstância alguma.
3. Os explantes XenoSure não devem ser descontaminados em circunstância alguma. NÃO submeta a amostra a autoclavagem nem utilize gás de óxido de etileno para descontaminar.

**Embalagem:**

1. Os explantes devem ser selados e embalados de modo a minimizar o potencial de quebra, contaminação do ambiente ou exposição aos trabalhadores que manuseiam estas embalagens durante o transporte. Deve ser selecionado material absorvente e amortecedor para o isolamento do recipiente selável dentro da embalagem secundária. A embalagem primária e secundária devem ser então embaladas dentro de uma embalagem exterior.
2. Os explantes em embalagens primárias seladas devem ser etiquetados com um símbolo de risco biológico de acordo com a norma ISO 7000-0659. O mesmo símbolo deve ser afixado à embalagem secundária e à embalagem exterior. A embalagem exterior deve ser igualmente identificada com o nome, o endereço e o número de telefone do remetente e com a declaração "Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified" (Caso sejam detetados danos ou fugas, a embalagem deve ser isolada e o remetente notificado).
3. As embalagens preparadas deste modo podem ser expedidas para:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Garantia limitada do produto; Limite de reparações**

A LeMaitre Vascular, Inc. garante que são enviados cuidados razoáveis no fabrico deste dispositivo. Excepto quando explicitamente indicado neste folheto, A LEMAITRE VASCULAR (TAL COMO USADO NESTA SEÇÃO, ESSE TERMO INCLUI A LEMAITRE VASCULAR, INC., AS SUAS AFILIADAS E RESPECTIVOS FUNCIONÁRIOS, REPRESENTANTES, DIRECTORES, GERENTES E AGENTES) NÃO DÁ QUALQUER GARANTIA EXPRESSA OU IMPLÍCITA RELATIVAMENTE A ESTE DISPOSITIVO, QUER DECORRENTE DA APLICAÇÃO DA LEI OU OUTRA (INCLUINDO, SEM LIMITAÇÃO, QUALQUER GARANTIA IMPLÍCITA DE COMERCIALIZAÇÃO OU ADEQUAÇÃO A DETERMINADA FINALIDADE) E RECUSA POR ESTE MEIO A MESMA. A LeMaitre Vascular não fornece qualquer garantia quanto à adequabilidade a qualquer tratamento particular em que este dispositivo seja utilizado, cuja determinação é da exclusiva responsabilidade do comprador. Esta garantia limitada não se aplica em situações de abuso, utilização indevida ou armazenamento inadequado deste dispositivo pelo comprador ou terceiros. A única resolução para a quebra desta garantia limitada será a substituição do dispositivo ou a devolução do valor de compra deste (sob exclusiva decisão da LeMaitre Vascular) mediante devolução do dispositivo à LeMaitre Vascular pelo comprador. Esta garantia terminará na data de validade do dispositivo.

EM CASO ALGUM SERÁ A LEMAITRE VASCULAR RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS DIRECTOS, INDIRECTOS, CONSEQUENCIAIS, ESPECIAIS, PUNITIVOS OU EXEMPLARES. EM CASO ALGUM PODERÁ A RESPONSABILIDADE AGREGADA DA LEMAITRE VASCULAR RELATIVAMENTE A ESTE DISPOSITIVO, QUALQUER QUE SEJA O SEU MOTIVO, MEDIANTE QUALQUER TEORIA DE RESPONSABILIDADE, SEJA POR CONTRATO, ACTO ILÍCITO, RESPONSABILIDADE ESTRITA OU OUTRA, EXCEDER MIL DÓLARES (US\$ 1,000), INDEPENDENTEMENTE DE A LEMAITRE VASCULAR TER SIDO AVISADA DA POSSIBILIDADE DE TAIS PERDAS E INDEPENDENTEMENTE DO FRACASSO DA FINALIDADE ESSENCIAL DE QUALQUER SOLUÇÃO. ESTAS LIMITAÇÕES APLICAM-SE A TODAS AS RECLAMAÇÕES DE TERCEIROS.

Esta incluiu a data de revisão ou de publicação destas instruções na contracapa destas Instruções de Utilização para informação do utilizador. Se já tiverem passado vinte e quatro (24) meses desde esta data e da utilização do produto, o utilizador deverá contactar a LeMaitre Vascular para saber se estão disponíveis outras informações sobre o produto.

## XenoSure® Biologisk Plaster

(Modelnumre 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Plaster af forarbejdet bovint perikardie  
Brugervejledning - Dansk

**STERILE A**  Rx only

### Opbevaring

XenoSure Biologisk Plaster skal opbevares ved en temperatur på over 0°C (32°F). Undgå steder, hvor der kan forekomme ekstreme temperaturudsving, for eksempel i nærheden af damp eller varmtvandsrør, klimaanlægskanaler eller i direkte sollys. NEDKØLING ER IKKE PÅKRAEVET. NEDFRYSNING VIL BESKADIGE XENOSURE BIOLOGISK PLASTER I ALVORLIG GRAD OG GØRE DET UEGNET TIL BRUG.

### Anordningsbeskrivelse

XenoSure Biologisk Plaster består af et stykke bovin perikardievæv, der er blevet valgt for minimale vævspletter. Vævet er behandlet med en glutaraldehydproces, som krydsbindet collagenfibrene og minimerer antigenicitet. XenoSure Biologisk Plaster er kemisk steriliseret i flydende form og pakket i en plastikbeholder med en steril glutaraldehydoplosning til opbevaring. XenoSure Biologisk Plaster er udviklet til at reparere kropens naturlige organer.

XenoSure Biologiske Plastre fås i følgende størrelser:

Model	Størrelse (cm)	Model	Størrelse (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

### Indikationer for brug

XenoSure biologisk patch er beregnet til brug som et kirurgisk patchmateriale til kardiel og vaskular reconstruktion og reparation, reparation af blodvævsdefekter, forstærkning at suturlinjer under generelle kirurgiske procedurer og at lukke dura mater under neurokirurgi.

Indikationen "luk dura mater under neurokirurgi" er ikke godkendt af myndighederne i Frankrig.

### Kontraindikationer

Ingen kendte.

### Potentielle komplikationer

- Restenose
- Dannelse af pseudoaneurisme
- Infektion
- Trombose
- Forkalkning
- Fibrose
- Karokklusion
- Bristet patch
- Dilatation
- Myokardieinfarkt
- Blødning
- Udsivning af rygmarvsvæske
- Slagtifælde
- Død
- Meningitis

### Advarsler

De primære komplikationer, der er blevet rapporteret for bovin perikardievæv er fibrose og infektion. Disse komplikationer er kun blevet observeret hos et fætal af patienter efter implantation af bovin perikardievæv.

### Forholdsregler

Alle personer med ansvar for håndtering og klargøring af det XenoSure Biologiske Plaster skal være yderst forsigtige for ikke at beskadige det XenoSure Biologiske Plastervæv.

- KUN TIL ENGÅNGSBRUG. Må ikke genanvendes, genforarbejdes eller resteriliseres. Anordningen MÅ IKKE bruges. Kun til engangsbrug!

Genanvendelse, genforarbejdning og/eller resterilisering af anordningen og/eller svigt, som kunne forvolde patienten skade, sygdom eller død. Alle ubrugte stykker XenoSure Biologisk Plaster skal kasseres. Læg mærke til udløbsdatoen.

- INSPIKER den forseglaede, sterile emballage inden åbning. Hvis forseglingen er brudt, vil indholdet muligvis ikke være steril og kan forvolde infektion hos patienten. MÅ IKKE BRUGES. Produktet må ikke kasseres. Kontakt din distributør for yderligere vejledning.
- Produktet må IKKE eksponeres for temperaturer under 0°C (32°F). NEDFRYSNING VIL BESKADIGE XENOSURE BIOLOGISK PLASTER I ALVORLIG GRAD OG GØRE DET UEGNET TIL BRUG. MÅ IKKE OPBEVARES PÅ KØL.
- SKYL anordningen i henhold til afsnittet "SKYLLERPROCEDURE" i denne brochure inden brug. Det XenoSure Biologiske Plasters opbevaringsoplosning indeholder glutaraldehyd og kan forårsage hud-, øje-, næse- og halsirritation. DAMPEN FRA OPBEVARINGSOPLOSNINGEN MÅ IKKE INDÅNDES. Undgå længere kontakt med huden, og skyld omgående området med vand. I tilfælde af kontakt med øjnene skal der omgående søges lægehjælp. Den flydende, kemiske opbevaringsoplosning bør kasseres i henhold til hospitalsproceduren.
- XenoSure Biologisk Plaster MÅ IKKE håndteres med traumatiske instrumenter. Dette kan beskadige anordningen.
- Der MÅ IKKE bruges XenoSure Biologiske Plaster, som er blevet beskadigede. Anordningens integritet kan blive kompromitteret.
- Forsøg IKKE på at reparere det XenoSure Biologiske Plaster. Skulle det XenoSure Biologiske Plaster blive beskadiget inden implantation, skal det udskiftes.
- MÅ IKKE resteriliseres. Ubrugte sektioner skal anses som ikke-sterile og kasseres.
- Det XenoSure Biologiske Plaster MÅ IKKE eksponeres for damp, ætylenoxid, kemisk eller strålebehandling (gamma-/elektronstråler). Det kan medføre skader!
- Der MÅ IKKE bruges skærende suturmåle eller armerede suturer udstyret med et skærepunkt. Dette kan beskadige anordningen.
- Lad IKKE plastyret udtrætte under håndtering.
- Anordningen MÅ IKKE bruges efter udløbsdatoen.

### Uønskede hændelser

XenoSure Biologisk Plaster er udviklet til at reparere kropens naturlige organer. Ukorrekt funktion af et planteret XenoSure Biologisk Plaster fremkalder symptomer, der er identiske med symptomer, der opstår fra mangler i det naturlige organ. Det er den planterende kirurgs ansvar at informere patienten om de symptomer, der angiver ukorrekt funktion af det XenoSure Biologiske Plaster.

1. Fuldstændig hjerte- og AV-blok er kendte komplikationer rapporteret for procedurer, der involverer kardial reparation tæt på AV-ledningsbundet.
2. Glutaraldehydbehandling væv kan blive utsat for en forsinket immunreaktion med efterfølgende vævsnedbrydning. Fordelen ved at bruge XenoSure Biologisk Plaster skal opvejes mod den eventuelle risiko for forsinket vævsnedbrydning.
3. Glutaraldehydrestre udgør en risiko for toksikologiske folgevirkninger. Gennemførelse af den relevante skylleprocedure som anført i brugsanvisningen reducerer glutaraldehydresterne på plasteret til et acceptabelt niveau og reducerer dermed risikoen for akutte toksikologiske folgevirkninger betydeligt. Gennemgang af publiceret litteratur har ikke resulteret i en fastsat, sikker grænse for glutaraldehydekspansion ved implantation i vaskulaturen. Risiciene øges ved implantation af store mængder glutaraldehydbehandlet væv (f.eks. flere store plastre) eller hos patienter med mindre kropsmasse. Fordelen ved brugen af biologisk XenoSure-plaster skal opvejes mod den mulige risiko for toksikologiske folgevirkninger.
4. Dyreforsøg med bovine perikardie har rapporteret om forkalkning og histologiske tegn på nedbrydning som en bivirkning. Konstateringer omfatter fagocytose med ledsgende kronisk, inflammatorisk infiltration på berøringsfladen mellem det bovine perikardie og det omkringliggende værvæv med fokal nedbrydning af implantattkollen, der stemmer overens med en vært-mod-transplantat-reaktion.
5. Bovin perikardie, der bruges til perikardielukning, er blevet knyttet til epikardiale, inflammatoriske reaktioner og plasterets klæbning til hjertet. Perikardielækning kan også komplikationsniveauet for gentagen sternotomi.

### Levering

Et XenoSure Biologisk Plaster leveres steril og ikke-pyrogen i en forseglet beholder. MÅ IKKE RESTERILISERES. Plasteret opbevares i en steril, fosfat-

bufferjusteret saltvandsoplosning, der indeholder 0,2 % glutaraldehyd. Sterilitet garanteres, hvis emballagen er våbnnet, og forseglingen er ubeskadiget. Ubrugte sektioner skal anses som ikke-sterile og kasseres.

#### **Brugsanvisning**

Vælg den XenoSure Biologiske Plastermodel, som er relevant for den slags procedure, der skal udføres. XenoSure Biologisk Plaster kan tilskærtes til den størrelse, der er relevant for en given reparation. XenoSure Biologisk Plaster er KUN TIL ENGANGSBRUG.

#### **Klargøring af plaster**

Kirurgiske handsker skal vaskes omhyggeligt for at fjerne alle pulverrester forud for håndtering af det XenoSure Biologiske Plaster.

Læs informationen på beholderens etiket for at bekrafte valget af den rigtige størrelse på det XenoSure Biologiske Plaster. Inspicér omhyggeligt hele beholderen og forseglingen, som tydeligt viser, hvis der er pillet ved den, for beskadigelse.

**DET XENOSURE BIOLIGISKE PLASTER MÅ IKKE BRUGES, HVIS BEHOLDEREN ER BESKADIGET, ELLER HVIS FORSEGLENGEN ER BRUDT.** Produktet må ikke kasseres. Kontakt din distributør for yderligere vejledning.

#### **Skylleprocedure**

Den relevante skylleprocedure i henhold til den vedlagte tabel skal overholdes for at reducere patienters eksponering for glutaraldehydrester. Skyl flere plastre separat med frisk, steril saltvandsoplosning.

Fjern den udvendige plastikforselning, som tydeligt viser, hvis der er pillet ved den, og skru beholderens låg af. Beholderens indhold er steril og skal håndteres aseptisk for at forhindre kontaminerings. Beholderens udvendige side er ikke steril og må ikke komme ind i det sterile felt.

Tag det XenoSure Biologiske Plaster ud af beholderen ved at tage fat i dets hjørner med en steril, atraumatisk tang.

Når først det tages ud af beholderen, skal det XenoSure Biologiske Plaster puttes i den sterile saltvandsoplosning. Med den samme tang skal det XenoSure Biologiske Plaster forsigtigt bevæges rundt i fadet. Lad det XenoSure Biologiske Plaster blive i skylefadet, indtil kirurgen skal bruge det. Hvil lægen skønner det fordelagtigt kan skylleopløsningen indeholde bacitracin (500 enheder pr ml) eller cefalexin (10 mg/ml), idet tests har påvist, at XenoSure® bovin, pericardialt plastermateriale ikke påvirkes negativt af behandling med disse antibiotika. Effekten af andre antibiotika, eller langtidseffekten disse antibiotika har på XenoSure® bovin, pericardialt plastermateriale er ikke blevet testet. Anvend kun antibiotika som indikeret af antibiotikaproducenten.

Model	Størrelse (cm)	Skylleprocedure
0.6P8	0.6x8	500 ml i mindst 2 minutter
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml i mindst 3 minutter
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### **Skylleprocedure til specialfremstillet plaster**

Plasterlængde (cm) x plasterbrede (cm) = plastrereal ( $\text{cm}^2$ )

Mindre end eller svarende til 37,5 cm<sup>2</sup>:

Hvis plasteret har et areal på mindre end 37,5 cm<sup>2</sup>, kræver plasteret en skylletid på 2 minutter i 500 ml saltvandsoplosning.

Større end 37,5 cm<sup>2</sup>:

Hvis patchen har et område, der er større end 37,5 cm<sup>2</sup> og mindre end eller lig 300 cm<sup>2</sup>, kræver patchen en skylletid på 3 minutter i 1000 ml saltvand.

Bemærk: Plasterarealet er baseret på én side af plasteret. Denne beregning er blevet formuleret bevidst. Følg vejledningen.

#### **Implantation**

Skaer og/eller klip det XenoSure Biologiske Plaster til den ønskede form.

Eventuelt overskydende XenoSure Biologisk Plastermateriale skal behandles som biologisk affald og kasseres i henhold til hospitalsproceduren.

Under implantation skal det XenoSure Biologiske Plaster væres renses hyppigt med steril, fysiologisk saltvandsoplosning for at forhindre udtorring.

Undersøg begge sider af XenoSure® biologisk plaster visuelt. Hvis den ene side virker glattere, skal den glatteste overfladeimplanteres, så den vender mod blodgennemstrømmingen.

#### **Kirurgisk teknik**

Det ligger uden for denne brugervejlednings område at vejlede kirurgen i specifikke reparationsteknikker. LeMaitre Vascular, Inc. formoder, at enhver kirurg, der udfører ovennævnte operationer, har modtaget tilstrækkelig undervisning og har grundigt kendskab til vigtig videnskabelig litteratur.

#### **Klinisk erfaring**

Bovine perikardieplastre er blevet anvendt med succes i intrakardiale reparationsprocedurer i de sidste 25 år med fremragende kliniske resultater. Offentliggjorte data omkring sådan anvendelse er at finde i lægeelig litteratur.

På nuværende tidspunkt er holdbarheden af fastgjort bovin perikardievæv på lang sigt ukendt. De kliniske fordele ved at bruge dette materiale sammen med dets kendte egenskaber skal opvejes mod dets holdbarhed på lang sigt, som ikke er fastlagt i øjeblikket.

#### **Sikker håndtering og bortskaffelse**

Hvis der skulle opstå alvorlige medicinske hændelser i forbindelse med brugen af dette medicinske udstyr, skal brugerne underrette både LeMaitre Vascular og de relevante myndigheder i det land, hvor brugeren befinder sig.

Dette produkt indeholder ingen skarpe og spidse genstande, tungmetaller eller radioaktive isotoper og er ikke smittefarligt eller sygdomsfremkaldende. Der er ingen særlige krav til bortskaffelse. Se de lokale bestemmelser for at sikre korrekt bortskaffelse. Se de

lokale bestemmelser for at sikre korrekt bortskaffelse. Opbevaringsoplosningen skal bortsaffes i henhold til lokale og nationale bestemmelser. Opløsningen må ikke bortsaffes via septiksystemer. Hvis der ikke er begrænsninger vedrørende bortskaffelse, kan oplosningen fortyndes og bortsaffes i et kloakaflob.

Læs mere her: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

**Emballage og forsendelse af eksplanterede XenoSure:**

Returnering af forsendelsen til LeMaitre Vascular afhænger af 3 afgørende spørgsmål:

1. Stammer det eksplanterede udstyr fra en patient med en kendt eller formodet patogen tilstand på tidspunktet for eksplantationen?
  2. Stammer det eksplanterede udstyr fra en patient med en anamnese, der involverer terapeutiske radionuklimer inden for de sidste 6 måneder?
  3. Har klinikeren indhentet samtykke fra patienten til den prøve, der skal returneres til producenten til forskningsformål?
- Hvis besvarelser af spørgsmål 1 eller 2 er bekræftende, yder LeMaitre Vascular ikke tilstrækkelig vejledning til forsendelse.
- DET EKSPANTEREDE UDSTYR MÅ UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER RETURNERES TIL LEMAITRE VASCULAR.** I disse tilfælde skal det eksplanterede udstyr bortskaffes i henhold til lokale bestemmelser.

**Til eksplanteret udstyr uden patogene eller radiologiske risici bedes du:****Inden eksplantation:**

1. Hvis det er muligt, udføres en CT- eller ultralyddsscanning af udstyret for at dokumentere dets åbenhed.
2. LeMaitre Vascular kan modtage kliniske oplysninger, der er patient-anonymiseret. LeMaitre Vascular anmoder om følgende oplysninger:
  - a) Den oprindelige diagnose, som gav anledning til brug af implantatet.
  - b) Patientens relevante anamnese i forhold til implantatet, herunder det hospital eller den klinik, hvor udstyret blev implanteret.
  - c) Patientens erfaring med implantatet inden fjernelsen af implantatet.
  - d) Det hospital eller den klinik, hvor eksplantationen blev udført, samt dato for eksplantationen.

**Eksplantation:**

1. Eksplanterede XenoSure-plastre skal straks lægges i en beholder, som kan lukkes og indeholder en oplosning med alkaliske bufferet 2 % glutaraldehyd eller 4 % formaldehyd før afsendelse.
2. Eventuel nødvendig rengøring af eksplanterede plastre bør være minimal. Proteolytisk digestion må under ingen omstændigheder bruges.
3. Eksplanterede XenoSure-plastre må under ingen omstændigheder steriliseres. Proven må IKKE autoklaveres, og der må IKKE bruges ethylenoxidgas til sterilisering.

**Emballage:**

1. Eksplanteret udstyr skal forsegles og emballeres på en måde, der minimerer risikoen for beskadigelse, forurening af miljøet eller eksponering af de personer, der håndterer sådan emballage under forsendelsen. Der skal vælges absorberende og støddæmpende materiale til isolering af beholderen, der skal kunne forsegles inden i den sekundære emballage. Primær og sekundær emballage skal være pakket i en ydre pakke.
2. Eksplanteret udstyr i lukkede primærbeholderne skal være mærket med et ISO 7000-0659 Biohazard-symbol. Samme symbol skal påsættes den sekundære emballage og den ydre emballage. Den ydre emballage skal også være forsynet med afsenderens navn, adresse og telefonnummer samt bemærkningen: "Ved registrering af skader eller utæthed skal pakken isoleres og afsenderen underrettes".
3. Pakker, der er klargjort som beskrevet ovenfor, kan sendes til:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Begrænset produktgaranti, begrænsning af retsmedler**

LeMaitre Vascular, Inc. garanterer, at der er udvist rimelig omhu under fremstillingen af denne anordning. Med undtagelse af, hvad der er udtrykkeligt fremsat heri, FREMSÆTTER LEMAITRE VASCULAR (SOM BRUGT I DÉTTE AFSNIT OMFAFTER SÁDANT UDTRYK LEMAITRE VASCULAR, INC., DERES DATTERSLSKABER OG DERES RESPEKTIVE MEDARBEJDERE, BESTYRELSESMEDLEMMER, LEDERE, DIREKTØRER OG REPRÆSENTANTER) INGEN UDTRYKKELIGE ELLER UNDERFORSTÅEDE GARANTIER MED HENSYN TIL DENNE ANORDNING, HVAD ENTEN DET OPSTÅR EFTER LOVEN ELLER PÅ ANDEN VIS (INKLUSIVE, UDEN BEGRÆNSNING, ENHVER UNDERFORSTÅET

GARANTI AF SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL) OG FRASIGER SIG HERMED DET SAMME. LeMaitre Vascular kommer ikke med nogen fremstilling vedrørende egnethed til en bestemt behandling, hvor denne anordning anvendes. Denne beslutning er udelukkende køberens ansvar. Denne begrænsede garanti gælder ikke, hvis køberen eller en tredjepart mishandler eller misbruger eller ikke opbevarer denne anordning korrekt. Den eneste misligholdelsesbeføjelse for denne begrænsede garanti skal være ombytning af, eller refundering af købsprisen på, denne anordning (ud fra LeMaitre Vasculars eget valg), efter køberen har returneret anordningen til LeMaitre Vascular. Denne garanti skal udløbe på denne anordnings udløbsdato.

UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER SKAL LEMAITRE VASCULAR VÆRE ANSVARLIG FOR NØGEN DIREKTE, INDIREKTE, RESULTERENDE, SPECIEL ELLER PONALT BEGRUNDDET ERSTATNING. UNDER INGEN OMSTÅNDIGHEDER VIL LEMAITRE VASCULARS SAMLEDE ANSVAR MED HENSYN TIL DENNE ANORDNING, UANSET ÅRSAG, UNDER ENHVER ANSVARSTEORI, HVAD ENTEN KONTRAKT, ERSTATNING, OBJEKTIVT ANSVAR ELLER ANDET, OVERSTIGE ET TUSINDE DOLLARS (US\$ 1.000). UANSET OM LEMAITRE VASCULAR ER BLEVET INFORMERET OM MULIGHEDEN FOR ET SÁDANT TAB OG DESJAGET MANGLENDE OPFYLDELSE AF RETSMIDLETS OBLIGATORISKE FORMÅL. DISSE BEGRÆNSNINGER GÄLDER FOR ALLE TREDJE PARTS ERSTATNINGSKRAV. En revisions- eller udstedelsesdato for denne vejledning fremgår på bagsiden af denne brugerveyledning til brugerens information. Hvis der er gået fireogtyve (24) måneder mellem denne dato og produktanvendelsen, bør brugeren kontakte LeMaitre Vascular for at finde ud af, om der findes yderligere produktinformationer.

**XenoSure® Biologisk lapp**

(modellnummer 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Lapp av bearbetat bovint pericardium  
Bruksanvisning - Svenska

**STERILE A**  Rx only

**Förvaring**

XenoSure® Biologisk lapp ska förvaras i över 0°C (32°F). Undvik platser där extrema temperaturvälvningar kan ske, till exempel nära ledningar för ånga eller varmvatten, luftkonditioneringskanaler eller i direkt solljus. KYLNING KRÄVS INTE. FRYSNING SKADAR XENOSURE BIOLOGISK LAPP ALLVARLIGT OCH GÖR DEN ONANVÄNDBAR.

**Beskrivning**

XenoSure Biologisk lapp består av bovin hjärtäcksäcksvävnad i ett stycke, utvält för att vara så felfri som möjligt. Vävnaden har bearbetats med glutaraldehyd vilket korslänkar kolagenfibrer och minimerar antigenicitet. XenoSure Biologisk lapp har steriliseras med flytande kemikalier och förpackats i en plastburk som innehåller en steril glutaraldehydsning för förvaring. XenoSure Biologisk lapp är avsett för reparation av kroppens egena organ. XenoSure Biologisk lapp finns i följande storlekar:

Typ	Storlek (cm)	Typ	Storlek (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Bruksanvisning**

XenoSure biologisk patch är avsedd för användning som ett kirurgiskt lappningsmaterial för kardiologisk och vaskulär rekonstruktion och reparation, reparation av mjukvävnader, förstärkning av suturunderlag under allmänna kirurgiska ingrepp och för att sluta dura mater vid neurokirurgi. Angivelsen "nära dura mater vid neurokirurgi" inte är godkänd av de franska myndigheterna i Republiken Frankrike.

**Kontraindikationer**

Inga kända.

**Potentiella komplikationer**

- Restenos
- Bildande av pseudoaneurysmer
- Infektion
- Trombos
- Artärförkalkning
- Fibros
- Kärlökclusion
- Patchruptur
- Dilatation
- Myokardiell infarkt
- Blödning
- Läckage av cerebrospinal vätska
- Stroke
- Dödsfall
- Hjärnhinneinflammation

**Varningar**

De komplikationer som huvudsakligen har rapporterats i samband med bovin hjärtäcksäcksvävnad är fibros och infektion. Dessa komplikationer har observerats endast hos en liten minoritet patienter efter implantation av bovin hjärtäcksäcksvävnad.

**Försiktighetsåtgärder**

Alla ansvariga för hantering och preparering av XenoSure Biologisk lapp måste iakta största försiktighet för att undvika att vävnaden som utgör XenoSure Biologisk lapp inte skadas.

- ENDAST FOR ENGANGSBRUK. Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Produkten får INTE återanvändas. Endast för engångsbruk. Återanvändning, ombearbetning och/eller omsterilisering av

produkten och/eller misslyckande som kan åsamka patienten skada, sjukdom eller död. Oanvända bitar av XenoSure Biologisk lapp måste kasseras. Observera produkterns "Använd före"-datum.

- GRANSKA den förslutna sterila förpackningen innan den öppnas. Om förslutningen är bruten kan innehållet vara icke-sterilt och orsaka infektion hos patienten. ANVÄND INTE. Kassera inte produkten. Kontakta distributören för instruktioner om hur man ska förvara.
- UTSÄTT INTE enheten för temperaturer under 0°C (32°F). FRYSNING SKADAR XENOSURE BIOLOGISK LAPP ALLVARLIGT OCH GÖR DEN ONANVÄNDBAR. FÖRVARA INTE PRODUKTEN KYLD.
- SKÖLJ produkten innan den används i enlighet med avsnittet "SKÖLNINGSPROCEDUR" i denna broschyr. Vätskan som XenoSure Biologisk lapp förvaras i innehåller glutaraldehyd och kan irritera hud, ögon, näsa och hals. ANDAS INTE IN ÅNGAN FRÅN FÖRVARINGSVÄTSKAN. Undvik längre hudkontakt och skölj omedelbart området med vatten. I händelse av kontakt med ögonen, uppsök genast läkare. Den flytande kemiska förvaringsvätskan ska deponeeras i enlighet med sjukhusets regler.
- Hantera INTE XenoSure Biologisk lapp med vassa eller spetsiga instrument. Det kan skada produkten.
- Använd INTE XenoSure Biologisk lapp som har skadats. Produktens säkerhet kan ha äventyrats.
- Försök INTE laga XenoSure Biologisk lapp. Om XenoSure Biologisk lapp skadas innan den implanteras, byt ut lappen mot en ny XenoSure Biologisk lapp.
- Omsterilisera INTE. Oanvända bitar ska anses vara icke-sterila och kasseras.
- Utsätt INTE XenoSure Biologisk lapp för ånga, etylenoxid, kemisk sterilisering eller strålningssterilisering (gamma/elektronstråle). Det kan orsaka skada!
- Använd INTE vassa, skärande suturnålar eller suturer med vass spets. Det kan skada produkten.
- Låt INTE lappen torka under hanteringen.
- Använd INTE produkten efter utgångsdatum.

**Oönskade effekter**

XenoSure Biologisk lapp är avsedd för reparation av kroppens egena organ. Felaktig funktion hos en implanterad XenoSure Biologisk lapp ger identiska symtom som de man får vid defekter hos det kroppsegna organet. Ansvar för att informera patienten om symtom som indikerar felaktig funktion av XenoSure Biologisk lapp vilar på den kirurg som utför implantationen.

1. Fullständigt hjärtablock och högergrenblock är kända komplikationer som rapporteras i samband med ingrepp som rör hjärtreparation nära AV-knutan.
2. Glutaraldehydbehandlad vävnad kan utsättas för sena angrepp från immunsystemet med efterföljande vävnadsförsämring. Fördelarna med att använda XenoSure Biologisk lapp måste vägas mot en tänkbar risk för sen vävnadsnedbrytning.
3. Rester av glutaraldehyd utgör en risk för toxikologiska effekter. Om de lämpliga skölningsprocedurer som anges i bruksanvisningen fullföljs, minskas resterna av glutaraldehyd på patches till en godtagbar nivå, och därfor reduceras risken för akuta toxikologiska effekter signifikant. En granskning av publicerad litteratur har inte lett till något fastställande av en säker gräns för glutaraldehydexponering vid implantation inom vaskulaturen. Riskerna ökar vid implantation av stora mängder glutaraldehydbehandlad vävnad (t.ex. flera stora patches) eller på patienter som väger mindre. Fördelarna med att använda XenoSure biologisk patch måste vägas mot de eventuella riskena för toxikologiska effekter.
4. Från djurstudier med bovint pericardium har kalciificering och histologiska tecken på nedbrytning rapporterats som en oönskad reaktion. Fynden inkluderar fagocytos med medföljande kronisk infektionsreaktion i epikardiet och sammanväxning av lappen till hjärtat. Perikardiska sammanväxningar kan försvara upprepad sternotomi.
5. Bovint pericardium som används för förslutning av perikardiet har förknippts med inflammatoriska reaktioner i epikardiet och sammanväxning av lappen till hjärtat. Perikardiska sammanväxningar kan försvara upprepad sternotomi.

**Hur produkten tillhandahålls**

En XenoSure Biologisk lapp tillhandahålls steril och icke-pyrogen i en förslutet förpackning. FÄR INTE OMSTERILISERAS. Lappen förvaras i steril fosfatbufferad koksaltlösning som innehåller 0,2% glutaraldehyd. Sterilitet garanteras om förpackningen är öppnad och förseglingen intakt. Oanvända bitar ska anses vara icke-sterila och kasseras.

## Bruksanvisning

Välj typ av XenoSure Biologisk lapp som lämpar sig för den procedur som ska genomföras. Storleken på XenoSure Biologisk lapp kan anpassas (skäras eller klippas) till den aktuella reparationen. XenoSure Biologisk lapp är endast avsedd för ENGÅNGSBRUK.

### Preparerar av lappen

Kirurghandskarna måste tvättas noggrant för att avlägsna alla rester av pudrar innan man hanterar XenoSure Biologisk lapp.

Se informationen på burkens etikett för att säkerställa att rätt storlek på XenoSure Biologisk lapp valts. Kontrollera noggrannhet behållaren och säkerhetsförseglingen så allt är intakt och utan defekter.

**ANVÄND INTE XENOSURE BIOLOGISK LAPP OM BURKEN ÄR SKADAD ELLER OM FÖRSEGLINGEN BRUTITS.** Kassera inte produkten. Kontakta distributören för instruktioner om hur man ska förfara.

### Sköljningsprocedur

Den lämpliga sköljningsproceduren, i bifogad tabell, måste följs för att reducera patientens exponering för rester av gluteraldehyd. Om flera patches används ska de sköljas var för sig i steril saltlösning.

Avlägsna den yttersta säkerhetsförseglingen av plast och skruva av locket. Burkens innehåll är sterilt och måste hanteras aseptiskt för att förhindra kontamination. Utidan av burken är inte steril och får inte placeras på det sterila området.

Tag ut XenoSure Biologisk lapp ur burken genom att fatta tag i dess hörn med trubbig peang.

När XenoSure Biologisk lapp tagits ur sin behållare ska den sänkas ned i steril koksaltlösning. Använd samma peang för att försiktigt fräsa XenoSure Biologisk lapp fram och tillbaka i skålén. Låt XenoSure Biologisk lapp ligga kvar i skålén till dess att kirurgen behöver den.

På kirurgens bedömning kan sköljlösningen innehålla bacitracin (500U/ml) eller cefalexin (10mg/ml), eftersom testen har visat att XenoSure® nötkreatur perikardial patchmaterialen inte påverkas negativt av behandlingen med dessa antibiotika. Effekterna av andra antibiotika eller de långsiktiga effekterna av dessa antibiotika på XenoSure® nötkreatur perikardial patchmaterial har inte testats. Använd endast antibiotika som antibiotikatillverkaren rekommenderar.

Typ	Storlek (cm)	Sköljningsprocedur
0.6P8	0.6x8	500 ml i minst 2 minuter
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	
8P14	8x14	1 000 ml i minst 3 minuter
10P16	10x16	

### Sköljningsprocedur för anpassade lappstorlekar

Lappens längd (cm) x lappens bredd (cm) = lappens yta ( $\text{cm}^2$ )

Mindre eller lika med  $37.5 \text{ cm}^2$ :

Om lappens yta är mindre än  $37.5 \text{ cm}^2$ , behöver lappen sköljas i 2 minuter 500 ml koksaltlösning.

Större än  $37.5 \text{ cm}^2$ :

Har patchen en yta som är större än  $37.5 \text{ cm}^2$  och mindre än  $300 \text{ cm}^2$  kräver patchen en sköljtid på 3 minuter i 1000 ml saltlösning.

*Obs: Lappytan baseras på en sida av lappen. Detta sätt att beräkna ytan är avsiktlig. Följ instruktionerna.*

### Implantation

Klipp och/eller trimma XenoSure Biologisk lapp till önskad form. All överflödig material från XenoSure Biologisk lapp ska hanteras som biologiskt

avfall och deponeras i enlighet med sjukhusets regler.

Medan implantationen pågår ska XenoSure Biologisk lapp bibehållas fuktigt med hjälp av koksaltlösning. Undersök visuellt båda sidorna av XenoSure® Biologic Patch. Om en sida ser slätare ut, implantera den slätare ytan så att den är vänd mot blodflödet.

### Kirurgisk teknik

Denna Bruksanvisning omfattar inte instruktioner till kirurgen för enskilda reparationsprocedurer. LeMaitre Vascular, Inc. förutsätter att varje kirurg som genomför ovanstående ingrepp har lämplig utbildning för detta och är väl insatt i den vetenskapliga litteratur som rör området.

### Klinisk erfarenhet

Lappar av bovin pericardium har använts framgångsrikt för intrakardiella reparationsprocedurer under de senaste 25 åren med utmärkta resultat. Publicerade data från denna användning står att finna i den medicinska litteraturen.

Vid denna tidpunkt är långtidshållbarheten hos fixerad bovin hjärtäsäckvävnad inte känd. De lokala fördelarna med att använda detta material samt dess kända egenskaper måste vägas mot den nuvarande icke-fastställda hållbarheten på lång sikt.

### Säker hantering och kassering

Om allvarliga medicinska incidenter uppstår under användning av denna medicinska enhet, ska användare meddela både LeMaitre Vascular och behörig myndighet i landet där användaren befinner sig. Denna produkt innehåller inga vassa kanter, tungmetaller eller radioisotoper och är inte smittsamt eller patogen. Det finns inga särskilda krav på kassering. Se lokala föreskrifter för korrekt kassering. Kassera förvaringslösningen enligt lokala bestämmelser. Lösningen ska inte kasseras med användning av septiska system. Om det inte finns några begränsningar vid kassering kan lösningen spädas och tömmas i ett sanitetsavloppssystem. För mer information se: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

### Förpackning och frakt av explanterade XenoSure:

Retur av sändningen till LeMaitre Vascular beror på tre avgörande frågor:

1. Kommer explantatet från en patient med känt eller antaget patogent tillstånd vid tidpunkten för explantation?
  2. Kommer explantatet från en patient med känt behandlingshistorik som innehåller terapeutiska radionuklidor inom de senaste sex månaderna?
  3. Har läkaren fått patientens samtycke för att returnera provet till tillverkaren för forskningsändamål?
- Om svaret på fråga 1 eller 2 är jakande kan inte LeMaitre Vascular ge tillräcklig vägledning för leverans. DESSA EXPLANTAT FÄR UNDER INGA OMSTÄNDIGHETER RETURNERAS TILL LEMAITRE VASCULAR. I sådana fall ska explantaten kasseras enligt lokala föreskrifter.

**För explantat som inte medförr patogena eller radiologiska risker**  
används följande:

#### Pre-explantation:

1. Utfor om möjligt en CT- eller ultraljudsskaning av enheten för att dokumentera öppenhet.
2. LeMaitre Vascular kan acceptera klinisk information som är patientanonymiseras. LeMaitre Vascular behöver information som inkluderar:
  - a) Den ursprungliga diagnosen som ledde till användning av implantatet.
  - b) Patientens medicinska historik som är relevant för implantatet, inklusive sjukhuset eller kliniken vid vilken enheten implanterades.
  - c) Patientens upplevelse av implantatet före avlägsnandet.
  - d) Sjukhuset eller kliniken där explantationen gjordes och datum för hämtning.

#### Explantation:

1. Explanterade XenoSure lapp ska överföras direkt till en tät behållare fylld med en lösning av alkaliskt buffrad 2 % gluteraldehyd eller 4 % formaldehyd före leverans.
2. Rengöring av explanterade lapp ska vara minimal om det finns behov. Proteolytisk digestion får inte under några som helst omständigheter användas.
3. XenoSure-explantat får inte under några som helst omständigheter dekontamineras. Autoklavera INTE eller använd etylenoxidgas för att dekontaminera provet.

