



Instructions for use  
Instructions d'utilisation  
Gebrauchsanweisungen  
Instrucciones de utilización  
Istruzioni per l'uso  
Instruções de utilização  
Gebruiksaanwijzing  
Brugsanvisning  
Bruksanvisning  
Käyttöohjeet  
Instruksjoner for bruk  
Οδηγίες χρήσης  
Kullanma talimatları  
Pokyny pro použití  
Instrukcja stosowania  
Instrucțiuni de utilizare  
Инструкции за употреба  
Használati útmutató  
Lietošanas norādījumi  
Naudojimo instrukcijos  
Návod na použitie  
Kasutusjuhised  
Инструкции по применению

CE 0459-2000





English.....	5
Français ( <i>French</i> ).....	7
Deutsch ( <i>German</i> ).....	9
Español ( <i>Spanish</i> ).....	11
Italiano ( <i>Italian</i> ).....	13
Português ( <i>Portuguese</i> ).....	15
Nederlands ( <i>Dutch</i> ).....	17
Dansk ( <i>Danish</i> ).....	19
Svenska ( <i>Swedish</i> ).....	21
Suomi ( <i>Finnish</i> ).....	23
Norsk ( <i>Norwegian</i> ).....	25
Ελληνικά ( <i>Greek</i> ).....	27
Türkçe ( <i>Turkish</i> ).....	29
Čeština ( <i>Czech</i> ).....	31
Polski ( <i>Polish</i> ).....	33
Română ( <i>Romanian</i> ).....	35
Български ( <i>Bulgarian</i> ).....	37
Magyar ( <i>Hungarian</i> ).....	39
Latviešu ( <i>Latvian</i> ).....	41
Lietuvių ( <i>Lithuanian</i> ).....	43
Slovenčina ( <i>Slovak</i> ).....	45
Eesti ( <i>Estonian</i> ).....	47
Русский ( <i>Russian</i> ).....	49



## DESCRIPTION

Embosphere® Microspheres are biocompatible, hydrophilic, non resorbable, precisely calibrated acrylic polymer microspheres impregnated with porcine gelatin.

They are available in a wide range of sizes and concentrations.

## HOW SUPPLIED

8 mL glass vial closed with screw-top cap, individually packaged in blister tray sealed by a peel-away Tyvek® lid.

Contents: 1 mL or 2 mL of microspheres in pyrogen-free, sterile, NaCl 0,9% saline solution. Total volume of saline and microspheres: 5 mL.

## INDICATIONS

Embosphere Microspheres are designed to occlude blood vessels, for therapeutic or preoperative purposes, in the following procedures:

- Embolisation of hypervascular tumours and processes, including uterine fibroids, meningiomas, etc.
- Embolisation of arteriovenous malformations.
- Haemostatic embolisation.
- Embolisation of the prostate arteries for relief of symptoms related to Benign Prostatic Hyperplasia.

40-120 µm microspheres are more specifically designed for embolisation of meningiomas and hepatic tumours.

## CONTRAINDICATIONS

- Patients unable to tolerate vascular occlusion procedures.
- Vascular anatomy precluding correct catheter placement.
- Feeding arteries too small to accept the selected microspheres.
- Presence or suspicion of vasospasm.
- Presence of distal arteries directly supplying cranial nerves.
- Presence of patent extra-to-intracranial anastomoses.
- High-flow arteriovenous shunts or with a diameter greater than the selected microspheres.
- Use in the pulmonary vasculature.
- Severe atherosclerosis.
- Patients with known allergy to gelatin.

50-100 µm, 40-120 µm and 100-300 µm microspheres are not recommended for use in the bronchial circulation.

## POTENTIAL COMPLICATIONS

Vascular embolisation is a high-risk procedure. Complications may occur at any time during or after the procedure, and may include, but are not limited to, the following:

- Stroke or cerebral infarction
- Occlusion of vessels of healthy territories
- Vascular rupture and haemorrhage
- Neurological deficits
- Infection or haematoma at the injection site
- Allergic reaction, cutaneous irritations
- Transient pain and fever
- Vasospasm
- Death
- Ischaemia at an undesirable location, including ischaemic stroke, ischaemic infarction (including myocardial infarction), and tissue necrosis
- Blindness, hearing loss, loss of smell, and/or paralysis
- Additional information is found in the Warnings section

## CAUTION

Embosphere Microspheres must only be used by specialist physicians trained in vascular embolisation procedures. The size and quantity of microspheres must be carefully selected according to the lesion to be treated, entirely under the physician's responsibility. Only the physician can decide the most appropriate time to stop the injection

of microspheres. Do not use if the vial, screw cap or tray package appears damaged. Never reuse a vial that has been opened. All procedures must be performed according to an aseptic technique.

## For single patient use only - Contents supplied sterile.

Do not reuse, reprocess, or resterilise. Reusing, reprocessing or resterilising may compromise the structural integrity of the device and or lead to device failure, which in turn may result in patient injury, illness or death. Reusing, reprocessing or resterilising may also create a risk of contamination of the device and or cause patient infection or cross infection including, but not limited to, the transmission of infectious disease(s) from one patient to another. Contamination of the device may lead to injury, illness or death of the patient.

## WARNINGS

- Embosphere Microspheres contain gelatin of porcine origin, and therefore, could cause an immune reaction in patients who are hypersensitive to collagen or gelatin. Careful consideration should be given prior to using this product in patients who are suspected to be allergic to injections containing gelatin stabilizers.
- Studies have shown that Embosphere Microspheres do not form aggregates, and as a result, penetrate deeper into the vasculature as compared to similarly sized PVA particles. Care must be taken to choose larger sized Embosphere Microspheres when embolising arteriovenous malformations with large shunts to avoid passage of the spheres into the pulmonary or coronary circulation.
- Some of the Embosphere Microspheres may be slightly outside of the range, so the physician should be sure to carefully select the size of Embosphere Microspheres according to the size of the target vessels at the desired level of occlusion in the vasculature and after consideration of the arteriovenous angiographic appearance. Embosphere Microspheres size should be selected to prevent passage from artery to vein.
- Because of the significant complications of misembolisation, extreme caution should be used for any procedures involving the extracranial circulation encompassing the head and neck, and the physician should carefully weigh the potential benefits of using embolisation against the risks and potential complications of the procedure. These complications can include blindness, hearing loss, loss of smell, paralysis and death.
- Because of the tortuous vessels and duplicative feeding arteries in the pelvic area, extreme caution should be used when performing embolisation for the treatment of symptomatic Benign Prostatic Hyperplasia. Complications of misembolisation may include ischaemia of the rectum, bladder, scrotum penis or other areas.
- Serious radiation-induced skin injury may occur to the patient due to long periods of fluoroscopic exposure, large patient diameter, angled x-ray projections, and multiple image recording runs or radiographs. Refer to your facility's clinical protocol to ensure the proper radiation dose is applied for each specific type of procedure performed. Physicians should monitor patients that may be at risk.
- Onset of radiation-induced injury to the patient may be delayed. Patients should be counselled on potential radiation side effects and whom they should contact if they show symptoms.
- Pay careful attention for signs of mistargeted embolisation. During injection carefully monitor patient vital signs to include SaO<sub>2</sub> (e.g. hypoxia, CNS changes). Consider terminating the procedure, investigating for possible shunting, or increasing microsphere size if any signs of mistargeting occur or patient symptoms develop.
- Consider upsizing the microspheres if angiographic evidence of embolisation does not quickly appear evident during injection of the microspheres

## Warnings about use of small microspheres

- Careful consideration should be given whenever use is contemplated of embolic agents that are smaller in diameter than the resolution capability of your imaging equipment. The presence of arteriovenous anastomoses, branch vessels leading away from the target area or emergent vessels not evident prior to embolisation can lead to mistargeted embolisation and severe complications.
- Microspheres smaller than 100 microns will generally migrate distal to anastomotic feeders and therefore are more likely to terminate circulation to distal tissue. Greater potential ischaemic injury results from use of smaller sized microspheres and consideration must be given to the consequence of this injury prior to embolisation. The potential consequences include: swelling, necrosis, paralysis, abscess and/or stronger post embolisation syndrome.
- Post-embolisation swelling may result in ischaemia to tissue adjacent to target area. Care must be given to avoid ischaemia-in-tolerant, nontargeted tissue such as nervous tissue.

## INSTRUCTIONS

- Position the catheter at the desired site and perform baseline angiography to evaluate the blood supply of the lesion.
- Embosphere Microspheres are available in a range of sizes. Because of the potential for misembolisation and the inherent variability in sphere sizes, the physician should be sure to carefully select the size of Embosphere Microspheres according to the size of the target vessels at the desired level of occlusion in the vasculature.
- Carefully select the size of microspheres according to the size of the vessels identified and the catheter used. Embosphere Microspheres are flexible particles that support temporary compression by 20 to 30 % to facilitate passage through microcatheters. Studies have shown a direct correlation between the size of microspheres and the size of occluded vessels.
- Check that the packaging is intact. The external surface of the vial is sterile.
- Gently swirl the opened vial, then pour into a sterile metal/ stainless steel cup.
- It is highly recommended to add contrast agent to monitor the injection radiologically. Do not exceed a maximum proportion of 50 % contrast agent – 50 % saline solution! To optimize diffusion of microspheres into the territory to be embolised, it is recommended to use a fairly dilute solution.
- To obtain a homogenous mixture, swirl the cup for about one minute. Do not use the syringe or any other instrument to obtain the suspension, as this could damage Embosphere Microspheres.
- Draw up the suspension using a small syringe (1 to 3 cc). Check that the desired quantity and concentration of microspheres are used.
- Under continuous fluoroscopic control, slowly infuse microspheres into the blood stream. Always inject under free flow conditions. Reflux of microspheres can induce immediate ischaemia of healthy tissues or vessels.
- Continue infusion until the desired devascularisation is obtained. Studies have shown that Embosphere Microspheres penetrate more distally into the lesion than PVA particles of similar size. Reduction of the arterial blood supply to the lesion is therefore more progressive.
- At the end of the infusion, remove the catheter while maintaining gentle aspiration to avoid dislodging any residual microspheres still inside the catheter.
- Discard any open vial or unused Embosphere Microspheres.

## CONSERVATION AND STORAGE

Embosphere Microspheres must be stored in a cool, dry, dark place in their original vials and packaging. Use by the date indicated on the labels of the outer box and blister pack. Do not freeze.

Size Range ( $\mu\text{m}$ )	Color Code	1 mL	2 mL
50-100	Grey	V010GH	V020GH
40-120	Orange	V110GH	V120GH
100-300	Yellow	V210GH	V220GH
300-500	Blue	V410GH	V420GH
500-700	Red	V610GH	V620GH
700-900	Green	V810GH	V820GH
900-1200	Purple	V1010GH	V1020GH

## Information on packaging:

All serious or life threatening adverse events or deaths associated with use of Embosphere Microspheres should be reported to the device manufacturer.

Symbol	Designation
	Manufacturer: Name & Address
	Use by date: year-month-day
	Batch code
	Catalogue number
	Do not resterilize
	Do not use if package is damaged
	Keep away from sunlight
	Keep dry
	Do not re-use
	Caution - Refer to Instructions For Use
	Non-pyrogenic
	Sterilized using steam
	Lower limit of temperature
	EC mark logo - Notified body identification: 0459

# FRANÇAIS

## DESCRIPTION

Les Microsphères Embosphere® sont des microsphères biocompatibles, hydrophiles, non résorbables, calibrées avec précision, en polymère acrylique et imprégnées de gélatine porcine. Elles sont disponibles dans une large gamme de tailles et de concentrations.

