Medtronic

Onyx TruCor™



Zotarolimus-Eluting Coronary Stent System Коронарна стент система, елуираща Zotarolimus Systém koronárního stentu uvolňující zotarolimus

Zotarolimus-afgivende koronarstentsvstem Zotarolimus freisetzendes koronares Stentsystem Σύστημα στεφανιαίου stent με έκλυση zotarolimus

Stent coronario con liberación de zotarolimus Zotaroliimust eritava pärgarteristendi süsteem

Tsotarolimuusia vapauttava sepelvaltimostenttijärjestelmä

Système de stent coronaire à diffusion de zotarolimus

Sustav koronarnog stenta koji otpušta zotarolimus

Zotarolimus-kibocsátó koronária sztentrendszer

Sistema di stent coronarico a rilascio di zotarolimus

Зотаролимус шығаратын коронарлы стент жүйесі

Zotarolimuzą išskiriančio vainikinių arterijų stento sistema

Zotarolimus izdaloša koronārā stenta sistēma

Коронарен стент систем што ослободува зотаролимус

Zotarolimus-afgevend coronair stentsysteem

Zotarolimusavgivende koronarstentsystem

Zestaw do stentowania tętnic wieńcowych uwalniający zotarolimus

Sistema de stent coronário com eluição de zotarolimus

Sistem de stent coronarian farmacologic activ, acoperit cu zotarolimus

Система коронарного стента с покрытием зотаролимус

Systém koronárneho stentu uvoľňujúceho zotarolimus

Sistem koronarne žilne opornice, ki izloča zotarolimus

Sistem koronarnog stenta koji otpušta zotarolimus

Zotarolimus-avgivande koronarstentsystem

Zotarolimus Salınımlı Koroner Stent Sistemi

Hệ thống khung giá đỡ động mạch vành phủ Zotarolimus

Medtronic, Medtronic with rising man logo, and Medtronic logo are trademarks of Medtronic, Chird-party trademarks ("TM*") belong to their respective owners. The following list includes trademarks or registered trademarks of a Medtronic entity in the United States and/or in other countries.

Medtronic, Medtronic с логото с изправящ се човек и логото на Medtronic са търговски марки на Medtronic. Търговски марки на трети страни ("ТМ*") принадлежат на съответните им собственици, Списъкът по-долу включва търговски марки или регистрирани търговски марки на юридическо лице на Medtronic в САЩ и/или в други държави.

Medtronic, Medtronic s logem se vstávající postavou a logo Medtronic jsou ochrannými známkami společnosti Medtronic, Značky třetich stran ("TM*") jsou ochrannými známkami příslušných vlastníků, Následující seznam obsahuje ochranné známky nebo registrované ochranné známky obchodní jednotky společnosti Medtronic v USA a/nebo v iiných zemích,

Medtronic, Medtronic-logoet med en person, der rejser sig op og Medtronic-logoet er varemærker tilhørende en Medtronic virksomhed i USA og/eller i andre lande.

Medtronic, das Medtronic Logo "Rissing Man" und das Medtronic Logo sind Marken von Medtronic, Die Marken Dritter ("TM"") sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber. Die folgende Liste enthält Marken oder eingetragene Marken einer Medtronic Gesellschaft in den USA und/oder in anderen Ländern.

Το Medironic, το λογότυπο της Medironic με τον εγειρόμενο άνθρωπο και το λογότυπο Medironic είναι εμπορικά σήματα της Medironic, Τα εμπορικά σήματα τρίτων («ΤΜ*») ανήκουν στους αντίστοιχους κατόχους τους, Η ακόλουθη λίστα περιλαμβάνει εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα μιας εταιρείας της Medironic στις Ηνωμένες Πολιτείες ή/και σε άλλες χώρες,

Medtronic, el logotipo de Medtronic con la figura de una persona levantándose y el logotipo de Medtronic son marcas comerciales de Medtronic. Las marcas de terceros ("TM*") son marcas comerciales de sus respectivos propietarios. La siguiente lista incluye marcas comerciales o marcas comerciales registradas de una entidad de Medtronic en Estados Unidos o en otros países.

Medtronic, Medtronic koos tõusva inimese logoga ja ettevõtte Medtronic logo on ettevõtte Medtronic kaubamärgid, Kolmandate isikute kaubamärgid ("TM") kuuluvad nende vastavatele omanikele. Järgmine loend sisaldab ettevõtte Medtronic kaubamärke või registreeritud kaubamärke Ameerika Ühendriikides ia/või teistes riikides.

Medtronic, Medtronic ia nouseva mies -logo ja Medtronic-logo ovat Medtronic-vhtični tavaramerkit profesia, Kolmansien osapuolien tavaramerkit ("TM") ovat omistajiensa omaisuutta, Seuraava luettelo sisältää Medtronic-vhtičiden tavaramerkit tai rekisteröidyt tavaramerkit yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa,

Medtronic, Medtronic avec le logo de l'homme qui se relève et le logo Medtronic sont des marques commerciales de Medtronic. Les marques commerciales tierces ("TM") appartiennent à leurs détenteurs respectifs. La liste suivante comprend des marques commerciales ou des marques déposées d'une entité Medtronic aux États-Unis et/ou dans d'autres pays.

Medtronic, Medtronic s logotipom uspravnog čovjeka i logotip tyrtke Medtronic žigovi su tyrtke Medtronic. Žigovi trećih strana ("TM*") pripadaju njihovim vlasnicima. Sljedeći popis uključuje žigove ili registrirane žigove tyrtke Medtronic u SAD-u i/ili u drugim zemljama.

A Medtronic szó, a felemelkedő embert ábrázoló logóval kiegészített Medtronic szó és a Medtronic logó a Medtronic védjegyei. A harmadik felek védjegyei ("TM*") az adott tulajdonosok védjegyei. A következő felsorolás a Medtronic vállalat védjegyeit vagy bejegyzett védjegyeit tartalmazza az Amerikai Egyesült Államokra és/vagy más országokra vonatkozóan.

Medtronic, l'indicazione Medtronic con la rappresentazione grafica del logo e il logo Medtronic sono marchi di fabbrica di Medtronic. I nomi commerciali di parti terze ("TM") appartengono ai rispettivi proprietari, L'elenco seguente comprende i marchi o i marchi registrati di un'azienda Medtronic negli Stati Uniti

Medtronic, көтериліп жатқан адам логотипі бар Medtronic және Medtronic және Medtronic компаниясының сауда белгілері болып табылады. Үшінші тараптардың сауда белгілері ("ТМ*") олардың тиісті иелеріне тиесілі. Келесі тізім Medtronic компаниясының сауда белгілерін немесе АКШ-та және/немесе басқа елдерде тіркелген сауда белгілерін қамтиды.

"Medtronic", "Medtronic" su atsistojančio vyro logotipu ir "Medtronic" prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai JAV ir (arba) kitose šalyse.

Medtronic, Medtronic logotips ar augšāmcēlušos cilvēku un Medtronic logotips ir uzņēmuma Medtronic preču zīmes. Trešo pušu preču zīmes ("TM1") pieder to attiecīgajiem īpašniekiem. Tālāk sarakstā ir norādītas ASV un/vai citās valstīs reģistrētas uzņēmuma Medtronic preču zīmes.

Medtronic, логото Medtronic со човек што станува и логото Medtronic се трговски марки на Medtronic. Трговските марки на трети лица ("™") им припаѓаат на соодветните сопственици. Следниот список содржи трговски марки или регистрирани трговски марки на субјектот Medtronic во САД и/или во доуги земіи.

Medtronic, het Medtronic-logo met de opstaande mens, en het Medtronic-logo zijn handelsmerken van Medtronic-entiteit in de Verenigde Staten en/of in andere landen.

Medtronic, Medtronic-logoen med mannen som reiser seg opp, og Medtronic-logoen er varemerker for en Medtronic. Tredjeparters varemerker ("TM*") tilhører de respektive eierne. Den følgende listen inneholder varemerker eller registrerte varemerker for en Medtronic-enhet i USA og/eller i andre land.

Medtronic, logo firmy Medtronic z podnoszącym się człowiekiem i logo Medtronic są znakami towarowe podmiotów trzecich ("TM"") należą do ich właścicieli. Poniższa lista zawiera znaki towarowe lub zastrzeżone znaki towarowe podmioto firmy Medtronic w Stanach

Medtronic, o logótipo da Medtronic com homem a elevar-se e o logótipo da Medtronic são marcas comerciais da Medtronic. As marcas comerciais de terceiros ("TM"") pertencem aos respetivos proprietários. A lista seguinte inclui marcas comerciais ou marcas comerciais registadas de uma entidade da Medtronic nos Estados Unidos e/ou noutros países.

Medtronic, sigla Medtronic ou omul care se ridică și sigla Medtronic sunt mărci comerciale ale Medtronic. Mărcile comerciale terțe ("TM"") parțin deținătorilor lor respectivi. Lista următoare include mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale unei entități Medtronic în Statele Unite şi/sau în alte țări.

Medtronic, логотип Medtronic с изображением человека, принимающего вертикальное положение, и логотип Medtronic являются торговыми марками / товарными знаками компании Medtronic. Торговые марки сторонних производителей, отмеченные символом "TM", являются собственностью соответствующих владельцев. Следующий перечень включает торговые марки или зарегистрированные товарные знаки компании Medtronic в США и / или в других странах.

Medtronic, logo Medtronic so vstávajúcim človekom a logo Medtronic sú ochranné známky spoločnosti Medtronic. Ochranné známky tretích strán ("TM*") patria ich príslušným vlastníkom. Nasledujúci zoznam uvádza ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Medtronic v Spojených štátoch a/alebo v iných krajinách.

Medtronic, logotip družbe Medtronic z osebo, ki vstaja, ter logotip Medtronic so blagovne znamke družbe Medtronic v Združenih državah Amerike in/ali drugih državah.

Naziv Medtronic, logotip Medtronic sa čovekom koji se podiže i logotip Medtronic su žigovi kompanije Medtronic. Žigovi trećih lica ("TM*") pripadaju svojim vlasnicima. Sledeća lista obuhvata žigove ili registrovane žigove kompanije Medtronic, pravnog lica u SAD i/ili u drugim zemljama.

Medtronic, Medtronic-logotypen med mannen som reser sig upp och Medtronic-logotypen är varumärken som tillhör Medtronic-Tredje parters varumärken ("TM*") tillhör respektive innehavare. Följande lista omfattar varumärken eller registrerade varumärken som tillhör ett Medtronic-företag i USA och/eller i andra länder.

Medtronic, ayağa kalkan adamlı Medtronic logosu ve Medtronic logosu ve Medtronic logosu Medtronic şirketinin ticari markaları ("TM*") ilgili sahiplerinin mülkiyetindedir. Aşağıdaki listede, bir Medtronic şirketinin Amerika Birleşik Devletleri ve/veya diğer ülkelerdeki ticari markaları veya tescilli ticari markaları bulunmaktadır.

Medtronic, Medtronic với logo người đàn ông đang đứng lên và logo Medtronic là các thương hiệu của Medtronic. Các thương hiệu bên thứ ba ("TM*") thuộc về các chủ sở hữu tương ứng. Danh sách sau đây bao gồm các thương hiệu hoặc thương hiệu đã đăng ký của một tổ chức Medtronic tại Hoa Kỳ và/hoặc tại những quốc dịa khác.