**Förpackning:**

- Explantat ska förseglas och förpackas på ett sätt som minimisar risken för att förpackningen går sönder, förorenar miljön eller exponerar de som hanterar paket under transport. Material som är absorberande och dämpade bör användas för att isolera den tätta behållaren i sekundärförpackningen. Primär och sekundär förpackning ska sedan förpackas i en ytterförpackning.
- Explantat i förglade primära behållare ska märkas med en ISO 7000-0659-symbol för bioriskavfall. Samma symbol ska fästas på sekundärförpackningen och på ytterförpackningen. Ytterförpackningar ska också märkas med avsändarens namn, adress och telefonnummer samt med texten "Vid skada eller läckage ska paketet isoleras och avsändaren meddelas".
- Paket som förpackats enligt ovanstående kan skickas till:  
LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803, USA

**Begränsad produktgaranti. Begränsad gottgörelse**

LeMaitre Vascular, Inc garanterar att rimliga försiktighetsmått har iakttagits vid tillverkningen av denna produkt. Förutom vad som uttryckligen anges här, ger LEMAITRE VASCULAR (SÅ SOM DET ANVÄNDS I DETTA AVSNITT, INBEGRIPER DENNA TERM) LEMAITRE VASCULAR, INC., DESS DOTTERBOLAG OCH DERAS RESPEKTIVE ANSTÄLLDA, FUNKTIONÄRER, CHEFER PÅ OLika NIVÄR OCH OMBUD) INGA UTTRYCKLIGA ELLER UNDERFÖRSTÄDDA GARANTIER MED AVSEENDE PÅ DENNA PRODUKT, OAVSETT LAGENLIGA GARANTIBESTÄMMELSER ELLER ANNAT (INKLUSIVE, UTAN BEGRÄNSNING, VARJE UNDERFÖRSTÄDD GARANTI FÖR SÄLJBARHET ELLER LÄAMPLIGHET FÖR ETT SPECIFIKT ÄNDAMÅL) OCH FRÄNSÄGER SIG HÄRMED DETTA ANSVAR. LeMaitre Vascular gör inga utfatser om rörande lämpligheten för någon enskild behandling som produkten används för, detta ansvar åligger endast köparen. Denna begränsade garanti gäller inte i fall av överkan eller felaktig användning av produkten, eller felaktig förvaring av densamma, av köparen eller tredje part. Enda gottgörelse enligt denna begränsade garanti är utbyte av produkten, eller återbetalning av köpesumman för produkten (efter LeMaitre Vasculars eget gottfinnande) efter att köparen returnerat produkten till LeMaitre Vascular. Denna garanti upphör att gälla vid utgångsdatum för produkten.

LEMAITRE VASCULAR KAN INTE I NÄGOT FALL HÄLLAS ANSVARIGT FÖR DIREKT SKADA, INDIREKT SKADA, FÖLJDKADA, SÄRSKILD SKADA, SKADESTÅND, ELLER SKADESTÅND SOM FÖRHÖJTS I AVSKÄCKANDE SYFTE ("exemplary damages") UNDER INGA OMSTÅNDIGHETER KAN LEMAITRE VASCULARS TOTALA ANSVAR I SAMBAND MED DENNA PRODUKT, OAVSETT HUR DET UPPTÄR, ENLIGT AVTAL, SKADESTÅNDSGRUNDANDE HANDLING, STRIKT ANSVAR ELLER I ÖVRIGT, ÖVERSTIGA ETTUSEN DOLLAR (USD 1 000), OAVSETT OM LEMAITRE VASCULAR HAR AVISERATS OM MÖGLIGHETEN AV SÅDAN FÖRLUST, OCH OAKTAT DET HUVUDSKÄLIGA SYFTET MED EVENTUELL GOTTGÖRELSE INTÉ UPPFYLLS, DESSA BEGRÄNSNINGAR GÄLLER ALLA TREDJE PARTS ANSPRÅK.

Reviderings- eller utgivningsdatum för dessa anvisningar finns på baksidan av Bruksanvisning till användarens ledning. Om produkten används tjugo fyra (24) månader efter detta datum, ska användaren kontakta LeMaitre Vascular för att efterhöra om ytterligare produktinformation finns tillgänglig.

**XenoSure® Biologische Patch**

(Modelnummers 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Behandelde bovigne pericardiumpatch  
Gebruiksaanwijzing – Nederlands

**STERILE A Rx only**

**Bewaren**

De XenoSure® Biologische Patch moet boven 0°C (32°F) worden opgeslagen. Vermijd locaties met extreme temperatuurschommelingen, bijvoorbeeld nabij stoom- of warmwaterleidingen, aircondition-buizen of in direct zonlicht. KOELING IS NIET NOODZAKELIJK. DOOR INVRIESEN WORDT DE XENOSURE BIOLOGISCHE PATCH ERNSTIG BESCHADIGD EN ONGESCHIKT VOOR GEBRUIK.

**Beschrijving van het hulpmiddel**

De XenoSure Biologische Patch bestaat uit een stuk bovien pericardiaal weefsel dat is geselecteerd op een zo klein mogelijk aantal onvolkomenheden. Het weefsel is behandeld met glutaraldehyde, waarbij de collageenvezels worden gecrosslinkt en antigenicitet tot een minimum wordt beperkt. De XenoSure Biologische Patch is gesteriliseerd met vloeibare chemicaliën en verpakt in een plastic fles met een steriele bewaaroplossing van glutaraldehyde. De XenoSure Biologische Patch is ontworpen om de natuurlijke organen van het lichaam te herstellen. De XenoSure Biologische Patches zijn in de volgende afmetingen verkrijgbaar:

Model	Maat (cm)	Model	Maat (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Indicaties voor gebruik**

De XenoSure Biopatch is bedoeld voor gebruik als een chirurgisch patchmateriaal voor cardiale en vasculaire reconstructie en reparatie, reparatie van deficiënties in weke delen, versterking van de hechtlijn tijdens algemene operatieve ingrepen en voor het sluiten van de dura mater tijdens neurochirurgie.

De vermelding "sluit de dura mater tijdens neurochirurgie" is niet goedgekeurd door de Franse autoriteiten in de Franse Republiek.

**Contra-indicaties**

Geen bekend.

**Mogelijke complicaties**

- Restenose
- Vorming van pseudoaneurysmen
- Infectie
- Trombose
- Calcificatie
- Fibrose
- Vaatoclusie
- Ruptuur van de patch
- Dilatatie
- Myocardinfarct
- Bloeding
- Lekken van cerebrospinale vloeistof
- Beroerte
- Overlijden
- Hersenvliesontsteking

**Waarschuwingen**

De voornaamste complicaties die werden gemeld voor boven pericardiaal weefsel zijn fibrose en infectie. Na implantaatie van het bovien pericardiaal weefsel worden die complicaties slechts bij een klein aantal patiënten waargenomen.

### Voorzorgsmaatregelen

Alle personen verantwoordelijk voor het hanteren en klaarmaken van de XenoSure Biologische Patch moeten uitermate zorgvuldig te werk gaan om beschadiging van het weefsel van de XenoSure Biologische Patch te voorkomen.

- Het hulpmiddel NIET opnieuw gebruiken. UITSLUITEND VOOR EENMALIG GEBRUIK! Niet opnieuw gebruiken, verwerken of steriliseren. Het hulpmiddel opnieuw gebruiken, opnieuw verwerken en/of opnieuw steriliseren kan tot gebreken leiden die letsel, ziekte of overlijden van de patiënt tot gevolg kan hebben. Ongebruikte delen van XenoSure Biologische Patch moeten worden weggegooid. Let op de "Uiterste gebruiksdatum" van het product.
- INSPECTEER de verzegelde, steriele verpakking alvorens hem te openen. Als de verzegeling is verbroken is de inhoud mogelijk niet steriel, waardoor de patiënt geïnfecteerd kan raken. HET HULPMIDDEL IN DAT GEVAL NIET GEBRUIKEN. Het product niet weggooien. Neem contact op met uw distributeur voor verdere instructies.
- Het hulpmiddel NIET BLOOTSTELLEN aan temperaturen onder 0°C (32°F). DOOR INVRIJING WORDT DE XENOSURE BIOLOGISCHE PATCH ERNSTIG BESCHADIGD EN ONGESCHIKT VOOR GEBRUIK. NIET GEKOELD BEWAREN.
- SPOEL het hulpmiddel vóór gebruik volgens de "SPOELPROCEDURE" in dit boekje. De bewaaroplossing voor de XenoSure Biologische Patch bevat glutaraldehyde en kan irritatie van de huid, ogen, neus en neel veroorzaken. DE DAMP VAN DE BEWAAROPLOSSING NIET INADEMEN. Vermijd langdurig contact met de huid en bij contact het gebied onmiddellijk met water afspoelen. Bij contact met de ogen onmiddellijk een arts raadplegen. De vloeibare, chemische bewaaroplossing moet volgens de procedures van het ziekenhuis worden afgewoerd.
- De XenoSure Biologische Patch NIET met kniezendende instrumenten hanteren. Hierdoor kan het hulpmiddel beschadigd raken.
- De XenoSure Biologische Patch NIET gebruiken indien hij beschadigd is. Het hulpmiddel is in dat geval mogelijk niet meer veilig.
- Probeer NIET om de XenoSure Biologische Patch te repareren. Wanneer de XenoSure Biologische Patch vóór implantaat beschadigd raakt, moet de patch worden vervangen.
- NIET opnieuw steriliseren. Ongebruikte delen moeten als niet-steriel worden beschouwd en moeten worden weggegooid.
- De XenoSure Biologische Patch NIET blootstellen aan stoom, ethylenoxide, sterilisatie door chemicaliën of straling (gammastralen/ elektronenstralen). Hierdoor kan schade ontstaan!
- GEEN snijende hechtnaalden of hechtingen met snijpunten gebruiken. Hierdoor kan het hulpmiddel beschadigd raken.
- Laat het weefsel van de patch tijdens de hantering NIET uitdrogen.
- Het hulpmiddel NIET gebruiken als de uiterste gebruiksdatum is verstreken.

### Bijwerkingen

De XenoSure Biologische Patch is ontworpen om de natuurlijke organen van het lichaam te herstellen. Wanneer een geïmplanteerde XenoSure Biologische Patch niet goed werkt, leidt dit tot symptomen die gelijk zijn aan de symptomen die zich voordoen bij deficiënties in het natuurlijke orgaan. Het is de verantwoordelijkheid van de chirurg die de implantaat uitvoert om de patiënt te informeren over de symptomen die erop duiden dat de XenoSure Biologische Patch niet goed werkt.

1. Bekende complicaties die zijn gemeld zijn een volledige hartblok en rechter bundeltakblok bij ingrepen met cardiale reparatie nabij de atrioventriculaire conductiebundels.
2. Met glutaraldehyde behandeld weefsel kan door het immuunsysteem vertraagd worden aangevallen met daaropvolgende weefselaanstorting. De voordelen van het gebruik van de XenoSure Biologische Patch moeten worden afgewogen tegen het mogelijke risico van aantasting van het weefsel in een later stadium.
3. Resterende glutaraldehyde vormt een risico van toxicologische effecten. Door de juiste spoelprocedure te gebruiken zoals in de gebruiksaanwijzing is vermeld, wordt de hoeveelheid resterende glutaraldehyde op de patch verkleind tot een aanvaardbaar niveau en daarmee wordt het risico van acute toxicologische effecten aanzienlijk verminderd. Herziening van gepubliceerde literatuur heeft niet geleid tot een vastgestelde veilige limiet voor blootstelling aan glutaraldehyde bij implantaat in de vasculatuur. De risico's zijn groter wanneer grote hoeveelheden met glutaraldehyde behandeld weefsel worden geïmplanteeerd (bijv. meerdere grote patches) of wanneer patches worden geïmplanteeerd bij patiënten met minder massa. De voordelen van het gebruik van de XenoSure-biopatch moeten worden afgewogen

tegen het mogelijke risico van toxicologische effecten.

4. Bij onderzoek bij dieren met boven pericardium werd calcificatie gemeld en histologische tekenen van aantasting als ongewenst effect. De bevindingen omvatten fagocytose met daarmee gepaard chronisch inflammatoir infi traat op het raakvlak van het boven pericardium en het omliggende weefsel met aantasting van uitsluitend het collageen van het implantaat, vergelijkbaar met de reactie van het eigen lichaamsweefsel op implantaat.
5. Bovien pericardium dat wordt toegepast voor pericardiale sluiting is in verband gebracht met epicardiale inflammatoire reacties en adhesie van de patch met het hart. Door pericardiale adhesie wordt het mogelijk moeilijker om sternotomie te herhalen.

### Levering

Een XenoSure Biologische Patch wordt steriel en niet-pyrogeen geleverd in een verzegelde houder; NIET OPNIEUW STERILISEREN. De patch wordt bewaard in een steriele met fosfaat gebufferde zoutoplossing met 0,2% glutaraldehyde. Steriliteit is verzekerd wanneer de houder niet geopend en de verzegeling intact is. Ongebruikte delen moeten als niet-steriel worden beschouwd en moeten worden weggegooid.

### Gebruiksaanwijzing

Kies het gewenste model XenoSure Biologische Patch dat geschikt is voor het type ingreep dat wordt uitgevoerd. De XenoSure Biologische Patch kan op de juiste maat voor de reparatie worden gesneden. De XenoSure Biologische Patch is UITSLUITEND VOOR EENMALIG GEBRUIK.

### Klaarmaken van de patch

Chirurgische handschoenen moeten grondig worden gewassen om alle restanten poeder te verwijderen, voordat de XenoSure Biologische Patch wordt aangeraakt.

Lees de informatie op het etiket van de fles om te controleren of het juiste formaat XenoSure Biologische Patch geselecteerd is. Inspecteer de gehele houder en de veiligheidsverzegeling zorgvuldig op beschadiging.

DE XENOSURE BIOLOGISCHE PATCH NIET GEBRUIKEN INDIEN DE FLES BESCHADIGD OF DE VERZEGELING VERBROKEN IS. Het product niet weggooien. Neem contact op met uw distributeur voor verdere instructies.

### Spoelprocedure

De juiste spoelprocedure moet worden gevolgd, conform de bijgevoegde tabel, om blootstelling van de patiënt aan resterende glutaraldehyde te verminderen. Spoel meerdere patches afzonderlijk met nieuwe steriele zoutoplossing.

Verwijder de plastic verzegeling aan de buitenkant en schroef de dop van het potje. De inhoud van het potje is steriel en moet aseptisch worden behandeld om besmetting te voorkomen. De buitenkant van het potje is niet steriel en mag niet in het steriele veld komen.

Neem de XenoSure Biologische Patch uit het potje door haar op de hoeken vast te pakken met een sterieleatraumatische pincet.

Zodra de XenoSure Biologische Patch uit het potje is genomen moet zij in de steriele zoutoplossing worden ondergedompeld. Gebruik dezelfde pincet om de XenoSure Biologische Patch voorzichtig in de spoelbak heen en weer te bewegen. De XenoSure Biologische Patch in de spoelbak laten liggen totdat de chirurg de patch nodig heeft.

Afhankelijk van het oordeel van de arts mag de spoeloplossing bacitidine (500 U/ml) of cephalexine (10 mg/ml) bevatten, omdat uit tests is gebleken dat het XenoSure® bovenne pericardiale patchmateriaal niet negatief wordt beïnvloed door behandeling met deze antibiotica. Het effect van andere antibiotica of het langetermijneffect van deze antibiotica op het XenoSure® bovenne pericardiale patchmateriaal is niet onderzocht. Gebruik antibiotica uitsluitend zoals aangegeven door de producent van de antibiotica.

Model	Afmetingen (cm)	Spoelprocedure
0.6P8	0.6x8	500ml gedurende minimaal 2 minuten
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	
8P14	8x14	1000 ml gedurende minimaal 3 minuten
10P16	10x16	

#### Spoelprocedure voor patches op maat

Patchlengte (cm) x patchbreedte (cm) = patchoppervlakte (cm<sup>2</sup>)

Kleiner dan of gelijk aan 37.5 cm<sup>2</sup>:

als het oppervlak van de patch kleiner is dan 37.5 cm<sup>2</sup>, moet de patch 2 minuten worden gespoeld in 500 ml zoutoplossing.

Groter dan 37.5 cm<sup>2</sup>:

Als het oppervlak van de patch groter dan 37.5 cm<sup>2</sup> en kleiner dan of gelijk aan 300 cm<sup>2</sup> is, moet de patch 3 minuten in 1000 ml zoutoplossing worden gespoeld.

*Let op: het oppervlak van de patch is gebaseerd op één kant van de patch. Deze berekening wordt met opzet gebruikt. Volg beslist de instructies.*

#### Implantatie

Snij en/of knip de XenoSure Biologische Patch in de gewenste vorm. Overtollig materiaal van de XenoSure Biologische Patch moet worden behandeld als biologisch afval en volgens de procedures van het ziekenhuis worden afgewoerd.

Tijdens de implantatie het weefsel van de XenoSure Biologische Patch veelvuldig irrigeren met steriele fysiologische zoutoplossing om uitdrogen te voorkomen. Onderzoek beide kanten van de XenoSure® Biopatch visueel. Als één van beide kanten gladder lijkt, implanteer dan het gladdere oppervlak naar de kant van de bloedstroom.

#### Chirurgische techniek

Dit gebruiksaanwijzing is niet bedoeld om de chirurg te instrueren met betrekking tot specifieke herstelprocedures. LeMaitre Vascular, Inc. gaat ervan uit dat elke chirurg die bovengenoemde handelingen uitvoert, hiervoor voldoende is opgeleid en zeer goed op de hoogte is van de wetenschappelijke literatuur op dit gebied.

#### Klinische ervaring

Boviene pericardiale patches zijn in de afgelopen 25 jaar met succes toegepast in intracardiale herstelprocedures, die uitstekende klinische resultaten opleverden. Gegevens over deze toepassing zijn in de medische literatuur terug te vinden.

De duurzaamheid op lange termijn van vastgezet bovine pericardiaal weefsel is momenteel onbekend. De klinische voordeelen van het gebruik van dit materiaal in combinatie met de bekende eigenschappen ervan, moeten worden afgewogen tegen de huidige onbekendheid met de duurzaamheid op lange termijn.

#### Veilige bediening en afvoer

Als zich ernstige medische voorvalen voordoen tijdens het gebruik van dit medische hulpmiddel, dienen gebruikers zowel LeMaitre Vascular als de bevoegde autoriteiten van het land van de gebruiker op de hoogte gesteld worden.

Dit product bevat geen scherpe onderdelen, zware metalen of radio-isotopen en is niet infectieus of pathogeen. Er zijn geen speciale voorzorgsmaatregelen voor afvoer evident. Raadpleeg de geldende regelgeving voor correcte afvoer.

Voer de bewaaroplossing af volgens de geldende wet- en regelgeving. Oplossingen mogen niet worden afgewoerd in septische systemen. Als

er geen afvoerrestricties zijn, mogen oplossing worden verdun en afgewoerd in een sanitair rioolsysteem. Raadpleeg <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf> voor meer informatie.

#### Verpakking en verzending van geëxplanteerde XenoSure:

Retourzending aan LeMaitre Vascular hangt af van 3 cruciale vragen:

1. Werd het explantaat verkregen van een patiënt met bekende of vermoede pathogene conditie ten tijde van de explantatie?
2. Werd het explantaat verkregen van een patiënt met bekende behandelingsgeschiedenis met therapeutische radionucliden in de afgelopen 6 maanden?
3. Heeft de arts toestemming van de patiënt voor het voor onderzoeksdoeleinden terugsturen van het monster aan de fabrikant?

Als het antwoord op een van de vragen 1 en 2 ja is, biedt LeMaitre Vascular geen adequate begeleiding voor het verzenden. DEZE EXPLANTATEN MOGEN ONDER GEEN VOORWAARDE WORDEN TERUGGESTUURD AAN LEMAITRE VASCULAR. In dergelijke gevallen moet het explantaat worden afgewoerd volgens de ter plaatse geldende voorschriften.

Gebruik voor explantaten zonder pathogene en radiologische risico's  
het volgende:

#### Voor de explantatie:

1. Voer, indien mogelijk, een CT-scan of echografie uit ter documentatie van de doorgankelijkheid van het hulpmiddel.
2. LeMaitre Vascular accepteert patiënt-geanonimiseerde klinische informatie. LeMaitre Vascular verlangt informatie omtrent:
  - a) de oorspronkelijke diagnose die leidde tot de implantaat,
  - b) de voor de implantaat relevante medische geschiedenis van de patiënt, waaronder het ziekenhuis of de kliniek waar het hulpmiddel geïmplanteerd werd;
  - c) de implantaat-ervaring van de patiënt voor de implantaatverwijdering;
  - d) het ziekenhuis of de kliniek waar de explantatie werd uitgevoerd en de datum van explantatie.

#### Explantatie:

1. Geëxplanteerde XenoSure-patches moeten voor verzending direct overgebracht worden in een afsluitbare container gevuld met een basische oplossing van gebufferde 2% glutaraaldehyde of 4% formaldehyde.
2. Reiniging van geëxplanteerde patches moet minimaal zijn, indien nodig. Proteolytische oplossing mag onder geen voorwaarde worden toegepast.
3. XenoSure-explantaten mogen onder geen voorwaarde worden gedecontamineerd. Het monster NIET autoclavieren en GEEN ethylenoxidegas gebruiken voor decontaminatie.

#### Verpakking:

1. Explantaten moeten worden verzegeld en verpakt op een manier die de kans op breuk, contaminatie van de omgeving en blootstelling van degenen die zulke pakketten hanteren tijdens het transport minimaliseert. Kies een materiaal dat absorberend en stootdempend werkt voor het isoleren van de afsluitbare container in de secundaire verpakking. Primaire en secundaire verpakking moeten vervolgens in een buitenverpakking worden geplaatst.
2. Explantaten in verzegelde primaire containers moeten worden voorzien van een ISO 7000-0659 biorisicolabel. Hetzelfde symbool moet worden aangebracht op de secundaire verpakking en de buitenverpakking. De buitenverpakking moet worden voorzien van naam, adres en telefoonnummer van de afzender plus de verklaring: "Bij ontdekking van schade of lekkage moet het pakket worden geïsoleerd en moet de afzender op de hoogte worden gebracht".
3. Op bovenstaande wijze gerepareerde pakketten kunnen worden verstuurd naar:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### Beperkte productgarantie; beperkte oplossingen

LeMaitre Vascular, Inc. garandeert dat voldoende zorg aan de productie van dit hulpmiddel is besteed. Met uitzondering van wat in deze expliciet

wordt genoemd, GEEFT LEMAITRE VASCULAR (ZOALS GENOEMD IN DEZE PARAGRAAF, WAARBU DEZE BENAMING OOK GELDT VOOR LEMAITRE VASCULAR, INC., ZIJN DOCHTERMAATSCHAPPIJEN EN HUN MEDEWERKERS, FUNCTIONARISSEN, DIRECTEUREN, MANAGERS EN AGENTEN) GEEN UITDRUKKELIJKE OF IMPLICITE GARANTIES MET BETrekking tot dit HULPMIDDEL, OF DEZE NU GEBASEERD ZIJN op WETGEVING of ANDERSZINS (WAARONDER, ZONDER BEPERKING, ALLE GEIMPLICEERDE GARANTIES MET BETrekking tot de VERKOOPBAARHEID of GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL) EN WIJST DIT BIJ DEZEN AF. LeMaitre Vascular voert niets aan inzake de geschiktheid voor enige specifieke behandeling waarbij dit hulpmiddel wordt gebruikt; dit is uitsluitend de verantwoordelijkheid van de koper. Deze beperkte garantie geldt niet in geval van misbruik of verkeerde gebruik van dit hulpmiddel, of bij het verkeerd bewaren door de koper of een eventuele derde. De enige oplossing bij aanspraak op deze beperkte garantie is vervanging van het hulpmiddel of restitutie van de aankoopsprijs (uitsluitend ter beoordeling van LeMaitre Vascular), nadat de koper het hulpmiddel aan LeMaitre Vascular heeft gereturneerd. Deze garantie verloopt op de uiterste gebruiksdatum van het hulpmiddel. LEMAITRE VASCULAR IS NOOT AANSPRAKELIJK VOOR ENIGE DIRECTE, INDIRECTE, GEVOLG-, OF SPECIALE SCHADE, SCHADEVERGOEDING, OF SMARTENGELD. HET TOTALE BEDRAG VAN DE AANSPRAKELIJKHEID VAN LEMAITRE VASCULAR MET BETrekking tot dit HULPMIDDEL, OP WELKE MANIER DEZE OOK ONTSTAAT, ONDER WELKE THEORIE VAN AANSPRAKELIJKHEID DAN OOK, OP GROND VAN VERBINTENIS, ONRECHTMATIGE DAAD, STRIKE AANSPRAKELIJKHEID OF ANDERSZINS, ZAL NOOT HOGER ZIJN DAN DUIZEND AMERIKAANSE DOLLARS (USD 1000), ONGEACHT DE LEMAITRE VASCULAR IS GEINFORMEERD OVER DE MOGELIJKHEID VAN DERGELIJKE SCHADE EN NIETTEGENSTAANDE HET NIET REALISEREN VAN HET ESSENTIELLE DOEL VAN EEN OPLÖSSING. DEZE BEPERKINGEN GELDEN VOOR ALLE AANSPRAKEN VAN DERDEN.

Ter informatie van de gebruiker is een herziengings- of publicatiедatum van deze instructies vermeld op het achterblad van deze gebruiksaanwijzing. Indien er vierentwintig (24) maanden zijn verstreken tussen deze datum en gebruik van het product, dient de gebruiker contact op te nemen met LeMaitre Vascular om te controleren of er aanvullende productinformatie beschikbaar is.

### Βιολογικό επίθεμα XenoSure®

(Κωδικοί μοντέλων 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6,

6P8, 8P14, 10P16)

Επεξεργασμένο επίθεμα εκ βόειου περικαρδίου

Φυλλάδιο οδηγών χρήσης - Ελληνικά

**STERILE A**  Rx only

#### Αποθήκευση

Το βιολογικό εμβόλωμα XenoSure® πρέπει να φυλάσσεται πάνω από 0°C (32°F). Αποφέύγεται τοποθεσίες στις οποίες ενδιγόμενως να υπάρχουν ακραίες διακυμάνσεις της θερμοκρασίας, παραδειγματος χάριν, κοντά σε ωμηνόσεις στην ή καυτού νερού, αεραγωγούς κλιματισμού ή στο άμεσο ηλιακό φως. ΔΕΝ ΑΠΑΙΤΕΤΑΙ ΦΥΛΑΣΗ ΣΕ ΣΥΝΟΗΚΕΣ ΨΥΞΗΣ. Η ΕΝΤΟΝΗ ΨΥΞΗ ΘΑ ΒΛΑΣΕΙ ΣΩΒΑΡΑ ΤΟ ΒΙΟΛΟΓΙΚΟ ΕΜΒΑΛΩΜΑ XENOSURE ΚΑΙ ΘΑ ΤΟ ΚΑΤΑΣΤΗΣΕΙ ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ.

#### Περιγραφή συσκευής

Το βιολογικό επίθεμα XenoSure αποτελείται από ένα μέρος βόειου περικαρδιακού ιστού που έχει επιλεχθεί με κριτήριο τις ελάχιστες ατέλειες ιστού. Ο ιστός υποβάλλεται σε επεξεργασία με διαδικασία γλουταραλδεϋδης, η οποία διασυνδέει χαστού τις ίνες κολλαγόνου και ελαχιστοποιεί την αντιγονικότητα. Το βιολογικό επίθεμα XenoSure είναι αποστροφούμενο με υγρό χημικό και συσκευασμένο σε πλαστικό βάζο που περιέχει στέριο αποθηκευτικό διάλυμα γλουταραλδεϋδης. Το βιολογικό επίθεμα XenoSure είναι σχεδιασμένο ώστε να επιδιορθώνει τα φυσικά όργανα του σύματος. Το βιολογικά επίθεμα XenoSure διατίθενται στα ακόλουθα μεγέθη:

Μοντέλο	Μέγεθος (cm)	Μοντέλο	Μέγεθος (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

#### Ενδείξεις χρήσης

Το βιολογικό εμβόλωμα XenoSure προορίζεται για χρήση ως χειρουργικό υλικού εμβαλώματος για την καρδιακή και αγγειακή ανακατασκευή και επισκευή, την επισκευή ατελείων του ιστού, ενισχύοντας τη γραμμή ραμμάτων κατά τη διάρκεια γενικών χειρουργικών διαδικασιών και για τη συγκλονιστική σκλήρυνση μηνιγγάς κατά τη διάρκεια νευροχειρουργικών επεμβάσεων. Η ένδειξη «κλείσιμο της σκλήρυνσης μηνιγγάς κατά τη διάρκεια νευροχειρουργικής» δεν φέρει την έγκριση των γαλλικών αρχών στη Γαλλική Δημοκρατία.

#### Αντενδείξεις

Κακία γνωστή.

#### Πιθανές επιπλοκές

- Επαναστένωση
- Ανάπτυξη ψευδοανευρύσματος
- Λοίμωξη
- Θρόμβωση
- Αποττάνωση
- Ινωση
- Αγγειακή έμφραξη
- Ρήγη εμβαλώματος
- Διάσταση
- Εμφραγμά του μυοκαρδίου
- Αιμορραγία
- Διαρροή εγκεφαλονωτιάσιου ρευστού
- Εγκεφαλικό επεισόδιο
- Θάνατος
- Μηνιγγίτιδα

#### Προειδοποιήσεις

Οι κυριότερες επιπλοκές που έχουν αναφερθεί για βόειο περικαρδιακό ιστό είναι η ινωση και η μολύνση. Αυτές οι επιπλοκές παρατηρούνται μόνο σε μικρή μειοψηφία ασθενών μετά από την εμφύτευση του βόειου περικαρδιακού ιστού.

### Προφυλάξεις

Όλα τα άτομα που είναι υπεύθυνα για τον χειρισμό και την προετοιμασία του βιολογικού επιθέματος Xenosure πρέπει να είναι ιδιαίτερα προεκτικά για την αποφυγή ζημιάς στον ιστό του βιολογικού επιθέματος Xenosure.

- ΓΙΑ ΜΙΑ ΜΟΝΟ ΧΡΗΣΗ. Μην επαναχρησιμοποιείτε τη συσκευή. Για μία μόνο χρήση! Επαναχρησιμοποιηση, επανεξεργασία ή/και επαναποτείρωση της συσκευής ή/και βλάβη που θα μπορούσε να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθενία ή θάνατο του ασθενούς. Τα μη χρησιμοποιημένα κομμάτια του βιολογικού επιθέματος Xenosure πρέπει να απορρίπτονται. Λάβετε υπόψη την ημερομηνία λήξης του προϊόντος («Χρήση έως»).
- ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΤΕ τη σφραγισμένη στέρια συσκευασία πριν την ανοίξετε. Εάν έχει διαρροήθει η σφραγίδα, τα περιεχόμενα μπορεί να μην είναι στέρια και μπορεί να προκαλέσουν λοιμώξη στον ασθενή. ΜΗΝ ΤΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ. Μην απορρίπτετε το προϊόν. Επικοινωνήστε με τον τοπικό αντρόδοστο για περαιτέρω οδηγίες.
- ΜΗΝ εκθέτετε τη συσκευή σε θερμοκρασίες κάτω από 0°C (32°F). Η ΨΥΞΗ ΘΑ ΒΛΑΣΗΣΟΥΝΑΙ ΤΟ ΒΙΟΛΟΓΙΚΟ ΕΜΒΑΛΟΜΑ XENOSURE ΚΑΙ ΘΑ ΟΤΑΣΤΗΣΗΕΙ ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΠΑ ΧΡΗΣΗ. ΜΗΝ ΤΟ ΦΥΛΑΣΣΕΤΕ ΣΕ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΨΥΞΗΣ.
- ΕΚΠΛΑΥΝΕΤΕ τη συσκευή σύμφωνα με τις οδηγίες στην ενότητα «ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΕΚΠΛΑΥΣΗΣ» στο παρόν φυλλάδιο πριν τη χρησιμοποιησή της. Το διαλύμα αποθήκευσης για το βιολογικό επίθεμα Xenosure περιέχει γλουταραλδεΰδη και μπορεί να προκαλέσει ερεθίσμα στο δέρμα τα μάτια, τη μύτη και τον λαιμό. ΜΗΝ ΕΙΣΠΝΕΕΤΕ ΤΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ ΤΟΥ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ. Αποφύγετε την παραταπέμπνευση επαφή με το δέρμα και ξεπλύνετε αμέσως την εκτεθειμένη περιοχή με άρθρων νερό. Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, ανάζητε αμέως ιατρική βοήθεια. Το υγρό χρηματικό διάλυμα αποθήκευσης πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τη διαδικασία του νοσοκομείου.
- ΜΗΝ χειρίζεστε το βιολογικό επίθεμα Xenosure με τραυματικά εργαλεία. Μπορεί να προκαλέσει ζημιά στη συσκευή.
- ΜΗΝ χρησιμοποιείτε κανένα βιολογικό επίθεμα Xenosure που έχει υποστεί ζημιά. Μπορεί να έχει αλλοιωθεί η οκεραίωσή της συσκευής.
- ΜΗΝ επιχειρείτε να επιδιορθώσετε το βιολογικό επίθεμα Xenosure. Αν παρουσιαστεί ζημιά στο βιολογικό επίθεμα Xenosure πριν από την εμφύτευση, αντικαταστήστε το βιολογικό επίθεμα Xenosure.
- ΜΗΝ επαναποτεινώντετε. Τα μη χρησιμοποιημένα τμήματα πρέπει να θεωρηθούν μη στέρια και να απορριφθούν.
- ΜΗΝ εκθέτετε το βιολογικό επίθεμα Xenosure σε ποτεστήρων με ατμό, αιθυλενόξιδο, χημικές ουσίες ή ακτινοβολία (ακτίνα γάμμα/ ηλεκτρονίων). Μπορεί να προκληθεί ζημιά!
- ΜΗΝ χρησιμοποιείτε βελόνες κοπής ράμφων ή ράμφα με ενσωμένα ασμένια κοπής. Μπορεί να προκαλέσει ζημιά στη συσκευή.
- ΜΗΝ αφήνετε τον ιστό του επιθέματος να στεγνώσει κατά τον χειρισμό του.
- ΜΗΝ χρησιμοποιείτε τη συσκευή μετά την ημερομηνία λήξης της.

### Ανεπιθύμητες ενέργειες

Το βιολογικό επίθεμα Xenosure δεν έχει σχέδιασμένο έτοιμος για την επιδιορθώση να φυσικά οργάνα του σώματος. Η μη κανονική λειτουργία ενός εμφυτευμένου βιολογικού επιθέματος Xenosure προκαλεί συμπτώματα όμοια με τα συμπτώματα που προκύπτουν από αλλοιωσίες στα φυσικά όργανα. Αποτελεί ευθύνη του ιατρού που πραγματοποιεί την εμφύτευση να ενημερώσει τον ασθενή για τα συμπτώματα που καθορίζουν την ακατάληξη απόδοση λειτουργία του βιολογικού επιθέματος Xenosure.

1. Η πλήρης αποφράξη της γαρδίτης και απόφραξη κοντά στα κολποκοιλιακά ερεθισματαγάνη δεμάτιον.
2. Ο επεξεργασμένος με γλουταραλδεΰδη ιστός μπορεί να υποστεί όψιμη προσβολή από το ανοσοποιητικό σύστημα με συνέπεια την αλλοίωση του ιστού. Τα οφέλη από τη χρήση του βιολογικού επιθέματος Xenosure πρέπει να εκτιμήθουν εναντί των ενδεχομένων κινδύνων επακόλουθου εκφυλισμού του ιστού.
3. Η υπολειμματική γλουταραλδεΰδη ενέχει κίνδυνο τον θοκιολογικών επιδράσεων. Η ολοκλήρωση της κατάλληλης θοκικοποίησης έκπλυνσης όπως παρατίθεται στις οδηγίες χρήσης μειώνει την υπολειμματική γλουταραλδεΰδη στο εφβάλωμα σε ένα αποδεκτό επίπεδο και, συνεπώς, μειώνει σημαντικά τον κίνδυνο οξείων τοξικολογικών επιδράσεων. Από την εξέταση της δημοσιευμένης βιβλιογραφίας δεν πρόκειται κάποιο καθιερωμένο ασφαλές όριο για την έκθεση στην γλουταραλδεΰδη όταν εμφυτεύεται εντός του αγγειακού συστήματος. Οι κίνδυνοι που αυξάνονται

κατά την εμφύτευση μεγάλων ποσοτήτων ιστού κατεργασμένου με γλουταραλδεΰδη (π.χ. πολλαπλά μεγάλα εμβαλώματα) ή σε ασθενείς με μικρότερη μάζα. Τα οφέλη από τη χρήση του βιολογικού εμβαλώματος Xenosure πρέπει να σταθμιστούν εναντί του πιθανού κινδύνου των τοξικολογικών επιπτώσεων.

4. Μέλετες σε ζώα με βάσο περικάρδιο έχουν καταδείξει αρβεστοποίηση και ιστολογικές ενδείξεις εκφύλισμού ως ανεπιθύμητες αντιδράσεις. Τα ευρήματα συμπεριλαμβάνουν φαγοκυτάρωση με συνοδεύοντεν χρόνιο φλεγμονώδες διάθλιμα στον διάμεσο χώρου μεταξύ του βρέσιου περικαρδίου και του περιβάλλοντος έναντι ιστού με εστιακή κατάπτωση κολλαγόνου εμφυτεύματος συνεπή με την αντιδραση ζευστή εναντί ενιμετένωμάτος.
5. Το βρέσιο περικαρδίου που χρησιμοποιείται για περικαρδικό εγκλεισμό έχει συσχετιστεί με επικαρδικές φλεγμονώδεις αντιδράσεις και προσκόλλησης του επιθέματος στην καρδιά. Οι περικαρδιακές επικολλήσης μπορεί να αυξήσουν τη δυσκολία επαναληπτικής στερνωτικής.

### Τρόπος διάθεσης

Ένα βιολογικό επίθεμα Xenosure διατίθεται στέριο και μη πυρετογόνο σε σφραγισμένη περίπτετη. ΜΗΝ ΤΟ ΕΠΑΝΑΠΟΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ. Το επίθεμα είναι αποθηκευμένο σε στέριο ορό με ρυθμιστικό φωσφορικό διάλυμα που περιέχει 0,2% γλουταραλδεΰδη. Η στερότητα διασφαλίζεται εάν η συσκευασία δεν έχει αναγείται και η σφραγίδα δεν έχει υποστεί ζημιά. Τα μη χρησιμοποιημένα τμήματα πρέπει να θεωρηθούν μη στέρια και πρέπει να απορριφθούν.

### Οδηγίες χρήσης

Επιλέγετε το μοντέλο βιολογικού επιθέματος Xenosure που απαρτίζεται για τον τύπο της επέμβασης που πραγματοποιείτε. Το βιολογικό επίθεμα Xenosure μπορεί να κοπεί σε μεγάθος κατάλληλο για συγκεκριμένη αποκατάσταση. Το βιολογικό επίθεμα Xenosure προρρίζεται για ΜΙΑ ΜΟΝΟ ΧΡΗΣΗ.

### Προετοιμασία των επιθέματων

Πρέπει να πλένετε καλά τα χειρουργικά γάντια για αφαιρεθεί κάθε ποσότητα κονίας (πούνδρας) πριν τον χειρισμό του βιολογικού επιθέματος Xenosure.