## PRÉSENTATION

Flacon en verre de 8 mL avec bouchon à vis, conditionné individuellement sous blister rigide scellé par un film pelable en Tyvek®. Contenu : 1 mL ou 2 mL de microsphères dans le sérum physiologique (NaCl à 0,9 %) apyrogène et stérile. Volume total du sérum physiologique et des microsphères : 5 mL.

## INDICATIONS

Les Microsphères Embosphere sont conçues pour occlure les vaisseaux sanguins, à des fins thérapeutiques ou préopératoires, dans le cadre des procédures suivantes :

- Embolisation de tumeurs et processus hyper vasculaires, dont fibromes utérins, méningiomes, etc.
- Embolisation de malformations artéio-veineuses.
- Embolisation pour hémostase.
- Embolisation des artères prostatiques pour soulager les symptômes liés à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

Les microsphères de 40-120 µm sont plus spécialement conçues pour l'embolisation des méningiomes et des tumeurs du foie.

## CONTRE-INDICATIONS

- Patients intolérants aux procédures d'occlusion vasculaire.
- Anatomie vasculaire empêchant la mise en place correcte du cathéter.
- Artères nourricières trop petites pour recevoir les microsphères sélectionnées.
- Présence ou suspicion de vasospasme.
- Présence d'artères distales irriguant directement les nerfs crâniens.
- Présence d'anastomoses extra-intracrâniennes manifestes.
- Shunt artéio-veineux à débit élevé ou avec un diamètre supérieur aux microsphères sélectionnées.
- Utilisation dans le système vasculaire pulmonaire.
- Athérosclérose sévère.
- Antécédents d'allergie à la gélatine.

L'utilisation des microsphères de 50-100 µm, 40-120 µm et de 100-300 µm est déconseillée dans le réseau bronchique.

## COMPLICATIONS POTENTIELLES

L'embolisation vasculaire est une procédure à haut risque. Des complications peuvent se produire à tout moment, durant ou après l'intervention, et peuvent inclure notamment :

- Accident vasculaire cérébral ou infarctus cérébral
- Occlusion de vaisseaux irriguant des territoires sains
- Rupture vasculaire et hémorragie
- Déficits neurologiques
- Infection ou hématome au point de ponction
- Réaction allergique, irritation cutanée
- Douleur et fièvre transitoires
- Vasospasme
- Décès
- Ischémie à un endroit non souhaité, y compris accident schématique cérébral, infarctus ischémique (dont l'infarctus du myocarde), et nécrose tissulaire
- Cécité, perte auditive, perte de l'odorat et/ou paralysie
- Informations supplémentaires disponibles dans la section Avertissements

## MISE EN GARDE

Les Microsphères Embosphere doivent être utilisées exclusivement par des

médecins spécialisés, formés aux procédures d'embolisation vasculaire. La taille et la quantité de microsphères doivent être choisies avec soin en fonction de la lésion à traiter, ce qui est entièrement de la responsabilité du médecin. Seul le médecin peut décider du moment le plus approprié pour arrêter l'injection des microsphères.

Ne pas utiliser si le flacon, le bouchon à vis ou le blister est endommagé. Ne jamais réutiliser un flacon qui a été ouvert. Toutes les procédures doivent être effectuées selon une technique aseptique.

## Pour un usage unique - Contenu fourni stérile.

Ne pas réutiliser, retraitrer ou restériliser. La réutilisation, le retraitrement ou la restérilisation peuvent compromettre l'intégrité structurelle du dispositif et/ou conduire à une défaillance du dispositif, pouvant entraîner une lésion, une maladie ou le décès du patient. La réutilisation, le retraitrement ou la restérilisation risquent également de générer une contamination du dispositif et/ou de causer une infection ou une infection croisée chez le patient, y compris notamment, la transmission de maladies infectieuses d'un patient à l'autre. La contamination du dispositif peut entraîner une lésion, une maladie ou le décès du patient.

## AVERTISSEMENTS

- Les Microsphères Embosphere contiennent de la gélatine d'origine porcine et peuvent, par conséquent, entraîner une réaction immunitaire chez les patients hypersensibles au collagène ou à la gélatine. Une mûre réflexion est nécessaire avant d'utiliser ce produit chez les patients pour qui on suspecte une allergie aux injections contenant des stabilisants en gélatine.
- Des études ont montré que les Microsphères Embosphere ne forment pas d'agrégats et pénètrent donc plus profondément dans le système vasculaire que des particules de PVA de taille similaire. Veiller à choisir des Microsphères Embosphere de plus grande taille pour l'embolisation de malformations artéio-veineuses avec de grands shunts, pour éviter le passage des microsphères dans la circulation pulmonaire ou coronaire.
- Il est possible que certaines Microsphères Embosphere soit légèrement hors de la gamme de taille, par conséquent, le médecin devra s'assurer de sélectionner avec soin la taille des Microsphères Embosphere, en fonction de la taille des vaisseaux au niveau désiré d'occlusion dans le système vasculaire et après considération de l'aspect angiographique artéio-veineux. La taille des Microsphères Embosphere doit être choisie de façon à éviter leur passage de l'artère à la veine.
- Du fait des complications importantes liées à une mauvaise embolisation, une prudence extrême doit être appliquée pour de quelconques interventions impliquant une circulation extracrânienne englobant la tête et le cou et le médecin doit sérieusement peser les bienfaits potentiels du recours à l'embolisation par rapport aux risques et aux complications potentiels de la procédure. Ces complications peuvent inclure cécité, perte auditive, perte de l'odorat, paralysie et décès.
- En raison des vaisseaux tortueux et de la duplication des artères nourricières dans la région pelvienne, il convient de faire très attention lors de l'embolisation, pour le traitement de l'hypertrophie bénigne symptomatique de la prostate. Les complications liées à une embolisation incorrecte incluent l'ischémie du rectum, de la vessie, du scrotum, du pénis ou d'autres régions.
- Le patient peut développer de graves lésions cutanées inhérentes à l'irradiation du fait de longues périodes d'exposition à l'angiographie, de patients de forte corpulence, d'incidences obliques, de séries répétées d'enregistrement d'images ou de radiographies multiples. Se reporter au protocole clinique de votre établissement pour vous assurer que la dose d'irradiation correcte est utilisée pour chaque type de procédure réalisée. Les médecins doivent surveiller les patients qui peuvent présenter un risque.
- L'apparition de lésions par irradiation chez le patient peut être retardée. Les patients doivent être informés des effets potentiels des rayons, de ce qu'il faut rechercher et de la personne à contacter en cas d'apparition desymptômes.

- Apporter une attention particulière aux signes d'embolisation mal ciblée. Durant l'injection, suivre attentivement les signes vitaux du patient, tels que le SaO<sub>2</sub> (par ex. l'hypoxie, les changements du SNC). Envisager d'arrêter la procédure, en cherchant un shunt éventuel, ou s'orienter vers une taille de microsphères supérieure si de quelconques signes de mauvais ciblage se produisent ou que les symptômes du patient s'aggravent.
- Envisager d'utiliser une taille des microsphères supérieure si l'angiographie ne démontre pas rapidement une embolisation évidente pendant l'injection des microsphères.

#### Avertissements relatifs à l'utilisation des petites microsphères

- Une attention toute particulière doit être apportée lorsque les emboles ont un diamètre inférieur à la capacité de résolution de votre équipement d'imagerie. La présence d'anastomoses artéio-veineuses, de vaisseaux ramifiés conduisant hors de la zone cible ou de vaisseaux émergents non évidents, peuvent conduire à une embolisation mal ciblée et à des complications graves.
- Des microsphères de moins de 100 microns effectueront généralement une migration distale vers les sources anastomotiques et sont ainsi susceptibles d'emboliser un tissu distal. L'utilisation de microsphères de taille plus petite peut conduire à un risque plus élevé de lésion ischémique et les conséquences de cette lésion doivent être prises en compte avant l'embolisation. Les conséquences potentielles comprennent le gonflement, la nécrose, la paralysie, un abcès et/ou un syndrome post-embolisation plus fort.
- Un gonflement post embolisation peut conduire à une ischémie du tissu adjacent à la zone cible. Il faut prendre soin d'éviter l'ischémie d'un tissu intolérant, non ciblé tel que le tissu nerveux.

#### INSTRUCTIONS

- Positionner le cathéter à l'endroit souhaité et pratiquer un bilan angiographique de référence pour évaluer le réseau vasculaire de la lésion.
- Les Microsphères Embosphere sont disponibles en différentes tailles. Du fait du risque de mauvaise embolisation et de la variabilité inhérente aux tailles des sphères, le médecin doit s'assurer qu'il sélectionne avec soin la taille des Microsphères Embosphere en fonction de la taille des vaisseaux ciblés au niveau souhaité de l'occlusion du système vasculaire.
- Sélectionner avec soin la taille des microsphères en fonction de la taille des vaisseaux identifiés et du cathéter utilisé. Les Microsphères Embosphere sont des microsphères flexibles qui admettent une compression temporaire de 20 à 30 % pour faciliter leur passage à travers des microcathéters. Des études ont montré une corrélation directe entre la taille des microsphères et la taille des vaisseaux occlus.
- Vérifier que l'emballage est intégré. La surface externe du flacon est stérile.
- Remuer doucement le flacon ouvert, puis le verser dans une cupule stérile en métal/acier inoxydable.
- Il est vivement recommandé d'ajouter du produit de contraste pour surveiller l'injection par angiographie. Ne pas dépasser la proportion maximale de 50 % de produit de contraste et 50 % de sérum physiologique ! Pour optimiser la diffusion des microsphères dans la région à emboliser, il est recommandé d'utiliser une solution bien diluée.
- Pour obtenir un mélange homogène, remuer la cupule pendant environ une minute. Ne pas utiliser la seringue ou d'autres instruments pour obtenir la suspension, car cela risquerait d'endommager les Microsphères Embosphere.
- Aspirer la suspension en utilisant une petite seringue (1 à 3 mL). Vérifier que la quantité et la concentration de microsphères souhaitées sont utilisées.
- Sous contrôle angiographique continu, injecter lentement les microsphères dans le flux sanguin. Toujours injecter dans des conditions de débit libre. Le reflux de microsphères peut provoquer une ischémie immédiate de vaisseaux ou de tissus sains.
- Continuer l'injection jusqu'à ce que la dévascularisation souhaitée soit

obtenue. Des études ont montré que les Microsphères Embosphere pénètrent plus profondément dans la lésion que les particules de PVA de taille similaire. La réduction de l'irrigation artérielle de la lésion est par conséquent plus progressive.

- Dès que l'injection est terminée, retirer le cathéter tout en maintenant une légère aspiration pour éviter de déloger les microsphères résiduelles présentes à l'intérieur du cathéter.
- Éliminer tout flacon ouvert ou les Microsphères Embosphere non utilisées.

#### CONSERVATION ET STOCKAGE

Les Microsphères Embosphere doivent être conservées dans un endroit sec, à l'abri de la lumière et de la chaleur, dans leur flacon et leur emballage d'origine. Utiliser avant la date indiquée sur les étiquettes de la boîte extérieure et du blister. Ne pas congerler.