Euphora™, Onyx TruCor™, Resolute Onyx™, Sprinter Legend™

Explanation of symbols on package labeling • Обяснение на символите от етикетите на опаковката • Vysvětlení symbolů uvedených na štířících balení • Forklaring til symbolerne på emballagens mærkater • Erläuterung der Symbole auf der Verpackung • Erneξήγηση των συμβόλων στη σήμανση της συσκευασίας • Explicación de los símbolos que aparecen en la documentación del envase • Pakendi siltidel olevate tingmärkide tähendus • Pakkausetiketin symbolien selitykset • Explication des symboles des étiquettes sur l'emballage • Objašnjenje simbola na ambalažnoj etiketi • A csomag címkén látható szimbólumok jelentése • Spiegazione dei simboli presenti sulle etichette della confezione • Қаптама жапсырмасындағы таңбалардың түсіндірмесі • Pakuotès etiketèse nurodytų simbolių reikšmės • Uz iepakojuma etiķetes attēloto simbolu skaidrojums • Oбjacnypaahe на симболите од етикетата на пакувањето • Verklaring van de symbolen op de verpakkingslabels • Forklaring av symboler på pakningen • Objašnienie symboli znajdujących się na etykietach opakowania • Explicação dos símbolos na documentação da embalagem • Legenda simbolurilor cuprinse în etichetele de pe ambalaj • Пояснение на символам на этикетках упаковки» • Vysvetlivky k symbolom na označení balenia • Razlaga simbolov na embalaži • Objašnjenje simbola na oznakama na pakovanju • Förklaring av symboler på förpackningsmärkningen • Ambalaj etiketindeki sembollerin açıklamaları • Giài thích vè các ký hiệu trên nhān bao hì



Conformité Européenne (European Conformity). This symbol means that the device fully complies with applicable European Union acts. • Conformité Européenne (Европейско съответствие), Този символ означава, че устройството съответства напълно на приложимото законодателство на Европейския съюз. • Conformité Européenne (Evropská shoda). Tento symbol znamená, že výrobek zcela splňuje požadavky příslušných zákonů Evropské unie. • Conformité Européenne (Europæisk Standard). Dette symbol betyder, at enheden fuldt ud overholder gældende EU-lovgivning. • Conformité Européenne (Europäische Konformität). Dieses Symbol besagt, dass das Produkt allen anwendbaren Vorschriften der Europäischen Union entspricht, • Conformité Européenne (Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση), Το σύμβολο αυτό σημαίνει ότι το προϊόν συμμορφώνεται πλήρως με τους ισχύοντες νόμους της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Conformité Européenne (Conformidad Europea). Este símbolo indica que el dispositivo cumple totalmente las leves vigentes de la Unión Europea. • Conformité Européenne (Europa vastavusmärgis). See sümbol tähendab, et seade vastab täielikult kohaldatavatele Euroopa Liidu seadustele. • Conformité Européenne (eurooppalainen vaatimustenmukaisuus). Tämä symboli tarkoittaa, että laite on kaikilta osin Euroopan unionin soveltuvan lainsäädännön mukainen, • Conformité Européenne, Ce symbole signifie que l'appareil est entièrement conforme aux lois en vigueur de l'Union européenne. • Conformité Européenne (Uskladenost s europskim normama). Taj simbol znači da je uređaj potpuno uskladen s odgovarajućim aktima Europske unije. • Conformité Européenne (európai megfelelőség). Ez a szimbólum azt jelenti, hogy az eszköz teljes mértékben megfelel az Európai Unió vonatkozó jogszabályainak, • Conformité Européenne (Conformità europea). Questo simbolo indica che il dispositivo è pienamente conforme alle direttive europee in vigore. • Conformité Européenne (Еуропалық сәйкестік). Бұл таңба курылғының Еуропа Одағының тиісті зандарына толық сәйкес екенін білдіреді. • Conformité Européenne (Europos atitiktis). Šis simbolis reiškia, kad prietaisas visiškai atitinka taikytinus Europos Sajungos aktus. • Conformité Européenne (atbilstība Eiropas Savienības prasībām). Šis simbols norāda. ka ierīce pilnībā atbilst piemērojamo Eiropas Savienības tiesību aktu prasībām. • Conformité Européenne (Европска сообразност). Овој симбол значи дека помагалото е целосно сообразно со важечките закони на Европската унија. • Conformité Européenne (Europese Conformiteit), Dit symbool betekent dat het product volledig voldoet aan de geldende Europese wetgeving. • Conformité Européenne (samsvar med europeisk standard), Dette symbolet betyr at enheten er fullstendig i samsvar med gjeldende EU-rettsakter, • Conformité Européenne (Zgodność z normami Unii Europejskiej), Ten symbol oznacza, że urządzenie spełnia wszystkie wymogi wynikające z właściwych aktów prawnych Unii Europejskiej. • Conformité Européenne (Conformidade Europeia). Este símbolo significa que o dispositivo está em total conformidade com as leis da União Europeia aplicáveis. • Conformité Européenne (Conformitate europeană). Acest simbol atestă conformitatea deplină a dispozitivului cu legislatia aplicabilă a Uniunii Europene. • Conformité Européenne (Европейское соответствие). Этот символ обозначает, что изделие подностью соответствует требованиям применимых директив Европейского Союза • Conformité Européenne (Zhoda s požiadavkami EÚ). Tento symbol znamená, že zariadenie je v úplnom súlade s platnými právnymi predpismi Európskej únie. • Conformité Européenne (evropska skladnost). Ta simbol pomeni, da je pripomoček v celoti skladen z veljavnimi zakoni Evropske unije. • Conformité Européenne (usklađenost sa evropskim standardima). Ovaj simbol označava da je uređaj u potpunosti uskladen sa važećim zakonima Evropske unije. • Conformité Européenne (Europeisk standard), Denna symbol anger att enheten uppfyller alla gällande direktiv i Europeiska unionen. • Conformité Européenne (Avrupa Normlarına Uygunluk). Bu sembol, cihazın yürürlükteki Avrupa Birliği yasalarına tam olarak uygun olduğunu ifade eder. • Conformité Européenne (Công đồng Châu Âu). Ký hiệu này có nghĩa là thiết bị tuân thủ đầy đủ các đạo luật được áp dụng của Liên minh Châu Âu.



Date of manufacture • Дата на производство • Datum výroby • Fabrikationsdato • Herstellungsdatum • Нµероµпуів котакожиў • Fecha de fabricación • Tootmiskuupāæ• • Valmistuspāivāmāārā · Date de fabrication • Datum proizvodnje • Gyártás ideje • Data di fabbricazione • Өндµрµген күні • Pagaminimo data • Ražošanas datums • Датум на производство • Productiedatum • Produksjonsdato • Data produkcji • Data de fabrico • Data fabricārii • Дата изготовления • Dátum výroby • Datum izdelave • Datum proizvodnje • Tillverkningsdatum • Ūretim tarihi • Ngày sān xuất



Do not use if package is damaged • Не използвайте, ако опаковката е повредена • Nepoužívejte, je-li obal poškozený • Nå likke anvendes, hvis emballagen er beskadigel • Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädig ist • Mny то хрлящотовіте єй у поижецатів хра итостві ζημία • No utilizar si el envase está dañado • Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud • Ålä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut • Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé • Nemojte upotrebljavati ako je ambalaža oštećena • Ne használja fel, ha a csomagolás sérült • Non utilizzare se l'imballaggio non è integro • Қаптамасы бұзылса, пайдаланбаңыз • Nenaudokite, jei pakuotė pažeista • Nelietot, ja iepakojums ir bojāts • Да не се употребува доколку пакуваньето е оштетено • Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is • Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet • Nie stosować, ješli opakowanie jest uszkodzone • Não utilizar se a embalagem estiver danificada • Nu folositi dacă ambalajul este deteriorat • He использовать при повреждении упаковки • Nepoužívajte, ak je obal poškođený • Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana • Ne koristiti ako je pakovanje oštéceno • Fār ej användas om förpackningen är skadad • Ambalaji hasarlivsa kullanmavn • Không duros sử dung nếu bao bi đã bì hu hông



Do not re-use • Да не се употребява повторно • Nepoužívat opětovně • Må ikke genanvendes • Nicht wiederverwenden • Мпу втаvахрярацютовітс • No reutilizar • Mitte kasutada korduvalt • Ålä käytudelleen • Ne pas réutiliser • Nemojte ponovno upotrebljavati • Újrafelhasználni tilos • Non riutilizzare • Kaňra пайдаланбаныз • Nenaudoti pakartotinai • Nelietot atkärtoti • Само за еднократна употреба • Niet opnieuw gebruiken • Skal ikke brukes flere ganger • Nie używać ponownie • Nāo reutilizar • Nu refolosiţi • Не использовать повторно • Nepoužívajte opakovane • Za enkratno uporabo • Samo za jednokratnu upotrebu • Ťař inte återanvändas • Yeniden kullanmavın • Không dược tát sử dung



Authorized representative in the European Community • Утълномощен представител в Европейската общност • Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství • Autoriseret repræsentant i ЕF • Autorisierter Repräsentant in der Europäischen Gemeinschaft • Eξουσιοδοτημένος αντιτρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα • Representante autorizado en la Comunidad Europea • Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses • Valituutettu edustaja Euroopan yhteisön alueella • Représentant autorisé dans la Communauté européenne • Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici • Hivatalos képviselet az Európai Közösségben • Rappresentante autorizzato nella Comunità europea • Eypoпалық Одақтағы уәкілетті өкіл • Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje • Pilnvardatis pärstävis Eiropas Kopienä • Овластен претставник во Европеката заедница • Geautoriseerd vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap • Autorisert representant i Det europeiske fellesskap • Autoryzowany przedstawiciel w Unii Europejskiej • Representante autorizado na Comunidade Europeia • Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeanā • Уполномоченный представитель в Европейском сообществе • Autorizovaný zástupca pre Európske spoločenstvo • Pooblaščeni predstavnik v Evropski skupnosti • Ovlaščeni predstavnik u Evropskoj zajednici • Auktoriserad representant inom EG • Avrupa Topluluğu'ndaki yetkili temsiki • Đai diện duroc ù y quyên tai Cônq đồng Châu Âu



Lot number • Номер на партида • Číslo šarže • Partinummer • Chargennummer • Αριθμός παρτίδας • Número de lote • Partii number • Eränumero • Numéro de lot • Broj serije • Gyártási szám • Numero di lotto • Топтама немірі • Partijos numeris • Partijas numurs • Број на серија • Partijnummer • Lotnummer • Numer partii produkcyjnej • Número de lote • Numär de lot • Нод партии • Číslo šarže • Številka serije • Broj serije • Partinummer • Lot numarasi • Số lõ



Manufacturer • Производител • Výrobce • Fabrikant • Hersteller • Κατασκευαστής • Fabricante • Tootja • Valmistaja • Fabricant • Proizvođač • Gyártó • Fabbricante • Θ+друші • Gamintojas • Ražotājs • Производител • Fabrikant • Produsent • Producent • Fabricante • Producent • Proizvojalec • Proizvodač • Tillverkare • Ūretici • Nhā sān xuát



Catalogue number • Каталожен номер • Katalogové číslo • Katalognummer • Katalognummer • Αριθμός καταλόγου • Numéro de catálogo • Katalosqinumber • Luettelonumero • Numéro de catalogue • Kataloski broj • Katalogusszám • Numero di catalogo • Каталог немир • Katalogo numeris • Kataloga numurs • Каталошки број • Catalogusnummer • Artikkelnummer • Numer katalogowy • Número de catálogo • Număr de catalog • Howep по каталогу • Katalógové číslo • Kataloška številka • Kataloški broj • Katalognummer • Katalog numarası • Ső danh mục



Sterilized using ethylene oxide • Стерилизирано с етиленов оксид • Sterilizováno ethylenoxidem • Steriliseret med etylenoxid • Mit Ethylenoxid sterilisiert • Атгостариµévo µа сивиλενοξείδιο • Esterilizado mediante óxido de etileno • Steriliseeritud etüleenoksiidiga • Steriloitu etyleenioksidilla • Stérilisé à l'oxyde d'éthylène • Sterilizrano etilen-oksidom • Etilén-oxiddal sterilizálva • Sterilizzato a ossido di etilene • Этиленоксид кемегімен зарарсыздандырылған • Sterilizuota etileno oksidu • Sterilizēts, izmantojot etilenoksīdu • Стерилизирано со етилен оксид • Gesteriliserd met ethyleenoxid • Sterilizat cu oxid de etilenö • Sterilizovany tlenkiem etylenu • Esterilizado utilizando óxido de etileno • Sterilizat cu oxid de etilenā • Стерилизация оксидом этилена • Sterilizované pomocou etylénoxidu • Sterilizirano z etilenoksidom • Sterilisano korišćenjem etilen-oksida • Steriliserad med etylenoxid • Etilen oksit ile sterilize ediliniştir • Được khử trùng bằng ethylene oxide



Use by date • Дата "Използвай до" • Použít do data • Dato for seneste anvendelse • Verwendbar bis • Нµєроµпуїα «Хрήоп є́му» • Fecha No utilizar después de • Kölblik kuni • Viimeinen käyttöpäivä • Date de péremption • Istek roka valjanosti • Lejárat ideje • Utilizzare entro • Жарамдылық мерзіміне дейін пайдаланыныз • Data "Naudoti iki" • Derīguma termina "Use by" (Derīgs līdz) datums • Употребливо до • Uiterste gebruiksdatum • Siste forbruksdato • Data ważności • Data de validade • Data expirārii • Использовать до • Dátum najneskoršej spotreby • Rok uporabe • Datum "Upotrebljivo do" • Används före-datum • Son kullanma tarini • Han sử dung



MR Conditional • Условен MP • Podmíněné použití magnetické rezonance • Betinget kompatibilitet med MR-scanning • Bedingt MRT-sicher • Mayvnrukň roµoypaфía (MR) umó ópouç • Compatible con MRI en determinadas condiciones • MR-ingimuslik • Magneettikuvaus sallittu varauksin • Compatible avec la RM sous conditions • Može se upotrebljavati tijekom snimanja magnetskom rezonancijom pod određenim uvjetima • MR-kompatibilitás feltételekkel • Compatibilità RM condizionata • Llaprты турде MРТ жарамдылығы • Sąlyginai saugus MR aplinkoje • Nosacīta saderība ar magnētisko rezonansi • Безбедно при магнетна резонанција само ако се употребува во определени услови • MR Conditional (MR-veilig onder voorwaarden) • MR-betinget • Badanie MR dopuszczalne w określonych warunkach • RM condicional • Compatibilitate RM conditionatā • MPT выполнять с соблюдением ограничений • Podmienečne bezpečné v prostredí MR • Pogojna uporaba pri MR • Uslovno bezbedno za MR • MR-villkorilje • MR Koşullu • An toàn cộng hưởng từ (MR) có diệu kiện