Εξετάστε τη πληροφορίες στην επικέτα του βάζου συσκευασίας για τη επιβεβαίωση την επιλογή του σωτού μεγέθους του βιολογικού επιθέματος Xenosure. Επιθεωρήστε προσεκτικά ολόκληρο τον περιέκτη συσκευασίας για τυχόν εμφανείς ζημιές της σφραγίδας ένδειξης παραβίασης. ΜΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΤΟ ΒΙΟΛΟΓΙΚΟ ΕΠΙΘΕΜΑ XENOSURE ΕΑΝ ΕΧΕΙ ΥΠΟΣΤΕΙ ΖΗΜΙΑ ΤΟ ΒΑΖΟ ΤΗΣ ΣΥΖΚΕΥΑΣΙΑΣ Ή ΕΑΝ ΕΧΕΙ ΔΙΑΚΥΒΕΥΤΕΙ Η ΣΦΡΑΓΙΔΑ. Μην απορρίπτετε το προϊόν. Επικοινωνήστε με τον τοπικό διανομέα για περαιτέρω οδηγίες.

### Διαδικασία έκπλυνσης

Η κατάλληλη διαδικασία έκπλυνσης, σύμφωνα με τον συνημμένο πίνακα, πρέπει να ακολουθείται, προκειμένου να μειωθεί η έκθεση των ασθενών στην υπολειμματική γλουταραλδεΰδη. Εκπλύνετε τα πολλαπλά εμβαλώματα έχωριστα με νέο αποστερωμένο αλάτοχο διάλυμα. Αφαιρέστε την εξωτερική πλαστική σφράγιδα, ένδειξη μη παραβίασης, και ξεβιδώστε το καπάκι του δοχείου. Τα περιέχμενα του δοχείου είναι στέρια και ο χειρισμός τους πρέπει να είναι ασητικός για να αποφευχθεί τυχόν μόλυνση. Το εξωτερικό μέρος του δοχείου στον οποίον αποκεντώνεται οι συσκευασίας δεν είναι αποστερωμένο και δεν πρέπει να εισάγεται σε αποστερωμένο πεδίο.

Από το δοχείο, αφαιρέστε το βιολογικό επίθεμα Xenosure πάνοντάς το από τις γωνίες με αποστερωμένες, στραμματικές, χειρουργικές λαβίδες. Αφού το αφαιρέστε από το δοχείο, βιθήστε το βιολογικό επίθεμα Xenosure σε στέριο ορό. Χρησιμοποιώντας τις ίδιες λαβίδες, ανακινήστε ελαφρά το βιολογικό επίθεμα Xenosure στο λεκανίδιο. Αφήστε το βιολογικό επίθεμα Xenosure να παραμείνει στο λεκανίδιο έκπλυνσης έως ότου ζητηθεί από τον χειρουργό.

Κατά τη διακριτική ευγέρεια του χειρουργού το διάλυμα έκπλυνσης μπορεί να περιέχει βακτρακίνη (500 U/ml) ή κεφαλελίνη (10 mg/ml), καθώς δοκιμές έχουν δείξει ότι το υλικό επιθέματος από βάσει περικάρδιο Xenosure® δεν επρεπάζεται αρνητικά από αυτά τα αντιβιοτικά. Οι επιπτώσεις άλλων αντιβιοτικών ή μακροπρόθεσμες επιπτώσεις αυτών των αντιβιοτικών πάνω στο υλικό επιθέματος από βάσει περικάρδιο Xenosure® υλικό έχουν ελεγχθεί. Χρησιμοποιήστε τα αντιβιοτικά μόνο όπως υποδεικνύεται από τον κατασκευαστή των αντιβιοτικών.

Μοντέλο	Μέγεθος (cm)	Διαδικασία έκπλυσης
0.6P8	0.6x8	500 ml για 2 λεπτά, το ελάχιστο
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	1000 ml για 3 λεπτά, το ελάχιστο
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Διαδικασία έκπλυσης προσαρμοσμένου επιθέματος

Μήκος επιθέματος (cm) x πλάτος επιθέματος (cm) = εμβαδό επιθέματος (cm<sup>2</sup>)

Μικρότερο ή ίσο με 37.5 cm<sup>2</sup>:

Εάν το επίθεμα έχει εμβαδό μικρότερο από 37.5 cm<sup>2</sup>, το επίθεμα απαιτεί χρόνο έκπλυσης 2 λεπτών σε φυσιολογικό όρο 500 ml.

Μεγαλύτερο από 37.5 cm<sup>2</sup>:

Εάν το εμβαλώματα έχει εμβαδόν μεγαλύτερο από 37.5 cm<sup>2</sup> και μικρότερο ή ίσο προς 300cm<sup>2</sup>, το εμβάλωμα χρειάζεται χρόνο έκπλυματος 3 λεπτών σε 1000ml φυσιολογικού όρου.

Σημείωση: Το εμβαδό του επιθέματος βασίζεται στη μία πλευρά του επιθέματος. Αυτός ο υπολογισμός έχει δημιουργηθεί σκόπιμα. Ακολουθήστε τις οδηγίες.

#### Εμφύτευση

Κούψτε ή/και διαμορφώστε δια κοπή το βιολογικό επίθεμα Xenosure στο επιθυμητό σχήμα. Οποιαδήποτε ποσότητα ιλικού του βιολογικού επιθέματος Xenosure που περισσεύει θα πρέπει να θεωρηθεί βιολογικό απόρριψη και πρέπει να απορριφθεί σύμφωνα με τη διαδικασία του νοσοκομείου.

Κατά την εμφύτευση, κατασκευίστε τον ιστό του βιολογικού επιθέματος Xenosure συγχράν με στέριο φυσιολογικό όρο ώστε να μην στεγνώσει. Εξετάστε σπιτικά και τις δύο πλευρές του βιολογικού επιθέματος Xenosure®. Αν η μία πλευρά εμφανίζεται πολύ λειά, εμφύτευστε την πιο λειά επιρράνεια έτσι ώστε να βρίσκεται αντικείμενη με τη ροή του αιματού.

#### Χειρουργική τεχνική

Η καθοδήγηση του χειρουργού σε συγκεκριμένες επεμβάσεις αποκατάστασης δεν εμπίπτει στον όρο του παρόντος φυλλαδίου οδηγιών χρήσης. Η εταιρεία LeMaitre Vascular Inc. υποβείται ότι οποιοσδήποτε χειρουργός πραγματοποιεί τις παραπάνω αναφερόμενες χειρουργικές επεμβάσεις, διαθέτει επαρκή εκπαίδευση και είναι εξοικειωμένος σε μεγάλο βαθμό με τη σχετική επιστημονική βιβλιογραφία.

#### Κλινική επιπειρία

Τα βεβαία περικαρδιακά επίθεμα έχουν χρησιμοποιηθεί επιτυχώς σε επεμβάσεις ενδοκαρδιακής αποκατάστασης τα τελευταία 25 χρόνια με εξαιρετικά κλινικά αποτελέσματα. Δημοσιευμένα δεδομένα αυτής της χρήσης διατίθενται στην απερική βιβλιογραφία. Επί του παρόντος, η μακροχρόνια αντοχή του σταθερού βρειου περικαρδιακού ιστού είναι άγνωστη. Τα κλινικά αρχή της χώρας όπου βρίσκεται ο πληθυντικός ιστός είναι αντανακλατικά στην αντοχή του πληθυντικού ιστού σε συνδυασμό με τη γνωστά χαρακτηριστικά του πρέπει να εκτιμήθουν έναντι της τρέχουσας μη διαπιστωμένης μακροχρόνιας αντοχής του.

#### Ασφαλής χειρισμός και απόρριψη

Εάν προκύψουν σοβαρά αιτιατικά περιστατικά κατά τη διάρκεια χρήσης αυτού του ιατροτεχνολογικού προϊόντος, οι χρήστες πρέπει να ειδοποιήσουν τόσο την LeMaitre Vascular όσο και την αρμόδια αρχή της χώρας όπου βρίσκεται ο χρήστης.

Το προϊόν αυτό δεν περιέχει αιχμήρα αντικείμενα, βαρέα μέταλλα ή ραδιοιστοποιητικά και δεν είναι λοιμώδες ή παθογόνο. Δεν υπάρχουν εμφανείς ειδικές απαιτήσεις όσον αφορά την απόρριψη. Συμβουλεύεται τους

τοπικούς κανονισμούς για να επαληθεύσετε τη σωτήρια απόρριψη. Απορρίψτε το διάλυμα απόθηκευσης σύμφωνα με τους τοπικούς και ομοσπονδιακούς κανονισμούς. Το διάλυμα δεν πρέπει να απορρίπτεται με τη χρήση σημιτικών συστημάτων. Εάν δεν υπάρχουν περιορισμοί όσον αφορά την απόρριψη, μπορείτε να αραιάσετε το διάλυμα και να το απορρίψετε σε δίκτυο αποχέτευσης. Για περιοστέρες πληροφορίες, ανατρέξτε στην ιστοσελίδα: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Συσκευασία και αποστολή εκφυτευμένου Xenosure:

Η επιπρόσφετη φορτίου αποστολής στην LeMaitre Vascular εξαρτάται από την πλάντηση σε 3 κρίσιμες εφωτήσεις:

- Το εκρύτεμα λήφθηκε από ασθενή με γνωστή ή εικαζόμενη παθογόνη πάθηση κατά τη στιγμή της εκρύτεμης;
- Το εκρύτεμα λήφθηκε από ασθενή που έχει γνωστό ιστορικό θεραπείας το οποίο περιλαμβάνει θεραπευτικά ραδιονουκλεία εντός των τελευταίων 6 μηνών;
- Έλαβε ο κλινικός ιατρός συγκατάθεση από τον ασθενή για το δείγμα που πρόκειται να επιστρέψει στον κατασκευαστή για ερευνητικούς σκοπούς;

Σε περίπτωση που η πλάντηση στην ερώτηση 1 ή 2 είναι καταφατική, η LeMaitre Vascular δεν παρέχει επαρκείς οδηγίες για την αποστολή. ΤΑ ΕΚΦΥΤΕΥΜΑΤΑ ΑΥΤΑ ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΠΙΣΤΡΕΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ LEMAITRE VASCULAR ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ. Σε αυτές τις περιπτώσεις, το εκρύτεμα πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

Για εκφυτεύματα που δεν ενέχουν ακτινολογικούς κινδύνους ή κινδύνους που σχετίζονται με παθογόνα, ακολουθήστε τα εξής:

#### Πριν την εκφύτευση:

- Εάν είναι εφικτό, διενεργήστε αξονική τομογραφία ή υπερηχογράφηση της συσκευής ώστε να τεκμηριώσετε τη βατότητα.
- Η LeMaitre Vascular μπορεί να αποδεχτεί ανωνυμοποιημένα κλινικά στοιχεία ασθενών. Η LeMaitre Vascular ζητά στοιχεία στα οποία συμπεριλαμβάνονται τα εξής:
  - Αρχική διάγνωση που είχε ως αποτέλεσμα τη χρήση του εμφύτευματος.
  - Ιατρικό ιστορικό του ασθενών που σχετίζεται με το εμφύτευμα, συμπεριλαμβανομένων του νοσοκομείου ή της κλινικής στα οποία εμφυτεύτηκε η συσκευή.
  - Εμπειρία του ασθενών όσον αφορά το εμφύτευμα πριν από την αφίξειση του εμφυτεύματος.
  - Νοσοκομείο ή κλινική στα οποία διενεργήθηκε η εκφύτευση, καθώς και ημερομηνία ανάκτησης.

#### Εκφύτευση:

- Τα εκφυτεύματα εμβαλώματα Xenosure πρέπει να μεταφέρονται απευθείας σε φραγκόζεμο περιέκτη γεμάτο με ολικαλίκ ρυθμιστικό διάλυμα 2% γλουταραλδεϋδης ή 4% φορμαλδεϋδης πριν από την αποστολή.
- Ο καθαρισμός των εκφυτεύματων εμβαλωμάτων πρέπει να περιορίζεται στο ελάχιστο, εάν αυτό είναι απαραίτητο. Σε καμία περίπτωση δεν πρέπει να χρησιμοποιείται πρωτεΐνολυτική κατόπιν.
- Τα εκφυτεύματα Xenosure δεν πρέπει να απολυμάνονται σε καμία περίπτωση. ΜΗΝ τοποθετείτε το δείγμα σε αυτόκαυστο ουτό σε χρησιμοποιείτε αερίου οξείδιου του αιθαλεντίου για να απολυμάνετε.

#### Συσκευασία:

- Τα εκφυτεύματα πρέπει να σφραγίζονται και να συσκευάζονται με τρόπο που ελαχιστοποιεί το ενδεχόμενο θραύσης, μόλυνσης του περιβάλλοντος ή έκθεσης στα άτομα που χειρίζονται αυτές τις συσκευασίες κατά τη μεταφορά. Για την απομόνωση του σφραγιζόμενου περιέκτη στο εσωτερικό της δευτερεύουσας συσκευασίας, πρέπει να επιλέξετε απορροφητικό και αποσβετικό υλικό. Η προτείνουσα και δευτερεύουσα συσκευασία πρέπει, στην συνέχεια, να συσκευάσουν εντός μιας εξωτερικής συσκευασίας.
- Τα εκφυτεύματα εντός των σφραγισμένων πρωτεύοντων περιεκτών πρέπει να φέρουν επισήμανση με το σύμβολο βιολογικού κινδύνου ISO 7000-0659. Το ίδιο σύμβολο πρέπει να επισήμανται στη δευτερεύουσα συσκευασία και στην εξωτερική συσκευασία. Η εξωτερική συσκευασία πρέπει επίσης να φέρει επισήμανση με το ονόμα, τη διεύθυνση και τον οριθμό τηλεφώνου του αποστολέα, καθώς και τη δήλωση «Μρον

discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified» (Εάν δαπιστώθει ζημιά ή διαρροή, το πακέτο πρέπει να απομονωθεί και να ενημερωθεί σχετικά ο αποστολέας).

3. Μπορείτε να στέλνετε τα πακέτα που ετοιμάστηκαν με τον παραπάνω τρόπο στην έξις διεύθυνση:  
LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Περιορισμένη εγγύηση προϊόντος, περιορισμός επανορθώσεων**  
Η LeMaitre Vascular, Inc. εγγύαται ότι έχει ασκήσει έύλογη επιμέλεια για την κατασκευή αυτής της συσκευής. Εκτός και εάν αναφέρεται ρητά στο παρόν, Η LEMAITRE VASCULAR (ΟΠΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΣΕ ΑΥΤΗ ΤΗΝ ΕΝΟΤΗΤΑ, ΕΝΑΣ ΤΕΤΟΙΟΣ ΟΡΟΣ ΥΠΟΜΕΡΙΑΜΒΑΝΕΙ ΤΗΝ LEMAITRE VASCULAR, INC., ΤΙΣ ΣΥΝΔΕΟΜΕΝΕΣ ΜΕ ΑΥΤΗΝ ΕΤΑΙΡΕΙΕΣ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΥΠΑΛΛΗΛΟΥΣ ΤΟΥΣ, ΤΑ ΣΤΕΛΕΧΗ, ΤΟΥΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΕΙΣ, ΤΟΥΣ ΜΑΝΑΤΖΕΡ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΠΡΑΚΤΟΡΕΣ) ΔΕΝ ΠΡΟΒΑΙΝΕΙ ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΡΗΤΗ Η ΥΠΟΝΟΥΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΑΝΑΦΟΡΙΚΑ ΜΕ ΑΥΤΗΝ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗΝ, ΕΙΤΕ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΟΥ ΝΟΜΟΥ ΕΙΤΕ ΑΠΟ ΆΛΛΟ ΤΡΟΠΟ ΤΗΝ ΥΠΟΜΕΡΙΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ, ΧΩΡΙΣ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟ, ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΥΠΟΝΟΥΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ Η ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ Ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΓΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ) ΚΑΙ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΑΠΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΤΟ ΙΔΙΟ. Η LeMaitre Vascular δεν παρέχει καμιά απόλυτης εγγύησης σχετικά με την καταλληλότητά για συγκεκριμένη θεραπεία στην οποία χρησιμοποιείται αυτή η συσκευή, της οποίας ο προσδιορισμός αποτελεί ευθύνη μόνον του αγοραστή. Αυτή η περιορισμένη εγγύηση δεν ισχύει σε περιπτώση κατάρρησης ή εσοφαλμένης χρήσης ή αποτυχίας κατάλληλης αποθήκευσης αυτής της συσκευής από τον αγοραστή ή οποιοδήποτε τρίτο μέρος. Η μοναδική επανόρθωση για την παραβίαση αυτής της περιορισμένης εγγύησης θα είναι η αντικατάσταση ή η αποζημίωση της τιμής αγοράς για αυτή τη συσκευή (από μοναδική επιλογή, της LeMaitre Vascular) μετά την επιστροφή της συσκευής από τον αγοραστή στη LeMaitre Vascular. Αυτή η εγγύηση θα λήξει την ημερομηνία λήξης αυτής της συσκευής.  
ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΔΕΝ ΦΕΡΕΙ ΕΥΘΥΝΗ Η LEMAITRE VASCULAR ΓΙΑ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΜΕΣΩΣ, ΕΜΜΕΣΩΣ, ΕΠΑΚΟΛΟΥΘΗ, ΕΙΔΙΚΗ, ΑΝΤΑΠΟΔΟΤΙΚΗ Ή ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑΤΙΚΗ ΖΗΜΙΑ. ΣΕ ΚΑΜΙΑ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ Η ΣΥΛΛΟΓΙΚΗ ΕΥΘΥΝΗ ΤΗΣ LEMAITRE VASCULAR ΑΝΑΦΟΡΙΚΑ ΜΕ ΑΥΤΗΝ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗΝ, ΕΙΤΕ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΑΠΟ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΘΕΩΡΙΑ ΕΥΘΥΝΗΣ, ΕΙΤΕ ΑΠΟ ΣΥΜΒΟΛΑΙΟ, ΑΔΙΚΟΠΡΑΞΙΑ, ΑΥΣΤΗΡΗ ΕΥΘΥΝΗ Η ΆΛΛΟ ΤΡΟΠΟ, ΔΕΝ ΘΑ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΑ ΧΙΛΙΑ ΔΟΛΑΡΙΑ (US\$ 1.000), ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΑ ΑΠΟ ΤΟ ΑΝ Η LEMAITRE VASCULAR ΕΙΧΕ ΛΑΒΕΙ ΥΠΟΔΕΙΞΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΙΘΑΝΟΤΗΤΑ ΤΕΤΟΙΑΣ ΑΠΟΔΕΙΣΑΣ ΚΑΙ ΠΑΡΑΤΗΝ ΑΠΟΤΥΧΙΑ ΤΟΥ ΒΑΣΙΚΟΥ ΣΚΟΠΟΥ ΟΠΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΕΠΙΔΙΟΡΘΩΣΗΣ. ΑΥΤΟΙ ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΙΣΧΥΟΥΝ ΓΙΑ ΟΠΟΙΕΔΗΠΟΤΕ ΑΞΙΩΣΕΙΣ ΤΡΙΤΟΥ ΜΕΡΟΥΣ. Μια ημερομηνία αναθεώρησης ή έκδοσης για αυτές τις οδηγίες περιλαμβάνεται στην πίσω σελίδα αυτού του φυλλαδίου οδηγών χρήσης για την πληροφόρηση του χρήστη. Εάν έχουν περάσει περισσότερο από είκοσι τέσσερις (24) μήνες μεταξύ αυτής της ημερομηνίας και της χρήσης του προϊόντος, ο χρήστης θα πρέπει να επικοινωνήσει με τη LeMaitre Vascular για να δει οι υπάρχουν διαθέσιμες επιπρόσθετες πληροφορίες για το προϊόν.

### XenoSure® Biyolojik Yama

(Model 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

İşlenmiş bovin perikardiyal yama

Kullanım Talimatları - Türkçe

**STERILE A Rx only**

### Saklama

XenoSure® Biyolojik Yama 0°C (32°F) üzerinde saklanmalıdır. Buhar veya sıvı su borularının, havalandırma kanallarının yakınlarını veya doğrudan güneş ışığı gibi aşırı sıcaklık değişimlerinin olabileceği konumlardan kaçının. REFRİJERASYON ŞART DEĞİLDİR. DONDURULMASI, XENOSURE BIYOLOJIK YAMA CİDDİ ŞEKLDE ZARAR VERİR VE KULLANILMAZ HALE GETİRİR.

### Cihaz Tanımı

XenoSure® Biyolojik Yama minimal doku kusurları için seçilmiş bir parça bovin perikardiyal dokudan olusur. Doku, kolojen fiberleri kapraz bağlayan ve antijenitelyi minimize eden bir glutaraldehid işleminden geçirilir. XenoSure Biyolojik Yama, swi kimyasalla sterilize edilmiş ve steril glutaraldehid saklama solusyonu içeren plastik bir kavanozda ambalajlanmıştır. XenoSure Biyolojik Yama yüzünden doğal organlarını onarmak için tasarlanmıştır. XenoSure Biyolojik Yama aşağıdaaki boyutlarda mevcuttur:

Model	Boyut (cm)	Model	Boyut (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1x10	6P8	6x8
1P14	1x14	8P14	8x14
1.5P10	1.5x10	10P16	10x16

### Kullanım Endikasyonları

XenoSure Biyolojik Yama, kardiyak ve vasküler rekonstrüksiyon ve onarım, yumuşak doku yetmezliği onarımı ve genel cerrahi prosedürler sırasında sütür hattının güçlendirilmesi ve sinir sistemi ameliyatı sırasında dura materin kapatılması için amacıyla bir cerrahi yama olarak kullanılmak üzere tasarlanmıştır. "Sinir sistemi ameliyatı sırasında dura materin kapatılması" endikasyonu Fransa Cumhuriyeti'nde Fransız yetkililer tarafından onaylanmamaktadır.

### Kontrendikasyonlar

Bilinen kontrendikasyon yoktur.

### Advers Olaylar

- Restenoz
- Psodoanevrizma oluşumu
- Enfeksiyon
- Tromboz
- Kalsifikasiyon
- Fibroz
- Damar oklüzyonu
- Yama rüptürü
- Dilatasyon
- Miyokard Enfarktüsü
- Kanama
- Beyin omurilik sıvısı kaçağı
- Strok
- Ölüm
- Menenjit

### Uyarılar

Bovin perikardiyal dokuya ilgili bildirilen ana komplikasyonlar fibroz ve enfeksiyonlardır. Bu komplikasyonlar bovin perikardiyal dokunun implantasyonundan sonra hastaların sadece küçük bir azınlığında gözlemlenmiştir.

### Önlemler

XenoSure Biyolojik Yama'nın taşınması ve hazırlanmasından sorumlu tüm kişiler XenoSure Biyolojik Yama dokusunun zarar görmesini önlemek için özen göstermelidir.

- YALNIZCA TEK KULLANIM İÇİNDİR. Tekrar kullanmayın, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanımını, tekrar işleme sokulması ve/veya tekrar sterilizasyonu hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümüne neden olabilir. XenoSure Biyolojik Yama'nın kullanılmamış parçalar atılmalıdır. Ürünün "Son Kullanma" tarihine dikkat edin.
- Açmadan önce kapalı, steril ambalajı İNCELEYİN. Açılmışsa, içindekiler sterili olmayabilir ve hasta enfeksiyonuna neden olabilir. KULLANMAYIN. Ürünü atmayın. Kapsamlı talimatlar için lütfen distribütörünüze temasla geçin.
- Cihazı 0°C'ın (32°F) altında sıcaklıklara MARUZ BIRAKMAYIN. DONDURULMASI, XENOSURE BIYOLJIK YAMA YANIŞMA SEKLİDE ZARAR VERİR VE KULLANILMAZ HALE GETİRİR. REFRİJERASYON ALTINDA SAKLAMAYIN.
- Kullanmadan önce, bu kitapçığının "DURULAMA PROSEDÜRÜ" bölümü uyarınca cihazı DURULAYIN. XenoSure Biyolojik Yama saklama solusyonu glutaraldehit içerir ve cilt, gözler, burun ve boğazda tahrîre neden olabilir. SAKLAMA SÖLÜSYONU BUHARINI SOLUMAYIN. Çitle uzun süreli temasdan kaçının ve bölgeyi derhal su ile yıkayın. Gözlerle temas etmesi halinde, derhal tıbbi yardım alın. Sıvı kimyasal saklama solusyonu hastane prosedürüne doğrultusunda atılmalıdır.
- XenoSure Biyolojik Yama'yı travmatik aletlerle TUTMAYIN. Bu durum cihaza zarar verebilir.
- Hasarlı bir XenoSure Biyolojik Yama'yı KULLANMAYIN. Cihaz bütünlüğü bozulabilir.
- XenoSure Biyolojik Yama'yı onarmaya CALIŞMAYIN. XenoSure Biyolojik Yama implantasyondan önce zarar görürse, XenoSure Biyolojik Yama'yı değiştirin.
- Tekrar sterilize ETMEYİN. Kullanılmamış bölümlerin steril olmadığı varlığını belirtir.
- XenoSure Biyolojik Yama'yı buharla, etilen okside, kimyasal veya radyasyon (gamma/elektron ışımı) sterilizasyonuna MARUZ BIRAKMAYIN. Zarar görebilir.
- Kesme sütür iğneleri veya kesme noktalı kollu sütür KULLANMAYIN. Bu durum cihaza zarar verebilir.
- Taşıma sırasında yama dokusunun kurumasına İZNİ VERMEYİN.
- Cihazın son kullanma tarihi geçmişse KULLANMAYIN.

#### **Advers Etkiler**

XenoSure Biyolojik Yama vücudundan doğal organları onarmak için tasarlanmıştır. Implantle edilmiş bir XenoSure Biyolojik Yama'nın düzgün işlev göstermemesi doğal organları yetmezliklerden kaynaklanan semptomlara benzer semptomlar üretir. Hastaya XenoSure Biyolojik Yama'nın düzgün işlev göstermediğini işaret eden semptomlar hakkında bilgi vermek implanten eden cerrahın sorumluluğudur.

1. Tam kalp bloku ve sağ demet dalı bloku A-V iletimi demetlerinin yakınındaki kardiyak kananımlarla ilgili prosedürler için bildirilmiş, bilinen komplikasyonlardır.
2. Glutaraldehit işlem görmüş doku, bağırsızlık sistemi tarafından doku bozulmasına neden olabilecek geçikmiş bir saldırya maruz kalabilir. XenoSure Biyolojik Yama kullanımının faydalalarla geçikmiş doku bozulmasının olası riski karşılaştırarak değerlendirilmelidir.
3. Glutaraldehit kalıntıları içi toksikolojik etki riski mevcuttur. KT'de listelendiği üzere uygun durulama prosedürünün tamamlanması, plasterdeki glutaraldehit kalıntıları miktarı kabul edilebilir bir seviyeye düşüren akut toksikolojik etki riskini önemli ölçüde azaltır. Yayınlanmış literatürdeinden gözden geçirilmesi, damar sistemi içine implante edildiğinde glutaraldehit maruziyeti için belirlenmiş bir güvenlik limitini ortaya çıkarmamıştır. Glutaraldehit işlem görmüş büyük miktarlarda doku implantı edildiğinde (ör. Birden fazla büyük yama) veya daha düşük kilolu hastalarda risk artar. XenoSure Biyolojik Yama kullanımının faydalaryla toksikolojik etkilerin olası riski karşılaştırarak değerlendirilmelidir.
4. Bovin perikarda yapılan hayvan çalışmalarında advers reaksiyon olarak bozulmanın histolojik emareleri ve kalsifikasiyon bildirmiştir. Bulgular arasında implant kolajeninin host ve greft reaksiyonuna uygun şekilde fokal degradasyonu olduğu çevreleyen host doku ile bovin prekard arasındaki arayüzde eşlik eden kronik enfiamlatuar infiltratif fagositoz yer almaktadır.
5. Perikard klosürü için kullanılan bovin perikardi epikard enfiamlatuar reaksiyonları ve yamanın kalbe yapışmasıyla ilişkilendirilmiştir. Perikard yapışmaları tekrar sternotomisinin güçlüğüni artırabilir.

#### **Tedarik Şekli**

Bir adet XenoSure Biyolojik Yama kapalı bir kaptı, steril ve pirojenik olmayan şekilde sağlanır; TEKRAR STERİLIZE ETMEYİN. Yama, % 0,2 glutaraldehit

iceren, steril fosfat tamponlu bir salin solusyonda saklanır. Ambalaj açılmamış ve kapama bozulmamışa sterillik garanti edilir. Kullanılmamış bölümülerin steril olmadığı varlığını belirtir.

#### **Kullanma Yönetgeleri**

Gerekliliklecek prosedür tipi için uygun XenoSure Biyolojik Yama modelini seçin. XenoSure Biyolojik Yama herhangi bir onarım için uygun bir boyuta kesilebilir. XenoSure Biyolojik Yama SADECE TEK KULLANIMLIKTIR.

#### **Yama Hazırlığı**

XenoSure Biyolojik Yama'yı tutmadan önce tüm pudra artıklarını temizlemek için cerrahi eldivenler iyice yıkanmalıdır.

Düzenli XenoSure Biyolojik Yama boyutunu seçimi doğrulamak için kavanoz etiketinde yer alan bilgileri inceleyin. Tüm kabi ve kabin açılıp açılmadığını gösteren mührü dikkatli şekilde inceleyin.

KAVANOZ HAŞAR GÖRMÜŞSE VEYA MÜHÜR BOZULMUŞSA XENOSURE BIYOLJIK YAMA YANIŞMA KULLANMAYIN. Ürünü atmayın. Kapsamlı talimatlar için lütfen distribütörünüzle temasla geçin.

#### **Durulama Prosedürü**

Hastaların glutaraldehit kalıntısına maruziyetini azaltmak için, ekli tablodakine uygun durulama prosedürü takip edilmelidir. Birden fazla yamayı yeni steril salin solusyonıyla, ayrı ayrı durulayın. Kabin açılıp açılmadığını gösteren mührü kapatın ve kavanoz kapağını açın. Kavanozun içindekiler sterildir ve kontaminasyonu önlemek için aseptik şekilde tutulmalıdır. Kavanozun dışi steril değildir ve sterili alanı girmemelidir.

Steril, atravmatik forsepsle köşelerinden tutarak XenoSure Biyolojik Yama'yı kavanozdan çıkarın.

Kaption çakardıktan sonra, XenoSure Biyolojik Yama'yı steril saline batırın. Aynı forsepleri kullanarak, XenoSure Biyolojik Yama'yı kovada nazikçe çalkalayın. Cerrah isteyene dek XenoSure Biyolojik Yama'nın durulama kovasında kalmasına izin verin.

Yapılan testlerde, XenoSure® bovin perikardiyal yama materyalinin bu antibiyotiklerin kullanımını ile yapılan tedavilerden advers olarak etkilenmediği görüldüğünden, cerrahın kaldırma bağlı olarak durulama solusyonu (500 U/ml) basıtasın veya (10 mg/ml) sefaleksin içerebilir. Diğer antibiyotiklerin etkileri ve bu antibiyotiklerin XenoSure® bovin perikardiyal yama materyali üzerindeki uzun dönemli etkileri test edilmemiştir. Antibiyotikleri yalnızca antibiyotik üreticisinin belirttiği şekilde kullanın.

XenoSure Biyolojik Yama özel boyutlarında mevcuttur, özel bir yamannı kullanımı hesaplamış bir durulama prosedürü gerektirir. Durulama süresini ve gereken salını belirlemek için, "Özel Yama Durulama Prosedürü" nü kullanın.

Model	Boyut (cm)	Durulama Prosedürü
0.6P8	0.6x8	En az 2 dakika boyunca 500 ml
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	En az 3 dakika boyunca 1000 ml
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### **Özel Yama Durulama Prosedürü**

Yama uzunluğu (cm) x Yama genişliği (cm) = Yama alanı ( $\text{cm}^2$ )

$24 \text{ cm}^2$  veya daha az:

Eğer yamanın alanı  $24 \text{ cm}^2$ 'den azsa, yama 500 ml salinine 2 dakikalık bir durulama süresi gerektirir.

$24 \text{ cm}^2$ 'den büyük:

Eğer yamanın alanı  $24 \text{ cm}^2$ 'den büyük ve  $300 \text{ cm}^2$ 'den küçük veya ona eşitse,

yama 1000 ml saline 3 dakikalık bir durulama süresi gerektirir.  
*Not: Yama alanı yamanın bir tarafını boz alır. Bu hesaplama özellikle formüle edilmiştir. Lütfen talimatları izleyin.*

#### **İmplantasyon**

XenoSure Biyolojik Yama'yı istenen şekilde kesin ve/veya biçimlendirir. Tüm XenoSure Biyolojik Yama materyali biyolojik atık olarak değerlendirilmeli ve hastane prosedürü doğrultusunda atılmalıdır.

İmplantasyon sırasında, kurumasını önlemek için XenoSure Biyolojik Yama'yı steril salinle sık sık islatın. XenoSure® Biyolojik Yama'nın her iki tarafında görsel olarak inceleyin. Bir taraf daha pürüzsüz göründüğörsüysa, kan akışına bakacak şekilde bu daha prizsiz olan yüzeye implant yapın.

#### **Cerrahi Teknik**

Cerraha specifick onarım prosedürleri konusunda talimatlar vermek bu Kullanım Talimatları kitapçığının kapsamının dışındadır. LeMaitre Vascular, Inc. yukarıdaki operasyonları gerçekleştiren bir cerrahin yeteri eğitimi aldığı ve ilgili bilimsel literatüre iyice aşina olduğunu var sayar.

#### **Klinik Deneyim**

Bovin perikard yamarlar son 25 yilda intrakardiyak onarım prosedürlerinde mükemmel klinik sonuçlar aralarak başarıyla kullanılmaktadır. Bu tip kullanım hakkındaki yayınlanmış veriler tibbi literatürde bulunabilir. Şu anda, sabitlenmiş bovin perikard dokusunun uzun vadeli kalıcılığı bilinmemektedir. Bu malteryalin kullanımındaki klinik avantajları bilinen özelliklerini, anki belirlenmemiş uzun vadeli kalıcılığı karşılaştırarak değerlendirilmelidir.

#### **Güvenli Kullanım ve Atma**

Bu tibbi cihazın kullanımı sırasında ciddi tibbi olaylar ortaya çıkarsa, kullanıcılar hem LeMaitre Vascular'ı hem de bulundukları ülkeyeki Yetkili Makamı bilgilendirmelidir.

Bu ürün keskin tesirli maddeler, ağır metaller veya radyoizotoplar içermez ve enfekte edici veya patojenik değildir. İmha için özel koşullar yoktur. Düzgün imha edildiğini doğrulamak için lütfen yerel düzenlemelere başvurun.

Depolama çözeltisini yerel ve federal düzenlemelere göre imha edin. Çözelti pis su boruları kullanılarak imha edilmemelidir. İmha etme kısıtlamaları yoksa, çözelti seyrlettilip pis su borusundan atılabilir. Daha fazla bilgi için şu adres bakın: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### **Eksplant edilmiş XenoSure'un paketlenmesi ve sevkiyatı:**

Sevkiyatın LeMaitre Vascular'ı dönenmesi 3 çok önemli soruya bağlıdır:

1. Eksplant, eksplant zamanında patojenik durumu olduğu bilinen veya tahmin edilen bir hastadan mı elde edildi?
2. Eksplant, son 6 ay içinde terapötik radyonüklid içeren bir tedavi öyküsüne sahip olan bir hastadan mı elde edildi?
3. Klinisyen, numunenin araştırma amaçları için üreticiye gönderilmesi konusunda hastadan onay aldı mı?

1. veya 2. sorulara yanıtın olumlu olduğunu durumlarda, LeMaitre Vascular sevkiyat için yeterli destek sağlayamaz. **BÜYÜKTEKİLİ HİÇ BİR DURUMDA LEMAITRE VASCULAR'E GÖNDERİLMELEMİLDİR.** Bu durumlarda, eksplant yerel düzenlemelere göre imha edilmelidir.

Patojenik veya radyolojik tehlike içermeyen eksplantlar için lütfen aşağıdaki dökümleri kullanın:

#### **Ön eksplantasyon:**

1. Olası ise, belge açıklığı için cihazın BT veya Ultrason taramasını yapın.
2. LeMaitre Vascular anomik olan hastaların klinik bilgilerini kabul edebilir. LeMaitre Vascular aşağıdaki bilgileri talep eder:
  - a) İmplant kullanılmıştır ve sonucan özgün tanı,
  - b) Cihazın implante edildiği hastane veya klinik dahil implantla ilgili hastanın tıbbi öyküsü,
  - c) İmplant çıkarılmıştır ve hastanın implant deneyimi.
  - d) Eksplantasyon yapıldığı hastane veya klinik ve geri alma tarihi.

#### **Eksplantasyon:**

1. Eksplant edilmiş XenoSure bandları sevkiyattan önce alkali tamponlu %2 glutaraldehid veya %4 formaldehid çözeltisi içeren mühürülü kabı doğrudan atılarılmalıdır.
2. Gerekli ise, eksplant bandlarını temizliği minimum olmalıdır. Proteolitik sindirim hiç bir durumda kullanılmamalıdır.
3. XenoSure eksplantları hiç bir durumda dekontaminasyon edilmemelidir. Dekontaminasyon için ürünü otoklav'a KOYMAYIN veya etilen oksit gazı KULLANMAYIN.