Gamme de tailles ( $\mu\text{m}$ )	Code couleur	1 ml	2 ml
50-100	Gris	V010GH	V020GH
40-120	Orange	V110GH	V120GH
100-300	Jaune	V210GH	V220GH
300-500	Bleu	V410GH	V420GH
500-700	Rouge	V610GH	V620GH
700-900	Vert	V810GH	V820GH
900-1200	Violet	V1010GH	V1020GH

#### Informations sur l'emballage :

Tous les événements indésirables graves ou menaçant la vie, ou entraînant la mort, liés à l'utilisation des Microsphères Embosphere doivent être signalés au fabricant du dispositif.

Symbol	Designation
	Fabricant : nom et adresse
	Date limite d'utilisation : année-mois -jour
	Numéro de lot
	Référence catalogue
	Ne pas restériliser
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Conserver à l'abri de la lumière du soleil
	Tenir au sec
	Ne pas réutiliser
	Attention - Consulter les instructions d'utilisation
	Apyrogène
	Stérilisé à la vapeur
	Limite inférieure de température
	Logo du marquage CE - Identification de l'organisme notifié : 0459

## BESCHREIBUNG

Embosphere® Mikrosphären sind biokompatible, hydrophile, nicht resorbierbare, präzise kalibrierte Mikrosphären aus einem Acryl-Polymer, die mit Schweinegelatine imprägniert sind. Sie sind in vielen verschiedenen Größen und Konzentrationen erhältlich.

## LIEFERZUSTAND

Glasfläschchen, 8 mL, mit Schraubverschluss, einzeln verpackt in Blisterschale mit abziehbarem Tyvek®-Deckel. Inhalt: 1 mL oder 2 mL Mikrosphären in pyrogen-freier, steriler Kochsalzlösung (0,9% NaCl). Gesamtvolumen von Kochsalzlösung und Mikrosphären: 5 mL.

## INDIKATIONEN

Embosphere Mikrosphären sind zur Okklusion von Blutgefäßen zu therapeutischen oder präoperativen Zwecken bei den folgenden Eingriffen vorgesehen:

- Embolisation von hypervaskulären Tumoren und Prozessen, einschließlich Uterus myomatosus, Meningiomen usw.
- Embolisation von arteriovenösen Fehlbildungen.
- Embolisation zur Blutungsstillung.
- Embolisation der Prostataarterien zur Linderung von Symptomen, die mit benigner Prostatahyperplasie verbunden sind.

Die Mikrosphären von 40-120 µm sind insbesondere für die Embolisation von Meningiomen und Lebertumoren vorgesehen.

## KONTRAINDIKATIONEN

- Patienten, die einen Eingriff zur Gefäßokklusion nicht verkraften würden.
- Gefäßanatomie, die keine sachgemäße Katheterplatzierung zulässt.
- Zu kleiner Durchmesser der zuführenden Arterien für die gewählten Mikrosphären.
- Bekannter oder vermuteter Vasospasmus.
- Vorliegen von distalen Arterien, die Schädelnerven direkt versorgen.
- Vorliegen von durchgängigen Anastomosen von extrakranial nach intrakranial.
- Arteriovenöse Shunts mit hoher Durchflussrate oder einem Durchmesser über dem der gewählten Mikrosphären.
- In Lungenwaskulatur verwenden.
- Schwere Atherosklerose.
- Patienten mit bekannter Allergie auf Gelatine.

Die Mikrosphären von 50-100 µm, 40-120 µm und 100-300 µm werden nicht für den Einsatz im Bronchialkreislauf empfohlen.

## POTENZIELLE KOMPLIKATIONEN

Bei einer Gefäßembolisation handelt es sich um einen risikanten Eingriff. Komplikationen können jederzeit während des Eingriffs oder danach eintreten. Insbesondere sind die folgenden zu nennen:

- Schlaganfall bzw. Hirninfarkt
- Okklusion von Gefäßen in gesunden Bereichen
- Gefäßruptur und Blutung
- Neurologische Ausfälle
- Infektion oder Hämatom an der Injektionsstelle
- Allergische Reaktion, Hautreizungen
- Vorübergehende Schmerzen und Fieber
- Vasospasmus
- Tod
- Ischämie an einer unerwünschten Stelle, einschließlich ischämischer Schlaganfall, ischämischer Infarkt (einschließlich Herzinfarkt) und Gewebekreose
- Blindheit, Gehörverlust, Verlust des Geruchssinns und/oder Lähmung
- Weitere Informationen befinden sich unter „Warnungen“

## VORSICHT

Embosphere Mikrosphären dürfen nur von Fachärzten mit einer Aus-

bildung in Gefäßembolisationseingriffen verwendet werden. Größe und Menge der Mikrosphären müssen sorgfältig entsprechend der zu behandelnden Läsion ausgewählt werden. Diese Auswahl liegt ganz in der Verantwortung des Arztes. Nur der Arzt kann entscheiden, wann die Injektion der Mikrosphären gestoppt werden sollte.

Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn das Fläschchen, der Schraubverschluss oder die Schalenverpackung sichtbare Schäden aufweist. Geöffnete Fläschchen dürfen nicht erneut verwendet werden. Alle Eingriffe sind unter aseptischen Bedingungen durchzuführen.

## Nur zum Gebrauch bei einem einzelnen Patienten – Inhalt ist im Lieferzustand steril.

Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Eine Wiederwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisation kann die strukturelle Unversehrtheit des Produktes gefährden und/oder zum Ver sagen des Produktes führen, was seinerseits Verletzungen, Erkrankungen oder der Tod des Patienten zur Folge haben kann. Eine Wiederwendung, Wiederaufbereitung oder Resterilisation kann darüber hinaus ein Kontaminationsrisiko für das Produkt darstellen und/oder eine Infektion oder Kreuzinfektion des Patienten verursachen, darunter insbesondere die Übertragung von Infektionskrankheiten von einem Patienten auf einen anderen. Eine Kontamination des Produktes kann Verletzungen, Erkrankungen oder den Tod des Patienten zur Folge haben.

## WARNUNGEN

- Embosphere Mikrosphären enthalten Gelatine, die von Schweinen stammt und daher bei Patienten, die überempfindlich auf Kollagen oder Gelatine reagieren, eine Immunreaktion auslösen kann. Vor der Anwendung dieses Produktes bei Patienten, die vermutlich allergisch auf Injektionen mit Gelatinestabilisatoren reagieren, empfiehlt sich eine sorgfältige Abwägung.
- Studien zufolge bilden Embosphere Mikrosphären keine Anhäufungen und können daher im Vergleich zu PVA-Partikeln ähnlicher Größe tiefer in das Gefäßsystem vordringen. Bei der Embolisation von arteriovenösen Fehlbildungen mit großen Shunts muss darauf geachtet werden, größere Embosphere Mikrosphären auszuwählen, um zu verhindern, dass diese in den Lungen- oder Herzkreislauf gelangen können.
- Einige Embosphere Mikrosphären können etwas außerhalb des angegebenen Größenbereichs liegen. Der Arzt muss daher die Größe der Embosphere Mikrosphären sorgfältig auf die Größe der Zielgefäß(e) zu der okkludierenden Ebene des Gefäßsystems abstimmen und das arteriovenöse angiographische Erscheinungsbild in Betracht ziehen. Die Größe der Embosphere Mikrosphären ist so zu wählen, dass ein Durchtritt aus der Arterie in eine Vene ausgeschlossen ist.
- Da mit einer Fehlembolisation erhebliche Komplikationen verbunden sind, muss bei Eingriffen mit Einfluss auf die extrakraniale Durchblutung von Kopf und Nacken mit äußerster Vorsicht vorgegangen werden. Der Arzt muss den potenziellen Nutzen der Embolisation sorgfältig gegen die Risiken und potenziellen Komplikationen des Eingriffs abwägen. Zu diesen Komplikationen gehören u.a. Blindheit, Gehörverlust, Verlust des Geruchssinns, Lähmung und Tod.
- Wegen gewundener Gefäße und doppelter Versorgungsarterien im Beckenbereich, ist bei der Embolisation symptomatischer benigner Prostatahyperplasie äußerste Sorgfalt walten zu lassen. Zu möglichen Komplikationen einer falsch durchgeführten Embolisation gehören Ischämie des Rektums, der Blase, des Skrotums, des Penises oder anderer Gebiete.
- Der Patient kann durch lang andauernde Durchleuchtung, großen Körperumfang, Röntgenaufnahmen in Schrägsicht sowie mehrfache Röntgenaufzeichnungen bzw. -aufnahmen schwere strahlungsbedingte Hautverletzungen erleiden. Zur Einhaltung der richtigen Strahlungsdosis für jeden Eingriffstyp wird auf das klinische Protokoll der jeweiligen Einrichtung verwiesen. Der Arzt muss gefährdete Patienten entsprechend überwachen.
- Strahlungsbedingte Verletzungen des Patienten können mit Ver-

zögerung auftreten. Der Patient ist über die potenziellen Nebenwirkungen der Strahlung aufzuklären und darüber zu informieren, an wen er sich wenden kann, falls Symptome auftreten.

- Es muss sorgfältig auf Anzeichen einer fehlgeleiteten Embolisation geachtet werden. Während der Injektion sind die Vitalzeichen des Patienten einschließlich SaO<sub>2</sub> (z. B. Hypoxie, Veränderungen des ZNS) zu überwachen. Falls Zeichen einer Fehlembolisation auftreten oder der Patient Symptome zeigt, sind ein Abbruch des Eingriffs, eine Untersuchung auf mögliches Shunting oder eine Steigerung der Mikrosphärengröße in Betracht zu ziehen.
- Falls das Angiographiebild bei der Injektion der Mikrosphären nicht rasch Anzeichen einer Embolisation zeigt, sind größere Mikrosphären in Betracht zu ziehen.

### Warnungen zur Anwendung von kleinen Mikrosphären

- Embolisationsmittel, deren Durchmesser unterhalb des Auflösungsvermögens der zur Verfügung stehenden bildgebenden Verfahren liegt, dürfen nur nach sorgfältiger Abwägung angewendet werden. Wenn arteriovenöse Anastomosen, aus dem Zielbereich abführende Gefäßzweige oder hervortretende Gefäße, die vor der Embolisation nicht sichtbar waren, vorliegen, kann es zu Fehlembolisationen und schwerwiegenden Komplikationen kommen.
- Mikrosphären unterhalb von 100 µm migrieren im Allgemeinen distal zu anastomotischen Zuflüssen, sodass die Wahrscheinlichkeit einer Unterbrechung der Blutversorgung zum distalen Gewebe höher liegt. Die Anwendung von kleineren Mikrosphären ist mit größeren potenziellen ischämischen Verletzungen verbunden, weshalb die Konsequenzen einer derartigen Verletzung vor der Embolisation abzuwägen sind. Die potenziellen Konsequenzen sind: Schwellung, Nekrose, Lähmung, Abszess und/oder starker ausgeprägtes Nachembolisationssyndrom.
- Schwellungen nach der Embolisation können eine Ischämie von Geweben in der Nähe des Zielgebiets auslösen. Nicht zu behandelndes Gewebe, das keine Ischämie toleriert, wie z. B. Nervengewebe, ist sorgfältig zu umgehen.