GC/MID

Guide catheter/minimum inner diameter • Водещ катетър/минимален вътрешен диаметър • Vodicí katétr / minimální vnitřní průměr • Guidekateter/ministe indvendige diameter • Půrurungskatheter/Mindest-Innendurchmesser • Oδηγός καθετήρας/ελάχιστη εσωτερική διάμετρος • Diámetro interno mínimo del catéter guía • Juhtekateeter / minimaalne siseläbimööt • Ohjainkatetrin pienin sisäläpimitta • Cathéter-guide/Diamètre interne minimum • Vodecí kateter / minimalni unutamji promijer • Vezetőkatéter / legkisebb belső áttmérő • Catetere guida/diametro interno minimo • Батьттағыш катетер/минималды шик диаметрı • Kreipiamasis kateteris / mažiausias vidinis skersmuo • Vadītājkatetrs/minimālais iekšējais diametrs • Bogeчки катетер/минимален внатрешен дијаметар • Geleidekatheter/minimale binnendiameter • Minste innvendige diameter på ledekateter • Cewnik prowadzący/minimalna średnica wewnętrzna • Cateter-guia/diâmetro interno minimo • Cateter de ghidare/diametru interior minim • Проводниковый катетер/минимальный внутренний диаметр • Vodiaci katéter/minimálny vnútorný priemer • Vodilni kateter/najmanjši notranji premer • Vodič-kateter / minimalni unutrašnji prečnik • Styrkateter/minista innerdiameter • Kilavuz kateter/minimum iç çap • Óng thöng troja dia vodica kateter/minimum ir çap • Óng



Inflation pressure • Налягане при разгъване • Plnici tlak • Inflationstryk • Aufdehndruck • Пієстр διόγκωσης • Presión de inflado • Täitmisrõhk • Täyttipaine • Pression de gonflage • Tlak napuhivanja • Feltöltési nyomás • Pressione di gonflaggi • Vpлеу қысымы • Pripildymo slégis • Uzpildíšanas spiediens • Притисок на дуење • Vuldruk • Oppblåsingstrykk • Ciśnienie napełniania • Pressão de insuflação • Presiune de umflare • Давление заполнения • Inflaciny tlak • Tlak polnjenja • Pritisak naduvavanja • Uppblåsningstryck • Sisirme basıncı • Āр lurc bom



Maximum guidewire diameter • Максимален диаметър на водач • Maximální průměr vodicího drátu • Maksimal guidewirediameter • Maximaler Durchmesser des Führungsdrahts • Μέγιστη διάμετρος οδηγού σύρματος • Diámetro máximo de la guía • Maksimaalne juhteraadi läbimošt • Ohjainvaijerin enimmäisläpimitta • Diamètre maximum du guide • Najveći promjer žice vodilice • A vezetődrót legnagyobb átméróje • Diametro massimo del filo guida • Максималды өткізтш диаметрі • Didžiausias kreipiamosios vielos skersmuo • Maksimālais vadītājstīgas diametrs • Максимален дијаметар на жица-водилка • Maximale diameter voerdraad • Største diameter på ledevaier • Максимальный диаметр проводника • Diāmetro máximo do fio-guia • Diametru maxim fir de ghidare • Максимальный диаметр проводника • Maximálny priemer vodiaceho drôtu • Največji premer vodilne žice • Maksimalni prečnik vodić-žice • Ledarens maximala diameter • Maksimum kılavuz tel çapı • Đường kính dây dẫn tối da



Nominal pressure • Номинално налягане • Nominální tlak • Nominelt tryk • Nendruck • Оvоµасткή тієоп, • Presión nominal • Nimiröhk • Nimellinen paine • Pression nominale • Nominalat tlak • Névleges nyomás • Pressione nominale • Номиналдық қысым • Nominalus slégis • Nominâlais spiediens • Номинален притисок • Nominale druk • Nominelt trykk • Ciśnienie znamionowe • Pressão nominal • Presiune nominala • Hоминальное давление • Nominalny tlak • Nominalni tlak • Nominalni pritisak • Nominelli tryck • Nominal basınç • Âp suất định mức



Rated burst pressure • Номинално налягане на спукване • Stanovený tlak prasknutí • Nominelt sprængningstryk • Maximaler Nenndruck • Ме́уютη ті́єол pňį́қης • Presión de rotura • Mimilönkemisröhk • Nimellinen puhkeamispaine • Pression théorique de rupture • Navedeni tlak pucanja • Névleges repedési nyomás • Pressione nominale di scoppio • Номиналдық жарылу қысымы • Numatytasis plyšimo slégis • Nominālais pārraušanas spiediens • Номинален притисок на пукање • Vastgestelde barstdruk • Nominelt sprengtrykk • Znamionowe ciśnienie rozerwania • Pressão de rutura nominal • Presiune nominală de rupere • Расчетное давление разрыва • Menovitý tlak prasknutia • Ocenjeni razpočni tlak • Procenjeni pritisak pucanja • Nominelt bristningstryck • Anma patlama basıncı • Áp suát vỡ bóng



Stent inner diameter • Вътрешен диаметър на стента • Vnitřní průměr stentu • Stentens indre diameter • Innendurchmesser des Stents • Ебитерик δіάμετρος stent • Diámetro interno del stent • Stendi • siseläbimōtò • Stentin sisälāpimitta • Diamètre interne du stent • Unutarnji promjer stenta • A sztent belső átmérője • Diametro interno dello stent • Стенттің шик диаметрі • Stento vidinis skersmuo • Stenta iekšējais diametrs • Внатрешен дијаметар на стентот • Binnendiameter stent • Stentens indre diameter • Średnica wewnętrzna stentu • Diāmetro interno do stent • Diametrul intern al stentululi • Внутренний диаметр стента • Vnútorný priemer stentu • Notranji premer žilne opornice • Unutrašnji prečnik stenta • Stentens innerdiameter • Stent iç çapı • Đường kính trong của stent



Stent length • Дължина на стента • Délka stentu • Stentlængde • Länge des Stents • Мήкоς stent • Longitud del stent • Stendi pikkus • Stentin pituus • Longueur du stent • Duljina stenta • A sztent hossza • Lunghezza dello stent • Стенттің ұзындығы • Stento ilgis • Stenta garums • Должина на стентот • Stentlengte • Stentlengde • Długość stentu • Comprimento do stent • Lungime stent • Длина стента • Dĺžka stentu • Dolžina žilne opornice • Dužina koronarne proteze • Stentens längd • Stent uzunluğu • Chiều dài của stent



Store at 15-30°C / Store in original container • Съхранявайте при 15 – 30°C/Съхранявайте в оригиналния контейнер • Skladujte při teplotě 15–30°C / Skladujte v původním balení • Opbevares ved 15–30°C / Opbevares i originalemballagen • Bei 15–30°C im Originalbehälter lagern • Φυλάξτε στους 15-30°C / Φυλάξτε στον αρχικό περιέκτη • Almacenar a 15-30°C/Almacenar en el envase original • Hoida temperatuuril 15–30°C / hoida originaalpakendis • Säilytä 15–30°C:ssa / Säilytä alkuperäisessä pakkauksessa • Conserver à une température de 15-30°C / Conserver dans son emballage d'origine • Čuvati na temperaturi od 15 do 30°C / Čuvati u originalnom pakiranju • 15–30°C-on tárolandó / Eredeti csomagolásban tárolandó • Conservare a 15-30°C / Conservare nella confezione originale • 15-30°C температурада сақтаныз/Бастапқы контейнерінде сақтаныз • Laikyti 15–30°С temperatūroje. originalioje pakuotėje • Uzglabāt 15–30°С temperatūrā/glabāt originālajā jepakojumā • Да се чува на температура 15-30°С / Да се чува во оригиналното пакување • Bewaren bii 15-30°С / Bewaren in de oorspronkelijke verpakking • Oppbevares ved 15-30°C / oppbevares i originalemballasjen • Przechowywać w temperaturze 15-30°C / Przechowywać w oryginalnym pojemniku • Armazenar a 15-30°C/Armazenar no recipiente original • Depozitați la 15-30°C/Depozitați în recipientul original • Хранить при температуре 15–30°С / хранить в исходном контейнере • Skladuite pri teplote 15 – 30°C/Skladuite v pôvodnom balení • Hranite pri 15–30°C/Hranite v prvotní embalaží • Skladištite na temperaturi od 15-30°C / skladištite u originalnoj ambalaži • Förvaras vid 15-30°C/Förvaras i originalförpackningen • 15-30°C'de saklavın / Orijinal kutusunda saklavın • Bảo quản ở 15-30°C/Bảo quản trong hộp đựng ban đầu



Maximum stent inner diameter • Максимален вътрешен диаметър на стента • Maximální vnitřní průměr stentu • Stentens maksimale indre diameter • Maximaler Innendurchmesser des Stents • Méγιστη εσωτερική διάμετρος stent • Diámetro interno máximo del stent • Stendi maksimaalne siselābimöōt • Stentin suurin sisälāpimitta • Diametre interne maximum du stent • Maksimalni unutarnji promjer stenta • A sztent legnagyobb belső átmérője • Diametro interno massimo dello stent • Стенттің максималды шкі диаметрі • Stento didžiausias vidinis skersmuo • Stenta maksimālais iekšējais diametrs • Максимален внатрешен дијаметар на стентот • Maximum binnendiameter stent • Maksimal indre diameter for stent • Maksymalna średnica wewnętizna stentu • Diāmetro interno máximo do stent • Diametru lintern maxim al stentului • Максимальный внутренний диаметр стента • Maximálny vnútorný priemer stentu • Največji notranji premer žilne opomice • Maksimalni unutrašnji prečnik stenta • Stentens maximala innerdiameter • Maksimum stent tic capi • Đường kính trong tối đa của stent



Manufactured in • Произведено в • Vyrobeno v • Fremstillet i • Hergestellt in • Κατασκευάστηκε σε • Fabricado en • Tootmiskoht • Valmistuspaikka • Lieu de fabrication • Zemlja proizvodnje • A gyártás helye • Fabbricato in • Өндрµлген ел • Pagaminimo šalis • Ražošanas vieta • Произведено во • Vervaardigd in • Produsert i • Miejsce produkcji • Fabricado em • Fabricat în • Произведено в • Vyrobené v • Izdelano v • Proizvedeno u • Tilliverkad i • İmalat yeri • Sân xuất tai



Quantity • Количество • Množství • Antal • Menge • Поо́стητα • Cantidad • Kogus • Määrä • Quantité • Količina • Mennyiség • Quantità • Саны • Kiekis • Daudzums • Количина • Aantal • Antall • Ilość • Quantidade • Cantitate • Количество • Množstvo • Količina • Količina • Antal • Miktar • Số lượng



Nonpyrogenic • Непирогенно • Nepyrogenií • Ikke-pyrogen • Pyrogenfrei • Мη πυρετογόνο • Apirógeno • Mittepürogeenne • Pyrogeeniton • Apyrogène • Nezapaljivo • Nem pirogén • Apirogeno • Пирогенді емес • Nedegus • Nepirogèns • Апирогено • Niet-pyrogeen • Pyrogenfri • Produkt niepirogenny • Não pirogénico • Apirogen • Anuporeнно • Nepyrogénne • Apirogeno • Nije pirogeno • Icke-pyrogen • Pirojenik Değildir • Khôna sinh nhiệt



Do not exceed rated burst pressure • Не превишавайте номиналното налягане на спунване • Nepřekračujte stanovený tlak prasknutí • Det nominelle spraengningstryk má likle oversírides • Maximalen Nenndruck nicht überschreiten • Mny urtepβdiverte τη μέγιστη πίσση pňf;ης • No superar la presión de rotura • Mitte ületada nimilőhkemisrőhku • Álä ylitä nimellistä puhkeamispainetta • Ne pas excéder la pression théorique de rupture • Tlak uredaja ne smije premašiti navedeni tlak pucanja • Ne lépje túl a névleges repedési nyomást • Non superare la pressione nominale di scoppio • Homuналдық жарылу қысымынан асырмаңыз • Neviršykite nominalaus plyšimo slégio • Nepärsniegt nominālo pārraušanas spiedienu • Да не се надминува номиналниот притисок на пукање • Vastgestelde barstdruk niet overschrijden • Nominelt sprengtrykk mā ikke overstiges • Nie należy przekraczać znamionomowgo ciśnienia rozerwania • Não exceda a pressão de rutura nominal • Nu depășiți presiunea nominală de rupere • He npeвышать расчетное давление разрыва • Neprekračujte menovitý tlak prasknutia • Ne prekoračite ocenjenega razpočnega tlaka • Nemojte premašiti procenjeni pritisak pucanja • Överskrid ej nominellt bristningstryck • Anma patlama basıncını aşmayın • Không vựct quá áp suát vỡ bóng