#### **Paketleme:**

1. Eksplantlar kırılma, çevrenin kirlenmesi veya taşıma sırasında bu tür paketleri taşıyanın maruz kalması potansiyelini oldukça minimize edecek şekilde mühürlenmelii ve paketlenmelidir. Mühürülü kabı içeki paketten izole etmek için emici ve destek sağlayan malzemeler seçilmelidir. Birinci ve ikinci paketleme daha sonra bir diş paket içinde paketlenmelidir.
2. Birinci kaplarda mühürlenmiş eksplantlar ISO 7000-0659 Biyolojik Tehlike simbolü ile etiketlenmelidir. Aynı simbol ikinci pakete ve diş pakete de eklenmelidir. Diş paket etiketinde İsim, Adres ve Gönderici Telefon Numarası ve "Hasar veya szintz tespit edildiğinde, paket izole edilmeli ve gönderici bilgilendirilmelidir" ifadesi bulunmalıdır.
3. Yukarıdaki şekilde hazırlanan paketler su adrese sevk edilir:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### **Sınırlı Ürün Garantisi; Yasal Yolların Sınırlanması**

LeMaitre Vascular, Inc., bu cihazın üretiminde makul derecede özenin gösterildiğini garanti eder. Burada açıkça belirtilenler hariç, LEMAITRE VASCULAR (BU BÖLÜMDE KULLANILDIĞI ŞEKİLLE, BUTERİM LEMAITRE VASCULAR INC., BAĞLI KURULUŞLARI VE İLGİLİ ÇALIŞANLARI, MEMURLARI, YÖNETİCİLERİ, MÜDÜRLERİ VE AJANLARINI KAPSAR) BU CİHAZLA İLGİLİ KANUNDAN VEYA DİĞER SEBEPLERDEN (SATILABILIRLİK VEYA BELİRLİ BİR AMACA UYGUNLUK İÇİN ZIMNI GARANTİLER DE DAHİL OLMAK ÜZERE) DOĞAN AÇIK VEYA ZIMNI HİÇBİR GARANTİ VERMEZ VE BU NEDENLE BENZERLERİNE DİYOK SAYAR. LeMaitre Vascular bu cihazın kullanıldığı belirli bir tedavide uygunlukla ilgili hiçbir beyanda bulunmaz ve bunun kararı tamamen alıcıının sorumluluğundadır. Bu sınırlı garanti bu cihazın alıcısı veya üçüncü bir tarafta kötü veya yanlış kullanımı veya doğru şekilde depolamaması durumlarını kapsamaz. Bu sınırlı garantinin ihali durumda tek çözüm, satın alınan cihazı LeMaitre Vascular firmasına iade etmesini takiben (LeMaitre Vascular şirketinin kararı uyarınca) bu cihazın değiştirilmesi veya satın alma ücretinin geri ödemesidir. Bu garanti bu cihazın son kullanma tarihinden sona erecektir. HİÇBİR DURUMDA LEMAITRE VASCULAR DOĞRUDAN, DOLAYLI, NETİCESEL, ÖZEL, CEZAI VEYA İBRETLİ HASARLARDAN SORUMLU OLMIYACAKTIR. SÖZLEŞME, HAKSIZ FİİL VEYA KUSURSUZ SORUMLUŁUK DAHİL HİÇBİR SORUMLUŁUK KURAMI CERÇEVESİNDÉ, LEMAITRE VASCULAR ŞİRKETİNİN BU CİHAZLA İLGİLİ TOPLAM SORUMLUĞU, NASIL ORTAYA ÇIKARSA CİKSİN, LEMAITRE VASCULAR ŞİRKETİNİN KAYIP OLASILIGINDAN ONCEDEN HABERDAR EDİLMİŞ OLUP OLMAŞMASINA BAKILMASIZIN VE HERHANGİ BİR ÇÖZÜM YOLU TEMEL AMACINA ULAŞMASA DAHİ, BIN DOLARI (1.000 USD) GEÇEMEZ. BU SINIRLAMALAR ÜÇUNCÜ ŞAHISLARIN HAK TALEPLERİ İÇİN GEÇERLİDIR. Bu Kullanım Talimatlarının arka sayfasında bu talimatlar için bir revizyon veya yayın tarihi kullanıcıyı bilgisine sunulmuştur. Bu tarih ile ürün kullanımı arasında yirmi dört (24) ay geçmisi ise kullanıcı ek ürün bilgisinin mevcut olup olmadığını öğrenmek üzere LeMaitre Vascular ile iletişime geçmelidir.

## **Biologinen XenoSure®-paikka**

(Mallinumerot 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Naudan pericardiumista valmistettu käsitledy paikka  
Käyttöohjeet - suomi

**STERILE A**  Rx only

### Säilytys

Biologinen XenoSure®-paikka on säilytettävä yli 0°C:n (32°F) lämpötilassa. Vältä paikkoja, joissa saattaa esintyä erittäin voimakasta lämpötilan vaihtelua, esimerkiksi höyrystä tai kuumavesiputken tai ilmastoointikanavien läheillä tai suorassa auringonvalossa. JÄÄKAAPPISÄILYTYSTÄ EI TARVITA. PAKASTAMINEN VAHINGOITTAÄ BIOLOGISTA XENOSURE-PAIKKAAN VAKAVASTI JA MUUTTAA SEN KÄYTÖKELVOTTOMAKSI.

### Tarvikkeen kuvaus

Minimaalisten kudosvkojen vältämiseksi biologinen XenoSure paikka koostuu yksiosaisesta naudan pericardiumkudoksesta. Kudos käsitledään glutaraldehydilla, joka silloittaa kollageenikuidut vähentämään nän antigenisyyden minimiin. Biologinen XenoSure-paikka on steriloituo nestemäisellä kemikaalilla ja pakattu muovipurkkia steriliä glutaraldehydiä sisältäävää säilöntaliuokseen. Biologinen XenoSure-paikka on suunniteltu korjaamaan kehon luonnollisia kudosia.

Biologisia XenoSure-paikkoja on saatavilla seuraavan kokoisina:

Malli	Koko (cm)	Malli	Koko (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

### Käyttöindikaatiot

Biologinen XenoSure-paikka on tarkoitettu käytettäväksi kirurgisena paikkamateriaalinäytteenä tai reseptioonien rekonstruointiin ja korjaukseen, pehmytkudoksen puiteiden korjaukseen ja ommelinjan valvistamiseen yleiskirurgisissä toimenpiteissä sekä duran sulkemiseen neurokirurgian yhteydessä.

Ranskien viranomaiset eivät hyväksy käyttöä heikkiä duran sulkemista neurokirurgian yhteydessä Ranskassa.

### Vasta-aiheet

Ei tunneta.

### Mahdolliset komplikaatiot

- Restenoosi
- Pseudoaneurysman muodostuminen
- Infekto
- Tromboosi
- Kalkkiutuminen
- Fibroosi
- Suonen tukkeituminen
- Paikan repeytyminen
- Laajentuminen
- Myokardiaalinen infarktio
- Verenvuoto
- Aivo-selkäydinnesteen vuotaminen
- Halvaus
- Kuolema
- Aivokalvontulehdus

### Varoituksset

Naudan pericardiumkudosta koskevia eniten ilmoitettuja komplikaatioita ovat fibroosi ja infekto. Näitä komplikaatioita havaitaan vain pienellä osalla potilaista naudan pericardiumkudoksen implantoinnin jälkeen.

### Varotoimenpiteet

Kaikkien biologista XenoSure-paikkaa käsittelevien henkilöiden on noudatettava erityistä varovalisuutta, jotta välttytään biologisen XenoSure-paikan vahingoittimiselta.

- VAIN KERTAKÄYTÖÖN. Ei saa käyttää, käsitledä tai steriloida uudelleen.

Laitteen uudelleenkäyttö, uudelleenkäsitteily ja/tai uudelleensterilointi ja/tai sen toimintahäiriö saatavat aiheuttaa potilaavamman, sairauden tai kuoleman. Käytämättömät biologisen XenoSure-paikan palat on hävitetävä. Huomio tuotteen viimeinen käyttöpäivä.

- TARKASTA pakaus ennen avaamista. Jos sinetti on rikki, sisältö ei ehkä ole steriliä ja se saattaa aiheuttaa potilaalle infektiota. EI SAA KÄYTÄÄ. Älä hävitä tuotetta. Saat lisähjeitä ottamalla yhteystä jälleenmyyjään.
- Laitetta EI SAA Atsata alle 0 °C:n (32 °F) lämpötilolle. PAKASTAMINEN VAHINGOITTAÄ BIOLOGISTA XENOSURE-PAIKKAAN VAKAVASTI JA MUUTTAA SEN KÄYTÖKELVOTTOMAKSI. EI SAA SÄILYTTÄÄ JÄÄKAAPISA.
- HUUHTELE tarvike ennen käyttöä tämän kirjasen "HUUHTELUOHJE"-kohdan mukaan. Biologisen XenoSure-paikan säilytysliuos sisältää glutaraldehydiä, ja se saattaa ärsyttää ihoa, silmiä, nenää ja kurkkua. ÄLÄ HENGITÄ SÄILYTYSLIUOKSEN HÖYRYÄ. Vältä pitkittynytä ihokosketusta ja huuhtele altistunut alue välittömästi vedellä. Mikäli aine joutuu kosketukseen silmien kanssa, hakeudu välittömästi lääkärin. Nestemäinen kemiallinen säilytysliuos on hävitetävä sisärauhan omien ohjeiden mukaan.
- ÄLÄ käsitele biologista XenoSure-paikkaa traumaattisilla instrumenteilla. Tarvike saattaa vahingoittua.
- ÄLÄ käytä vaurioituneita biologisia XenoSure-paikkoja. arvike voi olla vioittunut.
- ÄLÄ yritys korjata biologista XenoSure-paikkaa. Mikäli biologinen XenoSure-paikka on vaurioitunut ennen implantointia, vaihda biologinen XenoSure-paikka.
- EI SAA steriloida uudelleen. Käytämättömät osat on katsottava epästerileiksi ja hävitetävä.
- ÄLÄ altista biologista XenoSure-paikkaa höyrille, etyleenioxidille, kemiallisille tai sateilyyn perustuvalle (gamma- tai elektronisäde) steriloinnille. Tarvike saattaa vaurioitua!
- ÄLÄ käytä leikkaavia ommeleuloja tai -ompeleita. Tarvike saattaa vahingoittua.
- ÄLÄ anna paikan kuivua käsittelyn aikana.
- EI SAA käyttää, jos tarvikseen viimeinen käyttöpäivä on ohitettu.

### Haittavaikutukset

Biologinen XenoSure-paikka on tarkoitettu korjaamaan kehon luonnollisia elimiä. Implantoidun biologisen XenoSure-paikan virheellinen toiminta oirehtii samalla tavalla kuin luonnollisen elimen virheoireet olisivat.

Implantoinnin jälkeen vauhtivasti alkuperäisen vireen poistaminen, seuraavat biologisen XenoSure-paikan epäasiainmukaiseen toimintaan.

1. Koko sydämen ja orkean solmukehaaran tulkeutuminen ovat tiedossa olevia komplikaatioita, joista on ilmoitettu A–V-solmukkeiden läheillä suoritettavien sydämen korjaustoimenpiteiden yhteydessä.
2. Glutaraldehydillä käsitledä kudos saattaa altistua immuuniärjestelmän myöhäiselle hyökkäykselle ja sen jälkeiselle kudosken heikkenemiselle. Biologisen XenoSure-paikan käytön etuja on verrattava kudosken myöhäisen heikkenemisen mahdolliseen riskiin.
3. Glutaraldehydjäämät muodostavat toksikologisten vaikutusten riskin. Käytööohjeissa esitetyn asianmukaisen huutelun suorittaminen vähentää paikan glutaraldehydjäämät hyväksytävälle tasolle ja pienentää siten merkittävästi akuttienvaikuttavien toksikologisten vaikutusten riskiä. Julkaistuun kirjallisuteen pohjautuen ei ole onnistuttu vahvistamaan turvallista raja-arvoa glutaraldehydi altistumiselle silloin kun sitä on implantoitu reseptioonistaan. Riskit lisääntyvät, kun glutaraldehydilla käsitetty kudos altistetaan suuria määriä (esim. useita suuria paikkoja) tai painoltaan pienemmille potilaille. Biologisen XenoSure-paikan käytön hyötyjä on verrattava kudosken toksikologisten vaikutusten mahdolliseen riskiin.
4. Eläinkokeissa on raportoitu haittavaikutuksina naudan pericardiumin kalkkiutumista ja merkkejä histologisesta heikkenemisestä. Löydöksiin kuuluvia muun muassa fagoytoseja ja siihen liittyvä krooninen tulehdusiltaa näyttelee naudan pericardiumin ja ympäriövän isäntäkudoksen liittymäkohdassa sekä isänän ja siirteen välistä reaktiota vastaava implantiikkolageneen fokaalinen heikkeneminen.
5. Naudan pericardium, jota käytetään perikardiaaliseen sulkemiseen, on yhdistetty epikardiaalisiin tulehdusreaktioihin ja paikan tarttumiseen sydämen. Perikardiaalinen tarttuminen saattaa vaikeuttaa toistuvaa sternotomiaa.

### Toimitus

Suljetussa säiliössä toimitetaan yksi sterili ja pyrogeeniton biologinen XenoSure-paikka; EI SAA STERILOIDA UUDELLEN. Paikka säilytetään steriliissä fosfaattiipuskuroidussa suolaliuokseessa, joka sisältää 0,2 % glutaraldehydiä. Steriliis on taattu, jos pakaus on avaamaton ja jos

sen sinetti on vahingoittumaton. Käyttämättömät osiot on katsottava ei-sterileiksi ja hävitettävä.

#### Käyttöohjeet

Valitse tarvittava biologinen XenoSure®-paikka suoritetavan toimenpiteen tyyppin mukaan. Biologinen XenoSure®-paikka voidaan leikata kyseiseen korjaukseen sopivan kokoon. Biologinen XenoSure®-paikka on tarkoitettu AINOASTAAN KERTAKÄYTÖÖN.

#### Paikan valmistelu

Kirurgiset käsinneet on pestävä huolellisesti kaikkien puuterijäämien poistamiseksi ennen biologisen XenoSure®-paikan käsitteilyä. Tarkista purkin etikettiin tiedot varmittaaksesi valitun biologisen XenoSure®-paikan oikea koko. Tarkasta koko säiliö ja sinettihuoletta vaurioiden varalta.

**ÄLÄ KÄYTÄ BIOLOGISTA XENOSURE®-PAIKKAA, JOS PURKKI ON VAHINGOITUNUT TAI JOS SINETTI ON RIKKOUDUNUT.** Älä hävitä tuotetta. Ota yhteyttä jälleenmyyjään lisähohjeita varten.

#### Huuhtelu

Asiannuskauista liitteenä olevaa huuhteluohejtaa on noudata tattavaa potilaiden glutaraldehydiäämille altistumisen vähentämiseksi. Useammat paikat huuhdellaan jokaisen erikseen omassa steriliissä suolaliuoksessa. Poista ulompi muovisetti, johon kajaopainen on nähtävissä, ja ruuvaa irti purkin suojuksista. Purkin sisältö on steriliilä, ja sitä on käsiteltävä aseptisesti kontaminaation ehkäisemiseksi. Purkin ulkopuoli ei ole steriliilä, eikä sitä saa viedä steriliilille alueelle.

Poista biologinen XenoSure®-paikka purkista tarttumalla sen kulmiin steriliillä atraumattisilla pihdeillä.

Kun biologinen XenoSure®-paikka on poistettu säiliöstä, upota se steriliili suolaliuokseen. Liikuttele biologista XenoSure®-paikkaa varoen astiasta käytävän samoin piirtejä. Anna biologisen XenoSure®-paikan olla huuhtelultaassa, kunnes kirurgi tarvitsee sitä.

Kirurgin harkinnan mukaan huuhteluilius voi sisältää basitrisinia (500 U/ml) tai sefaleksinia (10 mg/ml), sillä testaus on osoittanut, että nällä antibiootteilla suoritetulla käsitteellä ei ole haitallista vaikuttaa naudan perikardiumista valmistettuun XenoSure®-paikkamateriaaliin. Muiden antibioottien tai näiden antibioottien pitkäaikaisvaikutustia naudan perikardiumista valmistettuun XenoSure®-paikkamateriaaliin ei ole testattu. Käytä antibiooteja vain niiden valmistajien ilmoittamiin käytöntarkoituksiin.

Malli	Koko (cm)	Huuhtelu
0.6P8	0.6x8	500 ml vähintään 2 minuutin ajan
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml vähintään 3 minuutin ajan
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Muiden paikkakojen huuhteluohe

Jos paikan kokoa ei ole luettu taulukossa, noudata seuraavia huuhteluohejaita.

Paikan pituus (cm) x paikan leveys (cm) = paikan pinta-ala ( $\text{cm}^2$ )

Jos paikan pinta-ala on enintään 37.5  $\text{cm}^2$ , paikka edellyttää 2 minuutin huuhteluikaa 500 ml:ssa suolaliuosta.

Jos paikan pinta-ala on suurempi kuin 37.5  $\text{cm}^2$  mutta enintään 300  $\text{cm}^2$ , paikka edellyttää 3 minuutin huuhteluikaa 1000 ml:ssa suolaliuosta.

**Huomautus:** Paikan pinta-ala perustuu paikan yhteen puoleen. Tämä laskentatapa on tarkoitukseen. Noudata ohjeita.

#### Implantointi

Leikkaa biologinen XenoSure®-paikka halutun muotoiseksi. Ylimääriästä biologista XenoSure®-paikkamateriaalia on käsiteltävä biologisena jätteenä ja se on hävitettävä sairaalan oman ohjeen mukaisesti.

Kostuta implantoinniin aikana biologisen XenoSure®-paikan kudosta useasti steriliillä fysiologisella suolaliuoksella kuivumisen estämiseksi. Tarkista silmämääristä biologisen XenoSure®-paikan molemmat puolet. Jos toinen puoli näyttää sileämältä, implanti tämä sileämpi puoli.

#### Leikkaustekniika

Näissä käyttöohjeissa ei opasteta kirurgia erityisten korjaustoimenpiteiden suorittamisessa. LeMaitre Vascular, Inc. -yhtiö olettaa, että yllä mainittuja toimenpiteitä suorittava kirurgi on saanut riittävän koulutuksen ja tuntee asiaankuuluvan tieteilijän kirjallisuden perusteellisesti.

#### Kliininen kokemuks

Naudan perikardiumista valmistettuja paikkoja on käytetty menestyksellä sydämen sisäisissä korjaustoimenpiteissä viimeisten 25 vuoden ajan erinomaisin kliinisissä tuloksissa. Tälläistä käytöltä koskevia julkaisuja tietoja löytyy lääketieteellisestä kirjallisudesta. Kiinnitetyn nauden perikardiumkudoksen pitkäaikaisista kestävyystä ei tällä hetkellä tunneta. Tämän materiaalin käytön kliinisä etuja ja sen tunnettua ominaisuuksia on verrattava määrätyt käytävän määrätyt määritelmää.

#### Turvallinen käytetty ja hävitäminen

Jos tämän lääketieteellisen laitteen käytön aikana ilmenee vakavia lääketieteellisiä ongelmia, käyttäjien on ilmoitettava niistä sekä LeMaitre Vascularille etä käytäjän sijaintimaan vastaavalle viranomaiselle. Tässä tuotteessa ei ole terävä reunova, raskasmetalleja eikä radioisotoopeja, eikä se aiheuta tartuntoja tai tautuja. Hävitäkseen ei ole erityisiä vaatimustia. Noudata paikallisia säädöksiä, jotta tuote hävitetään asianmukaisesti.

Hävitä säälytyliuos paikallisten ja maan säädösten mukaisesti. Liuosta ei saa hävitää lähetämällä saostuskaivoa. Jos hävitämisseen ei liity rajoituksia, liuos voidaan laimentaa ja hävitää viemäriverkostoon. Lue lisää osoitteessa: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Irrerotun XenoSuren pakkaaminen ja lähetäminen:

Palauttamisen LeMaitre Vascularille riippuu kolmesta keskeisestä kysymyksestä:

- Onko irrotettu osa saatu potilaalta, jolla on tiedetysti tai oletetusti jokin sairaus irrotushetkellä?
- Onko irrotettu osa saatu potilaalta, jolle on tiedetysti annettu radionuklidihoitoa viimeisten kuuden kuukauden aikana?
- Onko lääkäri saatunut potilaan suostumuksen, että näyte lähetetään valmistejalla tutkimistarikoituksia varten?

Jos kysymyksiin 1 tai 2 vastataan myöntävästi, LeMaitre Vascular ei ohjeesta lähetämään tuotetta takaisin. TÄLLÄSÄÄ IRROTETTUJA OSIA EI TULE LÄHETTÄÄ LEMAITRE VASCULARILLE MISSÄÄN OLOSUHTEISSA. Tällaisessa tapauksessa irrotettu osa on hävitettävä paikallisten säädösten mukaisesti.

Käytä seuraavaa ohjeistusta osille, joissa ei ole patogenenistä tai radiologista uhkaa:

#### Ennen irrottamista:

- Jos mahdollista, tee CT- tai ultraäänitutkimus laitteesta dokumentoidaksesi sen avoimuuden.
- LeMaitre Vascular voi hyväksyä kliinisen tiedon, joka on anonymisoitu niin, että potilaasta ei voida tunnistaa. LeMaitre Vascular pyytää muun muassa seuraavia tietoja:
  - alkuperäinen diagnosti, joka johti implantin käyttöön
  - potilaan lääketieteellinen historia, joka liittyy implanttiin, mukaan lukien sairaala tai klinikka, jossa laite istutettiin
  - potilaan kokemus implantista ennen implantin poistoa
  - sairaala tai klinikka, jossa implantti poistettiin, sekä poiston päävämäärä.

#### Irrotus:

- Irrotettu XenoSure®-paikat on siirrettävä ennen lähetystä suoraan astiaan, jonka voi sinetöidä ja joka sisältää emäksistä puskuroitua liuosta, jossa on 2 % glutaraldehydiä tai 4 % formaldehydiä.
- Irrotettuja paikkoja on puhdistettava tarpeen tullen vain hyvin vähän. Proteolyttistä sulatusta ei tule käyttää missään olosuhteissa.
- Irrotettuja XenoSure®-paikkoja ei tule dekontaminoida missään olosuhteissa. ÄLÄ KÄYTÄ autoklaavia näytteeseen äläkä käytä

eteeniosidikaasua dekontaminoimiseen.

**Pakkaus:**

1. Irrerotut paikat on sinetöitävä ja pakattava niin, että ne altistuvat mahdollisimman vähän rikkoutumiselle, ympäristön aiheuttamalle kontaminointumiselle tai kuljetuksen aikana pakauksia käsittelevien henkilöiden koskettamiselle. Toissijaisen pakauksien sisällä olevan sinetöitävän pakauksen eristämiseen on käytettävä materiaalia, joka on imukykyistä ja vaimentaa iskuja. Ensijainen ja toissijainen pakaus on tämän jälkeen pakattava ulkopakkauksen sisään.
2. Ensijaisissa pakauksissa olevat irrotetut osat on merkittävä biologisen vaaran merkillä ISO 7000-0659. Sama symboli on liitettyä toissijaiseen pakkaukseen ja ulkopakkaukseen. Ulkopakkauksen on myös merkittävä lähettiläni nimi, osoite ja puhelinnumero sekä teksti "Jos pakkauksen huomataan vaurioituneen tai vuotavan, pakaus on heti eristettävä ja asiasta on ilmoitettava lähettiläjille".
3. Yllä kuvatulla tavalla valmistellut pakkaukset voidaan lähettää osoitteeseen:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Rajoitettu tuotetakuu; Korvausvaatimusrajoitus**

LeMaitre Vascular, Inc. takaa, että tämän tarvikkeen valmistuksesta on noudettu asianmukaista huolellisuutta. Lukuun ottamatta sitä, mitä tässä asiakirjassa on nimennomaisesti sanottu, LEMAITRE VASCULAR (SITEN KUIN TÄSSÄ OSASSA TARKOITETAAN, NIMITYS SISÄLTÄÄ LEMAITRE VASCULAR, INCN, SEN TYTÄRYHTIÖT JA NIIDEN TYÖNTÖJÄ, TOIMIHENKLÖT, JOHTAJAT, ESIMIEHET JA EDUSTAJAT) EI ANNA ERIKSEN ILMIASTUA TAI IMPLISIITTISTÄ TAKUUTA TÄSTÄ LAITTEESTA, LAKIN TA MUHUN PERUSTUVAAN (MUKAAN LUKIEN MUTTA EI YKSINOAMAAN KUAPATTAVUUTAA TAI SOPIVUUTTA TIETTYYN TARKOITUKEEN KOSKEVA IMPLISIITTINEN TAKUU) JA SANOUTUU TÄTEN IRITI NIISTÄ. LeMaitre Vascular ei anna takuuta tarvikkeen sopivuudesta mihinkään tietyn hoitoon, jossa tuotetta käytetään; tämä on yksin ostajan vastuulla. Tämä rajoitettu takuu ei koske tämän tarvikkeen väärinkäytööt tai virheellistä säilytystä ostajan tai kolmannen osapuolen toimesta. Tämä rajoitettu takuu ainoo korjaustoimenpiteen ja vaihtaan tämä tarvike tai palauttaa sen ostohinta (LeMaitre Vascularin valitsemana), kun ostaja on palauttanut tarvikkeen LeMaitre Vascular-yhtiölle. Tämä takuu päättyy tarvikkeenlaiteelle määritetyyn viimeisenä käyttöpäivänä. LEMAITRE VASCULAR EI OLE MISSÄÄN TAPAUKSESSA VASTUUSA MINKÄÄNLÄISISTÄ –VÄLITÖMÄSTÄ, VÄLLILISISTÄ, SEURAAMUKSELLISISTA, ERITYISISTÄ TAI RANGAISTUKSEKSI MÄÄRÄYYSTÄ VÄHINGOISTA. LEMAITRE VASCULARIN KOKO KORVAUSVELVOLLISUUS TÄMÄN LAITTEEN SUHTEEN EI MISSÄÄN KORVAUSVELVOLLISUUSJUONTEESSA, LIITTYIPÄÄ SE SOPIMUKSEEN, RIKKOMUKSEEN, ANKARAAN VASTUUSEEN TAI MUUHUN, YLITÄ TUHATTA DOLLARIA (1 000 \$), RIIPPUMATTAA SITÄ, ONKO LEMAITRE VASCULARILLE KERROTTU TÄLLAISEN MENETYKSEN MAHDOLLISUDESTA, JA HUOLIMATTAA MINKÄ TAHANSA HOITOTOIMEN KESKEISEN TARKOITUksen EPÄÖÖNNISTUMISESTA. NÄMÄ RAJOITUKSET KOSKEVAT KAICKIA KOLMANNEN OSAPUOLEN VAATIMUKSIA. Nämien objeiden versio- tai julkaisupäivämäärä on näiden käyttöohjeiden takasivulla käyttäjän tiedoksi. Jos tämän päivämäärän ja tuotteen käytön välillä on kulunut kaksikymmentäneljä (24) kuukautta, käyttäjän tulee ottaa yhteyttä LeMaitre Vasculariin ja kysyä, onko tuotteesta saatavilla lisätietoa.

**Bioologiline plaaster XenoSure®**

(muodelinumbrid 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)  
Veise perikardist töödeldud plaaster  
Kasutusjuhend – Eesti

**STERILE A**  **Rx only**

**Hoiundamine**

XenoSure®-i bioologilist plastrit peaks hoidma temperatuuril 0°C (32°F). Vältige kohli, kus võivad tekkida äärmuslikud temperatuurikökumised, näiteks auru- või kuumaveetorude, öhukonditiooneeri kanalite läheduses või otse pääkesevalguse käes. JAHUTAMINE EI OLE VAJALIK. KÜLMUTAMINE KAHJUBÄSTAB XENOsure®-I BIOLOGILIST PLAASTRIT OLULISELT JA MUUDAB SELLE KASUTUSKÖLBMATUUS.

**Seadme kirjeldus**

XenoSure®-i bioologilist plaaster koosneb veise perikardi koe ühest tüapist, mis on valitud minimaalseste koekahjustustega piirkonnast. Kode on töödeldud glutaaldehüüdigaga, mis tekibat kollageenikuidude ristseondumuse ja vähendab antigeensust. XenoSure®-i bioologiline plaaster on steriliseeritud vedela kemikaliga ja pakendatud steriliit glutaaldehüüdi hoiulahust sisaldaavasse plastpurni. XenoSure®-i bioologiline plaaster on konstrueeritud kehaomaseid elundeid parandama. XenoSure®-i bioologilist plaastrit pakutakse järgmistes suurustes.

Mudel	Suurus (cm)	Mudel	Suurus (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1x10	6P8	6x8
1.5P10	1.5x10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Kasutusotstarve**

XenoSure®-i bioologilise plaaster on ette nähtud kasutamiseks kirurgilise plaastermaterjaline kardiaalsetel ja vaskulaarsel rekonstruktiooni ning parandusoperatsioonidel, pehmekod puudulikkuse parandamisel ja ömlusjõuse tugevdusena üldkirurgiliste protseduuride ajal ning kõvakelme sulgemiseks neurokirurgiliste operatsioonide ajal.

Prantsuse Vabariigi ametiasutused ei ole kinnitanud näidustust "kövakelme sulgemiseks neurokirurgiliste operatsioonide ajal".

**Vastunaidustused**

Teadmata.

**Võimalikud tüsistused**

- Restenos
- Pseudoeaneurüsmi moodustumine
- Infektsioon
- Tromboos
- Kalsifikatsioon
- Fibroos
- Veresoone oklusoон
- Plaasti rebend
- Dilatasioon
- Müokardiinfarkt
- Verejooks
- Liikvori leke
- Insult
- Surm
- Meningiit

**Hoitased**

Peamised tüsistused, mida on registreeritud veise perikardikoe kasutamisel, on fibroos ja infektsioon. Neid tüsistusi on leitud ainult väikel hulgat patsientidel pärast veise perikardikoe siirdamist.

**Ettevaatustabinöud**

Kõik isikud, kes vastutavad XenoSure®-i bioologilise plaastri käsitsemise ja ettevalmistamise eest, peavad olema äärmiselt ettevaatlikud, et vältida XenoSure®-i bioologilise plaasterkoe kahjustust.

- **AINULT ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS.** Ärge kasutage, töödelge ega

steriliseerige uuesti. Seadme korduskasutamine, taastötlemine ja/või kordussteriliserimine ja/või seadme rike võivad patsientide vigastusi, haigusi või surma põhjustada. XenoSure-i bioloogilise plastrit mis tahes kasutamata tükit peab kasutusesest körvaldama. Pange tähele "Köliblik kuni" kuupäeva.

- Enne avamist KONTROLLIGE suletud steriilest pakendit. Kui sulgr on purunenud, ei pruugi sisu steriile olla ja võib tekitada patsientil infektsiooni. ÄRGE KASUTAGE. Arge visake toodet ära. Edasiste juhisteks võtke ühendust edasimüüjaga.
- ÄRGE hoidke seadet temperatuuril alla 0 °C (32 °F). KÜLMUTAMINE KAHJUSTAB XENOSURE-I BIOLOGILIST PLAASTRIT OLULISELT JA MUUDAB SELLE KASUTUSKÖLBMATUKS. ÄRGE HOIUNDAGE JAHUTATUNA.
- Enne kasutamist LOPUTAGE seadet kooskolas käesoleva brošüüri jaotisega "LOPUTUSPROTSEDUUR". XenoSure-i bioloogilise plastrti hoiulahus sisaldb glutaaraldehüüdi ja võib pöhjustada naha-, silmade, nina- ja kurguuritust. ÄRGE HINGAKE HOIULAHUSE AURU SISSE. Vältige pikaajalist kokkupuudet nahaga ja utkite piirkonda kohveega. Silma sattumisel pöörduge viivitamatult arsti poolle. Vedela keemilise hoiulahuse peaks kasutusest körvaldama kooskolas haigla protseduuri.
- ÄRGE käsitsige XenoSure-i bioloogilist plastrit kahjustavate instrumentidega. See võib seadet kahjustada.
- ÄRGE kasutage ühtegi XenoSure-i bioloogilist plastrit, mis on kahjustatud. Seadme terviklikkus võib kahjustada saada.
- ÄRGE püüdke XenoSure-i bioloogilist plastrit parandada. Juhul, kui XenoSure-i bioloogilise plastrti kahjustus tekib enne siirdamist, vahetage XenoSure-i bioloogiline plaaster välja.
- ÄRGE steriliseerige uuesti. Kasutamata osasid peaks pidama mittesteriileks ja need tuleb kasutusesest körvaldada.
- ÄRGE steriliseerige XenoSure-i bioloogilist plastrit auruga, etüleenoksidiidiga, keemiliselt ega kiirgusega (gamma-elektronikiirtega). Seade võib kahjustada!
- ÄRGE kasutage lõikavad haavaõmblusnöelu ega lõikekohaga varustatud haavaõmblusniite. See võib seadet kahjustada.
- ÄRGE laske plaasterkoel käsitsemise ajal ära kuivida.
- ÄRGE kasutage, kui seade on ületanud aegumistähtaaja.

#### Körvalnähud

XenoSure-i bioloogiline plaaster on konstrueeritud kehahormeseid elundeid parandama. Siirdatud XenoSure-i bioloogilise plastrti vale toimimine tekitab haigusnähte, mis sarnanevad looduslike elundi puudulikkusest tulenevatele sümpтомitele. Siirdamist läbi viiva kirurgi kohustus on teavitada patsienti haigusnähtudest, mis viitavad XenoSure-i bioloogilise plastrti valele toimimisele.

1. Täielik südamelokaad ja parempoolse kimbu blokaad on teadolevad tüsistused, mida on registreeritud südame parandusi hõlmavatel protseduureidel A-V-kimpude lähdal.
2. Immuunsüsteem võib glutaaraldehüüdigaga töödedud kude hiljem rünnata, millele järgneb kogu lagunemine. XenoSure-i bioloogilise plastrti kasutamise kasulikust peab hindama hilisema koguelagunemis riski suhtes.
3. Glutaaraldehüüdi jäädv pöhjustavad toksikoloogiliste mõjude ohtu. Kohase loputusprotseduuri teostamine, nagu on kirjeldatud kasutusühendis, vähendab glutaaraldehüüdi jäake plastrtil vastuvõetava taseme ni ja vähendab see võtust oluliselt ägedate toksikoloogiliste mõjude ohtu. Avaldatud kirjanduse ülevaade ei ole võimaldanud kindlaks teha glutaaraldehüüdigaga kokkupuute ohutut piiratset implanteerimisel veresoondkonda. Ohud suurenevad, kui implanteeritakse suures koguses glutaaraldehüüdiga töödedud kude (s.o mitu suurt plastrit) või patsientidele, kelle kehamass on väiksem. XenoSure bioloogilise plastrti kasutamise kasulikust peab hindama toksikoloogiliste mõjude võimaliku ohu suhtes.
4. Veise perikardiiga tehtud loomatkateses on körvaltoimena registreeritud kaltsifiteerumist ja histoloogilisi lagunemisnähte. Leidu hõlmavad fagotsüooti koos kaasneva kroonilise pöletiku infiltratiigiga veise perikardi ja ümbriseva peremeeskoe ühinemisal ning siirku kollageeni koldelise lagunemisega, mis vastab siirku äratöökereaktsoonile.
5. Perikardi sulgemiseks kasutatakavat veise perikardi on seostatud epikardiaalsete pöletikureaktsioonidega ning plastrti ja südame liidetega. Perikardiliited võivad korduvat sternotoomi raskendada

#### Tarnimine

Üks XenoSure-i bioloogiline plaaster tarnitakse steriilsena ja mittepüroogenesena suletud mahutis; ÄRGE STERILISEERIGE UUESTI. Plastrti hoitakse steriilses fosfaatpuhvriga füsioloogilises lahuses, mis

sisaldb 0,2% glutaaraldehüüdi. Steriilsus on tagatud juhul, kui pakend on avamata ja sulgr on kahjustamata. Kasutamata osasid peaks pidama mittesteriileks ja need tuleb kasutusesest körvaldada.

#### Kasutusjuhised

Valige soovitud XenoSure-i bioloogilise plastrti mudel, mis vastab läbividava protseduuri liigile. XenoSure-i bioloogilist plastrtit võib lõigata konkreetse paranduskoha suurusele vastavaks. XenoSure-i bioloogiline plaaster on AINULT ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS.

#### Plaasti ettevalmistamine

Enne XenoSure-i bioloogilise plastrti käsitsemist peab kirurgilisi kindaid põhjalikult pesema, et eemaldada köik pulbnäärjigid.

Kontrollige purgi etiketil olevat teavet, et veenduda õige XenoSure-i bioloogilise plastrti suuruse valikus. Kontrollige kogu mahutit ja avamist tuvastavat sulgrit hoolikalt kahjustuse suhtes.

ÄRGE KASUTAGE XENOSURE-I BIOLOGILIST PLAASTRIT, KUI PURK ON KAHJUTATUD VÕI SULGR PURUNENUD. Arge visake toodet ära. Edasiste juhisteks saamiseks võtke ühendust edasimüüjaga.

#### Loputusprotseduur

Tuleb järgida kohast loputusprotseduuri, mida on kirjeldatud kaasasolevas tabelis, et vähendada patsienteid kokkupuudet glutaaraldehüüdi jätkidega. Loputage mitut plastrti eraldi uue steriile füsioloogilise lahusega.

Eemaldage avamist tuvastav välimine plastisulgr ja keerake purgikas lahti. Purgi sisu on sterilne ja seda peab saastumise vältimiseks aseptiliselt käsitsima. Purgi välispind ei ole steriilne ja see ei tohi steriilese väljale sattuda.

Eemaldage XenoSure-i bioloogilise plaaster purgist, haarates selle nurkadest steriilese atrauamaatiliste tangidega.

Päramahutist eemaldamist kastke XenoSure-i bioloogiline plaaster steriilesse füsioloogilisse lahusesse. Kasutades samu tange, liigutage XenoSure-i bioloogilist plastrti vannis ettevalikult. Jätke XenoSure-i bioloogiline plaaster loputusvanni, kuni kirurgi noudtmiseni.

Vastavalt kirurgi otsusele võib loputuslahus sisaldaada batistratsiini (500 U/mL) või tsafeleksini (10 mg/mL), kuna kated on näidanud, et need antibiootikumid ei mõju veise südamepaanast plastrimaterjalile XenoSure® kahjulikult. Teiste antibiootikumide mõjus või nimetatud antibiootikumide pikaajalist mõjus veise südamepaanast plastrimaterjalile XenoSure® ei ole katsetatud. Kasutage antibiootikume ainult nende tootja poolt näidustatud viisil.

Mudel	Suurus (cm)	Loputusprotseduur
0.6P8	0.6x8	500 ml vähemalt 2 minuti jooksul
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml vähemalt 3 minuti jooksul
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Teiste suurustega plastrite loputusprotseduur

Mis tahes suurusega plastrite puhul, mida tabelis ei ole, kasutage järgmisid loputusjuhiseid.

Plaatri pikkus (cm) x Plaatri laius (cm) = Plastrti pindala (cm<sup>2</sup>)

Kui plastrti pindala on väiksem või vordne 37.5 cm<sup>2</sup>, on plastrti loputuslaeg 500 ml füsioloogilises lahuses 2 minutit.

Kui plastrti pindala on suurem kui 37.5 cm<sup>2</sup> ning väiksem või vordne

300 cm<sup>2</sup> on plastrti loputuslaeg 1000 ml füsioloogilises lahuses 3 minutit.

Märkus. Plastrti pindala põhineb plastrti ühel poolel. See arvutus on tahtlikult formuleeritud. Järgige juhiseid.

## Siirdamine

Löögi ja/või kohandage XenoSure-i bioloogilise plaaster soovitud kujule. XenoSure-i bioloogilise plaastri mis tahes jätkmaterjali peaks käsitsel bioloogilise jäätmena ja kooskõlas haigla protseduuriga kasutustest kõrvaldada.

Siirdamise ajal loputage XenoSure-i bioloogilise plaastri kude sageli steriilse füsioloogilise lahusega, et vältida kuivamist. Kontrollige visuaalselt bioloogilise plaastri XenoSure® mõlemat poolt. Kui üks pool tundub siledam, implanteerige siledam pind nii, et see jääks verevoolu poole.

## Kirurgiline meetod

Kirurgi juhendamine konkreetsete parandusproseduridega kasutamiseks ei kuulu käesoleva kasutusjuhendi eesmärkide hulka. LeMaitre Vascular, Inc. eeldab, et iga kirurg, kes teeb üldnäimetatud operatsioone, on saanud piisava väljaõppé ning tunneb põhjalikult asjakohast teaduskirjandust.

## Kliniline kogemus

Veise perikardi plasteerid on edukalt kasutatud südamestisel parandusproseduridel viimase 25 aasta jooksul ja kliinilised tulemused on suurepärased. Sellise kasutamise kohta avaldatud andmed meid võib leida meditsiinikirjandustest.