### ANLEITUNG

- Den Katheter an der vorgesehenen Stelle platzieren und ein Ausgangsangiogramm aufnehmen, um die Blutzufuhr zur Läsion zu bewerten.
- Embosphere Mikrosphären sind in verschiedenen Größen erhältlich. Aufgrund des Risikos eines Scheiterns der Embolisation und der unvermeidlichen Variabilität der Sphärengröße muss der Arzt darauf achten, die Größe der Embosphere Mikrosphären entsprechend der Größe der Zielgefäß auf der gewünschten Verschlussebene im Gefäßsystem auszuwählen.
- Die Größe der Mikrosphären sorgfältig anhand der Größe der identifizierten Gefäße und des verwendeten Katheters auswählen. Embosphere Mikrosphären sind flexible Partikel, die sich zur leichteren Passage durch einen Mikrokatheter kurzfristig um 20 bis 30% komprimieren lassen. Studien zufolge besteht ein direkter Zusammenhang zwischen der Größe der Mikrosphären und der Größe der okkludierten Gefäße.
- Die Unversehrtheit der Packung überprüfen. Die Außenoberfläche des Fläschchens ist steril.
- Das geöffnete Fläschchen vorsichtig schwenken und den Inhalt anschließend in einen sterilen Becher aus Metall oder Edelstahl gießen.
- Es wird dringend empfohlen, ein Kontrastmittel zuzugeben, sodass die Injektion im Röntgenbild beobachtet werden kann. Dabei ein Verhältnis von höchstens 50% Kontrastmittel zu 50% Kochsalzlösung nicht überschreiten! Im Sinne einer optimalen Diffusion der Mikrosphären in das zu embolisierende Gebiet empfiehlt sich eine ziemlich stark verdünnte Lösung.
- Um eine homogene Mischung zu erzielen, den Becher etwa eine Minute lang schwenken. Nicht die Spritze oder ein anderes Instrument verwenden, um die Suspension herbeizuführen, da die Embosphere Mikrosphären dadurch beschädigt werden könnten.
- Die Suspension mit einer kleinen Spritze (1 bis 3 mL) aufziehen. Über-

prüfen, dass die Mikrosphären der vorgesehenen Größe und Konzentration verwendet werden.

- Die Mikrosphären unter ständiger Durchleuchtung langsam in den Blutstrom infundieren. Die Injektion muss stets unter freiem Fluss erfolgen. Bei einem Reflux der Mikrosphären kann es zu einer sofortigen Ischämie von gesunden Geweben bzw. Gefäßen kommen.
- Die Infusion fortsetzen, bis die vorgesehene Devaskularisation erreicht ist. Studien zufolge dringen Embosphere Mikrosphären im Vergleich zu PVA-Partikeln ähnlicher Größe tiefer in das Gefäßsystem vor. Die Reduktion der arteriellen Blutzufuhr zur Läsion erfolgt daher progressiver.
- Am Ende der Infusion den Katheter entfernen und gleichzeitig weiterhin vorsichtig aspirieren, um zu verhindern, dass eventuell im Katheter verbleibende Mikrosphären disloziert werden.
- Offene Fläschchen oder nicht benutzte Embosphere Mikrosphären ggf. entsorgen.

### AUFBEWARUNG UND LAGERUNG

Emisphere Mikrosphären müssen kühl, trocken und dunkel in den Originalfläschchen und der Originalverpackung aufbewahrt werden. Das Produkt muss vor dem auf dem Etikett der Außenschachtel und der Blisterverpackung angegebenen Datum verwendet werden. Nicht einfrieren.

Größenbereich (µm)	Farbcode	1 ml	2 ml
50-100	Grijs	V010GH	V020GH
40-120	Orange	V110GH	V120GH
100-300	Gelb	V210GH	V220GH
300-500	Blau	V410GH	V420GH
500-700	Rot	V610GH	V620GH
700-900	Grün	V810GH	V820GH
900-1200	Violett	V1010GH	V1020GH

### Angaben auf der Verpackung:

Alle schwerwiegenden oder lebensbedrohlichen unerwünschten Ereignisse oder Todesfälle in Zusammenhang mit der Anwendung von Embosphere Mikrosphären müssen dem Hersteller des Produktes gemeldet werden.

Symbol	Bezeichnung
	Hersteller: Name und Adresse
	Verwendbarkeitsdatum: Jahr-Monat-Dag
	Chargenbezeichnung
	Bestellnummer
	Nicht resterilisieren
	Inhalt bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
	Vor Sonnenlicht schützen
	Vor Nässe schützen
	Nicht zur Wiederverwendung
	Vorsicht – Siehe Gebrauchsanweisung
	Nicht pyrogen
	Sterilisation mittels Dampf
	Untere Temperaturgrenze
	CE-Kennzeichnung - Angabe der Benannten Stelle: 0459

# ESPAÑOL

## DESCRIPCIÓN

Las Microesferas Embosphere® son microesferas de polímero acrílico, calibradas con precisión, no reabsorbibles, hidrófilas y biocompatibles, que están impregnadas con gelatina porcina. Están disponibles en una amplia gama de tamaños y concentraciones.

## PRESENTACIÓN

Frasco de vidrio de 8 mL cerrado con tapón con rosca, en un envase individual consistente en un blister sellado con una película Tyvek® desprendible. Contenido: 1 mL o 2 mL de microesferas en solución salina de NaCl al 0,9%, estéril y apirógena. Volumen total de solución salina y microesferas: 5 mL.

## INDICACIONES

Las Microesferas Embosphere están diseñadas para la oclusión con fines terapéuticos o preoperatorios de vasos sanguíneos en los procedimientos siguientes:

- Embolización de procesos y tumores hipervasculares, incluidos fibroides uterinos, meningiomas, etc.
- Embolización de malformaciones arterio-venosas.
- Embolización hemostática.
- Embolización de las arterias prostáticas para alivio de los síntomas relacionados con la hiperplasia prostática benigna.

Las microesferas de 40 a 120 µm están diseñadas más específicamente para la embolización de meningiomas y tumores al hígado.

## CONTRAINDICACIONES

- Pacientes intolerantes a los procedimientos de oclusión vascular.
- Imposibilidad de colocar correctamente el catéter a causa de la anatomía vascular.
- Arterias nutrientes demasiado pequeñas para aceptar las microesferas seleccionadas.
- Presencia o sospecha de vasoespasmo.
- Presencia de arterias distales que riegan directamente nervios craneales.
- Presencia de anastomosis extra-intracranial patentes.
- Shunts arterio-venosas de alto flujo o de diámetro mayor que el de las microesferas seleccionadas.
- Uso en el aparato circulatorio pulmonar.
- Aterosclerosis grave.
- Pacientes con alergia conocida a la gelatina.

Las microesferas de 50-100 µm, 40 a 120 µm y 100 a 300 µm no están recomendadas para utilizarse en la circulación bronquial.

## POSIBLES COMPLICACIONES

La embolización vascular es un procedimiento de alto riesgo. Pueden presentarse complicaciones en cualquier momento, tanto durante el procedimiento como después de él, y estas pueden incluir, entre otras, las siguientes:

- Accidente vascular cerebral o infarto cerebral
- Oclusión de vasos en territorios sanos
- Rotura de vasos y hemorragia
- Déficits neurológicos
- Infección o hematoma en el sitio de la inyección
- Reacción alérgica, irritaciones cutáneas
- Dolor y fiebre transitorias
- Vasoespasmo
- Muerte
- Isquemia en un lugar no deseado, incluido ictus isquémico, infarto isquémico (incluido infarto de miocardio) y necrosis tisular
- Ceguera, pérdida auditiva, pérdida del olfato y parálisis
- Información adicional se encuentra en la sección Advertencias

## ADVERTENCIA

Las Microesferas Embosphere deberán ser utilizadas únicamente por médicos especializados y formados en procedimientos de embolización. El tamaño de las microesferas y su cantidad deben ser seleccionados cuidadosamente de acuerdo con la lesión que se va a tratar, quedando dicha selección enteramente bajo la responsabilidad del médico. Únicamente el médico puede decidir el momento idóneo para detener la inyección de microesferas.

No utilice este producto, si el frasco, el tapón con rosca o el blister parecen estar dañados. No vuelva a utilizar nunca un frasco que se haya abierto. Todos los procedimientos deben realizarse de acuerdo con una técnica aseptica.

## Para uso en un único paciente solamente - El contenido se suministra estéril.

No reutilice, reprocese ni reesterilice este producto. Su reutilización, reprocessamiento o reesterilización podrían afectar a la integridad estructural del dispositivo o provocar su fallo, lo que a su vez podría ocasionar lesión, enfermedad o la muerte del paciente. Su reutilización, reprocessamiento o reesterilización podrían constituir también un riesgo de contaminación del dispositivo o causar infección en el paciente o infección cruzada, incluido, entre otras cosas, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del dispositivo puede provocar lesión, enfermedad o la muerte del paciente.

## ADVERTIAS

- Las Microesferas Embosphere contienen gelatina de origen porcino y, por lo tanto, podrían provocar una reacción inmunitaria en pacientes con hipersensibilidad al colágeno o la gelatina. Debe considerarse previa y detenidamente el uso de este producto en pacientes que se sospeche que son alérgicos a inyecciones que contienen estabilizantes de gelatina.
- Estudios realizados han mostrado que las Microesferas Embosphere no forman agregados y, por consiguiente, penetran más profundamente en la vasculatura en comparación con partículas de alcohol polivinílico (PVA) de tamaño parecido. Debe tenerse cuidado para elegir Microesferas Embosphere de mayor tamaño al embolizar malformaciones arterio-venosas con shunts grandes para evitar el paso de las esferas a la circulación pulmonar o coronaria.
- Algunas de las Microesferas Embosphere podrían estar ligeramente fuera de la gama. Por consiguiente, tras considerar la apariencia angiográfica arterio-venosa, el médico debe asegurarse de seleccionar cuidadosamente el tamaño de las Microesferas Embosphere de acuerdo con el tamaño de los vasos diana y el nivel de oclusión deseado en la vasculatura. El tamaño de las Microesferas Embosphere debe seleccionarse de modo que se impida el paso de la arteria a la vena.
- Debido a las importantes complicaciones de una embolización fallida, se debe proceder con sumo cuidado en los procedimientos que implican que la circulación extracranial que abarca la cabeza y el cuello, y el médico debe sospear detenidamente los beneficios potenciales de aplicar embolización frente a los riesgos y las posibles complicaciones del procedimiento. Estas complicaciones pueden incluir ceguera, pérdida auditiva, pérdida del olfato, parálisis y muerte.
- Por los vasos sinuosos y las arterias duplicadas de alimentación de la zona pélvica, se tiene que tener mucho cuidado al realizar la embolización para el tratamiento de la hiperplasia prostática benigna sintomática. Las complicaciones de la embolización no objetivo pueden incluir isquemia del recto, la vejiga, el escroto, el pene u otras zonas.
- El paciente puede sufrir una lesión cutánea sería inducida por la radiación como consecuencia de largos períodos de exposición radioscópica, un paciente de diámetro grande, proyecciones radiográficas en ángulo y varias series de registro de imágenes o radiografías. Consulte el protocolo clínico de su centro para asegurar que se aplique la dosis de radiación correcta a cada tipo específico de procedimiento realizado. Los médicos deben monitorizar a los pacientes que puedan correr riesgos.
- La lesión inducida por radiación en el paciente podría ser de aparición

diferida. Debe advertirse a los pacientes de los posibles efectos secundarios de la radiación e indicarles a quién deben contactar si presentan síntomas.