Open here • Отворете тук • Zde otevřete • Åbnes her • Hier öffnen • Ανοίξτε εδώ • Abrir aquí • Avage siit • Avaa tästă • Ouvrir ici • Ovdje otvoriti • Itt nyilik • Aprire qui • Осы жерден ашыңыз • Atidaryti čia • Atvērt šeit • Отвори овде • Hier openen • Åpnes her • Otwierać tutaj • Abrir aqui • Deschideţi aici • Открывать здесь • Tu otvorit • Odprite tukaj • Ovde otvoriti • Öppna här • Buradan açın • Mö⁺taj dây



Open here • Отворете тук • Zde otevřete • Åbnes her • Hier öffnen • Ανοίξτε εδώ • Abrir aquí • Avage siit • Avaa tästä • Ouvrir ici • Ovdje otvorite • Itt nyilik • Aprire qui • Осы жерден ашыңыз • Atidaryti čia • Atvērt šeit • Отвори овде • Hier openen • Āpnes her • Otwierać tutaj • Abrir aqui • Deschideţi aici • Открывать здесь • Tu otvorif • Odprite tukaj • Ovde otvoriti • Öppna här • Buradan açın • Mö tại dây





Consult instructions for use • Разгледайте инструкциите за употреба • Viz návod k použití • Se brugsanvisningen • Gebrauchsanweisung lesen • Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης • Consultar instrucciones de uso • Титичов (какицьзуніьтеда • Katso käyttőohjeet • Consulter le mode d'emploi • Pogledajte upute za upotrebu • Lásd a használati útmutatót • Consultare le istruzioni per l'uso • Пайдалану женндегі нусқаулықты қараңыз • Skatiykite naudojimo instrukcijose • Skatīt lietošanas pamācību • Прочитаjте го Упатството за употреба • Zie gebruiksaanwijzing • Se i bruksanvisningen • Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania • Consultar as instruções de utilização • Consultați Instrucțiunile de utilizare • Обратитесь к инструкции по применению • Pozrite si pokyny na používanie • Glejte navodila za uporabo • Pogledajte uputstva za upotrebu • Läs bruksanvisningen • Kullanım talimatlarına bakın • Tham khāo hướng dẫn sử dụng



Consult instructions for use at this website • Вижте инструкциите за употреба на този уеб сайт • Viz návod k použití na této webové stránce • Se brugsanvisningen på dette webstete • Gebrauchsanweisung auf dieser Webseite beachten • Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης σε αυτόν τον ιστότοπο • Consultar las instrucciones de uso en este sitio web • Lugege sellel veebilehel toodud kasutusjuhendeid • Katso käyttöohjeet tästä verkkosivutosta • Consultar le mode d'emploi sur ce site Web • Pogledajte upute za upotrebu na ovoj internetskoj stranici • Lásda használati utasitást ezen a honlapon • Consultare le istruzioni per l'uso su questo sito web • Пайдалану женіндегі нускауларды осы веб-сайттан қараңыз • Naudojimo instrukcijas rasite šioje svetainėje • Lietošanas pamäcību skatīt šajā tīmekļa vietnē • Видете го Упатството за употреба на оваа веб-страница • Raadpleeg de gebruiksaanwijzing op deze website • Se bruksanvisningen på dette nettstedet • Należy zapoznać się z instrukcią użytkowania dostępną w tej witrynie internetowej • Consultar instrucțões de utilização neste sítio da Internet • Consultar instrucțiunile de utilizare la acest site web. • См. инструкцию по применению на указанном веб-сайте • Prečitajte si pokyny na používanie na tejto webovej lokalite • Glejte navodila za uporabo na tem spletnem mestu • Pogledajte uputstvo za upotrebu na ovoj veb lokaciji • Se bruksanvisningar på denna webbplats • Bu web sitesindeki kullanım talimatlarına bakın • Tham khão hućng dån sử dung tại trang web này

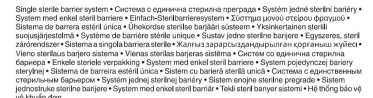


Medical device • Медицинско устройство • Zdravotnický prostředek • Medicinsk udstyr • Medizinprodukt • laтрікή оиокехи • Producto sanitario • Meditisiiniseade • Lääkinnällinen laite • Dispositif médical Medicinski proizvod • Orvostechnikai eszkôż • Dispositivo medico • Meдициналық құрылғы • Medicinos prietaisas • Medicīnas ierīce • Медицинско помагало • Medisch hulpmiddel • Medisinsk enhet • Wyrób medyczny • Dispositivo médico • Dispozitiv medical • Medyuцинское изделие • Zdravotnicka pomôcka • Medicinski pripomoček • Medicinski so średstvo • Medicinski produkt • Tibbi cinaz • Thiết bi y tế





Contains hazardous substances (identified with a Chemical Abstracts Service [CAS] registry number) • Съдържа опасни вещества (идентифицирани с регистрационен номер на Chemical Abstracts Service [CAS]) • Obsahuje nebezpečné látky (identifikované registračním číslem CAS [Chemical Abstracts Service]) • Indeholder farlige stoffer (identificeret med et CAS-nummer (Chemical Abstracts Service [CAS] registry number)) • Enthält gefährliche Substanzen (identifiziert mittels einer Chemical Abstracts Service[CAS]-Nummer) • Περιέχει επικίνδυνες ουσίες (ταυτοποιούνται με έναν αριθμό μητρώου της υπηρεσίας Chemical Abstracts Service (CAS)) • Contiene sustancias peligrosas (identificadas con un número de registro CAS [Chemical Abstracts Service]) • Sisaldab ohtlikke aineid (tähistatud Chemical Abstracts Service'i [CAS] registreerimisnumbriga) • Sisältää vaarallisia aineita (merkitty Chemical Abstracts Service [CAS] - rekisterinumerolla) • Contient des substances dangereuses (identifiées par un numéro de registre Chemical Abstracts Service [CAS]) • Sadrži opasne tvari (označene registarskim brojem društva Chemical Abstracts Service [CAS]) • Veszélyes anyagokat tartalmaz (azonosításuk a Chemical Abstracts Service [Vegyianyag-nyilvántartási Szolgálat, CAS] által kiadott regisztrációs számmal történik) • Contiene sostanze pericolose (con identificazione tramite numero CAS [Chemical Abstracts Service]) • Құрамында қауіпті заттектер бар (Химиялық реферативтік қызметтің [CAS] тіркеу немірімен анықталған) • Sudetyje yra pavojingu medžiagu (pažymėtų Cheminių medžiagų santrumpų tarnybos (CAS) registro numeriu) • Satur bīstamas vielas (identificētas ar Kīmiskā informatīvā dienesta [Chemical Abstracts Service, CAS] reģistrācijas numuru) • Содржи опасни супстанции (идентификувани со регистарски број на Chemical Abstracts Service [CASI] • Beyat geyaarlijke stoffen (aangeduid met een Chemical Abstracts Service (CAS)-registratienummer) • Inneholder farlige stoffer (angitt med et registreringsnummer fra Chemical Abstracts Service [CAS]) • Zawiera substancje niebezpieczne (oznaczone za pomocą numeru w rejestrze Chemical Abstracts Service [CAS]) • Contém substâncias perigosas (identificadas com um número de registo do Chemical Abstracts Service [CAS]) • Contine substante periculoase [identificate cu un număr din registrul Chemical Abstracts Service (CAS)] • Содержит опасные вещества (которым присвоен номер в реестре Химической реферативной службы (CAS)) • Obsahuje nebezpečné látky (identifikované registračným číslom CAS [Chemical Abstracts Service]) • Vsebuje nevarne snovi (identificirane s številko iz registra Službe za izvlečke o kemikalijah [CAS]) • Sadrži opasne supstance (identifikovane registarskim brojem Službe hemijskih apstrakata [Chemical Abstract Service, CAS]) • Innehåller farliga ämnen (identifieras med ett CAS-registernummer (Chemical Abstracts Service)) • Tehlikeli maddeler (Chemical Abstracts Service) [CAS] kayıt numarası ile tanımlanmış) içerir • Chúra các chất độc hai (được xác định theo số đăng ký của Chemical Abstracts Service [CAS])





Importer • Вносител • Dovozce • Importer • Importeur • Εισαγωγέας • Importador • Importija • Maahantuoja • Importateur • Uvoznik • Importer • Importatore • Импорттаушы • Importuotojas • Importetajs • Увозник • Importeur • Importer • Importador • Importator • Импортер • Dovozca • Uvoznik • Uvoznik • Importor • Ithalatcı • Nha nhāo khấu



Patient identification • Идентификация на пациента • Identifikace pacienta • Patientidentifikation • Patientenidentifikation • Tautorotinon довехоос • Identificación del paciente • Patsiendi andmed • Potilastunniste • Identification du patient • Identifikacija bolesnika • Beteg azonosítása • Dati identificativi del paziente • Емделушні анықтау • Paciento identifikavimas • Pacienta identifikäcija • Податоци за идентификација на пациентот • Patiëntidentificatie • Pasientidentifikasjon • Identyfikacja pacienta • Identificação do doente • Identifikacija pacienta • Vigeнтификация пациента • Identifikacija pacienta • Patientidentifierino • Hasta kimiliăi • Đinh danh bēnh nhān



Date • Дата • Datum • Dato • Datum • Ημερομηνία • Fecha • Kuupäev • Päivämäärä • Date • Datum • Dátum • Data • Data • Vyrıı • Data • D



Health care center or doctor • Медицински център или лекар • Centrum zdravotní péče nebo lékař • Sundhedscenter eller læge • Ambulanz oder Arzt • Кёvтро иувочоцикто терібалито, тактой с Centro de atención sanitaria o médico • Tervisekeskus või arst • Hoitolaitos tai lääkäri • Établissement de santé ou médecin • Zdravstvena ustanova lii liječnik • Rendelöintézet vagy orvos • Struttura sanitaria o medico • Денсаулық сақтау орталығы немесе дәрігер • Sveikatos priežiüros centras arba gydytojas • Veselības aprūpes centrs vai ärst • Здравствен центар или лекар • Gezondheidscentrum of arts • Helsesenter eller lege • Оśrodek zdrowia lub lekar « Centro de cuidados de saúde ou médico • Centru de asistenţă medicală sau medic • Медицинское учреждение или врач • Zdravotné strediško alebo lekár • Zdravstvena ustanova ali zdravnik • Zdravstveni centar ili lekar • Várdinrättning eller läkare • Sağlık merkezi veya doktor • Trung tâm châm sóc súc khôe hoặc bác sĩ



Patient information website • Уебсайт с информация за пациента • Webové stránky s informacemi pro pacienta • Webside med information til patienter • Internetseite mit Patienteninformationen • Ioтóготою с «обежой у це тхърсофорсе • Sitio web de información para los pacientes • Teabesait patsientidele • Verkkosivusto, jossa on tietoja potilaille • Site Web d'information à destination des patients • Informativna mrežna stranica namijenjena bolesnicima • Betegtájékoztató weboldal • Sito web di informazioni per il paziente • Ewделуш туралы акпарат веб-сайть • Pacientu informavimo svetaine • Pacientu informačijas tīmekļa vietne • Be6-локација за информации за пациентот • Website met patiëntinformatie • Nettsted med pasientinformasjon • Strona internetowa z informacijami dla pacjentów • Sitio da Internet com informações para o doente • Website destinat informării paciențilior • Be6-сайт с информацией для пациентов • Webová stránka s informáciami pre pacientov • Spletno mesto z informacijami za bolnika • Veb-saţi sa informacijama za pacijente • Webbplats för patientinformation • Hastaya yönelik bilgiler web sitesi • Tranot thông tin běnh nhân



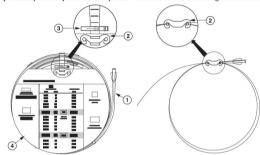
Unique Device Identifier • Уникален идентификатор на изделията • Jedinečný identifikátor zdravotnického prostředku • Unik enhedsidentifikator • Eindeutiger Identifikator eines Medizinprodukts • Movačíkó avayvupictnícó vuckevný • Identificador único del producto • Seadme kordumatu identifitseerimistunnus • Yksilöllinen laitetunniste • Identifiant unique du dispositif • Jedinstvena identifikacijska oznaka proizvoda • Egyedi eszközazonosító • Identificativo unico del dispositivo • Бірегей курылғы идентификаторы • Unikalusis prietaiso identifikatorus • Unikaliais ierīces identifikators • Единствен идентификатор на помагалото • Unieke productidentificatie • Unik enhetsidentifikator • Unikalny identyfikator wyrobu • Identificador Único do Dispositivo • Identificator unic al unu dispozitit • Уникальный идентификатор устройства • Jedinečný identifikátor zariadenia • Edinstveni identifikator sredstva • Unik produktidentifiering • Benzersiz Cihaz Tanımlayıcısı • Pinh danh thát bi duv nhát