Käesoleval hetkel ei ole veise fikseeritud perikardikoe vastupidavust pikajaliseks kasutamisile teada. Selle materjali kasutamise klinilisi eeliseid koos teadolevate andmetega peab kaaluma praeguseks teadmata pikajalise vastupidavuse suhtes.

## Ohutu käitlemine ja kõrvaldamine

Kui seoses selle meditsiiniseadme kasutamisega tekib raskeid meditsiinijuhtmeid, peavad kasutajad teavitama nii ettevõtet LeMaitre Vascular kui ka kasutaja asukohariigi pädevat ametiaitust. See toode ei sisalda teravaid detaile, raskemetallide ega radioisotoope ning see ei ole infektsioonisega patogeneeniline. Kõrvaldamise kohta puuduvad erinõuded. Teavet nõuetekohase kõrvaldamise kohta vaadake kohalikest määrustest.

Kõrvaldage säälituslahus kohalike ja riiklike määruste kohaselt. Lahust ei tohi visata septikusüsteemidesse. Kui kõrvaldamispriirangu pole, võib lahusel lahjendada ja valada kanalatsioni. Lisateave: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

## Eksplanteeritud seadme XenoSure pakkimine ja tarnimine

Saadetise tagastamine ettevõttel LeMaitre Vascular oleneb 3 olulisest küsimusest.

1. Kas eksplantaat on saadud patsiendilt, kellel on eksplanteerimise ajal teadolev või eeldatav patogeenne seisund?
2. Kas eksplantaat on saadud patsiendilt, kellel on anamneesis viimase 6 kuu jooksul terapeutilisi radionuklide hõlmav ravi?
3. Kas arst on hankinud patsiendilt nõuseleku proovi tagastamise kohta tootjale teadusuringu otstarbel?

Juhul kui 1. või 2. küsimusele ei saa jaatavalt vastata, ei paku LeMaitre Vascular saatmiseks asjakohaseid suuniseid. **NEID EKSPLANTATE EI TOHI ETTEVÖTTELE LEMAITRE VASCULAR MINGITEL ASJAOLUDEL TAGASTADA.** Sellisel juhul tuleb eksplantaat kõrvaldada kohalike määruste kohaselt.

Eksplantaatide puhul, millel pole patogeenseid ega radioloogilisi ohte, kasutage järgmist teavet.

### Enne eksplanteerimist

1. Võimaluse korral tehke seadmele KT- või ultraheliskann läbilaskvuse dokumenteerimiseks.
2. LeMaitre Vascular aktsepteerib kliinilist teavet, milles patsiendi andmed on muudetud anonüümseks. LeMaitre Vascular soovib saada muu hulgas järgmist teavet.
  - a) Algne diagnoos, mis tingis implantaadi kasutamise.
  - b) Patsiendi implantaadiga seotud anamnees, sh haigla või kliinik, kus seadme implanteeriti.
  - c) Patsiendi implantaadi kasutamise kogemus enne selle eemaldamist.
  - d) Haigla või kliinik, kus toimus eksplanteerimine, ja eemaldamise kuupäev.

### Eksplanteerimine

1. Eksplanteeritud XenoSure'i plaastrid tuleb enne saatmist panna otse hermeetiliselt suljetavasse mahutisse, mis on täidetud leelispuhvris 2% glutaraldehüüdi või 4% formaldehüüdi lahusega.
2. Eksplanteeritud plaastrid tuleb vajaduse korral minimaalselt puhastada. Mingil juhul ei ole lubatud proteoliüüt�line lagundamine.

3. XenoSure'i eksplantaate ei tohi mingil juhul desinfitseerida. ÄRG! Autokaalavõige proovi ega kasutage desinfitseerimiseks etüleenoksiidi.

### Pakkimine

1. Eksplantaadid tuleb hermeetiliselt sulgeda ja pakendada viisil, millega on purunenisse, keskkonna saastamise või transpordimisel neid pakke käsitselise tõttajatega kokkupuutumise võimalus minimaalne. Teiseses pakendis hermeetiliselt sulgetava mahuti isoleerimiseks tuleb valida imav polstermaterjal. Seejärel tuleb esmane ja teisene pakend panna välmissesse pakendisse.
2. Esmaatesse mahutusesse hermeetiliselt suljetud eksplantaadid tuleb märgistada ISO 7000-0659 bioohu sümboliga. Samas sümbol tuleb kinnitada teisele ja ka välisse pakendile. Välisele pakendile tuleb kanda ka saatja nimi, aadress ja telefoninumber ning teade „Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified“ (Kahjustuse või lekke ilmnemisel tuleb pakend isolerida ja saatja teavitada).
3. Ülaltodud viisil ettevalmistatud pakendid võib saata järgmisi aadressile.

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

### Piiratud tootegaranti; õigusliku piirangud

LeMaitre Vascular, Inc. garanteerib, et käesoleva seadme tootmisel on kasutatud mõistlikku hoolust. Välja arvatud juhul, kui see on selgesõnaliste sätestatud käesolevas dokumentis, EI ANNA LEMAITRE VASCULAR (VASTAVALT KÄESOLEVAS JAOTISES KASUTAMISELE KEHTIVAD NEED TINGIMUSED ETTEVÖTTE LEMAITRE VASCULAR, INC., SELLE TÜTARETTEVÖTETE, AMETNIKE, DIREKTORITE, JUHTIDE JA PARTNERITE SUHTES) ÜHTEGI OTSEST EGA KAUDSET GARANTIID SELLE SEADME SUHTES, OLENEMATA ÕIGUSAKTIDEST VÕI MUUDEST PÖHJUSTEST (SEALHULGAS PIIRANGUTETA TURUSTATAVUSE VÕI KONKREETSEKS EESMÄRGIKS SOBIVUSE KOHTA ANTUD MIS TAHESES GARANTIIDE ASEMEIL) JA ÚTELE NENDEST SIIN LAHTI. LeMaitre Vascular ei anan ühtegi soovitust selle sobivuse kohta konkreetseks raviks mille jaoks seadet kasutatakse, kuna selle määramine on ostja ainuvastutus. Käesolev piiratud garantii ei kehti selle seadme mis tahes kuritarvituse ega väärkasutuse osas ega hoiumannisnõute rikkumise korral ostja või mis tahes kolmandava osapoole poolt. Ainus hüvitus selle piiratud garantii korral on selle seadme asendamine või ostuhinna hüvitamine (ettevõtte LeMaitre Vascular ainutussuse alusel) pärast seda, kui ostja on seadme ettevõtete LeMaitre Vascular tagastanud. Käesolev garantii löpeb selle seadme aegumiskuupäeval.

MITTE ÜHELGI JUHUL EI VASTUTA LEMAITRE VASCULAR MIS TAHESES OTSESE, KAUDSE, PÖHJUSLIKU, KONKREETSE, SÜLЛИSE EGA RAHALISE KAHJU EEST. MITTE ÜHELGI JUHUL EI ULATU ETTEVÖTTE LEMAITRE VASCULAR SELLE SEADME KORRAL KOGUVASTUTUS, HOOLIMATA SELLEST, KAS SEE TULENEB MIS TAHESES VASTUTUSPOHMÖTEST, LEPINGUST, SÜÜST, RISKIVASTUTUSEST VÕI MUUDEST TINGIMUSTEST, ÜLE ÜHE TUHANDE DOLLARI (1 000 USD), OLENEMATA SELLEST, KAS ETTEVÖTET LEMAITRE VASCULAR ON TEAVITATUD SELLISEST VÕIMALIKUST KAHJUJST NING OLENEMATA MIS TAHESES ESMASEL PÖHJUSEL HÜVITAMISE EBAÖNNESTUMISEST, NEED PIIRANGUD KEHTIVAD MIS TAHESES KOLMANDA OSAPOOLE NÖUETE SUHTES.

Käesoleva juhendi läbivaatuse või väljandaamise kuupäev on kasutus teavitamiseks selle juhendi tagakaanele lisatud. Kui selle kuupäeva ja toote kasutamise vaheline aeg on pikem kui kakskümmend nelj (24) kuud, peaks kasutus ja ühendust võtma ettevõtega LeMaitre Vascular, et teada saada, kas toote kohta on lisateavev saadaval.

**Plasture biologic XenoSure®**  
 (numere model 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6,  
 6P8, 8P14, 10P16)  
 Plasture pericardic bovine procesate  
 Instrucțiuni de utilizare - română

**STERILE A Rx only**

#### Depozitarea

Plasturele biologic XenoSure trebuie depozitat la temperaturi care se situează peste 0°C (32°F). Evitați locațiile unde pot să apară fluctuații puternice de temperatură, de exemplu, zonele din apropierea conductelor de abur sau de apă fierbinți, a conductelor de aer condiționat sau sub lumina directă a soarelui. REFRIGERAREA NU ESTE NECESSARĂ. CONGELAREA VA DETERIORA GRAV PLASTURELE BIOLOGIC XENOSURE și îL VA FACE INAPT PENTRU UTILIZARE.

#### Descrierea dispozitivului

Plasturele biologic XenoSure constă dintr-o singură bucată de țesut pericardiu bovin care a fost selectată pentru pete tisulare minime. Țesutul este tratat cu glutaraldehidă, care încrucișează fibrele de colagen și minimizează antigenicitatea. Plasturele biologic XenoSure este sterilizat în soluție chimică lichidă și ambalat într-un borcan de plastic care conține o soluție de glutaraldehidă pentru depozitare sterilă. Plasturele biologic XenoSure este conceput pentru a repara organele naturale ale corpului. Plasturi biologici XenoSure sunt disponibili în următoarele dimensiuni:

Model	Dimensiune (cm)	Model	Dimensiune (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

#### Indicații de utilizare

Plasturele biologic XenoSure este destinat utilizării ca material de plastur chirurgicali pentru reconstrucțiile și reparatiile vasculare și cardiaice și pentru repararea deficienței de țesut, precum și pentru întărirea liniei de sutură în timpul procedurilor chirurgicale generale și pentru închiderea durei mater în timpul operațiilor neurochirurgicale.

Indicația de „închidere a durei materi în timpul operațiilor neurochirurgicale” nu este aprobată de autoritățile franceze de pe teritoriul Franței.

#### Contraindicații

Nu se cunosc.

#### Complicații posibile

- Restenoza
- Formarea unui pseudoanevrism
- Infecție
- Tromboză
- Calcificare
- Fibroză
- Ocluzia vaselor de sânge
- Ruperea plasturelui
- Dilatare
- Infarct miocardic
- Sângerări
- Scurgeri ale lichidului cefalorahidian
- Accident vascular cerebral
- Deces
- Meningită

#### Avertizări

Principalele complicații care au fost raportate pentru țesutul pericard bovin sunt fibroza și infecția. Aceste complicații au fost observate numai la un număr redus de pacienți, după implantarea țesutului pericardic bovin.

#### Precauții

Toate persoanele responsabile pentru manipularea și pregătirea plasturelui biologic XenoSure trebuie să exerțeze cea mai mare grijă pentru a evita deteriorarea țesutului plasturelui biologic XenoSure.

• PENTRU UNICĂ UTILIZARE. Nu reutilizați, nu reprocesați sau nu resterilizați. Reutilizarea, reprocesarea și/sau resterilizarea dispozitivului și/sau eșecul ar putea cauza rănirea, imbolnăvirea sau decesul pacienților. Orice bucată din plasturele biologic XenoSure rămasă neutilizată după deschidere trebuie aruncată. Rețineți data de producție. „A se utiliza până la”.

• INSPECTAȚI pachetul sigilat steril înainte de deschidere. În cazul în care sigiliul este rupt, conținutul este posibil să nu fie steril și poate provoca infecții. NU UTILIZAȚI. Nu aruncați produsul. Vă rugăm să contactați distribuitorul pentru instrucțiuni suplimentare.

• NU expuneți dispozitivul la temperaturi sub 0°C (32°F). CONGELAREA VA DETERIORA GRAV PLASTURELE BIOLOGIC XENOSURE și îL VA FACE INAPT PENTRU UTILIZARE. NU SE PĂSTREAZĂ PRIN REFRIGERARE.

• CLĂȚIți dispozitivul respectând prevederile din secțiunea „PROCEDURA DE CLĂȚIRE” a acestui broșură, înainte de utilizare. Soluția de depozitare a plasturelui biologic XenoSure conține glutaraldehidă și poate cauza iritație la pielea, la ochii, la nasul și la gâtului. NU RESPIRATI VAPORI DIN SOLUȚIA DE DEPOZITARE. Evitați contactul prelungit cu pielea și spațiul imediat zona cu apă. În cazul contactului cu ochii, solicitați imediat asistență medicală. Soluția chimică lichidă de depozitare ar trebui să fie eliminată ca deșeu în conformitate cu procedura spitalului. • NU manipulați plasturele biologic XenoSure cu instrumente traumaticice. Acest lucru ar putea deteriora dispozitivul.

• NU folosiți niciun plastur biologic XenoSure care prezintă urme de deteriorare. Integritatea dispozitivului poate fi compromisă.

• NU încercați să reparați plasturele biologic XenoSure. În cazul în care apare vreo deteriorare a plasturelui biologic XenoSure, înainte de implantare, înlocuți plasturele biologic XenoSure.

• NU resterilizați. Secțiunile neutilizate trebuie să fie considerate non-sterile și eliminate.

• NU expuneți plasturele biologic XenoSure la abur, oxid de etilenă, sterilizare chimică sau prin radiații (gamma/fascicul de electroni).

• NU utilizați materiale tăioase pentru suturi chirurgicale sau ace pentru suturi în punct. Acest lucru ar putea deteriora dispozitivul.

• NU permiteți ca țesutul plasturelui să se usuce în timpul manipulării.

• NU utilizați în cazul în care dispozitivul a depășit data de expirare.

#### Efecte adverse

Plasturele biologic XenoSure este conceput pentru a repara organele naturale ale corpului. Funcționarea necorespunzătoare a unui plastur biologic XenoSure implantat produce simptome identice cu simptomele care apar în cazul deficiențelor organului natural. Este responsabilitatea chirurgului care împrelează de a informa pacientul cu privire la simptomele care indică o funcționare improprie a plasturelui biologic XenoSure.

1. Bloc cardiac complet și blocul de ramură dreaptă sunt raportate ca prezintând complicații la procedurile care implică repararea cardiacă din apropierea fasciculelor de conducere A-V.

2. Țesutul tratat cu glutaraldehidă poate fi supus atacului întârziat de către sistemul imun, cu deteriorarea ulterioară a țesutului. Beneficiile utilizării plasturelui biologic XenoSure trebuie să fie puse în balanță cu riscul posibil de deteriorare a țesutului mai târziu.

3. Glutaraldehidă reziduală prezintă un risc de efecte toxicologice.

Efectuarea procedurii de clărire corespunzătoare, aşa cum este menționat în IDU, reduce glutaraldehidă reziduală de pe plasture la un nivel acceptabil, reducând astfel în mod semnificativ riscul de efecte toxicologice acute. Revizuirea literaturii publicate nu a avut drept rezultat nicio limită stabilită a condițiilor de siguranță pentru expunerile la glutaraldehidă în cazul implantării în vasculatură. Riscurile cresc în cazul implantării cantităților mari de țesut trat cu glutaraldehidă (de ex., plasturi mari multipli) sau în cazul pacienților cu greutate mai mică. Beneficiile utilizării plasturelui biologic XenoSure trebuie să fie puse în balanță cu riscul posibil de efecte toxicologice.

4. Studiile efectuate pe animale cu pericard de bovine au indicat calcificare și semne histologice de deteriorare ca reacție adversă.

Rezultatele includ fagocitoza însorită de infiltrat inflamator cronnic la interfață dintre pericardul bovin și țesutul înconjurător gazdă, cu o degradare focală a implantului de colagen în concordanță cu gaza vs. reacția grefei.

5. Pericardul bovin folosit pentru închiderea pericardică a fost asociat cu reacții inflamatorii epicardice și aderențe ale plasturelui la inimă. Aderențele pericardice pot crește dificultatea unei sternotomii repetitive.

#### Cum se furnizează

Un plastur biologic XenoSure este furnizat steril și apirogen într-un

recipient etanșat; NU RESTERILIZAȚI! Plasturele este depozitat într-o soluție salină tamponată cu fosfat steril, care conține 0,2% glutaraldehidă. Sterilitatea este asigurată în cazul în care pachetul este sigilat și are un sigiliu intact. Secțiunile neutilizate trebuie să fie considerate non-sterile și eliminate.

#### Mod de întrebunțare

Alegeți modelul de plasture biologic XenoSure necesar, după caz, adecvat pentru tipul procedurii care urmează să fie efectuată. Plasturele biologic XenoSure poate fi tăiat la o dimensiune adecvată pentru o anumită reparatie. Plasturele biologic XenoSure este destinat EXCLUSIV PENTRU O UNICĂ UTILIZARE.

#### Pregătirea plasturelui

Mânușile chirurgicale trebuie să fie spălate bine pentru a îndepărta toate reziduurile de pulbere înainte de a manipula plasturele biologic XenoSure. Examinați informațiile de pe eticheta borcanului, pentru a verifica dacă atât selectat dimensiunea corectă a plasturelui biologic XenoSure. Examinați cu atenție întregul recipient și sigiliul, pentru ca acestea să nu prezinte urme de alterare.

**NU UTILIZAȚI PLASTURELE BIOLOGIC XENOSURE DACĂ RECIPIENTUL PREZINTĂ ORICE URME DE DAUNE SAU DACĂ SIGILIUL ESTE RUPT.** Nu aruncați produsul. Vă rugăm să contactați distribuitorul pentru instrucțiuni suplimentare.

#### Procedura de cătire

Procedura de clărire corespunzătoare, conform tabelului anexat, trebuie urmată pentru a reduce expunerea pacienților la glutaraldehidă reziduală. Clătiți separat plasturi multipli, cu soluție salină nouă. Scoateți etansarea exterioară cu sigiliu din plastic și desurubati capacul borcanului. Conținutul borcanului este steril și trebuie să fie manipulat în condiții aseptice pentru a preveni contaminarea. Partea exterioară a borcanului de depozitare nu este sterilă și nu trebuie să pătrundă în câmpul steril.

Scoateți plasturele biologic XenoSure din borcan prin apucarea de colțuri cu o pensă sterilă, non-traumatică. Odată scos din recipient, scufundați plasturele biologic XenoSure în soluție salină în bazin. Utilizând același forțe, agitați usor plasturele biologic XenoSure în bazin. Se lasă plasturele biologic XenoSure să rămână în bazinul de cătire până în momentul intervenției chirurgicale. La discreția chirurgului, soluția de cătire poate conține bacitracină (500 u/ml) sau cefalexină (10 mg/ml), deoarece testele au arătat că materialul plasturelui de pericard bovin XenoSure® nu este afectat în mod negativ de tratamentul cu aceste antibiotice. Efectele altor antibiotice sau efectele pe termen lung ale acestor antibiotice asupra materialului plasturelui de pericard bovin XenoSure® nu au fost testate. Utilizați antibioticele doar atunci este indicat de producătorul de antibiotice.

Model	Dimensiune (cm)	Procedura de cătire
0.6P8	0.6x8	500 ml pentru minimum 2 minute
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml pentru minimum 3 minute
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Procedura de cătire a plasturilor cu dimensiuni alternative

Pentru orice dimensiune de plasturi care nu sunt enumerate în tabel, respectați următoarele instrucțiuni de cătire.

Lungime plasture (cm) x lățime plasture (cm) = suprafață plasture (cm<sup>2</sup>)

78

Dacă plasturele are o suprafață mai mică sau egală cu 37.5 cm<sup>2</sup>, plasturele trebuie să fie clătiți timp de 2 minute în 500 ml de soluție salină.

Dacă plasturele are o suprafață mai mare de 37.5 cm<sup>2</sup>, însă mai mică sau egală cu 300 cm<sup>2</sup>, plasturele trebuie să fie clătiți timp de 3 minute în 1000 ml de soluție salină.

Retineți: zona de aplicare a plasturelui se bazează pe o parte a dimensiunii totale a plasturelui. Acest calcul a fost formulat ca atare, în mod intenționat. Vă rugăm să urmați instrucțiunile.

#### Implantare

Se taie și/sau se decupează plasturele biologic XenoSure la forma dorită. Orice material de plasture biologic XenoSure în exces trebuie să fie tratat ca deșeu biologic și eliminat în conformitate cu procedura spitalului.

În timpul implantărilor, irigați frecvent țesutul plasturelui biologic XenoSure cu ser fiziologic steril, pentru a preveni uscarea. Examinați vizual ambele părți ale Petecului biologic XenoSure®. În cazul în care o parte pare mai netedă, implantata partea mai netedă, astfel încât aceasta să se confrunte cu fluxul sanguin.

#### Tehnică chirurgicală

Aceste instrucțiuni de utilizare nu au ca scop instruirea chirurgilor în procedurile de reparare specifice. LeMaitre Vascular, Inc. presupune că orice chirurg care efectuează operațiunile de mai sus a beneficiat de o formare adecvată și este bine familiarizat cu literatura de specialitate pertinentă.

#### Experiență clinică

Plasturi de pericard de bovine au fost utilizate cu succes în proceduri de reparare intracardiacă din ultimii 25 de ani, cu rezultate clinice excelente. Datele publicate referitoare la o astfel de utilizare pot fi găsite în literatura medicală.

În acest moment, durabilitatea pe termen lung a țesutului pericardic bovin fixat este necunoscută. Avantajele clinice în utilizarea acestui material, împreună cu caracteristicile sale cunoscute, trebuie să fie evaluate în funcție de durabilitatea sa pe termen lung, la momentul actual.

#### Manipularea și eliminarea în condiții de siguranță

Dacă apar incidente grave în timpul utilizării acestui dispozitiv medical, utilizatorii vor notifica atât LeMaitre Vascular, cât autoritatea competentă a țării utilizatorului.

Acest produs nu conține puncte sau muchii tăioase, metale grele sau radioizotopi și este neinfecțios sau patogenic. Nu se evidențiază cerințe speciale de eliminare. Vă rugăm să consultați reglementările legale pentru a verifica eliminarea corespunzătoare.

Eliminați soluția depozitată în conformitate cu reglementările locale și federaile. Soluția nu va elimina utilizând sistemele septice. Dacă nu există restricții privind eliminarea, soluția poate fi diluată și eliminată într-un sistem de canalizare sanitată. Pentru mai multe informații, consultați:

<https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Ambalarea și expedierea pentru XenoSure explantat:

Returnarea expedierii la LeMaitre Vascular depinde de 3 întrebări cruciale:

1. Explantul este obținut de la un pacient cu o stare patogenică cunoscută sau presupusă la momentul explantării?
2. Explantul este obținut de la un pacient care are un istoric de tratament cunoscut care implică radionuclizi terapeutici în decursul ultimelor 6 luni?
3. Medicul a primit consumămant din partea pacientului pentru mostra care se va returna producătorului în scopuri de cercetare?

În cazul în care răspunsul la întrebarea 1 sau 2 este afirmativ, LeMaitre Vascular nu furnizează îndrumarea adecvată pentru expediere.

ACESTE EXPLANTURI NU SE VOR RETURNA LA LEMAITRE VASCULAR.  
ÎN NICI CIRCUMSTANȚĂ. În aceste cazuri, explantul se va elibera în conformitate cu reglementările locale.

Pentru explanturile care nu prezintă riscuri patogene sau radiologice, vă rugăm să utilizați următoarele:

#### Pre-explantare:

1. Dacă este posibil, efectuați o scanare TC sau cu ultrasunete a dispozitivului pentru a documenta capacitatea.
2. LeMaitre Vascular poate accepta informații clinice în care datele pacientului sunt anonimizate. LeMaitre Vascular necesită informații incluzând:
  - a) Diagnosticul original care a determinat utilizarea implantului,
  - b) Istoricul medical al pacientului cu relevanță pentru implant, inclusiv spitalul sau clinica la care a fost implantat dispozitivul.
  - c) Experiența pacientului cu implantul înainte de îndepărterea implantului.

79

- d) Spitalul sau clinica la care s-a efectuat explantarea și data recuperării.

**Explantarea:**

1. Plasturi XenoSure explantati se vor transfera direct într-un recipient sigilabil umplut cu o soluție de glutaraldehidă 2% sau formaldehidă 4% înainte de expediere.
2. Curățarea plasturilor explantati, dacă este necesară, va fi redusă la minimum. Nu se va utiliza în nicio circumstanță proteoliza.
3. Explanturile XenoSure nu se vor decontamina în nicio circumstanță. NU procesați moșta în autoclavă sau nu utilizați gaz de oxid de etilenă pentru decontaminare.

**Ambalare:**

1. Explanturile se vor sigla și ambala într-un mod care reduce la minimum potențialul de ruperere, de contaminare a mediului sau de expunere a acelor care manipulează aceste ambalaje pe durata tranzitului. Pentru izolare recipientului sigilat în interiorul ambalajului secundar se va alege un material cu proprietăți de absorbție și de amortizare. Ambalajul primar și secundar trebuie ambalate ulterior într-un ambalaj exterior.
2. Explanturile din recipientele primare sigilate se vor eticheta cu un simbol de risc biologic ISO 7000-0659. Același simbol se va aplica pe ambalajul secundar și pe ambalajul exterior. Ambalajul exterior se va eticheta și cu numele, adresa și numărul de telefon al expeditorului și cu mențiunea „La constatarea deteriorării sau scurgerii, ambalajul se va izola și se va notifica expeditorul”.
3. Ambalajele pregătite în modul de mai sus pot fi expediate la:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Garanție limitată a produsului; limitarea căilor de atac**

LeMaitre Vascular, Inc. garantează că a făcut uz de o atenție rezonabilă în fabricarea acestui dispozitiv. Cu excepția celor prevăzute în mod expres în prezentă, LEMAITRE VASCULAR (AȘA CUM SE UTILIZEAZĂ ÎN ACEASTĂ SECȚIUNE, ASTFEL DE TERMIEN INCLUD LEMAITRE VASCULAR, INC., AFILIATII SĂI ȘI ANGAJATII, FUNCTIONARI, DIRECTORII, MANAGERII ȘI AGENȚII ACESTEIA) NU FÂCE NICIÖ GARANȚIE EXPRESĂ SAU IMPLICAȚĂ CU PRIVIRE LA ACEST DISPOZITIV, CE POATE REIEȘI DIN EFECTUL DE DREPT SAU ALTEL (INCLUSIV, DAR FÂRĂ A SE LIMITA LA ORICE GARANȚIE DE COMERCIALIZARE SAU POTRIVIRE PENTRU UN ANUMIT SCOP) ȘI DECLINĂ ACEASTA PRIN PREZENTA. LeMaitre Vascular nu face nici o reprezentare în ceea ce privește caracterul adecvat pentru orice tratament particular în care este utilizat acest dispozitiv, această determinare fiind sub responsabilitatea exclusivă a cumpărătorului. Această garanție limitată nu se aplică în cazul niciunui abuz sau utilizare improprie sau a niciunei imposibilități de a depozita în mod corespunzător acest dispozitiv de către cumpărător sau de orice terță parte. Singurul remediu pentru o incalcare a acestei garanții limitate este înlocuirea sau rambursarea prețului de achiziție pentru acest dispozitiv (la optiunea unică a LeMaitre Vascular), după returnarea de către cumpărător a dispozitivului către LeMaitre Vascular. Această garanție se încheie la data de expirare a acestui dispozitiv.

LEMAITRE VASCULAR NU VA FI ÎN NICIUN CAZ RESPONSABIL PENTRU ORICE DAUNE DIRECTE, INDIRECTE, SPECIALE, PUNITIVE SAU EXEMPLARE. RÂSPUNDEREA LEMAITRE VASCULAR CU PRIVIRE LA ACEST APARAT, SURVENITĂ ÎN ORICE MOD, SUB ORICE DREPT PRIVIND DAUNELE, FIE PRIN CONTRACT, DELICT, STRICTA RÂSPUNDERE SAU DE ALT FEL, NU VA DEPÂSI ÎN NICIUN CAZ SUMA DE O MIE DE DOLARI (1,000 USD), INDIFERENT DACĂ LEMAITRE VASCULAR A FOST INFORMAT CU PRIVIRE LA POSIBILITATEA UNOR ASTFEL DE PIERDERI ȘI ÎN CIUDA EȘECULUI VREUNUI SCOP ESENȚIAL DE REMEDIERE. ACESTE LIMITE SE APPLICĂ RECLAMĂȚIILE ORICAROR TERȚE PĂRTI.

O revizuire sau o dată de publicare pentru aceste instrucțiuni este inclusă pe ultima pagină a acestor instrucțiuni de utilizare pentru utilizator. În cazul în care s-au scurs douăzeci și patru (24) de luni între această dată și data de utilizare a produsului, utilizatorul trebuie să contacteze LeMaitre Vascular pentru a vedea dacă sunt disponibile informații suplimentare cu privire la produs.

**XenoSure® biológiai tapasz**

(0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16 tipusszámok)

Feldolgozott sertés perikardialis tapasz

Használati útmutató – magyar

**STERILE A Rx only**

**Tárolás**

A XenoSure® biológiai tapasz tárolása 0°C (32°F) fololt hőmérsékleten történjen. Kerülje az olyan helyeket, ahol a hőmérséklet szélsőségesen ingadozhat, például a góz- vagy forró vizes vezetékek, légkondicionálócsatornák közelségét, esetleg a közvetlen napfényt. HÜTES NEM SZÜKSÉGES. A FAGYAS SÚLYOSAN KARÓSÍTJA ÉS HASZNÁLATRA ALKALMATLANNA TESZI A XENOSURE BIOLÓGIAI TAPASZT.

**A eszköz leírása**

A XenoSure® biológiai tapasz egy darab, minimális szövethányra kiválasztott perikardialis sertészövetből áll. A szövetet glutaraldehides eljárással kezelik, ez ugyanis összekapcsolja egymással a kolagéniszálakat, továbbá minimálisra csökkenít az antigenicitás mértékét. A XenoSure biológiai tapasz folyékony vegyi anyag, amelyet sterilizálnak, majd csomagolásként steril glutaraldehid tárolódattal tartalmaznak műanyag tartóedénybe helyeznek. A XenoSure biológiai tapasz rendeltetése a szervezet természetes szerveinek a helyreállítására.

A XenoSure biológiai tapasz a követző méretekben kapható:

Típus	Méret (cm)	Típus	Méret (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Alkalmazási javallatok**

A XenoSure biológiai tapasz rendeltetése sebészeti tapaszanyagként való felhasználás szív- és érrendszeri rekonstrukcióra és helyreállításra, a lágyszövet hiányosságainak a helyreállítására, általános sebészeti eljárások során a varatkészítés mentén a szövetek megerősítése, valamint a kemény agyburrok (dura mater) zárása idegeibeszeti beavatkozások során.

A Francia Köztársaságban az „idegeibeszeti beavatkozások során a kemény agyburrok zárást”, mint javallatot a francia hatóságok nem hagyták jóvá.

**Ellenjavallatok**

Nincs ismert ellenjavallat.

**Potenciális szövődmények**

- Az ér ismételt összeszűkülése
- Pszeudoaneurizma kialakulása
- Fertőzés
- Trombózis
- Meszesedés
- Fibrózis
- Érelzáródás
- A tapasz szakadása
- Tágulás
- Szívinfarktus
- Vérzés
- Agy-gerincvelői folyadék szivárgása
- Stroke
- Halál
- Agyhártyagyulladás

**Figyelmezetések**

A perikardialis sertészövettel összefüggésben kimutatott fő szövődmények a fibrózis és a fertőzés. A perikardialis sertészövet beültetését követően ezeket a szövődményeket csupán a betegek nagyon kis hányadánál figyelték meg.

**Ovintézkedések**

A XenoSure biológiai tapasz kezeléséért és előkészítéséért felelős minden személynek rendkívül gondosan kell eljárnia, hogy elkerülhető legyen a

#### XenoSure biológiai tapasz szövetének a sérülése.

- KIZÁRÓLAG EGYSZERI HASZNÁLATRA. Nem használható és dolgozható fel, illetve sterilizálható újra. Az eszköz ismételt használata, feldolgozása és/vagy újratérítés, illetve annak hibája a beteg sérülését, megbetegedését vagy halálat okozhatja. A XenoSure biológiai tapasz fel nem használt részeit hulladékkel kell elhelyezni. Minden esetben tekintse meg a termék "felhasználhatósági idejét".
- A kinyitás előtt VIZSGÁLJA MEG a lezárt steril csomagot. Amennyiben a csomag zárasa törtőt, annak tartalma nem feltétlenül steril, és a begyűjtő fertőzést okozhat. NE HASZNÁLJA. A termék ne helyezze el hulladékkel. További útmutatás érdekében egyeztessen a forgalmazójával.
- NE tegye ki az eszközt 0°C (32°F) alatti hőmérsékleteknek. A FAGYÁS SÜLYOSAN KÁROSÍTJA ÉS HASZNÁLATRA ALKALMATLANNA TESZI A XENOSURE BIOLOGIAI TAPASZT. AZ ESZKÖZT NE TÁROLJA HÚTVE.
- Használat előtt ÖBLÍTSE az eszközt a jelen füzetben található "ÖBLITES ELJÁRÁS" szerint. A XenoSure biológiai tapasz tárolóoldala glutáraldehid-tartalmú, és a zsem, az orr és a torok irritációját okozhatja. NE LÉLEGEZZÉ BE A TÁROLÓOLDAT GÖZÉT. Kerülje a bőrrel való, hosszú tartó érintkezést, és azonnal öblítse le az érintett területet vízzel. Szembejutás esetén haladtalankul kejen orvosi segítséget. A folyékony vegyi tárolóoldat hulladékkel való elhelyezése a vonatkozó körházi eljárásnak megfelelőn történjen.
- NE kezelje a XenoSure biológiai tapasz traumas ellenárt alkalmas készülékekkel együtt. Ez ugyanis kárt tehet az eszközben.
- NE használja fel az esetlegesen sérült XenoSure biológiai tapasz. Az eszköz megsejthet.
- NE próbálja meg javítani a XenoSure biológiai tapasz. Amennyiben a XenoSure biológiai tapasz még a beültetés előtt megsérül, cserélje ki a XenoSure biológiai tapasz.
- NE sterilizálja újra. A fel nem használt részek már nem minősülnek sterilnek, és hulladékkel kezelendők.
- NE tegye ki a XenoSure biológiai tapasz góz, etilen-oxid, vegyi anyagok vagy sugarászás (gamma-/elektron sugár), esetleg sterilizálás hatásának. Ezek kárt okozhatnak!
- NE alkalmazzon vágóelőt sebészről vagy vágóhegYES megerősített varratokat. Ez ugyanis kárt tehet az eszközben.
- NE hagyja a tapasz szövétet a kezelés során kiszáradni.
- NE használja az eszközt annak lejáratú idején túl.

#### Nemkívánatos hatások

- A XenoSure biológiai tapasz rendeltekére a szervezet természetes szerveinek a helyreállítása. A beültetett XenoSure biológiai tapasz eszköz nem megfelelő működése a természetes szerv hibájából eredőkkel azonos tüneteket okoz. A beültetést végző sebész felelőssége a beteg tüjekoztatása a XenoSure biológiai tapasz nem megfelelő működését jelző tünetekről.
- A teljes szívblokk és a jobb szárblokk ismert szövődmények, amikről az AV-csomó közelében végzett, kardialis helyreállító eljárásokkal összefüggésben számoltak be.
  - A glutáraldehiddel kezelt szöveteket az immunrendszer késleltetetten megtámadhatja, ami ezt követően szövetkárosodáshoz vezethet. A XenoSure biológiai tapasz alkalmazásának előnyeit mérlegelni kell az utólagos szövetkárosodás esetleges kockázatának tükrében.
  - A glutáraldehid-maradvány a toxikológiai hatások kockázatát jelenti. A használt utasításban felsorolt megfelelő öblítési eljárás elvégzése elfogadható szintűről csökken a tapaszon maradó glutáraldehid menyeriséget, ezáltal jelentősen csökkeneti a heveny toxikológiai hatások veszélyét. A publikált szakirodalom áttekintése után elmondható, hogy az érendszeren belüli beültetés esetén a glutáraldehiddel érintkezés tekintetében nincs kialakult biztonságossági határtér. A kockázatok növekednek, ha nagy mennyiséggel glutáraldeiddel kezelt szövetet (pl. több nagy méretű tapasz) ültenek be, vagy a beültetés alacsonyabb testtömegű páciensekbe történik. A XenoSure biológiai tapasz alkalmazásának előnyeit mérlegelni kell a toxikológiai hatások esetleges kockázatának tükrében.
  - A sertéspikardiummal végzett állatkísérletekben nemkívánatos reakcióként meszesedést és szövetkárosodás jeleit mutatták ki. A vonatkozó leletek kiterjednek a fagocitózisra, amit a sertéspikardium és az azt körülvevő szövetekre érintkezési pontjánál krónikusan gyulladt sejtek beszívárgása és a beültetett kollagén gőcponți degradálódása kísér a gazdaszövet és graft közötti reakcióknak megfelelően.
  - A perikardialis záráshoz alkalmazott sertéspikardiumot összefüggésbe hozták az epikardialis gyulladásos reakciókkal, valamint a tapasznak a szívez tapadásával. A periokardialis letapadások megnehezíthetik a szternotómia megismétlését.

82

#### A szállítás formája

Ez egyes XenoSure biológiai tapaszok steril és nempirogén formában, lezárt konténerben érkeznek; NEM ÜJASTERILIZÁLHATÓK. A tapasz tárolása steril, foszfáttal pufferelt, 0,2% glutáraldehidet tartalmazó sóoldatban történik. A sterilítást biztosítja, ha a csomagot nem nyitják ki, továbbá a záras sérülésmentes. A fel nem használt részek már nem minősülnek sterilnek, és hulladékkel kezelendők.

#### Használatra vonatkozó utasítások

A elvégzendő eljárásnak megfelelő típusú XenoSure biológiai tapasz válasszon. A XenoSure biológiai tapasz az adott helyreállításnak megfelelő méretre válasszák. A XenoSure biológiai tapasz KIZÁRÓLAG EGYSZERI HASZNÁLATRA készült.

#### A tapasz előkészítése

A XenoSure biológiai tapasz megfogása előtt a sebészeti kesztyűt alaposan le kell mosni minden paromadvány eltávolítása érdekében. A megfelelő méretű XenoSure biológiai tapasz kiválasztásának az ellenőrzésre tanulmányozza a tartály címkején feltüntetett információkat. Körültekintően ellenőrizze az egész konténerét, illetve hogy nem sérült-e a csak egyszer használható zár. NE HASZNÁLJA A XENOSURE BIOLOGIAI TAPASZT, AMENNYIBEN A TARTÁLY SÉRÜLT, VAGY A ZÁR TÖRTÖTT. A termék ne helyezze el hulladékkel. További útmutatás érdekében egyeztessen a forgalmazójával.