- Preste mucha atención a los signos de una embolización de regiones no diana. Durante la inyección, monitorice cuidadosamente las constantes vitales del paciente, incluido la SAO<sub>2</sub> (por ejemplo, hipoxia, cambios en el sistema nervioso central). Si hay signos de embolización de regiones no diana o si el paciente presenta síntomas, considere terminar el procedimiento, investigar la presencia de posibles shunts o aumentar el tamaño de las microesferas.
- Si durante la inyección de las microesferas no aparecen clara y rápidamente señales angiográficas de embolización, considere aumentar el tamaño de las microesferas.

#### Advertencias sobre el uso de pequeñas microesferas

- Siempre que se contemple el uso de medios embólicos de un diámetro más pequeño que la capacidad de resolución del equipo de imágenes, deberá considerarse detenidamente dicha opción. La presencia de anastomosis arterio-venosas, vasos ramificados hacia fuera del área diana o vasos emergentes no evidentes antes de la embolización puede derivar en una embolización de regiones no diana y complicaciones graves.
- Las microesferas de tamaño inferior a 100 micras generalmente migran distalmente a las tributarias anastomóticas y, por lo tanto, tienen más probabilidad de interrumpir la circulación al tejido distal. Existe una mayor probabilidad de lesión isquémica con el uso de microesferas de tamaño más pequeño, y deben considerarse las consecuencias de esta lesión antes de la embolización. Las posibles consecuencias incluyen hinchazón, necrosis, parálisis, absceso y síndrome posembolización más intenso.
- La hinchazón posembolización podría provocar isquemia en el tejido adyacente al área diana. Deben tomarse precauciones para evitar la isquemia de tejido no tolerante y no deseado, como es el caso del tejido nervioso.

#### INSTRUCCIONES

- Coloque el catéter en el sitio deseado y realice una angiografía inicial para evaluar el riego sanguíneo de la lesión.
- Las Microesferas Embosphere están disponibles en una gama de tamaños. Debido al potencial de embolización fallida y la variabilidad inherente de los tamaños de las esferas, el médico debe asegurarse de seleccionar con cuidado el tamaño de las Microesferas Embosphere según el tamaño de los vasos diana en el nivel deseado de oclusión de la vasculatura.
- Seleccione cuidadosamente el tamaño de las microesferas de acuerdo con el tamaño de los vasos identificados y del catéter utilizado. Las Microesferas Embosphere son microesferas flexibles que toleran una compresión temporal del 20 al 30% para facilitar el paso a través de microcatéteres. Estudios realizados han mostrado una correlación directa entre el tamaño de las microesferas y el tamaño de los vasos ocluidos.
- Compruebe que el envase esté intacto. La superficie externa del frasco es estéril.
- Agite suavemente el frasco abierto con un movimiento circular y luego viértalo en un vaso estéril de acero inoxidable o metal.
- Se recomienda encarecidamente añadir medio de contraste para monitorizar la inyección angiográficamente. No exceda una proporción máxima de 50% de medio de contraste y 50% de solución salina. Para optimizar la difusión de microesferas en el territorio que se desea embolizar, se recomienda utilizar una solución bastante diluida.
- Para obtener una mezcla homogénea, agite el vaso con un movimiento circular durante aproximadamente un minuto. No utilice la jeringa ni ningún otro instrumento para obtener la suspensión, ya que esto podría dañar las Microesferas Embosphere.
- Aspire la suspensión con una jeringuilla (1 a 3 mL). Compruebe que se utilice la cantidad y la concentración deseadas de microesferas.
- Bajo control fluoroscópico continuo, infunda lentamente microesferas

en el flujo sanguíneo. Inyecte siempre en condiciones de flujo libre. El refluxo de microesferas puede inducir isquemia inmediata en tejidos o vasos sanos.

- Continúe con la infusión hasta que se obtenga la desvascularización deseada. Estudios realizados han mostrado que las Microesferas Embosphere penetran más distalmente en la lesión que las partículas de alcohol polivinílico (PVA) de tamaño parecido. La reducción del riego de sangre arterial a la lesión es por lo tanto más progresiva.
- Al final de la infusión, retire el catéter al tiempo que mantiene una suave aspiración para no desalojar ninguna de las microesferas residuales que todavía quede en el interior del catéter.
- Deseche los frascos abiertos o las Microesferas Embosphere que no se hayan utilizado.

#### CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Las Microesferas Embosphere deben almacenarse en un lugar fresco, seco y oscuro, en sus frascos y envases originales. Utilícelas antes de la fecha indicada en las etiquetas de la caja exterior y del blíster. No las congele.

Gama de tamaños (μm)	Código de color	1 ml	2 ml
50-100	Gris	V010GH	V020GH
40-120	Naranja	V110GH	V120GH
100-300	Amarillo	V210GH	V220GH
300-500	Azul	V410GH	V420GH
500-700	Rojo	V610GH	V620GH
700-900	Verde	V810GH	V820GH
900-1200	Violeta	V1010GH	V1020GH

#### Información en el envase:

Todos los eventos adversos serios o potencialmente mortales o muertes asociadas con el uso de las Microesferas Embosphere deben notificarse al fabricante del dispositivo.

Símbolo	Designación
	Fabricante: Nombre y dirección
	Utilizar antes del: año-mes-día
	Código de lote
	Número de catálogo
	No reesterilizar
	No utilizar si el envase está dañado
	Mantener al abrigo de la luz del sol
	Mantener seco
	No reutilizar
	Atención - Consultar las Instrucciones de uso
	Apirógeno
	Esterilizado utilizando vapor
	Límite inferior de temperatura
	Logotipo de la marca CE - Identificación del organismo notificado: 0459

## DESCRIZIONE

Le Microsfere Embosphere® sono microsfere in polimero acrilico calibrate con precisione, biocompatibili, idrofile, non riassorbibili e impregnate di gelatina porcina.

Sono disponibili in una vasta gamma di misure e concentrazioni.

## CONFEZIONAMENTO

Fiala in vetro da 8 mL con tappo a vite, confezionata singolarmente in blister sigillato con pellicola a strappo in Tyvek®.

Contenuto: 1 mL o 2 mL di microsfere in soluzione fisiologica (0,9% di NaCl) apigena sterile. Volume complessivo di soluzione fisiologica e microsfere: 5 mL.

## INDICAZIONI

Le Microsfere Embosphere sono previste per l'occlusione dei vasi sanguigni a scopi terapeutici o preoperatori nell'ambito delle seguenti procedure:

- Embolizzazione di tumori e processi ipervascolari, inclusi fibromi uterini, meningomi, ecc.
- Embolizzazione di malformazioni arteriovenose
- Embolizzazione a scopo di emostasi
- Embolizzazione delle arterie prostatiche per la riduzione dei sintomi legati all'iperplasia prostatica benigna.

Le microsfere da 40–120 µm sono concepite più specificamente per l'embolizzazione dei meningomi e dei tumori epatici.

## CONTROINDICAZIONI

- Pazienti non in grado di tollerare procedure di occlusione vascolare.
- Anatomia vascolare in grado di precludere il corretto posizionamento del catetere.
- Arterie affluenti troppo piccole per accogliere le microsfere selezionate.
- Presenza o sospetto di vasoospasmo.
- Presenza di arterie distali che irrorano direttamente i nervi cranici.
- Presenza di anastomosi extra-intracraniche pervie.
- Shunt arteriovenoso con flusso elevato o con un diametro superiore a quello delle microsfere selezionate.
- Utilizzare nei vasi polmonari.
- Aterosclerosi grave.
- Pazienti con allergia nota alla gelatina.

Le microsfere da 50–100 µm, 40–120 µm e da 100–300 µm non sono consigliate per l'uso nella circolazione bronchiale.

## POTENZIALI COMPLICANZE

L'embolizzazione vascolare è una procedura altamente rischiosa. Le complicanze che possono verificarsi in qualsiasi momento durante o dopo la procedura includono, senza limitazioni, le seguenti:

- Ictus o infarto cerebrale
- Occlusione di vasi di aree sane
- Rottura del vaso ed emorragia
- Deficit neurologici
- Infarto o ematoma in corrispondenza del sito di iniezione
- Reazione allergica, irritazioni cutanee
- Dolore e febbre transitoria
- Vasospasmo
- Decesso
- Ischaemia in un sito indesiderato, inclusi ictus ischaemico, infarto ischaemico (compreso infarto miocardico) e necrosi tissutale
- Cecità, perdita dell'udito, perdita dell'odorato e/o paralisi
- Ulteriori informazioni si trovano nella sezione Avvertenze

## ATTENZIONE

Le Microsfere Embosphere devono essere usate esclusivamente da medici esperti e debitamente addestrati nelle procedure di embolizzazione vascolare. La misura e la quantità di microsfere vanno attentamente selezionate in base alla lesione da trattare; la responsabilità di questa selezione

spetta esclusivamente al medico. Solo il medico, inoltre, può decidere il momento più opportuno per concludere l'iniezione delle microsfere.

Non utilizzare il prodotto se la fiala, il tappo a vite o la confezione blister presentano danni. Non riutilizzare mai una fiala che sia stata precedentemente aperta. Tutte le procedure devono essere eseguite con tecniche aseetiche.

## Esclusivamente per l'uso in un singolo paziente - Prodotto sterile

Non riutilizzare, rigenerare né risterilizzare. Il riutilizzo, il ricondizionamento o la risterilizzazione possono compromettere l'integrità strutturale del prodotto e/o causarne il malfunzionamento che, a sua volta, può provocare lesioni, malattie o la morte del paziente. Inoltre, il riutilizzo, il ricondizionamento o la risterilizzazione possono determinare il rischio di contaminazione del prodotto e/o causare infezioni al paziente o infezioni crociate tra pazienti, inclusa, tra le altre, la trasmissione di malattie infettive da un paziente all'altro. La contaminazione del prodotto può causare lesioni, malattie o la morte del paziente.