Figure 1. Onyx TruCor Stent • Φυγγρα 1. CTeht Onyx TruCor • Obrázek 1. Onyx TruCor Stent • Figur 1. Onyx TruCor-stent • Abbildung 1. Onyx TruCor Stent • Elkóyg 1. Stent Onyx TruCor • Figura 1. Stent Onyx TruCor • Joonis 1. Stent Onyx TruCor • Kuva 1, Onyx TruCor -stentti • Figure 1, Onyx TruCor Stent • Sl. 1, Onyx TruCor Stent • 1, ábra, Onyx TruCor sztent • Figura 1. Stent Onyx TruCor • Cypet 1. Onyx TruCor стенті • 1 Paveikslėlis Onyx TruCor Stentas • 1. Attēls Onyx TruCor Stents • Слина 1. Onvx TruCor Стент • Afbeelding 1. Onvx TruCor -stent • Figur 1. Onvx TruCor Stent • Rycina 1. Stent Onyx TruCor • Figura 1. Stent Onyx TruCor • Figura 1. Stent Onyx TruCor • Pucyhok 1. Onyx TruCor CTeht • Obrázok 1. Onyx TruCor Stent • Slika 1. Žilna opornica Onyx TruCor • Slika 1. Onyx TruCor Stent • Figur 1. Onyx TruCor Stent • Sekil 1. Onvx TruCor Stent • Hinh 1. Onvx TruCor Stent



Figure 2. Inner packaging and device components • Фигура 2. Вътрешна опаковка и компоненти на устройството • Obrázek 2. Vnitřní obal a součásti prostředku • Figur 2. Indvendig emballage og enhedens komponenter • Abbildung 2. Innenverpackung und Produktkomponenten • Εικόνα 2. Εσωτερική συσκευασία και εξαρτήματα προϊόντος • Figura 2. Envase interno y componentes del dispositivo • Joonis 2. Sisepakend ja seadme komponendid • Kuva 2, Sisäpakkaus ja laitteen osat • Figure 2, Conditionnement interne et composants du dispositif • SI. 2, Unutarnje pakiranje i komponente proizvoda • 2. ábra. A belső csomagolás és az eszköz alkotóelemei • Figura 2. Confezione interna e componenti del dispositivo • Cypet 2. Ішкі қаптамасы және құрылғы компоненттері • 2 Paveikslelis Vidine pakuote ir priemonės komponentai • 2. Attēls lekšējais iepakojums un ierīces sastāvdalas • Слина 2. Внатрешно пакување и компоненти на помагалото • Afbeelding 2. Binnenverpakking en productonderdelen • Figur 2. Indre emballasie og enhetskomponenter • Rycina 2. Opakowanie wewnętrzne i elementy urządzenia • Figura 2. Embalagem interna e componentes do dispositivo • Figura 2. Ambalajul intern si componentele dispozitivului • Рисунок 2. Внутренняя упаковка и компоненты устройства • Obrázok 2. Vnútorné balenie a komponenty pomôcky • Slika 2. Notranja embalaža in komponente pripomočka • Slika 2. Unutrašnje pakovanje i komponente medicinskog sredstva • Figur 2. Innerförpackning och enhetens delar • Sekil 2. İc ambalai ve cihaz bilesenleri • Hình 2. Bao bì bên trong và các thành phần thiết bị



- EN 1 Hoop
- 2 Looper
- BG 1 Обръч
 - 2 Устройство за намотаване
- CS 1 Trubice
- 2 Looper
- DA 1 Ring 2 Looper
- DE 1 Ringhalterung
 - 2 Looper-Vorrichtung
- EL 1 Δακτύλιος
 - 2 Συσκευή δημιουργίας βρόχων
- ES 1 Espiral
- 2 Dispositivo Looper
- ET 1 Võru
- 2 Kerimisseade Pakkausputki
- 2 Kiinnitin
- FR-FR 1 Manchon
 - 2 Dispositif d'enroulement
- HR 1 Držač
- 2 Instrument za petlje
- HU 1 Tekercs
 - 2 Looper eszköz

- 3 Flushing cannula
- 4 Compliance chart
- 3 Канюла за промиване
- 4 Графика за съответствие
- 3 Proplachovací kanvla
- 4 Tabulka poddainosti
- 3 Skyllekanyle
- 4 Toleranceskema
- 3 Spülkanüle
- 4 Compliance-Tabelle
- 3 Κάνουλα έκπλυσης
- 4 Πίνακας ενδοτικότητας
- 3 Cánula de purgado
- 4 Cuadro de distensibilidad
- 3 Loputuskanüül
- 4 Venitatavustabel
- 3 Huuhtelukanyvli
- 4 Joustavuustaulukko
- 3 Canule de rinçage
- 4 Tableau de compliance
- 3 Kanila za ispiranje
- 4 Grafikon usklađivanja
- 3 Öblítőkanül
- 4 Megfelelőségi táblázat

- IT 1 Bobina di protezione
 - 2 Dispositivo looper
- КК 1 Сакина
 - 2 Ілмек ұстағыш
- LT 1 Ritė
 - 2 Kilpiklis
- LV 1 Aptvere
- 2 Cilpas ierīce
- МК 1 Обрач
- 2 Уред за навиткување
- NL 1 Ring
- 2 Looper-instrument
- NO 1 Ring 2 Looper-enhet
- PL 1 Petla
 - 2 Przyrzad Looper
- PT-PT 1 Aro
 - 2 Looper
- RO 1 Inel 2 Dispozitiv Looper
- RU 1 Обруч
 - 2 Устройство для сворачивания кольцом
- SK 1 Obruč
- 2 Looper
- SL 1 Cevni obroč
 - 2 Pripomoček za ustvarjanje zanke
- SR 1 Obruč
 - 2 Uređaj za pravljenje petlji
- SV 1 Ring
 - 2 Slingverktyg
- TR 1 Cember
 - 2 Sarma Cihazı
- VI 1 Vòng
 - 2 Thiết bị khóa

- 3 Cannula per irrigazione
- 4 Tabella di conformità
- 3. Шаю канюлясы
- 4 Сәйкестік сызбасы
- 3 Plovimo kaniulė
- 4 Atitikties lentelė
- 3 Skalošanas kanula
- 4 Athilstīhas tahula
- 3 Канила за измивање 4 Графикон на сообразност
- 3 Spoelcanule
- 4 Conformiteitstabel
- 3 Skyllekanyle
- 4 Elastisitetstabell
- Kanjula do przepłukiwania
- 4 Tabela podatności
- 3 Cânula de irrigação
- 4 Quadro de conformidade
- 3 Canulă pentru spălare 4 Diagrama de conformitate
- 3 Канюля для промывания
- 4 Таблица растяжимости
- 3 Preplachovacia kanvla
- 4 Tabul'ka zhody
- 3 Kanila za izpiranje
- 4 Tabela skladnosti
- 3 Kanila za ispiranie
- 4 Dijagram elastičnosti
- 3 Spolkanyl
- 4 Tabell över eftergivlighet
- 3 Yıkama kanülü
- 4 Esneklik tablosu
- 3 ống thông rửa
- 4 Bảng thông tin tuân thủ

1 Descrierea dispozitivului

Sistemul de stent coronarian farmacologic activ, acoperit cu zotarolimus Onyx TruCor (sistemul de stent Onyx TruCor) este format din 4 subsisteme:

- 1. Stentul metalic neizolat Onyx TruCor un stent premontat fabricat din aliai de cobalt si aliai de platină-iridiu
- 2. Sistemul de amplasare sistem de amplasare cu înlocuire rapidă (RX) Onyx TruCor
- 3. Sistemul polimer
- 4. Zotarolimus medicament

O canulă pentru spălare și un dispozițiy Looper sunt incluse în ambalai. Consultați *Figura* 2.

1.1 Sten

Stentul Onyx TruCor (Figura 1) este fabricat dintr-un material compozit, din aliaj de cobalt și aliaj de platină-iridiu. Stentul coronarian este format dintr-un singur fir prelucrat sub o formă sinusoidală continuă și apoi topit cu laser. Stenturile furnizate pot avea lunqimi și diametre diverse.

1.2 Sistemul de plasare

Sistemul de amplasare este format dintr-un stent intracoronarian expandabil pe balon, premontat pe sistemul de amplasare cu înlocuire rapidă Onyx TruCor, Lungimea de lucru efectivă a cateterului este de 140 cm, Sistemul de amplasare este compatibil cu fire de ghidare cu diametrul extermmaxim de 0,36 mm (0,014 in) și catetere de phidare cu diametrul extermmaxim de 0,36 mm (0,014 in) și catetere de phidare cu diametrul intern minim de 1,42 mm (5 Fr/0,056 in).

1.3 Sistemul polimer

Stentul Onyx TruCor este compus dintr-un stent metalic neizolat cu un strat de amorsă și un înveliş dintr-un amestec de zotarolimus si sistem polimer BioLinx™*.

1.4 Medicamentul - Zotarolimus

Medicamentul zotarolimus este o entitate chimică brevetată. Zotarolimus este un medicament macrociclic conținând tetrazol. Mecanismul de acțiune sugerat al medicamentului zotarolimus este legarea la proteina citoplasmatică FKBP-12, conducând la formarea unui complex trimeric cu kinaza proteică mTOR (ținta mamaliană a rapamicinei), inhibând activitatea acesteia. Inhibarea mTOR are drept consecință inhibarea evenimentelor de fosforilare proteică asociate cu translarea mARN și controlul ciclic celular. Stentul Onyx TruCor cu medicamentul activ zotarolimus este destinat reducerii incidenței restenozei în intervențiile coronariene. Stentul Onyx TruCor are o doză nominală de medicament de 1,6 µg de zotarolimus pe fiecare mm² din suprafata stentului.

2 Scopul indicat

Stentul Onyx TruCor este destinat îmbunătățirii diametrelor luminale coronariene ale vaselor singulare sau multiple ca adjuvant al intervenţiilor coronariene şi pentru reducerea restenozei. Stentul este conceput ca dispozitiv cu implantare permanentă.

2.1 Indicatii

Sistemul de stent Onyx TruCor este destinat utilizării la pacienți eligibili pentru angioplastie coronariană transluminală percutanată (PTCA) cu un diametru al vasului de referință cuprins între 2,25 mm și 4,0 mm. Stentul Onyx TruCor este indicat pentru tratamentul următoarelor subcategorii de pacienti și leziuni:

- Diahet zaharat
- Boală multivasculară
- · Sindrom coronarian acut (SCA)
- Infarct miocardic acut (IMA)
- · Angină instabilă (Al)
- · Leziuni de bifurcatie

- Restenoză intrastent (RIS)
- Ocluzii totale cronice (OTC)
- Ocluzii totale (OT)
- Arteră coronară principală stânga (PS)
- Vas mic (VM)
- Pacienți cu risc crescut de sângerare (HBR) cărora li s-a administrat timp de o lună terapie antiplachetară dublă (DAPT), inclusiv pacienți care nu pot tolera medicația DAPT pe termen lung

2.2 Contraindicații

Stentul Onyx TruCor este contraindicat pentru utilizare în următoarele cazuri sau afectiuni:

- Pacienții cu hipersensibilitate sau alergie la aspirină, heparină, clopidogrel, ticlopidină, medicamente care inhibă
 complexul mTOR, cum ar fi zotarolimus (tacrolimus, sirolimus, everolimus) sau la orice alt produs analog sau derivat care
 inhibă mTOR, la polimeri, cobalt, crom, nichel, molibden, platină, iridiu sau substante de contrast.
- Pacientii în cazul cărora este contraindicată terapia antiplachetară sau anticoagulantă.
- Pacienții diagnosticați cu o leziune care împiedică umflarea completă a balonului de angioplastie sau amplasarea corectă
 a stentului sau a sistemului de amplasare a stentului.

2.3 Populația de pacienți căreia îi este destinat

Sistemul de stent Onyx TruCor este destinat utilizării la pacienți eligibili pentru angioplastie coronariană transluminală percutanată (PTCA) cu un diametru al vasului de referință cuprins între 2,25 mm și 4,0 mm.

2.4 Utilizatori vizati

Stentul trebuie să fie implantat numai de către medicii care au fost instruiti corespunzător.

2.5 Beneficii clinice

Sistemul de stent Onyx TruCor este utilizat pentru angioplastie coronariană transluminală percutanată la nivelul arterelor coronare, pentru tratarea stenozelor formate de novo și a celor recurente. Beneficiile clinice primare includ următoarele: menținerea permeabilității vasului după implantarea stentului și reducerea recurenței stenozelor, ceea ce duce la scăderea revascularizării repetate (un efect terapeutic al medicamentului zotarolimus); îmbunătățirea perfuziei miocardice, cu ameliorarea în consecință a simptomelor de angină asociate. Rezultatele relevante pentru pacient măsurabile și datele clinice cantitative din studiile clinice Resolute Onyx sponsorizate de Medtronic sunt prezentate în Tabelul 1. Onyx TruCor utilizează acelasi sistem de stent ca si Resolute Onyx.

Tabelul 1. Beneficii clinice

Rezultatele relevante pentru pacient	RESOLUTE ONYX ^a Studiul post-aprobare (N=416 subiecți) (N=583 leziuni)	Onyx ONE ^b (N=1003 subiecți) (N=1282 leziuni)		
Măsuri pentru siguranță				
Revascularizarea leziunii-ţintă (target lesion revascularization, TLR) pe baza simptomelor clinice la 12 luni ^c	3,2% (13/412)	2,8% (28/988)		
Revascularizarea vasului-ţintă (target vessel revascularization, TVR) pe baza simptomelor clinice la 12 luni ^d	3,4% (14/412)	3,6% (36/988)		
Măsuri pentru eficacitate				
Reuşita leziunii ^e	98,8% (568/575)	93,8% (1170/1248)		
Reuşita dispozitivului ^f	97,4% (558/573)	92,8% (1158/1248)		

^a Studiul a inclus date de la stenturi cu diferite diametre, inclusiv 2,0 mm.