#### Öblítési eljárás

A csatolt táblázat szerint megfelelő öblítési eljárást be kell tartani annak érdekében, hogy csökkenteni lehessen a páciens maradvány-glutáraldeiddel történő érintkezését. Több tapasz külön-külön, új steril sóoldattal kell öblíteni. Távolítsa el az egyszer használható, különböző műanyag zárolóelemet, majd csavarja le a tartály fedelét. A tartály tartalma steril, és azt a szennyeződések elkerülése érdekében aseptikusan kell kezelni. A tartály külseje nem steril, ezért az steril területre nem vihető be. Vegye ki a XenoSure biológiai tapaszat a tartályból annak sarkait steril, atraumás fogvával megfogva. A tartályból való eltávolítást követően merítse a XenoSure biológiai tapaszról steril sóoldatba. A már használt fogót alkalmazva óvatosan mozgassa meg a XenoSure biológiai tapaszat a medenceben. Hagya a XenoSure biológiai tapaszat az öblítő medencében, amíg arra a sebésznek nincs szüksége. A sebész belátása szerint az öblítőoldat tartalmazhat bacitracint (500 U/ml) vagy cephalaxint (10 mg/ml), mivel a tesztelés kimutatta, hogy a kezelés ezekkel az antibiotikumokkal nincs kedvezőtlen hatásával a XenoSure® borjúpericardium-folt anyagára. Más antibiotikumok hatását vagy az említett antibiotikumok hosszú távú hatását a XenoSure® borjúpericardium-folt anyagára nem vizsgálták. Antibiotikumokat csak az antibiotikum gyártója által javallottak szerint szabad alkalmazni.

Tipus	Méret (cm)	Öblítési eljárás
0.6P8	0.6x8	500 ml legalább 2 percig
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml legalább 3 percig
6P8	6x8	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Öblítési eljárás eltérő tapaszméretekhez

A táblázatban nem jelzett tapaszmérethez az alábbi öblítési utasítások tartoznak.

Tapasz hosszúsága (cm) x tapasz szélessége (cm) = tapasz területe (cm<sup>2</sup>)  
Ha a tapasz területe legfeljebb 37,5 cm<sup>2</sup>, a tapasz előírt öblítési ideje 2 perc

83

500 ml sőoldatban.

Amennyiben a tapasz mérete 37,5 cm<sup>2</sup>-nél nagyobb, de legfeljebb 300 cm<sup>2</sup>, a tapasz előírt öblítési ideje 3 perc 1000 ml sőoldatban.

**Megjegyzés:** A tapasz területe a tapasz egyik oldalától függ. A számitás szándékosan így határozta meg. Kérjük, kövesse az utasításokat.

#### Beültetés

Vágja és/vagy szabja a XenoSure biológiai tapaszt a kívánt alakra. Az esetlegesen feleslegessé vált XenoSure biológiai tapasz biológiai hulladéként kezelje, és azt a kórházi eljárásoknak megfelelően helyezze el hulladéként.

A kiszáradás elkerülése érdekében a beültetés során gyakran loscsolja a XenoSure biológiai tapasz szövettet steril fiziológiai sőoldattal. Szemrevételezéssel meg kell vizsgálni a XenoSure® biológiai folt minden oldalát. Ha az egyik oldal simábbnak tűnik, úgy kell beültetni a simább felületet, hogy a véráramlás felé legyen fordítva.

#### Sebészeti eljárás

Jelen használati útmutató füzet hatálya nem terjed ki arra, hogy utasításokat adjon a sebész számára a helyreállítási eljárásra vonatkozóan. A LeMaitre Vascular, Inc. feltételezi, hogy a fenti operációt elvégző sebész megfelelő képzésben részesült, továbbá részleteiben ismeri a vonatkozó tudományos szakirodalmat.

#### Klinikai tapasztalatok

A sertés perikardialis tapasztok sikerkel és az elmúlt 25 éven kívül klinikai eredményekkel alkalmazták intrakardialis helyreállítási eljárásokban. Erről közöttet adatok is találhatók az orvosi szakirodalomban. Jelenleg azonban a fixált perikardialis serteszövet hosszú távú tartóssága nem ismert. Az anyag használatának az ismert jellemzői mellett alkalmazásáért arra tekintettel kell mérlegelní, hogy jelenleg az eszköz hosszú távú tartóssága nem meghatározott.

#### Biztonságos kezelés és ártalmatlanítás

Haz az orvostekniki eszköz használata közben súlyos egészségügyi események merülnek fel, a felhasználónak a LeMaitre Vascularról és a tartózkodási helyre szerinti ország illetékes hatóságát egyaránt értesítenie kell.

A termék nem tartalmaz elés tárgyakat, neházémetek vagy radioizotópat, és nem fertőző vagy patogén. Az ártalmatlanítással kapcsolatban nincsenek nyilvánvaló különleges követelmények. A megfelelő ártalmatlanítást a helyi előírásokban kell ellenőrizni.

A tárolóoldatot a helyi és országos előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Az oldatot nem szabad víztisztító rendszerekkel ártalmatlanítani. Ha nincsenek az ártalmatlanításra vonatkozó korlátozások, az oldat felhígítható, és a szennyvízszállító-rendszerre juttatható. A további tudnivalókért lásd: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Explantátum olyan eszközök csomagolása és szállítása:

A küldemény LeMaitre Vascularhoz történő visszajuttatása 3 döntő fontosságú kéréstől függ:

1. Az explantátum olyan páciensből származik, aki ismert vagy feltételezetten patogén állapotú volt az explantálás időpontjában?
2. Az explantátum olyan páciensből származik, ainek az utóbbit 6 hónapban szerepeltek terápiás radionuklidok a kezelési köröténetében?
3. Az orvos megszerezte a páciens hozzájárulását a minta kutatási célokból, a gyártónak történő visszajuttatásához?

Ha az 1. vagy 2. kérdésre adott válasz igen, úgy a LeMaitre Vascular nem tud a kíváncsainak megfelelő útmutatást biztosítani a szállításhoz. ILYEN EXPLANTÁTUMOKAT SEMMILYEN KÖRÜLMÉNYEK KÖZÖTT SEM SZABAD VISSZAJUTTATNI A LEMAITRE VASCULARNAK. Ilyen esetekben az explantátumot a helyi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

A patogének okozta és radiológiai veszélyektől mentes explantátumok esetében az alábbiakat kérjük alkalmazni:

#### Explantálás előtt:

1. A nyitottság dokumentálása érdekében lehetőség szerint el kell végezni az eszköz CT- vagy ultrahangos vizsgálatát.
2. A LeMaitre Vascular páciensanonimizált klinikai információkat tud fogadni. A LeMaitre Vascular által bekért információk egyebek mellett az alábbiak:

  - a) az implantátum alkalmazását eredményező eredeti diagnózis;
  - b) a páciensnek az implantátum szempontjából lényeges anamnézise, ideérte a kórházt vagy klinikát is, ahol az eszközt beültették;
  - c) a páciens tapasztala az implantátummal annak eltávolítása előtt;

- d) az explantálást végző kórház vagy klinika és a kiemelés időpontja.

#### Explantálás:

1. Az explantált XenoSure tapasztokat a visszajuttatás előtt lúgos pufferrel képzett 2%-os glutáraldehid- vagy 4%-os formaldehidoldattal feltöltött, lezártató tárolódénybe kell közzetenni át helyezni.
2. Az explantált tapasztok tisztítása szükség esetén minimális kell, hogy legyen. Proteolitikus bontást semmilyen körülmenyek között sem szabad alkalmazni.
3. A XenoSure explantátumokat semmilyen körülmenyek között sem szabad fertőtleníteni. A műtét TILOS autoklávozni vagy etilén-oxid gázzal fertőtleníteni.

#### Csomagolás:

1. Az explantátumokat úgy kell lezární és becsomagolni, hogy ezáltal szállítás közben minimális legyen a törések vagy annak a lehetősége, hogy beszennyeződjen az eszközök környezete, vagy a csomagokat kezelők a szállítás során érintkezésbe kerüljenek az explantátumokkal. A lezártató tárolódény másodlagos csomagolásban történő elkülnöítéséhez absorbens, párnázást biztosító anyagot kell választani. Az elsőleges és másodlagos csomagolást ezután külön csomagolásba kell helyezni.
2. A lezárt előleges tárolódényekben lévő explantátumok ISO 7000-0659 szerinti biológiai veszély szimbólumot kell elhelyezni. Ugyanilyen jelzést kell elhelyezni a másodlagos csomagolásban és a külön csomagolás is. A külön csomagolás fel kell tüntetni a feladó nevét, címét és telefonszámát is, valamint a „Sérülés vagy szivárgás észlelésekor a csomagot el kell különeni, és értesíteni kell a feladót“ feliratot.
3. A fentiek szerint előkészített csomagokat az alábbi címről elküldeni:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### Korlátozott termékszavatosság; jogorvoslati lehetőségek

##### korlátozottan

A LeMaitre Vascular, Inc. szavatolja, hogy az eszközök kellő körültekintéssel állították elő. Az itt kifejezetten vállaltakon túl a LEMAITRE VASCULAR (JELEN BEKEZDES ÉRTELMÉBEN AZ ADOTT FELTÉTELEK KITERJEDNEK A LEMAITRE VASCULAR, INC-RA, ANNAK LEÁNYVÁLLALATAIRA, TOVÁBBA EGYES MUNKAVALLALÓIRA, TISZTSEGVISELŐIRE, IGAZGATÓIRA, VEZETŐRE ÉS MEGRÍZOTTAIRA) NEM VÁLLAL KIFEJEZETT VAGY HALLGATÓLAGOS SZAVATOSSÁGOT AZ ESZKÖZRE TEKINTETTEL SEMMIFÉLE JOG VAGY MÁS ALAPIJÁN (TÖBBEK IDERTVE AZ ÉRTEKESÍTHETŐSÉGRE VAGY ADOTT CÉLRA VALÓ ALKALMASSÁGRA VONATKOZÓ SZAVATOSSÁGOT), ILLETVE AZT EZÚTON ELHÍRÍTJA. A LeMaitre Vascular nem nyilatkozza, hogy az eszköz bármely adott, az eszköz használatával érintett kezelési alkalmashas, így annak meghatározása a vevő kizárolagos felelőssége. Jelen korlátozott szavatosság nem terjed ki az eszközök a vevő vagy bármely harmadik fél általi helyzetben modon vagy nem megfelelő célra való alkalmazására, illetve a megfelelő tárolás hiányára. A jelen korlátozott szavatosság megsérteése esetén a kizárolagos jogorvoslati lehetőség az eszköz cseréje vagy a vételár visszatérítése (a LeMaitre Vascular saját döntésének megfelelően), miután a vevő az eszköz visszajuttatta a LeMaitre Vascular számára. Jelen szavatosság az eszköz felhasználhatóságának a lejárati napján megszűnik. A LEMAITRE VASCULAR SEMMIKEPPEN NEM VÁLLAL FELELŐSSÉGET KÖZVETLEN, KÖZVETETLEN, KÖZVETKEZMÉNYES, EGYEDI KÁROKÉT, VALAMINT MEGTORLÓ VAGY ELRETENTŐ JELELÜGŰ KÁRTÉRÍTÉSÉRT. A LEMAITRE VASCULARNAK A JELEN ESZKÖZÖL ÖSSZEFÜGGŐ, TELJES FELELŐSSÉGE – ANNAK FELMERÜLÉSETÖL FÜGGETLENUL, BÁRMILYEN ELMELÉTI FELELŐSSÉGI OK, SZERZŐDÉS- VAGY JOGSZABÁLYSÉRTÉS, KÖZVETLEN FELELŐSSÉG VAGY EGYÉB ALAPIJÁN – NEM HALADHAJA MEG AZ EZER DOLLÁR (1 000 USD) ÉRTÉKET AKkor sem, ha a LEMAITRE VASCULAR ELŐZETESEN ÉRTEKÍTETTÉK A VESZETSEG LEHETŐSÉGRŐL, TOVÁBBÁ TEKİNTET NÉLKÜL BÁRMELY JOGORVOSLATI LEHETŐSÉG ALAPVÉTO CÉLJÁNAK AZ ESETLEGES NEM TELJESÜRÉSE. A FENTI KORLÁTOZÁSOK HARMADIK FELEK KÖVETELÉSEIRE IS VONATKOZNAK.

A felhasználó tájékoztatására jelen utasítások felülvizsgálata vagy kiadási napja a Használási útmutató háttoldalán van feltüntetve. Amennyiben a megadott dátum és a termék felhasználása között húszonnégy (24) hónap tel t el, a felhasználó vegye fel a kapcsolatot a LeMaitre Vascularral, hogy ellenörizzze, a termékkel kapcsolatban további információk rendelkezésre állnak-e.

### XenoSure® biologisk lapp

(Modellnumre 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8,

8P14, 10P16)

Behandlet bovin perikardisk lapp

Bruksanvisning - norsk

**STERILE A**  Rx only

#### Lagring

XenoSure biologisk lapp skal lagres over 0°C (32°F). Unngå steder der det kan oppstå ekstreme temperatursvingninger, for eksempel i nærheten av damp eller varme vannrør, klimaanleggkanaler eller indirekte sollys. KJØLING ER IKKE NØDVENDIG. FRYISING VIL FØRE TIL ALVORLIG SKADE PÅ XENOSURE BIOLOGISK LAPP OG GJØRE DEN UEGNET FOR BRUK.

#### Enhetsbeskrivelse

XenoSure biologisk lapp består av ett stykke med bovint perikardisk vev som har blitt valgt for minimale vevsskavanker. Vevet behandles med en glutaraldehydprosess som krysskobler kollagenfibrene og minimerer antigenisitet. XenoSure biologisk lapp er et flytende kjemikalie som er sterilisert og pakket i en plastkrukke som inneholder steril glutaraldehyd-lagringsløsning. XenoSure biologisk lapp er designet for å reparere kroppens naturlige organer.

XenoSure biologisk lapp kommer i følgende størrelser:

Modell	Størrelse (cm)	Modell	Størrelse (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

#### Bruksanvisning

XenoSure biologisk lapp er ment å brukes som et kirurgisk reparasjonsmateriale for hjerte- og vaskulær rekonstruksjon og reparasjon, reparasjon av myokavasvik og forsterkning av suturlinjen i løpet av generelle, kirurgiske prosedyrer og for å lukke dura mater i løpet av neurokirurgi.

Indikasjonen "lukke dura mater i løpet av neurokirurgi" er ikke godkjent av franske myndigheter i Frankrike.

#### Kontraindikasjoner

Ingen kjente.

#### Potensielle komplikasjoner

- Restenose
- Pseudoaneurismedannelse
- Infeksjon
- Trombose
- Forkalkning
- Fibrose
- Kartilostopping
- Sprekk i lappen
- Utvidelse
- Myokardisk infarkt
- Blødning
- Cerebrospinal væske-lekkasje
- Slag
- Død
- Meningitt

#### Advarsler

Hovedkomplikasjonene som har blitt rapportert for bovint perikardisk vev er fibrose og infeksjon. Disse komplikasjonene observeres kun i et lite mindretall på pasientene etter implantering av bovint perikardisk vev.

#### Forholdsregler

Alle personer er ansvarlig for håndtering og klargjøring av XenoSure biologisk lapp må utvise den største forsiktighet for å unngå skade på XenoSure biologisk lapp-vevet. KUN FOR ENGANGSBRUK. Må ikke gjenbrukes, reprosesserer eller resteriliseres. Gjenbruk, reprosesserering og/eller resterilisering av enheten og/eller svikt kan føre til skade på pasienten.

sykdom eller død. Alle ubrukte deler av XenoSure biologisk lapp må kasseres. Merk deg produktets "brukes innen"-dato.

- INSPISER den forseglaede, sterile pakningen før bruk. Hvis forseglingen er brutt, kan det hende innholdet ikke er steril og kan forårsake infeksjon hos pasienten. MÅ IKKE BRUKES. Produktet må ikke kasseres. Kontakt distributøren din for flere instruksjoner.
- IKKE eksponer enheten for temperaturer under 0°C (32°F). FRYISING VIL FØRE TIL ALVORLIG SKADE PÅ XENOSURE BIOLOGISK LAPP OG GJØRE DEN UEGNET FOR BRUK. MÅ IKKE LAGRES AVKJØLT.
- SKYLL enheten ved å avsnittet "SKYLLEPROSEODYRE" i denne brosjyren før bruk. Lagringsløsningen for XenoSure biologisk lapp inneholder glutaraldehyd og kan forårsake irritasjon i hud, øyne, nese og hals. IKKE PUST INN DAMP FRA LAGRINGSLOSNINGEN. Unngå forlenget hudkontakt og skyll området umiddelbart med vann. I tilfelle øyekontakt, må du oppsøke medisinsk hjelp umiddelbart. Den flytende kjemiske lagringsløsningen skal kasseres i henhold til sykehusets prosedyre.
- IKKE håndter XenoSure biologisk lapp med traumatiske instrumenter. Dette kan skade enheten.
- IKKE bruk en XenoSure biologisk lapp som er skadet. Enhets integritet kan bli skadet.
- IKKE prøv å reparere XenoSure biologisk lapp. Hvis det skulle oppstå skade på XenoSure biologisk lapp før implantering, må XenoSure biologisk lapp skiftes ut.
- Må IKKE steriliseres på nytt. Ubrukte deler skal anses som ikke-sterile og kasseres.
- IKKE eksponer XenoSure biologisk lapp for damp, etylenoksid, sterilisering ved kjemikalier eller stråling (gamma-/elektronstråle). Dette kan føre til skade!
- IKKE bruk suturkuttungsnåler eller kuttingspunktarmerte suturer. Dette kan skade enheten.
- IKKE la lappvevet tørke ut i løpet av håndtering. Dette kan skade enheten.
- IKKE bruk enheten hvis den er utgått på dato.

#### Negative hendelser

XenoSure biologisk lapp er designet for å reparere kroppens naturlige organer. Feilfunksjon i en implantert XenoSure biologisk lapp gir symptomer som er identiske til symptomer som oppstår fra avvik i det naturlige organet. Det er ansvaret til implantrende kirurg å informere pasienten om symptomene som indikerer feilfunksjon av XenoSure biologisk lapp.

1. Fullstendig hjerteblokk eller blokk i høyre gren, er kjente komplikasjoner som rapporteres for prosedyrer som innebærer hjerteproblemer i nærværet av A-V-ledningsbunter.
2. Glutaraldehydfikset behandlet vev kan være utsatt for senere angrep fra immunsystemet med påfølgende vevsvekkelse. Fordelene ved bruken av XenoSure biologisk lapp må veies opp i mot den mulige risikoen for senere vevsvekkelse.
3. Gjenverende glutaraldehyd utgjør en risiko for toksikologiske virknings. Hvis man fullfører riktig skylleprosedyre som listet innen IFU, reduseres den gjenverende glutaraldehyden på lappen til et akseptabelt nivå, og reduserer dermed risikoen for akutte toksikologiske virknings betydelig. Gjennomgang av utgitt litteratur har ikke ført til en etablert trygg grense for glutaraldehydeksponering når den er implantert i vaskulaturen. Risikoen øker når man implanterer store mengder glutaraldehydbehandlet vev (f.eks. flere store lapper) eller hos pasienter med mindre masse. Fordelene ved bruken av XenoSure biologisk lapp må veies opp i mot den mulige risikoen for toksikologiske effekter.
4. Dyrestudier av bovint perikardium har rapportert forkalkning og histologiske tegn på svekkelse som en negativ reaksjon. Funne inkluderer fagocytter med medfølgende kronisk betennelsesinfilttering ved grensesnittet mellom det bovine perikardium og omgivende vertsvev med fokal nedbryting av implantatkollagen som er konsistent med vert- vs. transplantatreksjon.
5. Bovint perikardium som brukes for perikardisk lukking, har blitt forbundet med epikardiske betennelsesreaksjoner og adhesjoner av lappen til hjertet. Perikardiske adhesjoner kan også vanskeligheten ved gjentatt sternotomi.

#### Leveringsmåte

En XenoSure biologisk lapp leveres steril og ikke-pyrogenisk i en forseglet beholdar, IKKE STERILISER PÅ NYTT. Lappen leveres i en steril fosfatbufret saltlösning som inneholder 0,2 % glutaraldehyd. Steriliteten er garantert hvis pakningen er uåpnet og har en uskadd forsegligning. Ubrukte deler skal anses som ikke-sterile og kasseres.

## Bruksanvisning

Velg den XenoSure biologisk lapp som er best egnet for den typen prosedyre som skal utføres. XenoSure biologisk lapp kan kuttes til en størrelse som er hensiktsmessig for en gitt reparasjon. XenoSure biologisk lapp er KUN FOR ENGANGSBRUK.

### Lappreparasjon

Kirurgiske hanske må vaskes nøye før å fjerne alle pulverester før håndtering av XenoSure biologisk lapp.  
Undersök informasjonen på krukvens etikett for å bekrefte at du har valgt en XenoSure biologisk lapp av riktig størrelse. Inspiser hele beholderen nøy og se om forseglingen har blitt tuklet med.  
**IKKE BRUK XENOSURE BIOLOGISK LAPP HVIS KRUKKEN ER SKADET ELLER HVIS FORSEGLINGEN ER BRUTT.** Ikke kasser produktet. Kontakt distributoren din for flere instruksjoner.

### Skyllingsprosedyre

Riktig skyllingsprosedyre, i henhold til vedlagte tabell, må følges for å redusere pasientens eksponering for gjenværende glutaraldehyd. Skyll flere lapper separat med ny steril saltløsning.  
Fjern den inngrøssekte tyre plastforseglingen og skru opp krukvens deksel. Innholdet i krukken er steril og må behandles aseptisk for å hindre kontaminerings. Krukvens utside er ikke steril og må ikke komme inn på det sterile feltet.  
Fjern XenoSure biologisk lapp fra krukken ved å gripe hjørnene med steril, atraumatisk tang.  
Når den er fjernet fra beholderen, senker du XenoSure biologisk lapp ned i steril saltløsning. Bruk den samme tangen og beveg XenoSure biologisk lapp forsiktig i beholderen. La XenoSure biologisk lapp forbli i skyllbeholderen til den skal brukes av kirurgen.  
Ette kirurgens egen skjønn kan skyllingsningen inneholde bacitracin (500 U/mL) eller cephalexin (10 mg/mL), ettersom testing har vist at XenoSure® bovin perikardisk lappmateriale ikke påvirkes negativt av behandlingen med disse antibiotika. Virkningene av andre antibiotika eller de langsiktige virkningene av disse antibiotikaene på XenoSure® bovin perikardisk lappmateriale har ikke blitt testet. Bruk antibiotika kun som indikert av antibiotikkprodusenten.

Modell	Størrelse (cm)	Skyllingsprosedyre
0.6P8	0.6x8	500 ml i 2 minutter minimum
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	1000 ml i 3 minutter minimum
6P8	6x9	
8P14	8x14	
10P16	10x16	

### Alternativ skyllingsprosedyre for lappen

For lappstørrelser som ikke er oppgitt i tabellen, må du bruke følgene skyllingsinstruksjoner.

Lappens lengde (cm) x (cm) = Lappens område (cm<sup>2</sup>)

Hvis lappen har et område som er mindre enn, eller likt, 37,5 cm<sup>2</sup>, trenger lappen en skylltid på 2 minutter i 500 ml saltløsning.

Hvis lappen har et område som er større enn 37,5 cm<sup>2</sup>, og mindre enn eller lik 300 cm<sup>2</sup>, trenger lappen en skylltid på 3 minutter i 1000 ml saltløsning.

Merk: Lappens område er basert på én side av lappen. Beregningen er formulert med intensjon. Følg instruksjonene.

### Implantering

Kutt og/eller trim XenoSure biologisk lapp til ønsket fasong. Alt overflodig materiale fra XenoSure biologisk lapp skal behandles som biologisk avfall

88

og kasseres i henhold til sykehusets prosedyre.

I løpet av implanteringen må XenoSure biologisk lapp-vevet skylles ofte med steril, fysiologisk saltløsning for å hindre torking. Undersök begge sider av XenoSure® biologisk lapp visuelt. Hvis en side virker glattere, implanterer du den glattere overflaten slik at den vender mot blodstrømmen.

### Kirurgisk teknikk

Det er ikke innen denne bruksanvisningens omfang å instruere kirurgen i spesifikke reparasjonsprosedyrer. LeMaitre Vascular, Inc. går ut i fra at alle kirurger som utfører operasjonene ovenfor har fått tilstrekkelig opplosning og er godt kjent med relevant vitenskapelig litteratur.

### Klinisk erfaring

Bovine, perikardiske lapper er brukt med stort hell i intrakardiale reparasjonsprosedyrer i de siste 25 årene, med utmerkede kliniske resultater. Publisert data om slik bruk kan finnes i medisinsk litteratur. På næværende tidspunkt er den langsiktige holdbarheten til fiksert, bovin perikardisk vev ukjent. De kliniske fordelene ved å bruke dette materialet sammen med dets kjente egenskaper må veies opp i mot den næværende ukjente langsiktige holdbarheten.

### Sikker håndtering og avhending

Hvis det oppstår alvorlige medisinske hendelser under bruk av denne medisinske enheten, bør brukerne varsle både LeMaitre Vascular og den kompetente myndigheten i landet der brukeren befinner seg.

Dette produktet har ingen skarpe kanter, innholder ikke tungmetaller eller radioisotoper, og er ikke smittsom eller patogen. Ingen spesielle krav til avhending er gjeldende. Sjekk lokale forskrifter for å bekrefte riktig avhending.

Kast oppbevaringsløsningen i samsvar med lokale og føderale forskrifter. Løsningen må ikke avhendes via septiske systemer. Hvis det ikke foreligger noen begrensninger for avhending, kan løsningen fortynges og avhendes via kloakkanelegget. For mer informasjon, se: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

### Pakkning og frakt av eksplantert XenoSure:

Retur av forsendelsen til LeMaitre Vascular avhenger av tre viktige spørsmål:

1. Er eksplantatet hentet fra en pasient med en kjent eller antatt patogen tilstand på tidspunktet for eksplanteringen?
2. Er eksplantatet hentet fra en pasient som har en kjent behandlingshistorikk som involverer terapeutiske radionuklider i løpet av de siste seks månedene?
3. Har pasienten gitt klinikeren samtykke til at prøven kan returneres til produsenten for forskningsformål?

Hvis svaret på spørsmål 1 eller 2 er ja, gir ikke LeMaitre Vascular tilstrekkelig veileddning for forsendelse. DISSE EKSPANTATENE MÅ IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER RETURNERES TIL LEMAITRE VASCULAR. I disse tilffellene skal eksplantatet avhendes i henhold til lokale forskrifter.

For eksplantaer som ikke medfører patogen eller radiologisk risiko, gjelder følgende:

#### Før eksplantaering:

1. Hvis det er mulig, skal enheten skannes med CT eller ultralyd for å dokumentere åpenhet.
2. LeMaitre Vascular kan motta klinisk informasjon som er pasientanonymisert. LeMaitre Vascular ber om informasjon som omfatter:
  - a) Den opprinnelige diagnosen som resulterte i bruk av implantatet,
  - b) Den delen av pasientens medisinske historikk som er relevant for implantatet, inkludert sykehuset eller klinikken hvor enheten ble implantert.
  - c) Pasientens opplevelse av implantatet før det ble fjernet.
  - d) Sykehuset eller klinikken hvor eksplantaeringen ble utført, og dato foruthenting.

#### Eksplantaering:

1. Eksplanteerte XenoSure-lapper skal overføres direkte til en forseglingsbar beholdar fylt med en opplosning av alkalisal bufret 2 % glutaraldehyd eller 4 % formaldehyd før forsendelse.
2. Rengjøring av eksplanteerte lapper skal være minimalt om nødvendig. Proteolytisk nedbrytning skal ikke brukes under noen omstendigheter.
3. XenoSure-eksplantater må ikke dekontamineres under noen omstendigheter. IKKE autoklaver prøven eller bruk etylenoksidgass

for å dekontaminere.

**Pakkning:**

1. Eksplantater skal forsegles og pakkes på en måte som minimerer risiko for skader, miljøforurensning eller eksponering for de som håndterer slike pakker under transport. Absorberende materialer og puter bør velges for å isolere den forseglaede beholderen i den sekundære emballasjen. Primær og sekundær emballasje må da pakkes inn i en ytre pakke.
2. Eksplantater i forseglaede primære beholdere bør merkes med et ISO 7000-0659 Biohazard-symbol. Det samme symbolet skal påføres den sekundære emballasjen og den ytre emballasjen. Den ytre emballasjen skal også merkes med avsenderens navn, adresse og telefonnummer, og uttalelsen "Ved oppdagelse av skade eller lekkasje, skal pakken isoleres og avsender varsles".
3. Pakker som er klargjort på overnevnte måte kan sendes til:  
LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Begrenset produktgaranti, begrensning av rettsmidler**

LeMaitre Vascular, Inc. garanterer at det er tatt rimelige hensyn under produksjon av dette utstyret. Sett bort fra det som er eksplisitt angitt i dette dokumentet, GIR LEMAITRE VASCULAR (SOM BRUKT I DETTE AVSNITTET OMFATTER DETTE LEMAITRE VASCULAR, INC., DETS TILKNYTNDE SELSKAPER OG DERES RESPEKTIVE ANSATTE, FUNKSJONÆRER, STYREMEDLEMMER, LEDERE OG AGENTER) INGEN UTTRYKTE ELLER IMPLISITTE GARANTIER MED HENSYN TIL DENNE ENHETEN, ENTEN DE OPPSTÅR SOM FØLGE MED LOVANVENDELSE ELLER PÅ ANNEN MÅTE (MEDREGNET, UTEN BEGRANSNINGER, EVENTUELLE IMPLISITTE GARANTIER OM SALGBARHET ELLER EGNETHET FOR ET BESTEMT FORMÅL) OG FRASKRIVER SEG HERVED DETTE. LeMaitre Vascular stiller ingen garanti vedrørende produkets egnethet for bestemt bruk. Dette er kjøperens eneansvar. Denne begrensede garantis gjelder ikke ved misbruk eller feilaktig bruk, eller feilaktig oppbevaring, foretatt av kjøperen eller en tredje part. Det eneste rettsmidlet ved et brudd på denne begrensede garantien vil være erstattning av, eller refusjon av innkjøpsprisen for, denne enheten (etter LeMaitre Vasculars skjønn) etterfulgt av kjøperens return av enheten til LeMaitre Vascular. Denne garantien vil avsluttes på utlopsdatoen for denne enheten. UNDER INGEN OMSTENDIGHETER SKAL LEMAITRE VASCULAR HOLDES ANSVARLIG FOR EVENTUELLE DIREKTE, INDIREKTE, FOLGEBASERTE, SPESIELLE, SANKJONMESSIGE KRAV ELLER STRAFFERSTATNINGSKRAV. LEMAITRE VASCULAR SKAL IKKE UNDER NOEN OMSTENDIGHETER BÆRE TOTALT ANSVAR FOR DETTE PRODUKTET HVIS DETTE OVERSKRIDER 1 000 USD (ETT TUSEN AMERIKANSKE DOLLAR), UANSETT ÅRSÅK OG ANSVARSFORHOLD, ENTEN I HENHOLD TIL ELLER UTENFOR KONTRAKT, IFØLGE ANSVAR ELLER PÅ ANNEN MÅTE, UAVHENGIG AV OM LEMAITRE VASCULAR ER BLITT INFORMERT OM RISIKOEN FOR ET SLIKT TAP, OG UAVHENGIG AV OM EVENTUELL UTBEDRING HAR MISLYKTES. DISSE BEGRÆNSNINGENE GJELDER EVENTUELLE KRAV FRA TREDJE PART. En revisions- eller utstedelsesdato for disse instruksjonene er inkludert på baksiden av disse bruksinstruksjonene for brukerens informasjon. Hvis det er gått tjuefire (24) måneder mellom denne datoene og bruken av produktet, bør brukeren kontakte LeMaitre Vascular for å se om det er tilgjengelig ekstra produktinformasjon.

**Биологичен пластир XenoSure®**

(Номера на модели 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4,

4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Обработен говежди, перикарден пластир

Инструкции за употреба - български



**Съхранение**

Биологичният пластир XenoSure® трябва да се съхранява над 0°C (32°F). Да се избягват места, където могат да настъпят прекомерни температурни флуктуации; например, близо до тръби за парно отопление или за гореща вода, въздушопроводи за климатични инсталации или с пряка слънчева светлина. НЕ СЕ ИЗЛЪЧВА ОХЛАЖДАНЕ. ЗАМРЪЗВАНЕ НЕ ПОВРЕДИ СЕРИОЗНО БИОЛОГИЧНИЯ ПЛАСТИР XENOSEN и ЩЕ ГО НАПРАВИ НЕПОДХОДЯЩ ЗА УПОТРЕБА.

**Описание на изделиято**

Биологичният пластир XenoSure представлява парче говежда, перикардна тъкан, която е била избрана поради минимални тъканни недостатъци. Тъканта се третира в процес с глутаралдехид, който съврза колагеновите фибри и намалява до минимум антигенността. Биологичният пластир XenoSure е стерилизиран с течен химикал и е опакован в пластмасов бурукан, съдържащ стерилен разтвор на глутаралдехид за съхранение. Биологичният пластир XenoSure е предназначен за възстановяване на естествени органи на тялото. Биологичните пластири XenoSure се предоставят в следните размери:

Модел	Размер (cm)	Модел	Размер (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Инструкции за употреба**

Биологичният пластир XenoSure е предназначен за употреба като материал за хирургичен пластир за сърдечна и въскуларна реконструкция и възстановяване, за възстановяване на дефект на меки тъкани, за подсибане на шевна линия при общи хирургични процедури и за затваряне на dura mater в неврохирургията. Показанието "затворете dura mater при неврохирургията" не е утвърдено от френските власти в Република Франция.

**Противопоказания**

Няма известни.

**Възможни усложнения**

- Рестеноза
- Образуване на псевдоаневризма
- Инфекция
- Тромбоза
- Калцификация
- Фиброза
- Съдовна оклузия
- Съкъсане на пластир
- Дилатация
- Инфаркт на миокарда
- Кървене
- Изтичане на цереброспинална течност (ликворея)
- Мозъчен инсулт
- Смърт
- Менингит

**Предупреждения**

Основни усложнения, които са докладвани при говежда, перикардна тъкан, са фиброза и инфекция. Тези усложнения са били наблюдавани само при много малък брой пациенти след имплантиране на говежда, перикардна тъкан.

**Предпазни мерки**

Всички лица, отговорни за работата и подготовката на биологичния

- пластир XenoSure трябва да проявяват най-голямо внимание, за да избегнат повреждане на тъката на биологичния пластир XenoSure.
- **САМО ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА.** Да не се употребява повторно, да не се обработва отново и да не се стерилизира отново. Повторно използване, обработване или стерилизиране на изделието и/или неспазването на това, би могло да причини нараняване, болест или смърт на пациента. Всички неизползвани парчета от биологичния пластир XenoSure трябва да се изхвърлят. Имайте предвид датата на годност на продукта "Да се използва до..."
  - **ПРОВЕРТЕ** пломбиранията стерилна опаковка преди отваряне. Ако пломбата е счупена, съдържанието може да не е стерилно и може да причини инфекция на пациента. ДА НЕ СЕ УПОТРЕБЯВА. Да не се изхвърля продуктът. Моля, свържете се с вашия дистрибутор за допълнителни инструкции.
  - Не излагайте изделието на температура под 0°C (32°F). **ЗАМРЪЗАНЕ ЩЕ ПОВРЕДИ СЕРИОЗНО БИОЛОГИЧНИ ПЛАСТИР XENOSURE ИЩЕ ГО НАПРАВИ НЕПОДХОДЯЩ ЗА УПОТРЕБА.** ДА НЕ СЕ СЪХРАНЯВА В ОХЛАДЕНО СЪСТОЯНИЕ.
  - Преди употреба **ИЗПЛАКНЕТЕ** изделието според раздела "ПРОЦЕДУРА ПО ИЗПЛАКВАНЕ" в тази брошюра. Разтворът за съхранение на биологичния пластир XenoSure съдържа глутаралдехид и може да причини дразнене на кожата, очите и върховете. **НЕ ВДИШВАЙТЕ ИЗПАРЕНИЯТА НА РАЗТВОРА ЗА СЪХРАНЕНИЕ.** Избегвайте продължителен контакт на кожата и независимо промийте зоната с вода. В случаи на попадане в очите потърсете медицинска помощ незабавно. Течният разтвор за химическо съхраняване трябва да се изхвърля според болничната процедура.
  - НЕ боравете с биологичния пластир XenoSure посредством травмиращи инструменти. Това може да повреди изделието.
  - НЕ използвайте биологичния пластир XenoSure, който е бил повреден. Целостта на изделието може да е нарушена.
  - НЕ ПРАВЕТЕ опит да поправите биологичния пластир XenoSure. Ако преди имплантането настъпи повреда на биологичния пластир XenoSure, сменете биологичния пластир XenoSure.
  - НЕ стерилизирайте повторно. Неизползваните секции трябва да се считат нестерилни и да се изхвърлят.
  - НЕ подлагайте биологичния пластир XenoSure на стерилизация с пара, етиленов оксид, химически агенти или на стерилизация с облучване (с гама/електронни лъчи). Може да настъпи повреждане!
  - НЕ използвайте игли с режещи ръбове или с режещи връхове за хирургични шевове. Това може да повреди изделието.
  - НЕ позволявате тъката на пластира да изъсхне по време на боравенето с нея.
  - НЕ използвайте изделието, ако срокът на годност е изтекъл.

#### **Неблагоприятни ефекти**

Биологичният пластир XenoSure е предназначен за възстановяване на естествени органи на тялото. Неправилното функциониране на един имплантантиран биологичен пластир XenoSure води до симптоми, идентични на симптомите, възникващи от дефицити в орган на тялото. Отговорността на хирурга, извършващ имплантанта, е да информира пациента за симптомите, които показват неправилното функциониране на биологичния пластир XenoSure.

1. Пълен сърден блок и десен бедрен блок са известни усложнения, докладвани относно процедура, водеща до сърдечно възстановяване в близост до A-V проводящите спонове.
2. Тъкан, обработана чрез глутаралдехид, може да бъде предмет на късна атака от имунната система, с последващо увреждане на тъката. Ползите от използването на биологичния пластир XenoSure трябва да бъдат преценени спрямо възможния риск от късно увреждане на тъката.
3. Остатъчният глутаралдехид представлява опасност от токсикологични ефекти. Изпълняването на подходящата процедура за изплакване, както е посочено в инструкциите за употреба, редуцира остатъчния глутаралдехид върху пластира до приемливо ниво и следователно значително редуцира опасността от остра токсикологични ефекти. Преглед на публикуваната литература не показва установена безопасна граница за експозиция спрямо глутаралдехид, когато е имплантантиран във васкулатура. Опасностите нарастват, когато се имплантат големи количества тъкани, обработани с глутаралдехид (например, много широки пластири) или се имплантат на пациенти с по-малко тегло. Ползите от използването на биологичния пластир XenoSure трябва да бъдат

- преценени спрямо възможния риск от токсикологични ефекти.
4. Проверяванията върху животни с говежди перикард докладваха за калифорни и хистологични признания за увреждане, като неблагоприятна реакция. Находките включват фагоцитоза с придръжващ хроничен възпалителен инфильтрат в съвръзвашата повърхност между говеждия перикард и околната приемна тъкан с фокално разрушаване на колагена на имплантата, говорещо за реакция на приемник срещу присадка.
  5. Говежди перикард, използван за перикардно затваряне беше свързан с епикардиални, възпалителни реакции и сраствания на пластира към сърцето. Перикардни сраствания могат да повишат трудността за повторна стернотомия.