## AVVERTENZE

- Le Microsfere Embosphere contengono gelatina di origine porcina e potrebbero quindi causare una reazione immunitaria nei pazienti con ipersensibilità al collagene o alla gelatina. Prima di usare questo prodotto, è necessario valutare attentamente i pazienti con sospetta allergia ai materiali iniettabili contenenti gelatina stabilizzanti.
- Gli studi condotti hanno dimostrato che le Microsfere Embosphere non formano aggregati e penetrano quindi a maggiori profondità nel sistema vascolare rispetto alle particelle in PVA di dimensioni simili. Nel caso di embolizzazione di malformazioni arteriovenose con shunt di grandi dimensioni è quindi necessario selezionare Microsfere Embosphere di misura maggiore, allo scopo di evitare il passaggio nella circolazione polmonare o coronarica.
- È possibile che le misure di alcune delle Microsfere Embosphere siano leggermente fuori gamma; il medico deve quindi accertarsi di selezionare con cautela le Microsfere Embosphere della misura idonea in base alle dimensioni dei vasi interessati al livello di occlusione previsto; questa selezione deve inoltre tenere in considerazione l'aspetto arteriovenoso desunto dalle immagini angiografiche. La misura delle Microsfere Embosphere deve essere tale da evitare il passaggio da arteria a vena.
- A causa delle gravi complicanze di un'embolizzazione sbagliata, è necessario prestare estrema cautela in tutte le procedure che coinvolgono la circolazione extracranica del capo e del collo; il medico deve inoltre ponderare attentamente i possibili benefici dell'embolizzazione a fronte dei rischi e delle potenziali complicanze della procedura. Queste complicanze possono includere cecità, perdita dell'udito, perdita dell'odorato, paralisi e morte.
- A causa della tortuosità dei vasi e della presenza di arterie di afflusso duplicate nell'area pelvica, prestare estrema attenzione nell'esecuzione dell'embolizzazione nell'ambito del trattamento dell'iperplasia prostatica benigna sintomatica. Tra le complicanze di una embolizzazione errata vi sono: ischemia del retto, della vescica, dello scroto, del pene o di altre aree.
- Lunghi periodi di esposizione del paziente ai sistemi fluoroscopici, una grossa corporatura, proiezioni radiografiche inclinate e sessioni di imaging o radiografie multiple possono provocare lesioni cutanee indotte dalle radiazioni. Attenersi al protocollo in vigore presso la struttura sanitaria di appartenenza per accertarsi di erogare la corretta dose di radiazioni per ciascun tipo specifico di procedura eseguita. I medici devono monitorare i pazienti potenzialmente a rischio.
- L'insorgenza delle lesioni indotte da radiazioni può avere luogo in fase postoperatoria. I pazienti devono essere a conoscenza dei potenziali effetti collaterali delle radiazioni e devono sapere a chi rivolgersi in caso di sintomi.
- Prestare molta attenzione a eventuali segni di embolizzazione fuori dal vaso interessato. Durante l'iniezione, monitorare attentamente i segni vitali del paziente, inclusa la saturazione di ossigeno nel sangue (per

rilevare, ad esempio, ipossia o variazioni a carico del sistema nervoso centrale). Se si riscontrano segni di embolizzazione fuori dal vaso interessato o se il paziente sviluppa sintomi, considerare l'opportunità di terminare la procedura, di investigare la possibile presenza di shunting o di aumentare le dimensioni delle microsfere.

- Se l'evidenza angiografica di embolizzazione non diventa rapidamente evidente durante l'iniezione delle microsfere, prendere in considerazione il passaggio a microsfere di misura superiore.

#### **Avvertenze relative all'uso di microsfere**

- È necessario ponderare attentamente l'uso di agenti per embolizzazione con diametro inferiore alla capacità di risoluzione dell'apparecchiatura di imaging in dotazione. La presenza di anastomosi arteriovenose, di ramificazioni laterali che si dipartono dall'area interessata o di vasi affluenti non evidenti prima dell'embolizzazione possono provocare embolizzazioni in aree non previste e gravi complicanze.
- Le microsfere di misura inferiore a 100 micron migrano generalmente in direzione distale rispetto agli affluenti anastomotici ed è quindi più probabile che bloccino la circolazione a tessuto distale. Una maggiore probabilità di lesioni ischaemiche deriva quindi dall'uso delle microsfere di misure più piccole: è pertanto necessario ponderare attentamente le conseguenze di questo tipo di lesione prima di procedere all'embolizzazione. Le potenziali conseguenze includono tumeffazione, necrosi, paralisi, ascesso e/o una sindrome post-embolizzazione più grave.
- La tumeffazione post-embolizzazione può provocare ischaemia ai tessuti adiacenti all'area interessata. È necessario fare attenzione a evitare tessuti non in grado di tollerare l'ischaemia e non direttamente interessati dalla procedura, come il tessuto nervoso.

#### **ISTRUZIONI**

- Posizionare il catetere in corrispondenza del sito desiderato ed eseguire un'angiografia al basale per valutare l'apporto ematico alla lesione.
- Le Microsfere Embosphere sono disponibili in varie dimensioni. A causa della possibilità di errori nell'embolizzazione e dell'inerente variabilità della dimensione delle sfere, il medico deve essere sicuro di selezionare accuratamente la grandezza delle Microsfere Embosphere in base alla dimensione dei vasi da trattare nel livello desiderato di occlusione nella vascolatura.
- Selezionare con cura le microsfere della misura idonea in base alle dimensioni dei vasi identificati e del catetere usato. Le Microsfere Embosphere sono particelle flessibili che supportando una compressione temporanea compresa tra il 20 e il 30% per agevolarne il passaggio attraverso i microcateteri. Gli studi hanno dimostrato una correlazione diretta tra la misura delle microsfere e le dimensioni dei vasi occlusi.
- Verificare che la confezione del prodotto sia intatta. La superficie esterna della fiala è sterile.
- Agitare delicatamente la fiala aperta, quindi versarne il contenuto in una ciotella sterile in metallo o acciaio inossidabile.
- Si consiglia vivamente di aggiungere un mezzo di contrasto per monitorare l'iniezione ai raggi X. Non superare mai il rapporto quantitativo massimo di 50% di mezzo di contrasto e 50% di soluzione fisiologica. Per ottimizzare la diffusione delle microsfere nella zona da embolizzare, si consiglia di usare una soluzione abbastanza diluita.
- Per ottenere una miscela omogenea, agitare la ciotella per un minuto circa. Per evitare di danneggiare le Microsfere Embosphere, non usare la siringa o alcun altro strumento per aspirare la sospensione.
- Aspirare la sospensione usando una piccola siringa (da 1 a 3 mL). Accertarsi di usare la quantità e la concentrazione desiderata di microsfere.
- Sotto osservazione fluoroscopica continua, infondere lentamente le microsfere nel flusso sanguigno. Eseguire sempre l'iniezione in condizioni di flusso libero. Il rifiusso di microsfere può provocare l'ischaemia immediata di tessuti o vasi sani.
- Continuare l'infusione fino a ottenere la devascularizzazione desiderata. Gli studi hanno dimostrato che le Microsfere Embosphere hanno una maggiore penetrazione distale nella lesione rispetto alle particelle

in PVA di dimensioni simili. La riduzione dell'apporto di sangue arterioso alla lesione avviene quindi in modo più progressivo.

- Alla fine dell'infusione, rimuovere il catetere continuando ad aspirare delicatamente per evitare di liberare eventuali microsfere residue ancora presenti nel catetere.
- Alla conclusione della procedura, le fiale aperte e le Microsfere Embosphere non utilizzate devono essere gettate.

#### **CONSERVAZIONE E SCADENZA**

Le Microsfere Embosphere devono essere conservate in un luogo fresco, asciutto e buio nelle fiale e nelle confezioni originali. Vanno usate entro la data indicata sull'etichetta della scatola esterna e della confezione blister. Non congelarle.

Gamma di misure ( $\mu\text{m}$ )	Codifica cromatica	1 ml	2 ml
50-100	Grigio	V010GH	V020GH
40-120	Arancio	V110GH	V120GH
100-300	Giallo	V210GH	V220GH
300-500	Azzurro	V410GH	V420GH
500-700	Rosso	V610GH	V620GH
700-900	Verde	V810GH	V820GH
900-1200	Viola	V1010GH	V1020GH

#### **Informazioni sulle confezioni:**

Tutti gli eventi avversi gravi o potenzialmente letali e i decessi associati all'uso delle Microsfere Embosphere devono essere segnalati al produttore del dispositivo.

Simbolo	Significato
	Produttore: nome e indirizzo
	Data di scadenza: anno-mese-giorno
	Codice del lotto
	Numero di catalogo
	Non risterilizzare
	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	Tenere al riparo dalla luce solare
	Tenere all'asciutto
	Non riutilizzare
	Attenzione: consultare le istruzioni per l'uso
	Apirogeno
	Sterilizzato a vapore
	Limite inferiore di temperatura
	Marchio CE Numero di identificazione dell'ente notificato: 0459

# PORTUGUÊS

## Descrição

As Microesferas Embosphere® são microesferas de polímero acrílico biocompatíveis, hidrófilas, não absorvíveis, calibradas com precisão, impregnadas com gelatina de origem suína e encontram-se disponíveis numa vasta variedade de tamanhos e concentrações.

## Apresentação

Frasco de vidro de 8 mL fechado com tampa de rosca, acondicionada individualmente num blister rígido selado com uma película destacável Tyvek®.

Conteúdo: 1 mL ou 2 mL de microesferas numa solução de soro fisiológico NaCl de 0,9%, aprotogénico, estéril. Volume total de soro fisiológico e de microesferas: 5 mL.

## Indicações

As Microesferas Embosphere foram concebidas para a oclusão dos vasos sanguíneos para fins terapêuticos ou pré-operatórios nos seguintes procedimentos:

- Embolização de tumores e processos hipervasculares, incluindo fibromas uterinos, meningiomas, etc.
- Embolização de malformações arterio-venosas.
- Embolização hemostática.
- Embolização das artérias da próstata para alívio dos sintomas relacionados com a hiperplasia prostática benigna.

As microesferas de 40-120 µm são mais especificamente destinadas para a embolização de meningiomas e tumores no figado.

## Contra-indicações

- Doentes com intolerância aos procedimentos de oclusão vascular.
- Anatomia vascular que impeça a colocação correcta do cateter.
- Arterias de irrigação demasiado pequenas para aceitar as microesferas seleccionadas.
- Presença ou suspeita de vasoespasmo.
- Presença de artérias distais que fornecem directamente os nervos crânicos.
- Presença de anastomoses extra a intracranianas patentes.
- Shunts arterio-venosos de fluxo elevado ou com um diâmetro superior ao das microesferas seleccionadas.
- Utilização da vasculatura pulmonar.
- Ateroesclerose grave.
- Doentes com alergia conhecida à gelatina.

As microesferas de 50-100 µm, 40-120 µm e 100-300 µm não são recomendadas para utilização na circulação brônquica.

## Possíveis complicações

A embolização vascular é um procedimento de risco elevado. Podem surgir complicações a qualquer altura, durante ou após o procedimento e podem incluir, entre outras, as seguintes:

- Acidente vascular cerebral ou enfarte cerebral
- Oclusão de vasos em zonas saudáveis
- Ruptura vascular e hemorragia
- Défices neurológicos
- Infecção ou hematoma no local da injeção
- Reacção alérgica, irritações cutâneas
- Dor e febre passageiras
- Vasoespasmo
- Morte
- Isquémia numa localização indesejada, incluindo acidente isquémico, enfarte isquémico (incluindo enfarte do miocárdio) e necrose tecidual
- Cegueira, perda de audição, perda de olfacto e/ou paralisia
- Pode consultar informações adicionais na secção Advertências

## Atenção

As Microesferas Embosphere apenas devem ser utilizadas por médicos especializados e com formação em procedimentos de embolização vascular. O tamanho e a quantidade das microesferas devem ser cuidadosamente seleccionados de acordo com a lesão que irá ser tratada, totalmente à responsabilidade do médico. Apenas o médico pode decidir o momento mais adequado para parar a injeção de microesferas.

Não utilize se o frasco, a tampa de rosca ou o blister se encontrarem danificados. Nunca reutilize um frasco que tenha sido aberto. Todos os procedimentos devem ser efectuados de acordo com uma técnica asséptica.

## Para utilização num único doente – O conteúdo é fornecido estéril

Não reutilize, reprocesse ou reesterilise. A reutilização, reprocessamento ou reesterilização podem comprometer a integridade estrutural do dispositivo e/ou resultar na falha do mesmo, o que, por sua vez, pode resultar em lesão, doença ou morte do doente. A reutilização, reprocessamento ou reesterilização podem também originar risco de contaminação do dispositivo e/ou provocar infecção do doente ou infecção cruzada, incluindo, entre outras, a transmissão de doença(s) infeciosa(s) de um doente para outro. A contaminação do dispositivo pode provocar lesão, doença ou morte do doente.