2.6 Rezumatul caracteristicilor de siguranță și performanță clinică

Rezumatul caracteristicilor de siguranță și performanță clinică (SSCP) pentru acest dispozitiv poate fi găsit la https://ec.europa.eu/tools/eudamed folosind UDI-DI de bază: 0763000B00000156T.

2.7 Caracteristicile de performantă ale dispozitivului

Sistemul de stent Onyx TruCor este un stent coronarian farmacologic activ, expandabil pe balon, oferit pe un sistem de amplasare cu înlocuire rapidă (RX). Stentul Onyx TruCor dilată lumenul vasului pentru a îmbunătăți perfuzia miocardică și a servi drept eșafodaj pentru prevenirea reculului acut. Stentul Onyx TruCor cu medicamentul activ zotarolimus este destinat reducerii incidenței restenozei în intervențiile coronariene.

3 Avertismente și precauții

- Expunerea pacientului la medicament și la sistemul polimer depinde în mod direct de numărul de stenturi și de lungimea porțiunii implantate a stentului. Pe baza datelor clinice farmacocinetice ale zotarolimusului, unui pacient i se pot implanta maximum 78 de stentului în cazul stentului Onyx TruCor cu doza cea mai mare (un stent cu lungimea de 38 mm și cu diametrul nominal de 3,50 mm sau 4,00 mm). Determinarea acestui număr maxim se bazează pe expunerea relativă la zotarolimus observată la pacienții sănătoși în urma dozelor de zotarolimus administrate intravenos, comparativ cu expunerea unui pacient în urma implantării unui stent Onyx TruCor, Pentru dozele nominale, consultați Tabelul 4.
- Este necesară selectarea atentă a pacienților, întrucât utilizarea acestui dispozitiv implică riscul apariției complicațiilor enumerate în Capitolul 4, Evaluarea raportului risc/beneficiu trebuie să fie luată în considerare pentru pacient înainte de implantare.
- Administrarea unei terapii corecte de anticoagulare, de antitromboză şi de dilatare a vaselor sangvine coronariene este esențială pentru implantarea reușită a stentului. Consultați cele mai recente ghiduri ale societăților medicale.
- Stentul trebuie să fie implantat numai de către medicii care au fost instruiti corespunzător.
- Stenturile trebuie să fie implantate numai în spitale care oferă posibilitatea de a facilita operația de bypass coronarian.
- Restenoza ulterioară poate necesita o nouă dilatare a segmentului arterial în care a fost plasat stentul. Rezultatul pe termen lung al dilatării repetate a stenturilor coronariene activate endotelial nu este cunoscut în prezent.
- În absența unor date clinice specifice, medicamentele precum tacrolimus, care acționează prin intermediul aceleiași
 proteine de legare (FKBP), pot influența eficiența zotarolimusului. Zotarolimus este metabolizat de CYP3A4, o enzimă din
 familia citocromului P450 uman. Inhibitorii puternici ai CYP3A4 (de exemplu ketoconazol) pot determina expunerea
 ridicată la zotarolimus, ajungând la niveluri asociate cu efecte sistemice, în special atunci când sunt implantate mai multe

97 Română

b Datele reprezintă grupul tratat cu Resolute Onyx. Studiul a inclus date de la stenturi cu diferite diametre, inclusiv 2,0 mm, 4.5 mm si 5.0 mm.

c Revascularizare la leziunea ţintă asociată cu test de ischemie funcţională pozitiv sau simptome de ischemie şi stenoză cu diametrul minim al lumenului ≥50% confirmată angiografic prin angiografie coronariană cantitativă (quantitative coronary angiography, QCA), sau revascularizarea unei leziuni ţintă cu stenoză cu diametrul ≥70% confirmată prin QCA, fără angină şi fără un test funcţional pozitiv.

d Revascularizare a vasului ţintă asociată cu test de ischemie funcţională pozitiv sau simptome de ischemie şi stenoză a diametrului minim all umenului ≥50% confirmată angiografic prin angiografie coronariană cantitativă (quantitative coronary angiography, QCA), sau revascularizarea unui vas ţintă cu stenoză a diametrului ≥70% confirmată prin QCA, fără angină şi fără un test funcţional pozitiv.

Obţinerea unei stenoze reziduale <30% prin QCA (sau <20% prin evaluare vizuală) și a unui flux TIMI (tromboliza în infarctul miocardic) de grad 3 după procedură, utilizând orice metodă percutanată.</p>

f Obținerea unei stenoze reziduale <30% prin QCA (sau <20% prin evaluare vizuală) și a unui flux TIMI (tromboliza în infarctul miocardic) de grad 3 după procedură, utilizând numai dispozitivul alocat.

stenturi. Si expunerea sistemică la zotarolimus trebuie luată în considerare dacă pacientul urmează simultan un tratament sistemic cu medicamente imunosupresoare.

- Nu există studii adecvate sau bine controlate asupra acestui produs la femeile însărcinate, la femeile care alăptează, la pacientii pediatrici sau la bărbații care intenționează să aibă copii, Studiile de fertilitate cu zotarolimus administrat intravenos (i.v.) la animale au indicat embriotoxicitate, inclusiv moarte embrionară. Nu se recomandă utilizarea stentului Onyx TruCor pentru femeile care încearcă să rămână însărcinate, care sunt însărcinate sau care alăptează, Studiile cu zotarolimus administrat i.v. efectuate asupra sobolanilor masculi au cauzat toxicitate testiculară reversibilă, legată de
- Dacă sunt necesare mai multe stenturi, materialele acestora trebuie să aibă aceeași compoziție. Dacă amplasați mai multe stenturi din materiale diferite si acestea vin în contact unele cu celelalte, este posibil să crească riscul corodării acestora. Datele obtinute în urma testelor de corodare in vitro în cadrul cărora s-a utilizat un stent din aliaj pe bază de cobalt (stent Onyx Medtronic) împreună cu un stent din aliaj pe bază de otel inoxidabil (Boston Scientific Liberte™*) nu indică un risc sporit de corodare in vivo.
- Interactiunea posibilă dintre stentul Onyx TruCor si alte stenturi farmacologic active nu a fost evaluată si trebuie pe cât posibil evitată.
- Siguranța și eficacitatea stentării grefei de venă safenă cu stentul Onyx TruCor nu au fost stabilite.
- Implantarea poate cauza disectia vasului în portiunea distală sau proximală fată de zona stentată si poate determina ocluzia acută a vasului sangvin, necesitând o interventie suplimentară (de exemplu, CABG [bypass aorto-coronarian cu grefă], dilatarea secundară cu balon sau amplasarea unor stenturi suplimentare).
- · Amplasarea unui stent poate compromite accesibilitatea la ramura laterală.
- Stentul Onyx TruCor nu trebuie expus niciunei manipulări directe (de exemplu, rulare a stentului) si niciunui contact cu lichide înainte de pregătire si de plasare, deoarece învelisul stentului se poate deteriora sau poate avea loc o eliberare prematură a medicamentului
- Nu expuneti sau stergeti sistemul de stent Onyx TruCor la/cu solventi organici precum alcool sau detergenti.
- Nu îndoiti și nu răsuciti hipotubul. Dacă axul sistemului de amplasare sau hipotubul se îndoaie sau se răsuceste, nu încercați să îl îndreptați. Îndreptarea unui ax metalic îndoit poate avea drept consecință ruperea axului.
- Nu scoateți stentul din sistemul de plasare a stentului, deoarece scoaterea poate cauza deteriorarea stentului și a sistemului polimeric si poate cauza embolizarea stentului. Stentul nu este destinat plierii pe alt dispozitiv de plasare.
- · Imediat după desfăsurarea stentului Onyx TruCor, aveti grijă când traversati stentul cu un cateter intravascular cu ultrasunete (IVUS), un fir de ghidare coronarian, un cateter cu balon sau orice alt dispozitiv. Traversarea unui stent recent desfășurat poate perturba amplasarea stentului, apoziția, învelișul sau geometria stentului Onyx TruCor.
- Sistemul de plasare RX Onyx TruCor nu trebuie utilizat împreună cu vreun alt tip de stent sau pentru postdilatare,
- Întreruperea prematură a medicației antiplachetare prescrise poate avea drept consecință un risc sporit de tromboză, de infarct miocardic sau de deces
- · Dacă are loc un incident grav legat de dispozitiv, raportati imediat incidentul către Medtronic si către autoritatea competentă sau organismul de reglementare aplicabil.
- Eliminati sistemul de plasare și componentele în conformitate cu legile, reglementările și procedurile spitalicești în vigoare, inclusiv cele privind pericolele biologice, pericolele microbiene si substantele infectioase,
- Acest dispozitiv contine o substantă periculoasă. Cobaltul (nr. CAS 7440-48-4) este o substantă clasificată drept cancerigenă, mutagenă sau toxică pentru reproducere (CMR) din Categoria 1A sau 1B, sau drept substanță cu proprietăți de perturbare a sistemului endocrin (ED) si este prezentă la o concentrație masă/masă >0.1%

4 Evenimente adverse potentiale

Următoarele posibile evenimente adverse sunt asociate cu utilizarea dispozitivelor de amplasare a stenturilor coronariene, a sistemelor intravasculare cu ultrasunete (IVUS) sau pentru interventiile coronariene percutanate (PCI):

- Deces
- · Anevrism, pseudoanevrism sau fistule arteriovenoase
- Deformare, cedare sau rupere a stentului
- Interventie chirurgicală de urgentă: bypass periferic sau coronarian
- · Accident cerebrovascular sau atac ischemic tranzitoriu (TIA)
- Tamponadă cardiacă
- Obturare, perforare, rupere sau disectie a arterei coronariene
- Pericardită
- Embolie (aeriană, la nivelul tesutului, la nivelul dispozitivului)
 Angină instabilă sau tromboembolie)
- Tromboză (acută, subacută, profundă sau profundă gravă) Durere în zona de acces, hematoame sau hemoragie
- Apozitie incompletă a stentului
- . Infarct miocardic (IM)
- · Restenozarea arterei stentate

- · Hemoragie ce necesită transfuzie
- · Soc sau edem pulmonar
- · Spasm coronarian
- · Obturare bruscă a vaselor sangvine
- · Hipotensiune sau hipertensiune
- · Reacție alergică (la substanța de contrast, la terapia antiplachetară, la sistemul de stent - la material, la medicament sau la învelisul polimeric)
- Ischemie periferică sau leziuni la nivelul nervilor periferici
- Infectie sau febră

- Ruperea balonului
- · Migrarea stentului
- Nereusita amplasării stentului
- Amplasare incorectă a stentului

Aparitia complicațiilor precedente poate duce la infarct miocardic, operație de bypass de urgentă sau deces. Alternativ, complicatiile pot determina necesitatea de repetare a cateterismului sau a interventiei coronariene percutanate. Următoarele efecte secundare și complicații suplimentare pot fi asociate, fără limitare, cu utilizarea zotarolimusului:

 Anemie • Diareo

Uscăciunea pielii

Cefalee

Hematurie

Infectie

Dureri (abdominale sau artralgie)

• Eruptii cutanate

Ffectele secundare si complicatiile asociate cu utilizarea polimerului Biol inx^{TM*} coincid cu cele asociate cu alte învelisuri de stent, si pot include, fără limitare, următoarele afectiuni:

- Inflamatie focală în zona de implantare a stentului
- · Restenozare a arterei stentate
- Reactie alergică

Parestezie circumorală

5 Individualizarea tratamentului

Riscurile si avantajele descrise anterior (în Capitolul 4 si Sectiunea 2.5) trebuie luate în considerare cu atentie în cazul fiecărui pacient înainte de a utiliza sistemul de stent Onyx TruCor. Printre factorii de selectare a pacientilor, ar trebui să se afle si evaluarea riscului de anticoagulare prelungită. În general, stentarea trebuie evitată pentru pacienții cu risc ridicat de hemoragie (de exemplu pacientii cu gastrită activă recentă sau ulcer peptic; consultați Secțiunea 2.2). Fiecare stent Onyx TruCor trebuie dimensionat corect, astfel încât să se potrivească cu anatomia coronariană a unui anumit pacient. Dimensionarea corectă a dispozitivului (diametru și lungime) reprezintă responsabilitatea medicului,

Comorbiditătile care cresc riscul unor rezultate inițiale slabe ale PCI sau riscul efectuării unei operații de bypass de urgență trebuje luate în considerare

Desi medicii trebuie să se conformeze ghidurilor curente pentru PCI ale Societății Europene de Cardiologie (European Society of Cardiology, ESC) sau ale Colegiului American de Cardiologie (American College of Cardiology, ACC), ale Asociatiei Americane a Inimii (American Heart Association, AHA), sau ale Societătii pentru Angiografie și Interventii Cardiovasculare (Society for Cardiovascular Angiography and Interventions, SCAI), pacientii care întrerup sau opresc medicatia DAPT după o lună sau mai multe luni după implantarea stentului sunt considerati ca având un risc redus și nu au prezentat un risc mărit pentru tromboza provocată de stent. În cazul pacientilor cu HBR sau al celor care nu pot tolera medicatie DAPT pe termen lung, medicii pot opta pentru o schemă de tratament cu terapie antiplachetară dublă timp de o lună, Această schemă de tratament cu terapie antiplachetară dublă se bazează pe rezultatele studiului clinic simplu orb randomizat Onyx ONE Global Randomized Clinical Trial (Onyx ONE BCT). Onyx ONE BCT a demonstrat că stentul Onyx TruCor este sigur și eficace la pacienții cu HBR și caracteristici lezionale complexe cărora li se administrează medicație DAPT timp de o lună. În plus, stentul Onyx TruCor a prezentat rate scăzute de evenimente în analiza de referintă de după întreruperea medicației DAPT.