#### **Как се доставя**

Един биологичен пластир XenoSure се доставя стерilen и апирогенен в пломбиран контейнер; ДА НЕ СЕ СТЕРИЛИЗИРА ПОВТОРНО. Пластирът се съхранява в стерilen, фосфатно буферен, физиологичен разтвор, съдържащ 0,2% глутаралдехид. Стерилността е осигурена, ако опаковката не е отваряна и има неповредена пломба. Неизползваните секции трябва да се считат нестерилни и да се изхвърлят.

#### **Указания за употреба**

Изберете изисквания модел биологичен пластир XenoSure, както е подходящ за вида процедура, която ще се извърши. Биологичният пластир XenoSure може да бъде скроен в подходящия размер за представящото възстановяване. Биологичният пластир XenoSure е **САМО ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА**.

#### **Подготовка на пластира**

Преди да боравите с биологичния пластир XenoSure хирургическите ръкавици трябва да бъдат щателно промити, за да се отстранят всички остатъци от тапък.

Проучете информацията върху етикета на буркана, за да проверите избора на правилния размер на биологичния пластир XenoSure.

Внимателно проверете целия контейнер и запечатаната пломба за повреда.

**НЕ УПОТРЕБЯВАЙТЕ БИОЛОГИЧНИЯ ПЛАСТИР XENOSURE, АКО БУРКАНЪТ Е ПОВРЕДЕН ИЛИ ПЛОМБА Е СЧУПЕНА.** Не изхвърляйте продукта. Моля, свържете се с вашия дистрибутор за допълнителни инструкции.

#### **Процедура по изплакване**

Подходящата процедура за изплакване, съгласно приложената таблица, трябва да бъде спазвана, за да се редуцира експозицията на пациентите спрямо остатъчния глутаралдехид. Изплакнете множеството пластири поотделно с нов стерilen физиологичен разтвор.

Отстраниете запечатаната отвън пластмасова пломба и развойте капака на буркана. Съдържанието на буркана е стерилно и с него трябва да се борави асептично, за да се предотврати контаминация. Външната страна на буркана не е стерилна и не трябва да навлиза в стерилната зона.

От буркана извадете биологичния пластир XenoSure хващайки неговите тъгъчета със стерilen, атравмиращ форцепс.

След като е изведен от контейнера, пополете биологичният пластир XenoSure в стерilen физиологичен разтвор. Като използвате същия форцепс, внимателно разклатете биологичния пластир XenoSure в легенчето. Позволете биологичният пластир XenoSure да престои в легенчето за изплакване, когато то изисква хирургът.

По усмотрение на хирурга промивният разтвор може да съдържа бацитракин (500 U/mL) или цефалексин (10 mg/mL), тъй като изпитването показва, че говеждият перикардиален материал на пластира XenoSure® не се повлиява неблагоприятно от третиране с тези антибиотики. Ефектите на други антибиотици или ефекти с дълготрайно действие на тези антибиотици върху говеждия перикардиален материал на пластира XenoSure® не бяха изпитвани. Употребявайте антибиотиците само, както е указано от производителя на антибиотиците.

Модел	Размер (см)	Процедура по изплакване
0.6P8	0.6x8	500 ml за 2 минути най-малко
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	
8P14	8x14	1000 ml за 3 минути най-малко
10P16	10x16	

#### Процедура по изплакване за алтернативен размер на пластир

За всеки размер на пластир, който не е изброен в таблицата използвайте следните инструкции за изплакване.

Дължина на пластира (см) x Широчина на пластира (см) = Площ на пластира (см<sup>2</sup>)

Ако пластирът има площ, по-малка или равна на 37.5 см<sup>2</sup>, пластирът изиска време за изплакване 2 минути в 500 ml физиологичен разтвор.

Ако пластирът има площ по-голяма от 37.5 см<sup>2</sup> и по-малка или равна на 300 см<sup>2</sup>, пластирът изиска време за изплакване 3 минути в 1000 ml физиологичен разтвор.

**Забележка:** Площта на пластира е базирана на едната страна на пластира. Това изчисление не формулирано нарочно. Моля следвайте инструкциите.

#### Имплантиране

Разкроите и/или обрежете биологичния пластир XenoSure в желаната форма. Всеки излишен материал от биологичния пластир XenoSure трябва да се обработва като биологичен отпадък и да се изхвърля според болничната процедура.

По време на имплантиране промивайте тъканта на биологичния пластир XenoSure често със стерилен физиологичен разтвор, за да предотвратите изсъхването му. Огледайте визуално двете страни на биологичния пластир XenoSure®. Ако едната страна изглежда по-гладка, имплантирайте по-гладката повърхност така, че тя да сочи към кръвния поток.

#### Хирургична техника

Извън обхвата на тази брошура с инструкции за употреба е да се инструктира хирургът в специфичните процедури по възстановяване. LeMaitre Vascular, Inc. приема, че всеки хирург, извършващ горните операции, е получил адекватно обучение и е подробно запознат с уместната, научна литература.

#### Клиниччен опит

Говежди перикардни пластири бяха успешно използвани във вътресърдечни възстановителни процедури за последните 25 години с отлични клинични резултати. В медицинската литература могат да се намерят публикувани данни за такава употреба.

Понастоящем, дълготрайността на фиксираната, говежда перикардна тъкан е неизвестна. Клиничните предимства в употребата на този материал, наред с неговите известни характеристики, трябва да бъдат преценени срещу настоящата, неопределена дълготрайност.

#### Безопасно боравене и изхвърляне

Ако по време на използването на това медицинско изделие възникнат тежки медицински инциденти, потребителите трябва да уведомят както LeMaitre Vascular, така и компетентния орган на държавата, в която се намира потребителят.

Този продукт не съдържа остри предмети, тежки метали или радиоизотопи и не е инфекциозен или патогенен. Не са налице специални изисквания за изхвърляне. Моля, прегледайте местните

регламенти за правилното изхвърляне.

Изхвърляйте разтвора за съхранение съгласно местните и федералните регламенти. Разтворът не трябва да се изхвърля в септични системи. Ако няма ограничения за изхвърлянето, разтворът може да се разреди и изхвърли в санитарна канализационна система. За повече информация вижте: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Опаковане и транспортиране на експлантиран XenoSure:

Връщането на пратката към LeMaitre Vascular зависи от 3 съществени въпроса:

1. Дали експлантът е получен от пациент с известно или предполагано патогенно състояние към момента на експлантиране?
  2. Дали експлантът е получен от пациент с известна анамнеза за лечение, което включва терапевтични радионуклиди, в рамките на последните 6 месеца?
  3. Дали клиницистът е получил формуляр за съгласие от пациента за връщане на пратката към производителя за изследователски цели?
- В случай че отговорът на въпрос 1 или 2 е положителен, LeMaitre Vascular не осигурява адекватни насоки за транспортирането. ТЕЗИ ЕКСПЛАНТИ НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПРАЩА НА LEMAITRE VASCULAR ПРИ НИКАКВИ ОБСТОЯТЕЛСТВА. В такива случаи експлантът трябва да се изхвърли съгласно местните регламенти.

За експланти, при които няма патогенни или радиологични рискове, използвайте следното:

#### Преди експлантирането:

1. Ако е възможно, изпълнете КТ или ултразвуково сканиране на изделието с цел документиране на доказателствеността.
2. LeMaitre Vascular може да приеме клинична информация, която е анонимизирана по пациент. LeMaitre Vascular изиска информация, включително:
  - a) Първоначалната диагноза, която е довела до употребата на имплант.
  - b) Медицинската анамнеза на пациента, която е свързана с имплант, включително болницата или клиниката, в която е имплантирано изделието.
  - c) Опитът на пациент с импланта преди изваждането на имплант.
  - d) Болницата или клиниката, в която е извършено експлантирането, както и датата на извличането.

#### Експлантиране:

1. Експлантираният XenoSure лепенки трябва да се прехвърлят директно в запечатащ се контейнер с разтвор на алкални буферирани 2% глутаралдехид или 4% формалдехид преди изпращането.
2. Почистването на експлантирани лепенки трябва да е в минимална степен, ако е нужно. Протеолитично разграждане не трябва да се използва при никакви обстоятелства.
3. Експлантирите XenoSure трябва да се обеззаразяват при никакви обстоятелства. НЕ пускайте пробата в автоклав и не използвайте газ етилен оксид за обеззаразяване.

#### Опаковане:

1. Експлантите трябва да се запечатат и опаковат по начин, който свежда до минимум потенциала за снуване, замърсяване на средата или експозиция на лицата, които работят с пакетите по време на транспорта. За изолиране на запечатвания се контейнер във вторичната опаковка трябва да се избере материал, който е абсорбиращ и омекотяващ. Първичната и вторичната опаковка трябва след това да се опаковат във външна опаковка.
2. Експлантите в запечатани първични контейнери трябва да се етикетират с ISO 7000-0659 символ за биологична опасност. Същият символ трябва да се приложи към вторичната опаковка и външната опаковка. Външната опаковка трябва също така да се етикетира с име, адрес и телефонен номер на подателя, както и с декларацията „При откриване на повреди или течове опаковката трябва да се изолира и подателят да бъде уведомен“.

3. Пакетите, подгответи по горепосочения начин, могат да се изпратят на:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

**Ограничена гаранция за продукта; ограничение на обезщетението**

LeMaitre Vascular, Inc. гарантира, че е вложено достатъчно внимание в производството на това изделие. Освен както е пряко предвидено в настоящия документ, LEMAITRE VASCULAR (ЗА ЦЕЛИТЕ НА ТОИ РАЗДЕЛ, ТАЗИ КЛАУЗА ВКЛЮЧУВА LEMAITRE VASCULAR, INC., НЕЙНИТЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЯ И СЪВТЕЧНИТЕ ТЕХНИ СЛУЖИТЕЛИ, ДЛЪЖНОСТИ ЛИЦА, ДИРЕКТОРИ, УПРАВИТЕЛИ И АГЕНТИ) НЕ ДАВА ИЗРИЧНИ ИЛИ ПОДРАЗБИРАЩИ СЕ ГАРАНЦИИ ПО ОТНОШЕНИЕ НА ТОВА ИЗДЕЛИЕ, БИЛО ПОРАДИ ДЕЙСТВИЕ НА ЗАКОН ИЛИ ПО ДРУГ НАЧИН (ВКЛЮЧИТЕЛНО, БЕЗ ОГРАНИЧЕНИЕ, ВСЯКА ПРЕДПОЛАГАЕМА ГАРАНЦИЯ ЗА ТЪРГОВСКА ПРИГОДНОСТ ИЛИ ГОДНОСТ ЗА ОПРЕДЕЛЕНА ЦЕЛ) И В НАСТОЯЩОТО ГИ ОТХВЪРЛЯ. LeMaitre Vascular не заявява пригодноста за никакво определено лечение, за което това изделие бива използвано и чието определяне е отговорност единствено на купувача. Тази ограничена гаранция не се прилага в случаи на каквато и да е злоупотреба или неправилна употреба, или на неправилно съхранение на това изделие от купувача или от трета страна. Единственото обезщетение при неспазване на тази ограничена гаранция ще бъде смяната или връщането на платената цена за това изделие (единствена опция на LeMaitre Vascular), след връщане на изделието от купувача на LeMaitre Vascular. Тази гаранция приключва след изтичане на срока на годност на това изделие.

ПРИ НИКАКВИ УСЛОВИЯ LEMAITRE VASCULAR НЯМА ДА БЪДЕ ОТГОВОРНА ЗА ПРЕКИ, ПОСЛЕДВАЩИ, СПЕЦИАЛНИ, ПОДЛЕЖАЩИ НА НАКАЗАТЕЛНО ПРЕСЛЕДВАНЕ ИЛИ ПРИМЕРНИ ЩЕТИ. ПРИ НИКАКВИ УСЛОВИЯ СЪВЛУПНАТА ОТГОВОРНОСТ НА LEMAITRE VASCULAR ПО ОТНОШЕНИЕ НА ТОВА ИЗДЕЛИЕ, НЕЗАВИСИМО ОТ ПРИЧИННИТЕ ЗА ВЪЗНИКВАНЕТО И, НЕЗАВИСИМО ОТ ПРИЧИННИТЕ И ВИДА ОТГОВОРНОСТ, ДАЛИ ПО ДОГОВОР, ПО ГРАЖДАНСКО ПРАВОНАРУШЕНИЕ, КАТО СТРИКТНА ОТГОВОРНОСТ ИЛИ ПО ДРУГ НАЧИН, НЕ НАДМИНАВА ХИЛЯДА ДОЛАРА (US\$1 000), НЕЗАВИСИМО ДАЛИ LEMAITRE VASCULAR Е БИЛА ОСВЕДОМЕНА ЗА ВЪЗМОЖНОСТТА ЗА ТАКАВА ЗАГУБА И НЕЗАВИСИМО ОТ НЕОСЪЩЕСТВИВАНЕТО НА ОСНОВНАТА ЦЕЛ НА КОЕТО И ДА Е ОБЕЗЩЕТЕНИЕ. ТЕЗИ ОГРАНИЧЕНИЯ СЕ ПРИЛАГАТ ЗА ВСИЧКИ ИСКОВЕ НА ТРЕТА СТРАНА.

За сведение на потребителите редакция или дата на отпечатването е включена на последната страница на тези Инструкции за употреба. Ако двадесет и четири (24) месеца са изтекли между тази дата и употребата на продукта, потребителят трябва да се свърже с LeMaitre Vascular, за да види дали има налична допълнителна информация за продукта.

**XenoSure® bioloģiskais ielāps**

(Modeļu numuri: 0.6P8, 0.8P8, 1P6, 1P10, 1.5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Apstrādāts liellopa perikarda ielāps

Lietošanas instrukcija — latviešu valodā

**STERILE A Rx only**

**Uzglabāšana**

XenoSure® bioloģiskais ielāps jāuzglabā temperatūrā virs 0°C (32°F). Izvairieties no vītam, kur var rasties straujas temperatūras svārstības; piemēram, tuvu tvaika un karstā ūdens caurulvadiem, gaisa kondicionēšanas kanāliem, vai no tiес saules гаismas. SALDĒŠANA NAV VAJADŽĪGA. SALDĒŠANA BŪTIŠKI BOJA XENOSURE BIOLOGIŠKO IELĀPU UN PADARA TO NEDERIGU LIETOŠANAI.

**Ierices apraksts**

XenoSure bioloģiskais ielāps sastāv no viena ipaši izraudzīta liellopa perikarda audu gabala, kuram ir maz audu defektu. Audi tiek apstrādāti ar glutāraldehidu, kas sačieta kolagenā šķiedras un līdz minimumam samazina antigenitātu ipašību. XenoSure bioloģiskais ielāps ir kīmiski sterilizēts ar šķidrumu un iepakots plasmas burķā, kas satur sterili glutāraldehidu uzglabāšanai šķidrumu. XenoSure bioloģiskais ielāps ir paredzēts kermenei dabisko органу labošanai.

Tiek piegādāti šādu izmēru XenoSure bioloģiskie ielāpi:

Modelis	Izmērs (cm)	Modelis	Izmērs (cm)
0.6P8	0.6x8	2P9	2x9
0.8P8	0.8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1.5P10	1.5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

**Indikācijas lietošanai**

XenoSure bioloģiskos ielāpus ir paredzēts lietot kā kirurģisko ielāpu materiālu sirds un аsinsvadu rekonstrukcijai un labošanai, miksto audu deficīta labošanai и юves linijas pastiprināšanai vispārīgo kirurģisko procedūru laikā, kā arī, lai neirokirurgijas laikā noslēgtу cieta apvalku. Francijas institucijas на Francijas republikā apstiprinājušas индикācijas attiecībā uz "cieta apvalka noslēšanu neirokirurgijas laikā".

**Kontraindikācijas**

Nav zināmas.

**Iespējamās komplikācijas**

- Atkārtota stenoze
- Pseidoaneirisms veidošanās
- Infekcija
- Tromboze
- Pārkalpošanās
- Fibroze
- Аsinsvadu oklūzija
- Ielāpa plūsums
- Dilatacija
- Miokarda infarkts
- Asinošana
- Cerebrospinālā šķidruma noplūde
- Insults
- Nāve
- Meningits

**Brīdinājumi**

Galvenās komplikācijas, kas tiek ziņotas par liellopu perikarda audiem, ir fibroze и infekcija. Šīs komplikācijas pēc liellopu perikarda audu implantācijas ir novērotas tikai nelielai daļai pacientu.

**Piesardzības pasākumi**

Visām personām, kas atbild par XenoSure bioloģiskā ielāpa apstrādi un sagatavošanu, ir jārikojas аrkārtigi уzmanīgi, lai nesabojātu XenoSure bioloģiskā ielāpa audus. TIKAI VIENREIZ JAI LIETOŠANAI. Nelietot atkārtoti, neapstrādāt atkārtoti и nesterilizēt atkārtoti. Ierices atkārtota izmantošana, apstrāde un/vai atkārtota sterilizācija, un/vai neveiksmes var

- izraisīt pacientam traumas, slimības vai nāvi. Jebkuri neizlietotie XenoSure bioloģiskā ielāpa gabali ir jālikvidē, leverbējet terminu "izlietot līdz".
- Pirms atvēršanas APSKATIET aizsimogoto sterilo iepakojumu. Ja zīmogs ir bojāts, satura var nebūt sterils un var izraisīt pacienta inficēšanos. NEIZMANTOJET. Nelikvidējet izstrādājumu. Lūdzu, sazinieties ar izplatītāju, lai saņemtu papildu norādījumus.
  - NEPAKLAUJET ierīci temperatūrām zem 0°C (32°F). SALDĒŠANA BŪTSKI BOJĀ XENOSURE BIOLOGISKO IELĀPU UN PADARA TO NEDERIGU LIETOSANAI. NEGLABĀJET LEDUŠSKAPI.
  - Pirms lietošanas IZSKALOJET ierīci saskanā ar norādēm šī bukleta sadalā "SKALOŠANAS PROCEDŪRA". XenoSure bioloģiskā ielāpa uzglabāšanas šķidums satur glutāraldehidu, kas var izraisīt ādas, acu, deguna un rikles kairinājumu. NEIEELPOJET UZGLABĀŠANAS ŠĶIDUMA TVAIKUS. Izvairieties no ilgstošas saskares ar ādu un tūlit noskalojiet skarto zonu ar ūdeni. Šī šķidums nokļūst acis, nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību. Šķidrus kīmiskās uzglabāšanas šķidrumu jālikvidē atbilstoši slimīcas procedūrai.
  - NĒRIKOJETES ar XenoSure bioloģisko ielāpu, izmantojot traumatiskus instrumentus. Tā rikojties, var sabojāt ierīci.
  - NELIETOJET nevienā XenoSure bioloģisko ielāpu, ja tas ir bojāts. Var tikt apdraudēta ierīces integritāte.
  - NEMĒGINET salabot XenoSure bioloģisko ielāpu. Ja XenoSure bioloģiskā ielāpa bojājums noteik pirms implantācijas, nomainiet XenoSure bioloģisko ielāpu.
  - NESTERILIZĒJET atkārtoti. Neizmantotās daļas jāzūskata par nesterilām un ir jālikvidē.
  - NEPAKLAUJET XenoSure bioloģisko ielāpu sterilizācijai ar tvaiku, etilēna oksīdu, kīmiju vai starojumu (gamma stari / elektronu kūlis). Tādejādi var rasties bojājumi!
  - NELIETOJET griezotās ūsušanas daudas vai armēto ūvu materiālu ar griešanas vietu. Tā rikojties, var sabojāt ierīci.
  - NELAUJET ielāpa audēm apstrādēs laikā iztūt.
  - NELIETOJET, ja ierīcei ir beidzies derīguma terminš.

#### Nevelamās blakusparādības

XenoSure bioloģiskās ielāpās ir paredzēts, kermēga dabisko orgānu labošanai. Nepareiza implantētās XenoSure bioloģiskā ielāpa funkcionešana rada simptomus, kuri identiski simptomiem, kas rodas dabisko orgānu defīcta gadījumā. Par implantēšanu atbildīga kirurga atbildība ir informēt pacientu par simptomiem, kas norāda uz nepareizu XenoSure bioloģiskā ielāpa funkcionešanu.

1. Pilnīga sīrds blokāde un labā kambara atzaru blokāde ir zināmās komplikācijas, par kurām ziņotas saistībā ar procedūrām, kurās iekļauta sīrds operācija Hīsa kūlīsa tuvumā.
2. Ar glutāraldehidu apstrādātie audi var tikt paklauti vēlākiem imūnsistēmas uzbrukumiem, kas var izraisīt audi deģenerāciju. XenoSure bioloģiskā ielāpa lietošanas ieguvumi jāsamēro ar vēlākas audi paslīktināšanas riska iespējamību.
3. Atlikušais glutāraldehihs rada toksikoloģiskās ieteikmes risku. Izpildot lietošanas instrukciju sniegti atbilstošās skalošanas procedūru, samazina uz ielāpa atlikušo glutāraldehiha daudzumu līdz pieņemamam līmenim, un tādejādi būtiski samazina akūtas toksikoloģiskās iedarbības risku. Publicētās literatūras pārskata rezultātā nav noteikta droša robežvērtība glutāraldehiha iedarbībā, izmantejot ielāpu asinsvados. Risks palielinās, ja implantē lielus, ar glutāraldehidu apstrādātus audus (piemēram, vairāki lieli ielāpi), vai tos pieļieto pacientiem ar mazāku masu. XenoSure bioloģiskā ielāpa lietošanas ieguvumi jāsamēro ar vēlākas toksikoloģiskās iedarbības iespējamo risku.
4. Tieki ziņots, ka pētījumos ar dzīvniekiem attiecībā uz liellopu perikardu konstatēta pārkākošanās un histoloģiskas paslīktināšanās pazīmes. Atzinumos ietverta fagocītoze vienlaikus ar hronisku leikaisumu infiltrātu gadījumā, kad pastāv liellopa perikarda un apkārtējo uzņemēšo audu saskare, ja notikusi implanta kolagēna fokāla degradācija kā saimnieka audu atbilstes reakcijai uz transplantātu.
5. Liellopu perikards, ko izmanto perikardiālai slēgšanai, ir saistīts ar epikardiālu iekaisuma reakciju un ielāpa saugumuru ar sirdi. Perikardiālas salipšanas gadījumos var būt apgrūtinātā sternotomijas atkārtōšana.

#### Piegādes veids

XenoSure bioloģiskais ielāps tiek piegādāts vienā eksemplārā, sterils un nepirogēns, slēgtā konteinerā; NESTERILIZĒJET ATKĀRTOTI. Ielāps tiek glabāts sterīlā, ar fosfatu buferēta fizioloģiskā šķidumā, kas satur 0,2% glutāraldehidu. Sterilitāte ir nodrošināta, ja iepakojums ir neatvērts un ir nebojātu blīvējumu. Neizmantotās daļas jāzūskata par nesterilām un ir jālikvidē.

#### Norādījumi lietošanai

Izveļieties nepieciešamā XenoSure bioloģiskā ielāpa modeli, kas piemērots veicamajai procedūrai. XenoSure bioloģisko ielāpu var apgriezt līdz izmēram, kas piemērots konkrētajai operācijai. XenoSure bioloģiskais ielāpis ir paredzēts tikai VIENREIŽEJAI LIETOSANAI.

#### Ielāpa sagatavošana

Pirms rīkošanās ar XenoSure bioloģisko ielāpu kirurģiskie cīmdi ir rūpīgi jānomazgā, lai likvidētu visas pulvera atliekas.

Izpētiet informāciju uz burkas etiketes, lai pārliecinātos, ka ir izraudzīts pareizā izmēra XenoSure bioloģiskais ielāps. Rūpīgi apskatiet, vai nav bojāts konteiners un iepakojuma drošības aizdedzējumi.

NEIZMANTOJET XENOSURE BIOLOGISKO IELĀPU, JA BURKA IR BOJĀTA VAI JA AIZDARE IR BOJĀTA. Nelikvidējet izstrādājumu. Lūdzu, sazinieties ar izplatītāju, lai saņemtu papildu norādījumus.

#### Skalošanas procedūra

Lai samazinātu pacienta pakļaušanu atlikušā glutāraldehīda iedarbībai, ir jāievēro attiecīga skalošanas procedūra saskanā ar pievienotu tabulu. Skalojiet vairākus ielāpus atsevišķi ar jaunu, sterīlu fizioloģiskā šķidumā. Nonemiet iepakojuma drošības aizdedzēs ārejo plastmas blīvējumu un noskrūvējiet burkas vāku. Burkas saturis ir sterīls, un ar to ir jārikojas aspektīvi, lai novērstu kontamināciju. Burkas ārpuse nav sterīla, un tā nedrīkst nokļūt sterīlā zonā.

Izņemiet XenoSure bioloģisko ielāpu no burkas, satverot tā stūrus ar sterīlu, traumatisku pinceti.

Pēc izmēšanas no konteinersa iegremdējet XenoSure bioloģisko ielāpu sterīlā fizioloģiskajā šķidumā. Izmantojot to pašu pinceti, saudzīgi maišiet XenoSure bioloģisko ielāpu traukā ar šķidumā. Atstājiet XenoSure bioloģisko ielāpu skalošanas traukā, līdz to pieprasīs kirurs.

Pēc kirurga ieskaņēm skalošanas šķidums var saturēt bacitracīnu (500 U/ml) vai cefaleksīnu (10 mg/ml), jo testēšana parādīja, ka apstrāde ar šīm antibiotikām neatstāj nelabvēlu ieteikmi uz XenoSure® liellopa perikarda plākstera materiālu. Citu antibiotiku iedarbība vai šo antibiotiku ilgstoša iedarbība uz XenoSure® liellopa perikarda plākstera materiālu nav testēta. Lietotajiem antibiotikas vienīgi saskanā ar antibiotiku rāzotāju norādēm.

Modelis	Izmērs (cm)	Skalošanas procedūra
0.6P8	0.6x8	Vismaz 500 ml 2 minūšu laikā
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	Vismaz 1000 ml 3 minūšu laikā
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Skalošanas procedūra alternativa izmēra ielāpam

Attiecībā uz jebkura citu izmēru ielāpu, kas nav uzskaits tabulā, skalošanai ievērojiet tālāk minētos norādījumus.

Ielāpa garums (cm) x ielāpa platums (cm) = ielāpa laukums (cm<sup>2</sup>)

Ja ielāpa platība ir mazāka vai vienāda ar 37,5 cm<sup>2</sup>, nepieciešams ielāpa skalošanas laiks ir 2 minūtes 500 ml fizioloģiskajā šķidumā.

Ja ielāpa laukums ir lielāks par 37,5 cm<sup>2</sup> un mazāks vai vienāds ar 300 cm<sup>2</sup>, nepieciešams ielāpa skalošanas laiks ir 3 minūtes 1000 ml fizioloģiskajā šķidumā.

Piezīme. Ielāpa platība tiek aprēķināta kā ielāpa vienas puses laukums. Šīs aprēķins ir izveidots speciālam nolūkam. Lūdzu, izpildiet norādījumus.

#### Implantēšana

Nogrieziet un/vai apgrieziet XenoSure bioloģisko ielāpu, izveidojot vēlamo formu. Jebkāds liekais XenoSure bioloģiskā ielāpa materiāls ir jāuzskata par

bioloģiskajiem atkritumiem un jālikvidē atbilstoši slimnīcas procedūrai. Implantācijas laikā bieži skalojiet XenoSure bioloģiskā ielāpa audus ar sterīlu fizioloģisko šķidumu, lai novērstu izčūšanu. Veiciet XenoSure® bioloģiskā plākstera vizuālo pārbaudi no abām pusēm. Ja viena puse ir gludāka, implantejiet gludāko virsmu tādā veidā, lai tā būtu vērsta pret asins plūsmu.

#### Kirurģiskā metode

Ķirurģiskā metode nav ietverta šīs lietošanas instrukcijas bukleta norādījumos tā, lai varētu instruēt ķirurgu par konkrētām labošanas procedūrām. Uzņēmums LeMaitre Vascular, Inc. pieņem, ka nebūs ķirurgs, kas veic minētās darbības, ir saņēmis atbilstošu apmācību un ir rūpīgi iepazinies ar atbilstošo zinātnisko literatūru.

#### Kliniskā pieredze

Liellopu perikarda ielāpi ir veiksmīgi izmantoti intrakardiālās labošanas procedūrās pēdējo 25 gadu laikā, uzraudot lieliskus kliniskos rezultātus. Publicētos datus par šādu izmantošanu var atrast medicīnas literatūrā. Šobrīd pieteiprināti liellopu perikarda audu ilgtermiņa izturība nav ziņāma. Kliniskās prieķsročības, izmantojot šo materiālu kopā ar tā zināmajiem parametriem, jāsamēro ar tā pašreiz nenoteikto ilgtermiņa izturību.

#### Droša lietošana un likvidēšana

Ja šīs medicīniskās ierices lietošanas laikā rodas smagi medicīniski negadījumi, lietotājiem pat o jāizņem gan LeMaitre Vascular, gan attiecīgajā iestādē valstī, kur lietojās atrodas. Šīs izstrādājums nesatur asus priekšmetus, smagos metālus un radioaktīvus iztopus, kā arī nav infekciju vai patogēns. Nav ipašu prasību par likvidēšanu. Pareizas likvidēšanas norādījumus skatiet vietējos noteikumos. Šķidumu uzglabāšanai likvidējiet saskaņā ar vietējam un valsts noteikumiem. Šķidumu nedrīkst izliet septikājā sistēmā. Ja nav noteikumu likvidēšanai, Šķidumu var atskalīt un izliet kanalizācijā. Plašāku informāciju skatiet šeit: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Eksplantēta XenoSure izstrādājuma iepakojums un piegāde

Atgriezot sūtījumu uzņēmumam LeMaitre Vascular, vispirms atbildiet uz šiem 3 varīgiem jautājumiem.

- Vai eksplantāts ir iegūts no pacienta, kam eksplantēšanas brīdi ir zināms vai iespējams patogēns stāvoklis?
- Vai eksplantāts ir iegūts no pacienta, kuru ir zināms, ka tas pēdējo 6 mēnešu laikā saņēmis arstēšanu ar radionuklidiem?
- Vai klinicists ir saņēmis pacienta atļauju nosūtīt paragu atpakaļ rāzotājam pētnieciskiem nolikumiem?

Ja uz pirmajiem diviem jautājumiem atbildejāt apstiprinoši, LeMaitre Vascular nesniedz piešķirtus norādījumus par piegādi. **SĀDUS EKSPLANTĀTUS NEKĀDĀ GADĪJUMĀ NEDRĪKST ATGRIEZT UZŅĒMUMAM LEMAITRE VASCULAR.** Šādos gadījumos eksplantāts jālikvidē saskaņā ar vietējum noteikumiem.

Ja eksplantāti nav bijuši pakļauti patogēnu vai radiācijas iedarbībai, nemit vērā tālāk minēto informāciju.

#### Pirms eksplantācijas

- Ja iespējams, pārbaudiet ierīci ar DT vai ultrasonogrāfu, lai apliecinātu ierību.
- LeMaitre Vascular pieņem klinisko informāciju, kur pacienta dati ir anonimizēti. LeMaitre Vascular pieprasā šādu informāciju:
  - Sākotnējā diagnoze, kas noteikta, implanta lietošanas rezultātā.
  - Pacienta slimības vēsture, kas saistīta ar implanta lietošanu, kā arī slimīcu vai kliniku, kurā ierīce tika implantēta.
  - Pacienta pierede ar implanta lietošanu pirms implanta izņemšanas.
  - Slīmnīca vai klinika, kurā tika veikta eksplantācija, kā arī izņemšanas datums.

#### Eksplantācija

- Eksplantēti XenoSure ielāpi pirms piegādes uzreiz jāievieto hermētiskā kontainerī, kas piepildīts ar sārmu buferētu 2% glutaraldehīdu vai 4% formaldehīdu.
- Eksplantētie ielāpi jātīra minimāli un tikai nepieciešamības gadījumā. Nekādā gadījumā nedrīkst izmantot proteolītisku noārdīšanos.
- Nekāda gadījumā nedrīkst veikt XenoSure eksplantātu dekontamināciju. NESTERILIZĒJET paragu autoklāvā un NEIZMANOJIET etilēnoksīda gāzi dekontaminēšanai.

#### Iepakojums

- Eksplantāti hermētiski jānoslēdz un jāiepakoj tā, lai mazinātu salaušanas, vides piesārnojuma vai kontakta iespējamību transportēšanas laikā. Hermētiskā kontainera izolēšanai sekundārā iepakojuma iešķpusē jāizmanto absorbejošs un amortizējošs materiāls. Primārais un sekundārais iepakojums pēc tam ir jāiesaņo ārējā iepakojumā.
- Hermētiskā primārā kontaineri ievietoti eksplantāti ir jāmarkē ar ISO 7000-0659 bioloģisks bīstamības simbolu. Tāds pats simbols ir jāpiestiprina arī pie sekundārā iepakojuma un ārējā iepakojuma. Uz ārējā iepakojuma jānorāda arī sūtījā vārds, uzvārds, adresē un tālrūnu numurs, kā arī pazinojums "Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified" (Ja tiek atklāts bojājums vai noplūde, paka ir jāizolē, kā arī jāinformē sūtītājai).
- Iepriekš aprakstītajā veidā sagatavotie sūtījumi jānogādā uz:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### Ierobežotā izstrādājuma garantija; atlīdzības ierobežojumi

LeMaitre Vascular, Inc. garantē, ka šī ierīce ir izgatavota, pielietojot saprātīgu izgatavōšanas paņēmienus. Ja vien nav skaidri paredzēts šajā dokumentā, LEMAITRE VASCULAR (KĀ LIETOTS ŠAJĀ SADAĻĀ, ŠIS NOSACĪJUMS ATTIECAS UZ LEMAITRE VASCULAR, INC., TĀ FILIĀLEM UN ATTIECĪGIEM DARBINIEKIEM, AMATPERSONĀM, DIREKTORIEM, MENEDŽERIEM UN AGENTIEM) NESNIEDZ NEKĀDAS TIĒSAS VAI NETIEŠAS GARANTIJAS ATTIECĪBĀ UZ ŠO IERĪCI, KAS RODAS SASKĀNĀ AR LIKUMDOŠANU VAI CITĀDI (IESKAITOTI BEZ IEROBĒZOJUMIEM, JEBKAĀDU NETIEŠU GARANTIJU PAR PIEMEROTĪBU PĀRDOŠANAI VAI ATBLISTĪBU NOTEIKTAM MĒRKIM) UN AR ŠO ATSKĀS NO TĀM. LeMaitre Vascular nesniedz nekādus pazinojumus attiecībā uz piemerotību kādai konkrētai apstrādei, pie kurās šo ierīci lie, un par kuras noteikšanu pilnībā ir atbildīgs pīrcējs. Šī ierobežotā garantija neattiecas uz jebkādu šīs ierīces jaunprātīgu izmantošanu vai pilnvaru pārniegšanu, vai pīrcējs vai trešā personas nespēju to atbilstoši uzglabāt. Vienīgā kompensācija par šīs ierobežotās garantijas lašanu ņā ierīcei būs aizvietošana, vai iegādes cenas atmaka (vienu pēc uzņēmuma LeMaitre Vascular izvēles), kas seko pēc šīs ierīces nodošanas atpakaļ uzņēmumam LeMaitre Vascular. Šī garantija izbeidzas līdz ar šīs ierīces derīguma termiņa beigu datumu.

NEKĀDĀ GADĪJUMĀ UZŅĒMUMS LEMAITRE VASCULAR NAV ATBILDĪGS NE PAR KĀDIEM TIĒSIEM, NETIEŠEIM, ZRIETOŠIEM, SPECIĀLIEM, SODA VAI TIPVEIDA BOJĀJUMIEM. NEKĀDĀ GADĪJUMĀ UZŅĒMUMA LEMAITRE VASCULAR SUMMĀRĀ KOMPENSĀCIJA ATTIECĪBĀ UZ ŠO IERĪCI, KAS RODAS JEBKAĀDAS TEORETISKĀS ATBILDIĀS DĒL SASKĀNĀ AR LIGUMU, TIĒSIBU PĀRKĀPUMU, STINGRU ATBILDIĀBU VAI CITĀDI, NEPĀRSNIEGS VIENU TŪKSTOTI DOLĀRU (USD 1000), NEATKARĪGI NO TĀ, VAI UZŅĒMUMS LEMAITRE VASCULAR IR PAREDZĒJIS ŠĀDU ZADEVĒJUMU IESPĒJAMĪBU, UN NERAUGOTIES UZ JEBKAĀDAS KOMPENSĀCIJAS PAMATMĒRKA NESASNIEGŠANU. ŠIE IEROBĒZOJUMI ATTIECAS UZ JEBKURU TREŠO PERSONU PRASĪBĀM. Šo norādījumi pārskatīšanas vai izdōšanas datums lietotāja informācijai ir norādīts šīs lietošanas instrukcijas pēdējā lappusē. Ja starp šo datumu un izstrādājuma lietošanu ir pagājuši divdesmit četri (24) mēneši, lietotājam jāsazīnās ar uzņēmumu LeMaitre Vascular, lai uzzīnātu, vai ir pieejama papildu informācija par izstrādājumu.

### **Łatka biologiczna XenoSure®**

(Numery modeli 0,6P8, 0,8P8, 1P6, 1P10, 1,5P10, 1P14, 2P9, 4P4, 4P6, 6P8, 8P14, 10P16)

Przetworzona łatka z osierdzia bydlęcego

Instrukcja stosowania — Polski

**STERILE A Rx only**

#### **Przechowywanie**

Łatka biologiczna XenoSure® należy przechowywać w temperaturze powyżej 0°C (32°F). Należy unikać miejsc, w których może dojść do wysokich zmian temperatury; np. w pobliżu przewodów parowych lub z gorącą wodą, kanałów klimatyzacji lub w miejscach wystawionych bezpośrednio światłu słonecznego. PRZECHOWYwanIE W LODOWCIE NIE JEST WYMAGANE. ZAMROŻENIE SPOWODUJE POWAŻNE USZKODZENIE ŁATKI BIOLOGICZNEJ XENOSURE, PRZEZ CO STANIE SIĘ BEZUŻYTECZNA.

#### **Opis produktu**

Łatka biologiczna XenoSure składa się z jednego fragmentu tkanki osierdzia bydlęcego, wybranego ze względu na minimalną ilość wad tkankowych. Tkanka została poddana obróbce w aldehydzie glutarowym, który łączy ze sobą włókna kolagenowe i minimalizuje antygenowość. Łatka biologiczna XenoSure została wyjałowiona płynnym środkiem chemicznym i jest zapakowana w plastikowy słoik, zawierający jalowy roztwór aldehydu glutarowego do przechowywania. Łatka biologiczna XenoSure jest przeznaczona do naprawy naturalnych narządów ciała.