## Advertências

- As Microesferas Embosphere contêm gelatina de origem suína e, portanto, podem provocar uma reacção imune em doentes que sejam hipersensíveis ao colagénio ou à gelatina. Deve prestar-se uma especial atenção antes de se utilizar este produto em doentes com suspeita de serem alérgicos a injeções que contenham estabilizadores de gelatina.
- Estudos demonstraram que as Microesferas Embosphere não formam agregados e, por conseguinte, penetram com maior profundidade na vasculatura comparativamente a partículas em PVA de tamanho semelhante. Deve ter-se cuidado na escolha de Microesferas Embosphere com tamanho superior quando se efectua a embolização de malformações arterio-venosas com shunts grandes de modo a evitar a passagem de esferas para a circulação pulmonar ou coronária.
- Algumas das Microesferas Embosphere podem estar ligeiramente fora da gama, portanto, o médico deve escolher cuidadosamente o tamanho das Microesferas Embosphere de acordo com o tamanho dos vasos alvo no nível de oclusão pretendido na vasculatura e após consideração do aspecto angiográfico arterio-venoso. O tamanho das Microesferas Embosphere deve ser seleccionado de modo a impedir a passagem da artéria para a veia.
- Devido às complicações significativas de falha na embolização, deve ter-se extrema cautela em qualquer procedimento que envolva a circulação extracraniana incluindo a cabeça e o pescoço, e o médico deve ponderar cuidadosamente as potenciais vantagens de utilizar a embolização comparativamente aos riscos e potenciais complicações do procedimento. Estas complicações podem incluir cegueira, perda de audição, perda de olfacto, paralisia e morte.
- Devido aos vasos tortuosos e duplicação das artérias que alimentam a área pélvica, deve proceder-se com extremo cuidado na realização da embolização para o tratamento da hiperplasia prostática benigna. Complicações da embolização incorrecta podem incluir isquémia do reto, bexiga, escroto, pénis ou outras áreas.
- Pode ocorrer lesão grave na pele do doente induzida por radiação devido a longos períodos de exposição fluoroscópica, diâmetro grande do doente, projeções angulares de raio-x e diversas séries de registo de imagens ou radiografias. Consulte o protocolo clínico da sua instituição para garantir que é aplicada a dose correcta de radiação para cada tipo específico de procedimento executado. Os médicos devem também monitorizar os doentes que possam estar

em risco.

- O início da lesão induzida por radiação no doente pode ser atrasado. Os doentes devem ser aconselhados sobre os efeitos colaterais da radiação e sobre quem devem contactar caso apresentem sintomas.
- Preste especial atenção a sinais de embolização mal direcionada. Durante a injeção monitorize atentamente os sinais vitais do doente de modo a incluir SaO<sub>2</sub> (por ex., hipoxia, alterações no SNC). Considere terminar o procedimento, investigar a possibilidade de existir um shunt ou aumentar o tamanho das microesferas caso ocorram sinais de mau direcionamento ou se desenvolvam sintomas no doente.
- Considere aumentar o tamanho das microesferas caso os sinais angiográficos de embolização não apareçam rapidamente evidentes durante a injeção das microesferas.

### Advertências quanto à utilização de microesferas

- Deve prestar-se particular atenção sempre que for considerada a utilização de agentes embólicos cujo diâmetro seja inferior ao da capacidade de resolução do equipamento de angiografia. A presença de anastomoses arterio-venosas, ramificações de vasos sanguíneos que se afastem da área alvo ou vasos emergentes não evidentes antes da embolização, podem originar uma embolização mal direcionada e complicações graves.
- Microesferas com tamanho inferior a 100 micrões irão geralmente migrar de forma distal para vasos de irrigação anastomóticos e, portanto, têm maior probabilidade de terminar a circulação ao tecido distal. O maior potencial para lesões isquémicas resulta da utilização de microesferas de tamanho mais pequeno e deve ser dada atenção à consequência desta lesão antes da embolização. As possíveis consequências incluem inchaço, necrose, paralisia, abcesso e/ou síndrome pós-embolização mais acentuado.
- O inchaço pós-embolização pode resultar em isquemia no tecido adjacente à área alvo. Deve ter-se cuidado para evitar a isquemia de tecido intolerante e não definido como alvo, tal como o tecido nervoso.

### INSTRUÇÕES

- Posicione o cateter no local pretendido e execute angiografia de base para avaliar a irrigação de sangue da lesão.
- As Microesferas Embosphere estão disponíveis numa diversidade de tamanhos. Devido ao potencial de falha da embolização e à inherente variabilidade dos tamanhos das esferas, o médico deve ter a certeza de que selecciona cuidadosamente o tamanho das Microesferas Embosphere de acordo com o tamanho dos vasos visados, no nível desejado de oclusão na vasculatura.
- Seleccione cuidadosamente o tamanho das microesferas de acordo com o tamanho dos vasos identificados e do cateter utilizado. As Microesferas Embosphere são microesferas flexíveis que suportam compressão temporária de 20 a 30% de modo a facilitar a passagem através dos microcateteres. Estudos demonstraram uma correlação directa entre o tamanho das microesferas e o tamanho dos vasos obstruídos.
- Verifique se a embalagem está intacta. A superfície externa do frasco encontra-se estéril.
- Rode suavemente o frasco aberto e, de seguida, deite o conteúdo numa cuvete estéril em metal/aço inoxidável.
- Recomenda-se com veemência que adicione um agente de contraste para monitorizar a injeção angiograficamente. Não exceda uma proporção máxima de 50% de agente de contraste e 50% de solução de soro fisiológico! Para optimizar a difusão de microesferas na região que será embolizada é recomendável que utilize uma solução bastante diluída.
- A fim de obter uma mistura homogénea, agite a cuvete durante cerca de um minuto. Não utilize a seringa ou qualquer outro instrumento para obter a suspensão, pois tal pode danificar as Microesferas Embosphere.
- Prepare a suspensão utilizando uma seringa pequena (1 a 3 mL). Verifique se são utilizadas a quantidade e concentração pretendidas

de microesferas.

- Sob controlo fluoroscópico contínuo, realize a lenta infusão das microesferas na corrente sanguínea. Injepte sempre em condições de fluxo livre. O refluxo de microesferas pode induzir isquemia imediata de tecidos ou vasos sãos.
- Prossiga a infusão até que seja atingida a desvascularização pretendida. Estudos demonstraram que as Microesferas Embosphere penetram de forma mais distal na lesão do que as partículas em PVA de tamanho semelhante. A redução do abastecimento de sangue arterial à lesão é, portanto, mais progressiva.
- No final da infusão, remova o cateter, mantendo ao mesmo tempo uma aspiração suave, de modo a evitar a deslocação de quaisquer microesferas residuais que ainda se encontrem no interior do cateter.
- Elimine qualquer frasco aberto ou não utilizado de Microesferas Embosphere.

### CONSERVAÇÃO E ARMAZENAMENTO

As Microesferas Embosphere devem ser conservadas num local fresco, seco e escuro nos respectivos frascos e embalagens originais. Utilize até à data indicada nos rótulos da embalagem exterior e do blister. Não congele.

Gama de tamanhos ( $\mu\text{m}$ )	Código de cores	1 ml	2 ml
50-100	Cinzento	V010GH	V020GH
40-120	Laranja	V110GH	V120GH
100-300	Amarelo	V210GH	V220GH
300-500	Azul	V410GH	V420GH
500-700	Vermelho	V610GH	V620GH
700-900	Verde	V810GH	V820GH
900-1200	Roxo	V1010GH	V1020GH

### Informação da embalagem:

Todos os eventos adversos graves ou ameaçando a vida, ou causando morte, associados à utilização das Microesferas Embosphere devem ser relatados ao fabricante do dispositivo.

Símbolo	Designação
	Fabricante: Nome e morada
	Prazo de validade : ano-mês-dia
	Código do lote
	Número de catálogo
	Não reestirilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Manter afastado da luz solar
	Manter seco
	Não reutilizar
	Atenção – Consultar as Instruções de utilização
	Apriogénico
	Esterilizado utilizando vapor
	Limite de temperatura inferior
	Logótipo de marca CE - Identificação do organismo notificado: 0459

# NEDERLANDS

## BESCHRIJVING

Embosphere®-microsferen zijn biologisch compatibele, hydrofiele, niet-resorbeerbare, exact gekalibreerde acrylpolymer microsferen die met varkensgelatine geimpregneerd zijn. Ze zijn leverbaar in een grote verscheidenheid aan grootten en concentraties.

## LEVERINGSVORM

met bovenop gesloten 8 mL glazen ampul, afzonderlijk verpakt in een doordrukverpakking en afgesloten met een peel-away Tyvek®-deksel. Inhoud: 1 mL of 2 mL microsferen in een pyrogenevrije, steriele 0,9% NaCl-zoutoplossing. Totaal volume aan fysiologische zoutoplossing en microsferen: 5 mL.

## INDICATIES

Embosphere-microsferen dienen voor het voor therapeutische of preoperatieve doeleinden occluderen van bloedvaten bij de volgende ingrepen:

- Embolisatie van hypervasculaire tumoren en gezwellen, waaronder vleesbomen, meningiomen enz.;
- Embolisatie van arterioveneuse misvormingen;
- Hemostatische embolisatie.
- Embolisatie van de prostaatslagaders als verlichting van de symptomen die verband houden met benigne prostaathyperplasie.

Microsferen van 40–120 µm dienen meer specifiek voor embolisatie van meningiomen en levertumoren.

## CONTRA-INDICATIES

- Onvermogen om vaatocclusie-ingrepen te verdragen;
- Een anatomie van de bloedvaten die een correcte katherplaatsing onmogelijk maakt;
- Aanvoerende slagaders die te klein zijn om ruimte te bieden voor de geselecteerde microsferen;
- Aanwezigheid of vermoeden van vaatspasmen;
- Aanwezigheid van distale slagaders die de hersenzenuwen rechtstreeks van bloed voorzien;
- Aanwezigheid van doorgankelijke anastomosen tussen extracraniale en intracraniale bloedvaten;
- Arterioveneuze shunts met grote flow of met een diameter die groter is dan de geselecteerde microsferen;
- Gebruik in de pulmonale vasculatuur.
- Ernstige atherosclerose;
- Een bekende allergie voor gelatine.

Microsferen van 50–100 µm, 40–120 µm en 100–300 µm zijn niet geschikt voor gebruik in de bronchiale bloedsomloop.

## MOGELIJKE COMPLICATIES

Vasculaire embolisatie is een ingreep met hoog risico. Op enig tijdstip tijdens of na de ingreep kunnen er complicaties optreden, waaronder onder meer:

- Beroerte of herseninfarct;
- Occlusie van bloedvaten in gezonde gebieden;
- Ruptuur en bloeding van bloedvaten;
- Neurologische defecten;
- Infectie of hematoom op de injectieplaats;
- Allergische reactie, huidirritaties;
- Voorbijgaande pijn en koorts;
- Vaatspasmen;
- Overlijden;
- Ischaemie op een ongewenste locatie, met inbegrip van ischemische beroerte, ischemisch infarct (met inbegrip van myocardinfarct), en weefselnecrose.
- Blindheid, gehoorverlies, verlies van reukzin en/of verlamming.
- Aanvullende informatie kan in de waarschuwingen worden gevonden.