6 Informații pentru consilierea pacientului

În conformitate cu reglementările locale, furnizorii de servicii de sănătate trebuie să citească instructiunile de utilizare pentru a identifica informatiile aplicabile care trebuie să fie comunicate pacientului. În ambalajul dispozitivului este inclus un card de implant pentru pacient, care contine informatii de identificare despre dispozitivul implantat. După implantarea dispozitivului, completați cardul de implant și dați-l pacientului înainte de externarea acestuia.

Furnizorii de servicii de sănătate trebuie să comunice pacientilor lor următoarele instructiuni:

- Să poarte întotdeauna la ei cardul de implant.
- · Să acceseze informații suplimentare despre propriul dispozitiv pe website-ul care este menționat pe cardul de implant

Notă: În cazul în care pacientul nu poate accesa website-ul, furnizorul de servicii de sănătate trebuje să furnizeze pacientului informatiile de pe website.

- · Să informeze întotdeauna personalul de îngrijire medicală asupra faptului că au un dispozitiv implantat, înainte de începerea oricărei proceduri.
- Să își contacteze furnizorul de servicii de sănătate dacă observă orice simptom nou sau care se modifică.

7 Cum se livrează

98

Ambalajul dispozitivului contine un stent coronarian premontat pe un sistem particularizat de amplasare a stentului. Un dispozitiv Looper și o canulă pentru spălare (Figura 2, articolele 2 și 3) sunt incluse în ambalaj. Aceste componente sunt atasate de o clemă de pe inelul care contine sistemul de stent Onyx TruCor. Nu resterilizati. Dispozitivul a fost sterilizat cu oxid de etilenă (EtO) în difuzie gazoasă.

Dispozitivul este furnizat steril, apirogen, într-un ambalaj nedeschis și nedeteriorat. A se utiliza până la data de expirare marcată pe ambalai. Dacă informatiile de pe ambalaiul exterior sau de pe ambalaiul steril sunt sterse sau deteriorate, nu utilizati dispozitivul si informati Medtronic pentru înlocuirea dispozitivului, Dacă oricare portiune a acestui manual este ilizibilă, contactati Medtronic pentru a solicita înlocuirea manualului.

Acest dispozitiv este de unică folosință. Acest dispozitiv este conceput pentru a intra în contact cu țesutul uman. Nu refolosiți, recondiționați sau resterilizați. Recondiționarea poate compromite integritatea structurală a acestui dispozitiv. Refolosirea acestui dispozitiv creează un risc potential de infectare a pacientilor din cauza contaminării. Contaminarea dispozitivului poate cauza rănirea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.

Depozitare: a se depozita în recipientul initial. A se depozita la temperatură cuprinsă între 15°C si 30°C.

Un buzunar sigilat aflat în interiorul pungii contine două pachete mici (fixator de oxigen, utilizat pentru îndepărtarea oxigenului din pungă și sicativ, utilizat pentru îndepărtarea umezelii).

Notă: Acest buzunar nu trebuie deschis, deoarece suprafata sa internă nu este sterilă.

Română

8 Specificațiile și materialele dispozitivului

Tabelul 2. Specificatii

iabelul 2. Specificații	
Descriere	Specificație
Diametrul stentului	între 2,25 mm și 4,00 mm
Lungime stent	8, 12, 15, 18, 22, 26, 30, 34, 38 mm
Compatibilitatea cu fire de ghidare	Diametru extern maxim de 0,36 mm (0,014 in)
Compatibilitatea cu catetere de ghidare	Diametru intern minim de 1,42 mm / 5,0 Fr (0,056 in)
Doza nominală de medicament administrată	1,6 μg pe mm ² din aria suprafeței stentului ^a
Presiune nominală ^b	12 alm pentru toate diametrele
Presiune de rupere nominală	18 atm pentru toate diametrele

a Valoarea reprezintă un interval de cantități de material care pot fi prezente. Cantitatea specifică depinde de dimensiunea stentului implantat.

Tabelul 3 Materiale si substante la care not fi expusi pacientii provenite de la un singur stent

Tabbiai of Materials of Substanțe la sare per n'expay: pasienții provente de la an enigar etern		
Descriere	Specificații (masă)	
Aliaj de cobalt ^{a,b}	6,4 - 40,4 mg ^f	
Aliaj platină-iridiu ^c	1,8 - 11,5 mg ^f	
Strat de amorsă de parilenă C	56 - 348 μg ^f	
Înveliş Zotarolimus şi BioLinx™*de	150 - 933 μg ^f	

^a Aliaj de cobalt conform cu ASTM F562. Cobaltul este clasificat drept substanță cancerigenă, mutagenă sau toxică pentru reproducere (CMR). Consultați Capitolul 3.

Tabelul 4. Doza nominală de medicament pentru fiecare dimensiune nominală de stent

Zotarolimus (μg)									
Diametru	Lungime (mm)								
(mm)	8	12	15	18	22	26	30	34	38
2,25	51	70	85	104	127	146	168	187	206
2,50	51	70	85	104	127	146	168	187	206
2,75	67	94	117	140	171	198	225	257	284
3,00	67	94	117	140	171	198	225	257	284
3,50	77	108	132	156	186	221	252	282	317
4,00	77	108	132	156	186	221	252	282	317

9 Instructiuni de utilizare

Pregătiți cateterul de ghidare și firul de ghidare în conformitate cu instrucțiunile producătorului. Stentul Onyx TruCor este compatibil cu fire de ghidare de 0,36 mm (0,014 in). Consultați etichetele de pe produs sau Secțiunea 9.1 pentru a afla compatibilitatea exactă a cateterului de ghidare.

9.1 Materiale necesare

Pentru utilizarea acestui dispozitiv sunt necesare următoarele materiale:

- Cateter de ghidare cu diametru intern minim de 1,42 mm (5 Fr/0,056 in)
- Seringă de 20 cc
- · Soluție salină normală heparinizată
- Fir de ghidare cu diametru extern maxim de 0.36 mm (0.014 in)
- · Valvă hemostatică rotitoare
- Substantă de contrast diluată în proporție de 1:1 cu soluție salină heparinizată
- Dispozitiv de umflare
- · Dispozitiv de torsiune
- · Robinet de închidere cu trei poziții

9.2 Selectarea dimensiunii stentului

Dimensionarea cu atenție a stentului este importantă în vederea implantării cu succes a stentului. În general, dimensiunea stentului trebuie selectată astfel încât să se potrivească cu diametrul vasului de referință. O uşoară supradimensionare a stentului este de preferat subdimensionării. Asigurați-vă că zona stentului este suficient de lungă pentru a acoperi complet leziunea; această zonă ar trebui să fie cu ≥3 mm mai lungă decât lungimea leziunii.

Diametrul balonului umflat este puţin mai mare decât diametrul stentului specificat pe etichetă, astfel încât stentul să poată fi retras după expansiune.

9.3 Pregătirea sistemului de amplasare

- Scoateți sistemul de amplasare a stentului din ambalaj. Aveți grijă să nu atingeți stentul și să nu îi dislocați poziția de pe balon. Aceste precauții trebuie avute în vedere mai ales în timpul scoaterii cateterului din ambalaj, poziționării acestuia peste firul de chidare, avansării lui prin valva hemostatică rotitoare si prin racordul cateterului de chidare.
- 2. Îndepărtați cu grijă teaca de protecție de pe stent apucând-o de capătul distal între degetul mare și degetul arătător și trăgând-o ușor. Nu atingeți partea tecii de deasupra sau din apropierea stentului. La îndepărtarea tecii protectoare va fi scos inclusiv stiletul. Inspectați stentul pentru a vă asigura că nu a fost deteriorat sau dislocat din poziția sa inițială de pe balon. Dacă stentul este deplasat sau deteriorat, nu îl utilizati,
- 3. Clătiți lumenul firului de ghidare al cateterului de tip balon cu ser fiziologic heparinizat.
 - a. Scoateţi canula pentru spălare (Figura 2, articolul 3) de pe clema cu componente şi, fără a îndepărta capacul, atasaţi-o direct la seringă.
 - b. Scoateti capacul canulei pentru spălare.
 - c. Introduceti canula pentru spălare în portul de intrare pentru firul de ghidare (articulatia de schimb).
 - d. Apăsați pe seringă pentru a spăla lumenul firului de ghidare, până când fluidul iese din vârful distal al cateterului cu balon.
 - e. Scoateti canula pentru spălare din portul de intrare pentru firul de ghidare (articulatia de schimb),
- 4. Pregătiți lumenul balonului cu amestec de substanță de contrast-soluție salină în proporție de 50/50 după cum
 - Nu încercati o tehnică de umflare în prealabil pentru a evacua continutul lumenului balonului.
 - Nu utilizati aer sau vreo substantă gazoasă pentru a umfla balonul.
 - În dispozitivul de umflare nu trebuie să existe o presiune negativă înainte de începerea etapei de pregătire.
 - a. Utilizând o seringă de 20 cc (ml) cu un conținut de 5 cc (ml) de amestec substanță de contrast-soluție salină, aspirați timp de 20-30 de secunde, asigurând astfel scoaterea aerului din balon. Eliberarea unei cantități prea mari de aer în seringă sau lipsa aerului eliberat din balon poate indica deteriorarea sistemului de amplasare a stentului. Nu exercitați forțe de îndoire asupra sistemului de amplasare a stentului atunci când aspirați cu seringa. Dacă există semne de deteriorare a sistemului de amplasare a stentului, acesta nu trebuie utilizat.
 - Eliberați încet presiunea, permițând astfel antrenarea amestecului în lumenul balonului de către presiunea negativă creată.
 - Nu aplicați presiune negativă asupra dispozitivului de umflare după ce ați pregătit balonul sau înainte de amplasarea stentului,
 - c. Detasati seringa, lăsând un menisc de amestec pe racordul lumenului balonului.
 - d. Pregătiți dispozitivul de umflare utilizând metoda standard şi purjați pentru a scoate tot aerul din seringă şi tubulatură
 - e. Atașați dispozitivul de umflare direct la lumenul balonului. Utilizați tehnica "menisc la menisc" pentru a vă asigura că nicio bulă de aer nu rămâne în zona conexiunii. Lăsați-l la presiunea ambientală.
- Inspectați vizual sistemul de amplasare a stentului pentru a vă asigura că stentul este plasat în zona dintre între marcajele proximal și distal ale balonului.

Nu ștergeți cu pansamente absorbante, deoarece este posibil ca fibrele acestora să disloce stentul

9.4 Procedura de plasare

- 1. Pregătiti zona de acces la vasele sangvine conform procedurii standard pentru PCI.
- 2. Decizia de dilatare prealabilă a leziunii cu ajutorul unui balon de dimensiune corespunzătoare trebuie să se ia în funcție de caracteristicile pacientlului și ale leziunii. Dacă se face acest lucru, dilatați în prealabil leziunea cu un balon cu diametrul cu 0,5 mm mai mic decât cel al stentluli și cu lungimea egală sau mai mică decât lungimea leziunii vizate. Lungimea balonului de dilatare prealabilă trebuie să fie mai mică decât fungimea stentului care urmează să fie implantat.
- 3. Menţineţi o presiune neutră asupra dispozitivului de umflare. Deschideţi valva hemostatică rotitoare pentru a permite trecerea uşoară a stentului. Asiguraţi-wă că valva hemostatică rotitoare este prevăzută cu un orificiu larg şi că este deschisă complet atunci când treceţi stentul prin ea. Dacă simţiţi rezistenţă, nu forţaţi trecerea. Rezistenţa poate indica deteriorarea stentului sau a sistemului de amplasare a stentului.
- Avansați sistemul de amplasare a stentului de-a lungul firului de ghidare prin valva hemostatică rotitoare cu orificiu larg utilizând tehnicile de angioplastie conventionale.
- Avansaţi cu atenţie sistemul de amplasare a stentului în axul cateterului de ghidare.
 Acum. sistemul de amplasare a stentului poate fi avansat prin cateterul de ghidare.
- 6. Asigurati stabilitatea cateterului de ghidare înainte de a avansa sistemul de amplasare a stentului în artera coronariană.
- 7. Strångeti suficient valva hemostatică rotitoare. Acum, stentul poate fi desfășurat.