Łatka biologiczna XenoSure dostarczana jest w następujących rozmiarach:

Model	Rozmiar (cm)	Model	Rozmiar (cm)
0,6P8	0,6x8	2P9	2x9
0,8P8	0,8x8	4P4	4x4
1P6	1x6	4P6	4x6
1P10	1X10	6P8	6x8
1,5P10	1,5X10	8P14	8x14
1P14	1x14	10P16	10x16

#### **Wskazania dotyczące stosowania**

Łatka biologiczna XenoSure przeznaczona jest do użycia jako materiał łatki chirurgicznej do rekonstrukcji i napraw sercowych i naczyniowych, naprawy braku tkanki miękkiej, wzmacniania linii szwów w ogólnych zabiegach chirurgicznych i do zamiany opony twardej podczas zabiegów neurochirurgicznych.

Wskazanie „zamiany opony twardej podczas zabiegów neurochirurgicznych” nie zostało zatwierdzone przez władze we Francji.

#### **Przeciwwskazania**

Brak znanych.

#### **Możliwe powikłania**

- Nawrót zwęzienia
- Tworzenie się tężnika rzekomego
- Zakażenie
- Tworzenie się skrzepów
- Zwąpnięcie
- Zwłoknienie
- Okluzja naczynia
- Rozzerwanie łatki
- Rozszerzenie
- Zawał mięśnia sercowego
- Krwawienie
- Wyciek płynu mózgowo-rdzeniowego
- Udar
- Zgon
- Zapalenie opon mózgowych

#### **Ostrzeżenia**

Główne powikłania zgłoszone dla tkanki osierdzia bydlęcego to zwłoknienie i zakażenie. Te powikłania zaobserwowano jedynie u niewielkiej liczby pacjentów po wszczepieniu tkanki osierdzia bydlęcego.

#### **Środki ostrożności**

Wszystkie osoby odpowiedzialne za obsługę i przygotowanie łatki biologicznej XenoSure muszą zachować najwyższą ostrożność, aby nie

uszkodzić tkanki łatki biologicznej XenoSure.

- **WYŁĄCZNIE DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU.** Nie używać ponownie, nie przetwarzać ponownie ani nie wyjmować ponownie. Ponowne użycie, ponowne przetwarzanie i/lub ponowne wyjmowanie produktu i/lub uszkodzenie mogą doprowadzić do obrażeń u pacjenta, choroby lub zgonu. Wszelkie niezużyte fragmenty łatki biologicznej XenoSure należy wyrzucić. Należy zwrócić uwagę na „Termin ważności”.
- **SPRAWDZIĆ szczelnie zamknięte jalowe opakowanie przed jego otwaniem.** Jeśli szczelne zamknięcie jest uszkodzone, zawartość może nie być jalowa i może doprowadzić do zakażenia u pacjenta. **NIE UŻYWAĆ.** Nie wyrzucać produktu. Należy skontaktować się z dystrybutorem w celu uzyskania dalszych instrukcji.
- **NIE** wystawiać produktu na działanie temperatury poniżej 0°C (32°F).
- ZAMROŻENIE SPOWODUJE POWAŻNE USZKODZENIE ŁATKI BIOLOGICZNEJ XENOSURE, PRZEZ CO STANIE SIĘ BEZUŻYTECZNA. NIE PRZECHOWYWAĆ W STANIE ZAMROŻONYM.**
- Przed użyciem należy **WYPŁUKAĆ** produkt zgodnie z sekcją „**PROCEDURA PLUKANIA**” w niniejszej ulotce. Roztwór do przechowywania łatki biologicznej XenoSure zawiera aldehyd glutarowy i może powodować podrażnienia skóry, oczu, nosa i gardła. **NIE WYDZIAKAĆ OPARÓW ROZTWORU DO PRZECHOWYWANIA.** Należy unikać długotrwałego kontaktu ze skórą i niezwłocznie przepłukać ranę obszar wodą. W przypadku kontaktu z oczami należy niezwłocznie zasięgnąć pomocy lekarskiej. Środek chemiczny do przechowywania w płynie należy wyrzucić zgodnie z procedurą obowiązującą w szpitalu.
- **NIE WOLNO** obsługiwać łatki biologicznej XenoSure narzędziami uryazowymi. Może to doprowadzić do uszkodzenia wyrobu.
- **NIE WOLNO** używać żadnej łatki biologicznej XenoSure, która została uszkodzona. Może to doprowadzić do naruszenia integralności produktu.
- **NIE WOLNO** próbować naprawiać łatki biologicznej XenoSure. Jeśli przed wszczepieniem dojdzie do uszkodzenia łatki biologicznej XenoSure, należy wymienić łatkę biologiczną XenoSure.
- **NIE WOLNO** wyrzucać ponownie. Niezużyte fragmenty należy uważać za niejalowe i wyrzucić.
- **NIE WOLNO** wystawiać łatki biologicznej XenoSure na działanie procesu wyjmowania par, tlenkiem etylenu, środkiem chemicznym lub promieniowaniem (promieniowanie gamma/wiązka elektronowa). Może to doprowadzić do uszkodzeń.
- **NIE WOLNO** używać igiel do cięcia szwów ani elementów z punktami tnącymi. Może to doprowadzić do uszkodzenia wyrobu.
- **NIE WOLNO** dopuścić, by tkanka łatki wyschła podczas obsługi.
- **NIE WOLNO** używać po upływie daty ważności produktu.

#### **Działania niepożądane**

Łatka biologiczna XenoSure jest przeznaczona do naprawy naturalnych narządów ciała. Nieprawidłowe działanie wszczepionej łatki biologicznej XenoSure powoduje takie same objawy, jak objawy występujące w przypadku naturalnego narządu. Chirurg dokonujący wszczepienia ponosi odpowiedzialność za poinformowanie pacjenta o objawach wskazujących na nieprawidłowe działanie łatki biologicznej XenoSure.

1. Całkowity blok serca lub blok prawej odnogi pęczka przedsioknowo-komorowego do znanej powikłania zgłoszone dla zabiegów obejmujących naprawę serca w pobliżu pęczka przedsioknowo-komorowego.
2. Tkanka leczona w aldehydzie glutarowym może być z opóźnieniem atakowana przez układ immunologiczny, powodując w następstwie pogorszenie stanu tkanki. Korzyści z użycia łatki biologicznej XenoSure muszą przeważać możliwe ryzyko opóźnionego pogorszenia stanu tkanki.
3. Pozostałość aldehydu glutarowego niosą za sobą ryzyko skutków toksykologicznych. Przeprowadzenie odpowiedniej procedury plukania w sposób wymieniony w instrukcji użytkowania usuwa pozostałości aldehydu glutarowego na latek do akceptowalnego poziomu, zmniejszając tym samym znacznie ryzyko wystąpienia ostrych skutków toksykologicznych. Przegląd opublikowanej literatury nie doprowadził do ustalenia bezpiecznej granicy narażenia na aldehyd glutarowy po jego wszczepieniu w obrębie układu naczyniowego. Ryzyko wzrasta podczas implantacji dużej ilości tkanki poddanej leczeniu aldehydem glutarowym (np. kilka dużych lat) lub u pacjentów o niewielkiej masie ciała. Korzyści z użycia łatki biologicznej XenoSure muszą przewyższać możliwe ryzyko skutków toksykologicznych.
4. W badaniach osierdzia bydlęcego na zwierzętach zgłoszono reakcję niepożądane polegającą na wystąpieniu zwąpienia i histologicznych

- oznak pogorszenia stanu. Ustalenia obejmują fagocytozę z towarzyszącym chronicznym zapalnym nasączaniem na styku pomiędzy osierdziem bydlęcym a otaczającą go tkanką macierzystą z ogniskowym pogorszeniem stanu kolagenu implantu, spójnym z reakcją gospodarz-przeszczep.
5. Osierdzię bydlęce użyte do zamknięcia osierdziowego zostało powiązane z nasierniowymi reakcjami zapalnymi ze zrostami łączki do serca. Zrosty osierdziowe mogą zwiększać poziom trudności ponownego nacięcia mostka.

#### Sposób dostarczenia

Jedna łączka biologiczna XenoSure dostarczana jest w stanie jałowym i niepirogennym w szczelnie zamkniętym pojemniku; NIE WYJĄDANIAĆ PONOWNIE. Łatka jest przechowywana w jałowym roztworze soli fizjologicznej buforowanej fosforanem, zawierającym 0,2% aldehydu glutarowego. Jałość jest gwarantowana, gdy opakowanie nie jest otwarte i jego szczelność jest nienaruszona. Niezużyte fragmenty należy uważać za niejalowe i wyrzucić.

#### Instrukcje dotyczące stosowania

Należy wybrać model łączki biologicznej XenoSure odpowiadający do typu wykonywanego zabiegu. Łatkę biologiczną XenoSure można przyćiąć do rozmiaru odpowiedniego dla danej naprawy. Łatka biologiczna XenoSure przeznaczona jest WYŁĄCZNIE DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU.

#### Przygotowanie łączek

Przed obsługą łączki biologicznej XenoSure należy dokładnie umyć rękawiczki chirurgiczne, aby usunąć wszelkie pozostałości proszku. Należy zapoznać się z informacjami na etykietce umieszczonej na słoiku, aby sprawdzić, czy wybrano łączkę biologiczną XenoSure o właściwym rozmiarze. Należy ostrożnie sprawdzić cały zbiornik i uszczelnienie umożliwiające stwierdzenie jego naruszenia.  
NIE UŻYWAĆ ŁATKI BIOLOGICZNEJ XENOSURE, JEŚLI SŁOJKI JEST USZKODZONY LUB USZCZELNIENIE JEST PRZERWANE. Nie wyrzucać produktu. Należy skontaktować się z dystrybutorem w celu uzyskania dalszych instrukcji.

#### Procedura płukania

Należy zastosować odpowiednią procedurę płukania przy dołączonym stole w celu zmniejszenia narażenia pacjentów na pozostałości aldehydu glutarowego. Wyplukać kilka łyk osobno w nowej sterylniej solance. Zdjąć zewnętrzne plastikowe uszczelnienie umożliwiające stwierdzenie jego naruszenia i odwrócić wieczko słoika. Zawartość słoika jest jałowa i należy ją obsługiwać w sposób aseptyczny, aby uniknąć zanieczyszczenia. Powierzchnia zewnętrzna słoika nie jest jałowa i nie może dostać się do jałowego pola. Wyjąć łączkę biologiczną XenoSure ze słoika, chwytyając jej rogi jałowymi, nieurazowymi kleszczycami. Po wyjęciu z pojemnika, zanurzyć łączkę biologiczną XenoSure w jałowej soli fizjologicznej. Za pomocą tych samych kleszczków delikatnie poruszać łączkę biologiczną XenoSure w misce. Należy pozostawić łączkę biologiczną XenoSure w misce do płukania do czasu, gdy będzie wymagana przez chirurga. Stosownie do decyzji chirurga roztwór do przepłukiwania może zawierać bacitracynę (500 U/ml) lub cefalexynę (10 mg/ml), ponieważ testy wykazały, że leczenie tymi antybiotykami nie wpływa negatywnie na materiał łączki z osierdziem bydlęcym XenoSure®. Nie dokonano oceny wpływu innych antybiotyków lub długoterminowego wpływu tych antybiotyków na materiał łączki z osierdziem bydlęcym XenoSure®. Antybiotyki należy stosować wyłącznie w sposób wskazany przez producenta antybiotyków.

Model	Rozmiar (cm)	Procedura płukania
0.6P8	0.6x8	500 ml przez co najmniej 2 minuty
0.8P8	0.8x8	
1P6	1x6	
1P10	1x10	
1.5P10	1.5x10	
1P14	1x14	
2P9	2x9	
4P4	4x4	
4P6	4x6	
6P8	6x8	1000 ml przez co najmniej 3 minuty
8P14	8x14	
10P16	10x16	

#### Procedura płukania dla łączek innych rozmiarów

W przypadku łączek o rozmiarach, których nie ma w tabeli, należy użyć następujących instrukcji płukania.

Długość łączki (cm) x Szerokość łączki (cm) = Powierzchnia łączki ( $\text{cm}^2$ )

Jeśli łączka ma powierzchnię mniejszą lub równą  $37.5 \text{ cm}^2$ , wymaga płukania przez 2 minuty w 500 ml soli fizjologicznej.

Jeśli łączka ma powierzchnię większą niż  $37.5 \text{ cm}^2$  i mniejszą lub równą  $300 \text{ cm}^2$ , wymaga płukania przez 3 minuty w 1000 ml soli fizjologicznej.

*Uwaga: Powierzchnia łączki dotyczy jednej strony łączki. Te obliczenia zostały przygotowane celowo. Należy postępować zgodnie z instrukcjami.*

#### Wszczepianie

Należy obciąć i/lub przyćiąć łączkę biologiczną XenoSure do żądanego kształtu. Nadmiaru materiału łączki biologicznej XenoSure należy traktować jak odpad biologiczny i wyrzucić zgodnie z procedurą obowiązującą w szpitalu.

Podczas wszczepiania należy często nawadniać tkankę łączki biologicznej XenoSure za pomocą jałowej soli fizjologicznej, aby uniknąć wyschnięcia. Należy wzrokowo sprawdzić obie strony łączki biologicznej XenoSure®. Jeśli jedna strona wydaje się być gładsza, należy dokonać wszczepienia w taki sposób, aby gładsza skierowana była w stronę przepływu krwi.

#### Technika chirurgiczna

Instruktorzenie chirurga w zakresie danego zabiegu naprawczego wykraca poza zakres niniejszej ulotki Instrukcji stosowania. Firma LeMaitre Vascular, Inc. zatrudnia, że chirurg wykonujący opisane powyżej czynności przedstawi odpowiednie przeszkolenie i dobrze zna stosowną literaturę naukową.

#### Doświadczenie kliniczne

Łatki z osierdziem bydlęcym były pomyślnie zastosowane w wewnętrznych zabiegach naprawczych w minionych 25 latach, a rezultaty kliniczne były doskonałe. Opublikowane dane dotyczące takiego użycia można znaleźć w literaturze medycznej.

Na chwilę obecną długoterminowa trwałość tkanek utrwalonego osierdzię bydlęcego jest nieznana. Należy rozważyć korzyści kliniczne wynikające z użycia tego materiału oraz jego znane charakterystyki względem obecnie nieznanej trwałości długoterminowej.

#### Bezpieczna obsługa i utylizacja

W przypadku wystąpienia poważnych medycznych incydentów związanych z korzystaniem z tego wyrobu medycznego użytkownik powinien zawiadomić firmę LeMaitre Vascular oraz właściwy organ w kraju użytkownika.

Niniejszy wyrob nie zawiera ostrzych elementów, metali ciężkich ani radioizotopów, nie zawiera też czynników zakaźnych ani patogennych. Nie określono specjalnych wymagań w zakresie utylizacji. Zasady prawidłowej utylizacji określają lokalne przepisy.

Roztwór do przechowywania utylizować zgodnie z lokalnymi i federalnymi przepisami. Roztworu nie należy utylizować przy użyciu instalacji asenizacyjnej. W przypadku braku ograniczeń dotyczących utylizacji roztwór można rozcieńczyć i zutylizować, wykorzystując system kanalizacji

sanitarnej.Więcej informacji znajduje się na stronie: <https://www.osha.gov/Publications/glutaraldehyde.pdf>

#### Pakowanie i wysyłka eksplantowanego produktu XenoSure:

Przed odesaniem produktu do firmy LeMaitre Vascular należy rozważyć 3 istotne kwestie:

1. Czy eksplant pobrano od pacjenta ze stwierdzoną lub podejrzewaną obecnością patogenów w momencie eksplantacji?
2. Czy eksplant pobrano od pacjenta, u którego w ciągu ostatnich 6 miesięcy stosowano leczenie radionuklidem?
3. Czy klinicyzta uzyskał zgódę pacjenta na przesłanie próbek do producenta w celu ich badania?

W przypadku odpowiedzi twierdzącej na pierwsze lub drugie pytanie firma LeMaitre Vascular nie odrzuca odpowiednich wyciągów w związku z wysyłką. TAKICH EKSPLOATANTÓW POD ŻADNYM POZOREM NIE NALEŻY WYSYŁAĆ DO FIRMY LEMAITRE VASCULAR. W takim wypadku eksplant należy użyciać zgodnie z lokalnymi przepisami.

W przypadku eksplantów, które nie stanowią zagrożenia radiologicznego ani nie niosą ze sobą ryzyka przeniesienia czynników patogennych, należy zastosować się do następujących instrukcji:

#### Pre-eksplantacja:

1. Jeśli to możliwe, wykonaj tomografię komputerową lub badanie ultrasonograficzne, aby udokumentować drożność wyróżu.
2. Firma LeMaitre Vascular przyjmuje informacje kliniczne, których usunięto dane umożliwiające identyfikację pacjentów. Firma LeMaitre Vascular wymaga m.in. następujących informacji:
  - a) Oryginalna diagnoza, na podstawie której zastosowano implant.
  - b) Historia choroby pacjenta związana z zastosowaniem implantu, w tym dane szpitala lub kliniki, gdzie wszczepiono wyrób.
  - c) Uwagi pacjenta dotyczące użytkowania implantu przed jego usunięciem.
  - d) Szpital lub klinika, gdzie dokonano eksplantacji, oraz data zabiegów.

#### Eksplantacja:

1. Przed wysyłką eksplantowane łatki XenoSure należy przenieść bezpośrednio do pojemnika z możliwością szczelnego zamknięcia, wypełnionego zasadownym buforowanym roztworem zawierającym 2% aldehydu glutarowego lub 4% formaldehydu.
2. Czyszczenie eksplantowanych latek, jeśli jest konieczne, należy ograniczyć do minimum. W żadnym wypadku nie należy stosować trawienia enzymami proteolitycznymi.
3. Eksplantów XenoSure w żadnym wypadku nie należy poddawać dekontaminacji. NIE poddawać dekontaminacji w autoklawie ani z użyciem tlenku etylenu.

#### Pakowanie:

1. Eksplanty należy zapakować szczerle i w sposób minimalizujący ryzyko uszkodzenia, skażenia środowiska lub bezpośredniego kontaktu osób obsługujących przesyłkę z wyróblem. Do odizolowania szczerle zamkniętego pojemnika wewnątrz opakowania wtórnego należy użyć chłonnego i amortyzującego materiału. Opakowanie pierwotne i wtórne należy następnie umieścić w opakowaniu zewnętrznym.
2. Szczelnie zamknięte o pakowaniu pierwotne zawierające eksplanty należy oznaczać symbolem zagrożenia biologicznego zgodnie z normą ISO 7000-0659. Taki sam symbol należy umieścić na opakowaniu wtórnym oraz na opakowaniu zewnętrznym. Na opakowaniu zewnętrznym należy umieścić również nazwę, adres oraz numer telefonu nadawcy oraz następujący komunikat: "Upon discovery of damage or leakage, the package should be isolated and sender notified" (W przypadku stwierdzenia uszkodzenia przesyłki lub wycieku należy odizolować przesyłkę i powiadomić jej nadawcę).
3. Przygotowaną w wyżej wymieniony sposób przesyłkę należy nadać na adres:

LeMaitre Vascular  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

#### Ograniczona gwarancja produktu: Ograniczenie roszczeń

Firma LeMaitre Vascular, Inc. gwarantuje, że podczas produkcji tego produktu dochowano należytej staranności. Z wyjątkiem wskazanych tu przypadków FIRMA LEMAITRE VASCULAR (UŻYTY W NINIEJSZEJ SEKCJI

TERMIN W TEJ POSTACI OBEJMUJE FIRMĘ LEMAITRE VASCULAR, INC., JEGO PODMIOTY ZALEŻNE I JICH PRACOWNIKÓW, CZŁONKÓW ZARZĄDU, DYREKTORÓW, KIEROWNIKÓW I AGENTÓW) NIE DAJE ŻADNYCH JAWNYCH LUB DOROZUMIANYCH GWARANCJI W ODNIESIENIU DO TEGO PRODUKTU, WYNIKAJĄCYCH Z PRZEPISÓW PRAWA LUB INNYCH (W TYM, BEZ OGROŃCZEN, WSZELKICH DOROZUMIANYCH GWARANCJI POKUPNIOSCI LUB PRZYDATNOŚCI DO OKRĘSŁONEGO CELU) I NINIEJSZYM SIĘ ICH ZRZEKA. Firma LeMaitre Vascular nie wydaje żadnych świadczień w odniesieniu do przydatności do określonego leczenia, w którym ten produkt zostanie użyty, za co wyłącznie odpowiedzialność ponosi nabywca. Niniejsza ograniczona gwarancja nie dotyczy przypadków nadużycia lub niewłaściwego użycia, bądź nieprawidłowego przechowywania niniejszego produktu przez nabywcę lub jakakolwiek strony trzeciej. Występnym środkiem naprawczym w przypadku złamania postanowień niniejszej ograniczonej gwarancji będzie wymiana lub zwrot ceny zakupu produktu (zgodnie z decyzją należącą wyłącznie do firmy LeMaitre Vascular) po dokonaniu przez nabywca zwrotu produktu do firmy LeMaitre Vascular. Niniejsza gwarancja spowoduje upłygnięcie daty ważności produktu.

W ŻADNYM PRZYPADKU FIRMA LEMAITRE VASCULAR NIE BĘDZIE ODPOWIEDZIALNA ZA WSZELKIE SZKODY BEZPOŚREDNIE, POŚREDNIE, WYNIKOWE, SZCZEGÓLNE, KARNE LUB RETORSYNE. W ŻADNYM PRZYPADKU ŁĄCZNA ODPOWIEDZIALNOŚĆ FIRMY LEMAITRE VASCULAR W ODNIESIENIU DO NINIEJSZEGO PRODUKTU, NIEZALEŻNIE OD TEGO, CZEGO WYNIKA, W RAMACH JAKIEJKOLWIEK TEORII ODPOWIEDZIALNOŚCI, W ZWIĄZKU Z UMOWĄ, NARUSZENIE, ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ŚCIŚŁĄ LUB INNĄ, NIE MOŻE PRZEKROCZYĆ KWOTY JEDNEGO TYSIĘCA DÓŁARÓW (1 000 USD), BEZ WZGLĘDU NA TO, CZY FIRMA LEMAITRE VASCULAR ZOSTAŁA POINFORMOWANA O MOŻLIWOŚCI WYSTĄPIENIA TAKICH SZKÓD, CZY NIE, ORAZ BEZ WZGLĘDU NA NIESPEŁNIENIE ZASADNICZEGO ZAŁOŻENIA JAKIEJKOLWIEK OGROŃCZONYCH ŚRODKÓW NAPRAWCZYCH. NINIEJSZE OGROŃCZENIA DOTYCZĄ WSZELKICH ROZSCZEŃ STRON TRZECICH. Wersja lub data wydania niniejszej instrukcji została dla celów informacyjnych podana na tylnej stronie niniejszych Instrukcji stosowania. Jeśli od tej daty do chwili użycia produktu upłyneły dwadzieścia cztery (24) miesiące, użytkownik powinien skontaktować się z firmą LeMaitre Vascular w celu sprawdzenia, czy dostępne są dodatkowe informacje dotyczące produktu.

### Symbol Legend

108

		Distributed By	EC REP	REF	LOT	DATE	[W]	STERILE A	RX only
English	Symbol legend	Distributed by							
Deutsch	Erläuterung der Symbole	Vertrieb	Europäischer Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft	Katalognummer	Batch Code	Use-by Date	Date of Manufacture	Caution: U.S. Federal and other law restricts this device to sale by or on the order of a physician	Achtung: Gemäß den Bundesgesetzen der USA und anderen Gesetzen darf dieses Gerät nur verkauft werden.
Français	Légende des symboles	Distribué par	Représentant Autorisé au sein de l'Union Européenne	Número de catalogue	Code du lot	Date limite d'utilisation	Herstellungsdatum	Attention: la législation fédérale des Etats-Unis n'autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.	Attention: la réglementation des Etats-Unis n'autorise la vente de ce dispositif qu'à un médecin ou sur ordonnance d'un médecin.
Italiano	Legenda dei simboli	Distribuito da	Rappresentante Autorizzato nella Comunità Europea	Número di catalogo	Número de loto	Data di validità	Data di fabbricazione	Attenzione: la legge degli Stati Uniti è altre leggi consentono la vendita di questo dispositivo solo a medici o per prescrizione medica.	Attenzione: la legge degli Stati Uniti è altre leggi consentono la vendita di questo dispositivo solo a medici o per prescrizione medica.
Español	Significado de los símbolos	Distribuido por	Representante Autorizado en la Comunidad Europea	Número de catálogo	Código de lote	Fecha de caducidad	Fecha de fabricación	Precaución: la legislación federal de E.U. y otras regulaciones exigen que se autorice la venta de este dispositivo mediante prescripción médica de este dispositivo.	Precaución: la legislación federal de E.U. y otras regulaciones exigen que se autorice la venta de este dispositivo mediante prescripción médica de este dispositivo.
Português	Legenda de símbolos	Distribuído por	Representante Autorizado na Comunidade Europeia	Número de catálogo	Código de lote	Data de validade	Data de fabrico	Esterilizado utilizando técnicas asépticas de procedimento.	Cuidado: Segundo a lei federal dos E.U.A. e outras leis, este dispositivo só pode ser vendido por um médico ou por ordem de um médico.
Dansk	Tegnforklaring	Distribueret af	Autoriseret Representant i EU	Katalognummer	Partikode	Holdbarhedsdato	Fremstillingstdato	Steriliseret ved hjælp af aspektile behandlings teknikker.	Advarsel! Ifølge forbudssatslovgivning og andre lovgivninger i USA må dette udstyret ikke sælges af en læge eller efter en emnes anvisning.
Svenska	Symboltext	Distribuerat av	Auktorisera! Representant hemrigg	Katalognummer	Satskod	Utgångsdatum	Tillverkningsdatum	Steriliserad med hjälp av aspektile behandlings teknik.	Varning: Amerikanska (USA) och andra ländernas lag medger endast försäljning av läkare eller enligt order av läkare.
Nederlands	Legenda van de symbolen	Gedistribueerd door	Geadresseerd vertegenwoordiger in de Europese Unie	Catalogusnummer	Partijnummer	Houdbarheidsdatum	Fabricagedatum	Gestileerd met aséptische verwerkings technieken.	Let op: Krankten federaal en andere wetgeving in de Verenigde Staten maakt dit product slechts daarvan opdracht van artsen worden verkocht.
Elληνικά	Υπογραμμία αντιδόσου	Διανεμείται από	Ευρωπαϊκήν επικοινωνίαν	Αριθμός καταλόγου	Κωδικός παρτίδας	Ημερομηνία κατασκευής	Ημερομηνία κατασκευής	Αντοχη ισούντες με τη για την διατήρηση τηγανών,	Προσοχή! H. επικοινωνία κατασκευής μεταφέρεται στην επικοινωνία της ΕΕ.
Türkçe	Sembol atıklaması	Dağıtıcı	Avrupa Yekili Tesisleri	Katalog Numarası	Seri Kodu	Son Kullanma Tarihi	Üretime Tarihi	Kapsamlı teknikleri kullanarak sterilize edilmiştir.	Dikkat! ABD Federal Yasaları ve diğer yasaların hücrelerin kullanım konusunda veya teknik şartıyla sınırlamasını zorunlu tutar.

109

### Symbol Legend

		Distributed By:	EC REP	REF	LOT			STERILE A	Rx only
Suomi	Symbolin kuvakasti	Julkisemnyjä	Vaihtuvettiedotusta Euroopassa	Lueteltuunmeneo	Erikoosi	Värimiehen käytönpäivämäärä	Valmistuspaikkaan taittuaan käsittelev teknikolla.	Sterilisoituna käytetään seipäitä	Huomio: Metyrosinolin lääketieteellinen käytäntö on myynnin aikana ja lääketieteellisen käytön välissä.
Eesti	Symbolite selgitus	Elaismüüja	Vallatud esindaja Europas	Kataloginumber	Parittikord	Kasutata tunni	Tootmisate kuupeev	Steriliseeritud asipulsite töötlemisaineoditega.	Etenaatus! USA federali - ja teised seadused lubavat sedet muuta ainiultasidile või arsti tellimusel.
Româna	Legenda simbolurilor	Distribuit de	Reprezentant autorizat în Europa	Numele de catalog	Codul lot	A se utiliza până la data de	Data fabricatiei	Sterilizat prin utilizarea unor tehnici de procesare asipică.	Atericile legislative federaile și SUA și ale legii restricționăvăzutea acestui dispozitiv către sau la comandă unui medic.
Magyar	Szimbólumok jelentése	Forgalmazók	Európai jogosított képviselő	Katalogusszám	Gyártásidőjárás	Szávatosságig idő	Gyártási időponja	Aszéptikus eljárásélezési technikák sterilizálása.	Fogyelmi Általános Egyesült Államok szövegei tövénylei körülözök elemezszövegekben által vagy orvos rendelékenyítettének értékeléséért.
Norsk	Symbolforklaring	Distribuert av	Europesk autorisert representant	Katalognummer	Seriekode	Utgåpsdato	Produksjonsdato	Sterilisert ved bruk av asipiske behandlingsteknikker.	Forsiktig! Federali USA krever at denne enheten skal selges av eller henhold til ordre fra en lege.
Български	Легенда за символите	Разпространява се чрез	Отправник представен за Европа	Каталожен номер	Партньорномер	Срок на годност	Дата на производство	Серијалният номер	Внимание: Фернанген АД/ГЕ Закон на EU определя, че този продукт трябва да е предаден само от или по поръчка на лекар.
latviešu valodā	Symbolu paskaidrojums	Izplatītā	Pilnvarotais pārstāvis Eiropā	Numurs katalogā	Partijas kods	Derguma terminš	Hažošanas datums	Sterilizēts, izmantojot asipiskā apstrādes metodi.	Uzmanību! ASV federālais likums uniciti likumi ierobežo ūdens, gādīgo sālu, atļauju to likai āstam vai parāsta rājobjuma prezdroga; Pravo federāne Sanitātspreturē, kā arī āstam rājobjuma prezdroga.
Polski	Legenda symboli	Dystrybucja	Autoryzowany przedstawiciel na terenie Europy	Numer katalogowy	Kod partii	Najlepszy spożycie przed	[data produkcji]	Wysterylizowano przy użyciu technik sterowania zasztyniającym.	Z jednoznacznym prawem organizacyjnym.

### Symbol Legend

English	0°C/32°F~	Keep away from sunlight	Do not use if the product sterilization barrier or its packaging is compromised	Do not re-use.	Do Not Sterilize	Non-pyrogenic	Open Here
Deutsch	Untere Temperaturgrenze/wert	Vor direkter Sonneneinstrahlung schützen	Nicht verwenden, falls das Sterilitätsseal oder die Verpackung des Produkts beschädigt ist.	Nicht wieder verwenden	Nicht erneut sterilisieren	Nicht pyrogen	Hier öffnen Bitte lesen Sie die Gebrauchsanleitung.
Français	Limite inférieure de température	Tenir à l'écart de la lumière du soleil	Ne pas utiliser si la barrière de stérilisation ou son emballage ont été compromis	Ne pas réutiliser	Ne pas stériliser	Apyroge	Ouvrir ici Consulter le mode d'emploi.
Italiano	Limite minimo di temperatura	Conservare al riparo dalla luce solare	Non usare il prodotto se la barriera di sterilità o l'imballaggio prezzo italiano segni di danneggiamento	Non utilizzare	Non sterilizzare	Non pyrogenico	Aprire qui Istruzioni per uso.
Español	Límite mínimo de temperatura	Manténgala alejado de la luz solar	No utilizar si la barriera de esterilización del producto o su envase no están intactos	No reutilizar	No lo reestérilice	No pyrogenic	Abrir Aquí Consulte las instrucciones de uso.
Português	Limite inferior de temperatura	Mantenha longe da luz solar	Não utilizar se a barreira de esterilização do produto ou a embalagem estiverem comprometidos	Não reutilizar	Não reestérilizar	Não pyrogenic	Abrir Aquí Consultar instruções de utilização.
Dansk	Høje temperaturgrænse	Undgå sollys	Må ikke anvendes, hvis produktets stensigbarhed eller dets emballage kompromitteret	Må ikke genbruges	Må ikke resteriliseres	Ike-pyrogen	Abn her Se brugervejledningen.
Svenska	Lägsta temperatur	Håll borta från solljus	Använd inte produkten om den är steril i sitt förpackning, inte i intakta	Förvara utanför värme	Förvara utanför värme	Pyrorgenfri	Öppna här Se bruksanvisning.
Nederlands	Minimumentemperatuur	Beschermen tegen zonlicht	Niet gebruiken als de steriele barrière van het product of de verpakking niet meer intact is	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren	Pyrogenvrij	Hier openen Raadpleeg de gebruiksaanwijzing.
Ελληνικά	Κίτριο όπως φρεσκοψήσιμο	Να μη φθάνει ή πάσχει από τη αντιρηποστάσια του φρέσκου ψησίμου	Μη να χρησιμοποιείται εάν η παρέλαση έχει υποστούσε φθορά	Μη χρησιμοποιείτε	Μη χρησιμοποιείτε	Διαβάστε το γράμμα οδηγίων χρήσης.	Ανοίξτε έδω Συμβουλεύτε το γράμμα οδηγίων χρήσης.
Türkçe	Altı sıcaklık sınırı	Günışığından uzaktan tutun	Ürün sterilizasyon hizmeti veya ambalaj zarar görmüşse kullanmayın	Tekrar kullanmayın	Yeniden Sterilize Etmeye	Projenin değişdir	Burdan Açılmaz Kullanım Talmatlama Başlığı

### Symbol Legend

Suomi	Alemplämpötilaaja	Säiliötävä auringonvaloita suojaatuna	Etsakarttää joitutonsterilointimiesteisiä sen pakaus on käytäntöön	Etsää käyttää uudelleen	Pyrogeeniton
Festi	Temperatuuri almine pinnärttus	Hoidke pikkesealajusest eemal	Ärge kutsuge, kuitote steriliisustarjärvi völle sepalend on kaljustaud	Mitte kordiskästata	Mittepirogeenne
Româna	Limi înferioră de temperatură	A se feri de lumina sareului	Nu utilizati dacă bariera de sterilizare a produsului sau ambalajui acestuia sunt compromise.	A nu se reutiliza	Nu reutilizati
Magyar	Alsó hőmérsékleti határtérk	Napfénytől távol tartó	Ne használja, ha a terméket sterilizáló zárolnival vagy a csomagolás serülés	Újratelthetősítés tilos	Nem pihogén
Norsk	Høye temperaturgrense	Holdes vekk fra sollys	Produktet må ikke brukes hvis den sterile bærekraften eller desparkning er skadet.	Ma ikke brukles på nyt	Ikke-pyrogen
Български	Голяма температурна граница	Пръвте панели от сърцевата група	Да не супертерминалът и монтирана за сърцевата група или опаковката с нарушени	Не употребявай посторийно	Апирогено
latviešu valodā	Minimālā temperatūras ierobežojums	Sārīgās no tālākās gaismas	Nedzīgātās izstrādājuma sterilitātēsai ja jābija vai ātri apakļojums ar bojātām	Nestabilizētās atārīto	Nepirogens
Polski	Dolne ograniczenie temperatury	Choni przed światłem słonecznym	Nie używać, jeśli żaluba bariera produktu lub jego opakowanie zostały nauszczone	Nie wolno wykorzystać ponownie	Produkt niepragnący ponownie

**Symbol Legend**

English	Wall Thickness	Stored in 0.2% Glutaraldehyde	Water Permeability	MR Safe	Medical Device
Deutsch	Wanddicke	In 0.2 %igem Glutaraldehyd gelagert	Wasser durchlässigkeit	MR-sicheres	Medizinprodukt
Français	Épaisseur de la paroi	Stocké dans du glutaraldehyde 0,2 %	Permeabilité à l'eau	Compatible RM	Dispositif médical
Italiano	Spirre della parte	Conservato in glutaraldeide allo 0,2%	Permeabilità all'acqua	Si cuore per l'uso con applicazioni in RM	Dispositivo medico
Español	Grosor de la pared	Conservado en Glutaraldeido al 0,2%	Permeabilidad al agua	Seguro para la resonancia magnética	Dispositivo médico
Português	Espessura da parede	Armazenado em glutaraldeído a 0,2%	Permeabilidade à água	Seguro em ambiente de RM	Dispositivo médico
Dansk	Vægtkelse	Opløvet i 0,2 % glutaraldehyd	Vandpermibilitet	MR-sikker	Medicinsk udstyr
Svenska	Väggtäcklek	Förvaras i 0,2 % glutaraldehyd	Vattenpermibilitet	Säker för magnetisk resonans.	Medicinskt tillbehör
Nederlands	Wanddikte	Bewaren in glutaraldehyde van 0,2%	Waterpermabiliteit	MR-behandelingen	Medisch hulpmiddel
Ελληνικά	Πλάστρο τοίχου	Αποθήκευση σε 0,2% γλυταραλδεΰδη	Διαπερmeabilitaτa νερού	Ασφαλές για τα εργαλεία MR	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
Türkçe	Duvar Kalınlığı	%0,2 Glutaraldehitli içinde saklanmaktadır	Su Geçirgenliği	MR Aşırından Güvenli	Tıbbi Cihaz

**Symbol Legend**

		<b>STORED IN 0.2% GLUTARALDEHYDE</b>		<b>MR</b>	<b>MD</b>
Suomi	Sienämän paksus	Säilytetään 0,2 %:ssä glutaraldehydissä	Veden läjäisyys	MR-tunniliseksi	Lääkinnällinen laite
Festi	Sienä paksus	Houstatud 0,2% glutaraldehüüdis	Veräbilistus	MR-ohutu	Medisilinsade
Română	Grosimea pereteui	Păstrat în glutaraldehidă 0,2%	Permeabilitate la apă	Sigur RM	Dispazitiv medical
Máyar	Fal vastagság	Tárolás 0,2%-os glutaraldehidben öntött	Vizáterezető képesség	MR-konvexen biztonságos használható	Orientechnikai eszköz
Norsk	Veggelykke	Lagret 0,2% glutaraldehyd	Vannjennomtrengelighet	MR-trygt	Medisinsk enhet
Български	Държани на стена	Съхранявано в раствор от 0,2% азотнокисел азот	Водопроникливост	ЯМР безопасен	Медицинско изделие
latviešu valoda	Sienas biezums	Glabāts 0,2 % glutaraldehīds	Ūdensdzirdība	Drošs lietošanai MR vidi	Medicīnska ierīce
Polski	Grubość ścianek	Przechowywanie w roztworze 0,2% aldehydu glutarowego	Przepuszczalność wody	Wyrob bezpieczny w środowisku MR	Wyrob medyczny



Distributed By:



LeMaitre Vascular, Inc.  
Customer Service:  
Tel: (781) 221-2266  
Fax: (781) 221-2223  
Tel: 855-673-2266

LeMaitre Vascular GK  
1F Kubodera Twin Tower Bldg.  
2-9-4 Kudan-minami, Chiyoda-ku  
Tokyo 102-0074, Japan  
Tel: +81-(0)3-5215-5681

LeMaitre Vascular LLC  
9135 Keele Street, Suite B6  
Vaughan, Ontario  
Canada L4K 014  
Tel: +49-(0)6196-659230



LeMaitre Vascular, Inc.  
63 Second Avenue  
Burlington, MA 01803

LeMaitre and XenoSure are registered trademarks of LeMaitre Vascular, Inc.  
©2019 LeMaitre Vascular, Inc. All rights reserved.

R2390-00 Rev. 1/07/19

## XenoSure® Biologic Patch