9.5 Desfăsurarea stentului Onvx TruCor

- 1. Stabiliti dimensiunea vasului de referintă înainte de a alege stentul (consultati Sectiunea 9.2).
- 2. Asigurați stabilitatea cateterului de ghidare înainte de a avansa balonul în artera coronariană. Dacă nu reuşiți să mențineți poziția inițială a cateterului de ghidare, nu îl trageți și nu îl împingeți prin stent. În caz contrar, capătul distal al cateterului de ghidare poate deteriora stentul. Dacă sistemul de amplasare a stentului nu avansează uşor, nu îl forțați. Dacă stentul nu avansează, cu toate că suportul cateterului de ghidare este corespunzător, luați în considerare dilatarea plăcii obstructive proximale.
- 3. Împingeți sistemul de amplasare peste firul de ghidare către leziunea vizată, utilizând vizualizarea fluoroscopică. Poziționați stentul în zona leziunii utilizând marcajele radioopace proximal și distal de pe balon ca puncte de referință. Pentru amplasarea optimă, stentul trebuie să fie cu ≥3 mm mai lung decât leziunea și să acopere complet zona care va fi stentată

99 Română

^b Consultati eticheta produsului pentru recomandări complete privind presiunea de umflare.

^b Conține nichel, o substanță cunoscută care poate cauza sensibilizare sau o reacție alergică

c Aliaj 90% platină - 10% iridiu, conform cu ASTM B684

^d Un amestec de componente brevetate ale Medtronic, C10 şi C19, şi PVP (polivinilpirolidonă). Proporţiile sunt următoarele: 10% PVP, 27% C10 şi 63% C19

e Învelisul de medicament: 35% medicament zotarolimus si 65% BioLinx™*

¹ Valorile reprezintă un interval de cantități de material care pot fi prezente. Cantitatea specifică depinde de dimensiunea stentului implantat

Extinderea stentului nu trebuie efectuată dacă stentul nu este poziționat corespunzător în segmentul stenozat al vasului. Dacă poziția stentului nu este cea optimă, acesta trebuie repoziționat sau scos. (Consultati Sectiunea 9.7).

- Înainte de expansiunea stentului, utilizați o examinare fluoroscopică cu rezoluție înaltă pentru a verifica dacă conturul stentului nu a fost deteriorat sau deplasat în timpul pozitionării,
- 5. Umflați balonul până la presiunea nominală pentru a dilata stentul. Consultați diagrama de conformitate pentru a afla presiunea de umflare adecvată. Pentru extindere completă se recomandă 15 30 de secunde de umflare. În timpul umflării, presiunea balonului trebuie monitorizată.

Nu depășiți presiunea de rupere nominală indicată în diagrama de conformitate. Utilizarea unui interval de presiune mai mare decât cel specificat în diagrama de conformitate poate cauza ruperea balonului sau supradimensionarea stentului. cu posibilitatea aparitiei unor leziuni interne sau a deteriorării vaselor sanovine.

În timpul expansiunii stentului trebuie utilizată vizualizarea fluoroscopică pentru a evalua cu precizie diametrul optim al stentului în raport cu diametrele proximal și distal ale arterei coronariene naturale. Expansiunea optimă și dimensionarea adecvată presupun un contact total între stent și peretele arterial. Diametrul balonului umflat este puțin mai mare decât diametrul stentului desfășurat specificat pe etichetă, astfel încât stentul să poată fi retras după extindere și după dezumflarea balonului

Expansiunea insuficientă a stentului poate cauza migrarea acestuia.

Supradimensionarea stentului și utilizarea unor valori de presiune mai mari decât cele recomandate pot cauza disecția vasului. Se recomandă ca dimensiunea de stent aleasă să aproximeze cât mai exact diametrul vasului și ca valorile de presiune recomandate poetru umflarea stentului să fie respectate la desfăsuarea acestuia.

Dacă leziunea vizată nu este acoperită complet de stent, utilizați stenturi suplimentare în funcție de cerințe, pentru a trata adecvat leziunea. Dacă sunt necesare stenturi suplimentare, leziunea distală trebuie să fie stentată prima, urmând stentarea leziunii proximale. Stentarea în această ordine previne necesitatea trecerii unui sistem de amplasare a stentului peste stentul proximal și reduce riscul de desprindere a stentului proximal.

 Dezumflaţi balonul prin aplicarea unei presiuni negative, permiţând trecerea unei perioade adecvate de timp (20 – 30 de secunde) pentru dezumflarea completă a acestuia. Pentru stenturile mai lungi, perioada de dezumflare poate fi mai lungă.

Dezumflarea balonului trebuie confirmată prin absența substanței de contrast din balon.

7. Retrageți foarte lent balonul din stent, menținând presiunea negativă și permițând deplasarea miocardului în vederea dislocării ușoare a balonului de pe stent. Dacă simțiți rezistență atunci când scoateți balonul din stent, aduceți dispozitivul de umflare la valoarea de presiune neutră și scoateți ușor balonul. Mențineți poziția cateterului de ghidare pentru a evita tragerea acestuia în vas.

9.6 Dilatarea suplimentară a segmentelor cu stenturi implantate

Dacă dimensiunea stentului amplasat este neadecvată în raport cu diametrul vasului, se poate utiliza un balon mai mare pentru a extinde suplimentar stentul, astfel încât acesta să ajungă la dimensiunea optimă. Dacă rezultatele angiografice inițiale nu sunt optime, stentul poate fi fixat suplimentar utilizând un cateter de tip balon îngust, de înaltă presiune și neconform. Dacă este necesar, segmentul cu stent implantat trebui traversat din nou cu un fir de ghidare prolapsat pentru a evita dislocarea stentului. Trebuie depuse toate eforturile pentru a se asigura faptul că stentul nu este subdilatat.

Diametrul nominal al stentului (mm)	Diametrul intern maxim al stentului (mm)
2,25 și 2,50	3,50
2,75 și 3,00	4,00
3,50 și 4,00	5,00

9.7 Eliminarea unui stent nedilatat

Nerespectarea acestor pași sau aplicarea unei forțe excesive asupra sistemului de amplasare a stentului pot duce la pierderea sau deteriorarea stentului sau a componentelor sistemului de amplasare a stentului, cum ar fi balonul.

- Dacă înainte de fixare este necesară eliminarea unui sistem de tip stent, asigurați-vă că cateterul de ghidare este
 pozitionat coaxial în raport cu sistemul de tip stent si retrageti cu atentie sistemul de tip stent în cateterul de ghidare.
- Dacă atunci când retrageți stentul către cateterul de ghidare simțiți o rezistență neobișnuită, sistemul de amplasare a stentului și cateterul de ghidare trebuie eliminate împreună, ca un tot unitar. Acest procedeu trebuie realizat sub vizualizare fluoroscopică directă.
- Cateterul de ghidare şi sistemul de amplasare a stentului trebuie eliminate împreună din artera coronariană, cu grijă.
 Atunci când eliminați sistemul de amplasare a stentului şi cateterul de ghidare împreună:
- Nu retrageți sistemul de amplasare a stentului în cateterul de ghidare.
- Menţineţi firul de ghidare de-a lungul leziunii şi trageţi înapoi sistemul de amplasare a stentului, cu grijă, până când marcajul proximal al balonului sistemului de amplasare a stentului este la acelaşi nivel cu vârful distal al cateterului de qhidare.
- Sistemul trebuie tras în aorta descendentă către învelișul arterei. Pe măsură ce capătul distal al cateterului de ghidare pătrunde în învelișul arterei, cateterul se va îndrepta, permițând retragerea în siguranță a sistemului de amplasare a stentului în cateterul de ghidare și eliminarea ulterioară a sistemului de amplasare a stentului și a cateterului de ghidare din învelisul arterei
- Verificați sistemul de amplasare a stentului după eliminare pentru a vă asigura că stentul se află în sistemul de amplasare a stentului
- Eliminați dispozitivul în conformitate cu legile, reglementările şi procedurile spitaliceşti în vigoare, inclusiv cele privind pericolele biologice, pericolele microbiene şi substanțele infecțioase.

9.8 Instrucțiuni pentru utilizarea simultană a două dispozitive în cateterul de ghidare (tehnica "kissing balloon")

 Compatibilitate cu catetere de ghidare de 6 Fr (2 mm) – Orice combinație formată dintr-un sistem de amplasare a stentului RX Onyx TruCor (2,25 mm – 4,00 mm) și un cateter cu balon (Sprinter Legend RX, cu diametrul cuprins între 1,25 mm și 3,50 mm, Euphora RX cu diametrul cuprins între 1,50 mm şi 3,50 mm, sau NC Euphora RX cu diametrul cuprins între 2,00 mm şi 3,50 mm) poate îi dilizată simultan în interiorul unui cateter de ghidare de 6 Fr (2 mm)/cateter de ghidare cu diametrul intern minim de 1,8 mm (0.070 in).

Această tehnică poate fi aplicată respectând următoarele instrucțiuni:

- 1. Introduceti stentul RX Onyx TruCor utilizând instructiunile furnizate (consultati Sectiunea 9.4).
- 2. Introduceti un al doilea fir de ghidare si un cateter cu balon, deplasati-le în zona vizată si umflati balonul.
- Pentru a elimina cateterele, eliminați complet un cateter și firul de ghidare asociat cu acesta înainte de a elimina celălalt cateter și firul de ghidare asociat cu acesta,

10 Dispozitiv Looper

Dispozitivul Looper (Figura 2, articolul 2) este destinat pentru utilizare cu sistemele de amplasare RX Onyx TruCor. Dispozitivul Looper permite strångerea sistemelor de amplasare RX Onyx TruCor într-o configurație înfășurată, pentru manevrare usoară în timpul utilizării.

- 1. Scoateti dispozitivul Looper de pe clema de pe inel.
- 2. Dacă este necesar, dați sistemului de amplasare Onyx TruCor o formă cu una sau două bucle.
- 3. Înfăsurati dispozitivul Looper în jurul capătului proximal spiralat al sistemului de amplasare RX Onyx TruCor.

11 Informații privind siguranta IRM

În urma testelor non-clinice s-a demonstrat că stentul Onyx TruCor prezintă compatibilitate RM condiționată pentru o lungime totală de până la 120 mm, simplă sau suprapusă. Un pacient cu un astfel de dispozitiv poate fi scanat în siguranță cu un sistem RMN care în deplineste următoarele conditii:

- Câmp magnetic static de numai 1.5 si 3 T
- Gradient spațial maxim al câmpului magnetic de cel mult 3000 Gauss/cm (30 T/m) sau mai mic
- Valoarea maximă raportată, pentru sistemul RM, a ratei de absorbţie specifice (SAR) medie a întregului corp de 2,0 W/kg (mod de operare normal)

Stentul Onyx TruCor nu trebuie să se deplaseze sau să migreze în timpul scanării prin rezonanță magnetică imediat după implantare.

În condițiile de scanare definite mai sus, se anticipează ca stentul Onyx TruCor să producă o creștere maximă a temperaturii de maximum 4,3°C după 15 minute de scanare continuă.

În testele non-clinice, artefactul de imagine produs de dispozitiv a ajuns până la aproximativ 10 mm distanță de stentul Onyx TruCor în cazul imagisticii cu secvențe de impulsuri ecou de spin și sistem IRM de 3 Tesla. Acest artefact împiedică vizualizarea lumenului dispozitivului.

12 Declarație de limitare a garanției

Avertismentele de pe etichetele produsului oferă informații mai detaliate și sunt considerate parte integrantă din prezenta declarație de limitare a garanției. Deși produsul a fost fabricat în condiții controlate cu atenție, Medtronic nu are niciun control asupra condițiilor în care este utilizat acest produs. Prin urmare, Medtronic limitează toate garanțiile, atât exprese, cât și implicite privitoare la produs, incluzând dar nelimitându-se la orice garanție implicită de vandabilitate sau de adecvare pentru un anumit scop. Compania Medtronic nu va fi răspunzătoare față de nicio persoană sau entitate pentru niciun fel de cheltuieli medicale sau daune directe, accidentale sau indirecte cauzate de utilizarea, defectarea sau funcționarea defectuoasă a acestui produs, indiferent dacă pretențiile se bazează pe garanții, contracte, răspundere civilă delictuală sau altă doctrină. Nicio persoană nu are autoritatea de a angaja Medtronic în alte declarații sau garanții referitoare la produs.

Excluderile și limitările stipulate mai sus nu au intenția și nu trebuie interpretate a contraveni prevederilor obligatorii ale legislației aplicabile. Dacă orice parte sau clauză a acestei Declarații de declinare a garanției este considerată de o instanță competentă ca fiind ilegală sau în conflict cu legislația aplicabilă, validitatea restului Declarației de declinare a garanției nu va fi afectată și toate drepturile și obligațiile vor fi interpretate și respectate ca și cum această Declarație de declinare a garanției nu ar confine partea sau clauza considerată nulă.