## LET OP

Embosphere-microsferen mogen uitsluitend worden gebruikt door artsen die gespecialiseerd en opgeleid zijn in vasculaire embolisatie. De grootte van de microsferen en het aantal microsferen moeten zorgvuldig worden geselecteerd op grond van de te behandelen laesie, geheel en al onder de verantwoordelijkheid van de arts. Alleen de arts kan besluiten wat het meest geschikte tijdstip is om de injectie van microsferen te stoppen.

Niet gebruiken als de ampul, schroefdop of trayverpakking er beschadigd uitziet. Gebruik een ampul die geopend is, nooit opnieuw. Alle ingrepen moeten op aseptische wijze worden uitgevoerd.

## Uitsluitend voor gebruik bij één patiënt – Inhoud bij levering steril

Niet opnieuw gebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren. Hergebruik, herverwerking of hersterilisatie kan de structurele integriteit van het hulpmiddel in gevaar brengen en/of kan leiden tot falen van het hulpmiddel; dit kan op zijn beurt leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt. Hergebruik, herverwerking of hersterilisatie kan ook een risico van verontreiniging van het hulpmiddel vormen en/of kan leiden tot infectie of kruisinfectie van de patiënt, waaronder onder meer de overdracht van besmettelijke ziekten tussen patiënten. Verontreiniging van het hulpmiddel kan leiden tot letsel, ziekte of overlijden van de patiënt.

## WAARSCHUWINGEN

- Embosphere-microsferen bevatten varkensgelatine en zouden daarom een immunreactie teweeg kunnen brengen bij patiënten die overgevoelig voor collageen of gelatine zijn. Een zorgvuldige afweging dient plaats te vinden voordat dit product gebruikt wordt bij patiënten van wie vermoed wordt dat ze allergisch zijn voor injecties met gelatinebevattende stabilisatoren.
- Onderzoek heeft uitgewezen dat Embosphere-microsferen geen aggregaten vormen en daarom dieper in het vaatstelsel doordringen dan PVA-partikels van vergelijkbare grootte. Er dient te worden gezorgd dat Embosphere-microsferen van een grotere maat worden gekozen bij het emboliseren van arterioveneuse misvormingen met grote shunts om te voorkomen dat de microsferen in de bloedsomloop van de longen of het hart terechtkomen.
- Het is mogelijk dat sommige van de Embosphere-microsferen enigszins buiten het bereik liggen; daarom moet de arts, na het arterioveneuse voorkomen in het angiogram in aanmerking te hebben genomen, zich ervan vergewissen dat hij/zij de grootte van de Embosphere-microsferen zorgvuldig selecteert overeenkomstig de grootte van de te behandelen bloedvaten en de gewenste mate van occlusie in het vaatstelsel. De grootte van de Embosphere-microsferen moet zodanig worden geselecteerd dat ze niet via de slagader in eenader terecht kunnen komen.
- Vanwege de significantie complicaties van verkeerd gerichte embolisatie dient uitzonderlijk behoedzaam te werk worden gegaan bij ingrepen die extracraniale bloedsomloop van het hoofd en de hals omvatten en dient de arts de mogelijke voordelen van het toepassen van embolisatie af te wegen tegen de risico's en mogelijke complicaties van de ingreep. Deze complicaties zijn onder meer blindheid, gehoorverlies, verlies van reukzin, verlamming en overlijden.
- Vanwege de kromkelende vaten en dubbel aanvoerslagaders in het bekkengebied moet men uiterst voorzichtig zijn tijdens de embolisatie ter behandeling van symptomatische benigne prostaathyperplasie. Tot de complicaties van een verkeerde embolisatie behoren ischemie van het rectum, de blaas, het scrotum, de penis of andere plaatzen.
- De patiënt kan ernstig, door straling geïnduceerd huidletsel oplopen als gevolg van langdurige blootstelling aan doorlichting, een grote omvang (van de patiënt), schuine röntgenprojecties en herhaalde blootstelling aan beeldvorming of röntgenstraling. Raadpleeg het klinische protocol van uw instelling om te zorgen dat de juiste

stralingsdosis wordt afgegeven voor elk specifieke type ingreep dat wordt uitgevoerd. Artsen moeten patiënten die risico lopen bewaken.

• Het optreden van door straling geïnduceerd letsel van de patiënt kan vertraagd plaatsvinden. Patiënten moeten voorgelicht worden over de mogelijke bijwerkingen van straling en moeten geïnstructeerd worden met wie zij contact moeten opnemen als zij symptomen vertonen.

• Let speciaal op tekenen van verkeerd gerichte embolisatie. Tijdens de injectie moeten de vitale functies van de patiënt zorgvuldig worden bewaakt, met inbegrip van SaO<sub>2</sub> (bijv. hypoxie, veranderingen in het CZS). Er dient te worden overwogen de ingreep te beëindigen, te onderzoeken of er shunts bestaan of een grotere microsfeergrootte te gebruiken als er tekenen van verkeerd gerichte embolisatie optreden of als de patiënt symptomen vertoont.

• Overweeg een grotere maat microsferen te gebruiken als bewijs van embolisatie niet snel duidelijk is in het angiogram tijdens de injectie van de microsferen.

### Waarschuwingen m.b.t. het gebruik van kleine microsferen

• Een zorgvuldige afweging dient plaats te vinden wanneer wordt overwogen embolische middelen te gebruiken met een kleinere diameter dan kan worden weergegeven met het resolutievermogen van uw beeldvormingsapparatuur. De aanwezigheid van arterio-veneuze anastomosen, bloedaten in vertakkingen die van het te behandelen gebied weglopen of bloedaten die zich voordoen maar die vóór embolisatie niet duidelijk waren, kunnen verkeerd gerichte embolisatie en ernstige complicaties tot gevolg hebben.

• Microsferen die kleiner dan 100 micron zijn, migreren in het algemeen distaal naar anastomotische aanvoerende slagaders en de kans is daarom groter dat ze de bloedsoemLoop naar distaal weefsel beëindigen. Groter mogelijk ischaemisch letsel vloeit voort uit het gebruik van microsferen met een kleinere grootte; vóór embolisatie moet rekening worden gehouden met dergelijk letsel. De mogelijke gevolgen zijn onder meer: zwelling, necrose, verlamming, abces en/of een heviger postembolisatiesyndroom.

• Zwelling na embolisatie kan leiden tot ischaemie van weefsel naast de te behandelen plaats. Er dient behoedzaam te werk worden gegaan om ischaemie-intolerant, niet te behandelen weefsel zoals zenuwweefsel te vermijden.

### INSTRUCTIES

- Positioneer de katheter op de gewenste plaats en maak een aangsangiogram om de bloedtoevoer van de laesie te evalueren.
- Embosphere-microsferen zijn verkrijgbaar in een brede waaier van maten. Wegens het gevaar van verkeerd gerichte embolisatie en de intrinsieke variabiliteit in sfeergrootten, dient de arts de grootte van de Embosphere-microsferen nauwkeurig te kiezen volgens de grootte van de te behandelen doelvaten en de beoogde vaatocclusie.
- Selecteer de grootte van de microsferen zorgvuldig overeenkomstig de grootte van de geïdentificeerde bloedaten en de gebruikte katheter. Embosphere-microsferen zijn flexibele partikels die een tijdelijke compressie van 20 tot 30% kunnen ondergaan om de doorgang door microkatheters te vergemakkelijken. Onderzoek heeft een directe correlatie aangetoond tussen de grootte van de microsferen en de grootte van de geocludeerde bloedaten.
- Controleer of de verpakking intact is. De buitenkant van de ampul is steriel.
- Wervel de geopende ampul voorzichtig en giet de inhoud vervolgens in een steriele metalen/roestvrijstalen cup.
- Met klem wordt aanbevolen om contrastmiddel toe te voegen om de injectie radiologisch te controleren. Overschrijd niet een maximale verhouding van 50% contrastmiddel op 50% fysiologische zoutoplossing! Om de diffusie van microsferen in het te emboliseren gebied te optimaliseren, verdient het aanbeveling een redelijk verdunne oplossing te gebruiken.

- Om een homogeen mengsel te verkrijgen, wervelt u de cup ongeveer één minuut lang. Gebruik niet de spuit of een ander instrument om de suspensie tot stand te brengen, omdat dit de Embosphere-microsferen zou kunnen beschadigen.
- Zuig de suspensie op met een kleine spuit (van 1 tot 3 mL). Controleer of de gewenste hoeveelheid en concentratie van de microsferen zijn gebruikt.
- Infundeer de microsferen onder continue doorlichting langzaam in de bloedstroom. Injecteer altijd tijdens vrije stroom. Reflux van microsferen kan onmiddellijk ischaemie van gezonde weefsels of bloedaten teweegbrengen.
- Blijf infunderen totdat de gewenste devascularisatie tot stand is gebracht. Onderzoek heeft uitgewezen dat Embosphere-microsferen meer distaal in de laesie penetreren dan PVA-partikels van vergelijkbare grootte. Reductie van de arteriële bloedtoevoer naar de laesie is daarom progressiever.
- Na afloop van de infusie verwijderd u de katheter terwijl u een voorzichtige aspiratie in stand houdt om te voorkomen dat resterende microsferen in de katheter van hun plaats raken.
- Voe open ampullen van ongebruikte Embosphere-microsferen af.

### BEWARING EN OPSLAG

Emosphere-microsferen moeten in hun originele ampullen en verpakking op een koele, droge, donkere plaats worden bewaard. Gebruik de microsferen vóór de op de etiketten op de buitenverpakking en de doordrukverpakking aangegeven uiterste gebruiksdatum. Niet invriezen.

Bereik aan grootten ( $\mu\text{m}$ )	Kleurencode	1 ml	2 ml
50-100	Grijs	V010GH	V020GH
40-120	Oranje	V110GH	V120GH
100-300	Geel	V210GH	V220GH
300-500	Blauw	V410GH	V420GH
500-700	Rood	V610GH	V620GH
700-900	Groen	V810GH	V820GH
900-1200	Paars	V1010GH	V1020GH

### Informatie op de verpakking:

Alle ernstige of levensbedreigende bijwerkingen of sterfgevallen in verband met het gebruik van Embosphere-microsferen moeten gemeld worden aan de fabrikant van het hulpmiddel.

Symbol	Betekenis
	Fabrikant: naam en adres
	Uiterste gebruiksdatum: jaar-maand-dag
	Batchcode
	Catalogusnummer
	Niet opnieuw steriliseren
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is
	Niet aan zonlicht blootstellen
	Droog houden
	Niet opnieuw gebruiken
	Opgelet – Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Pyrogeenvrij
	Gesteriliseerd d.m.v. stoom
	Ondergrens temperatuur
	CE markeringsslogo – Identificatie aangemelde instantie: 0459

## BESKRIVELSE

Embosphere® mikrosfærer er biokompatible, hydrofile, ikke-resorberbare, præcist kalibrerede mikrosfærer af akrylpolymer, der er imprægneret med gelatine af porcin oprindelse. De fås i et bredt udvalg af størrelser og koncentrationer.

## LEVERING

8 mL hætteglas, der er lukket øverst med skruelåg, og individuelt pakket i en blisterbakke, som er lukket med et aftrækkeligt Tyvek® låg. Indhold: 1 mL eller 2 mL mikrosfærer i en pyrogenfri, steril, NaCl 0,9 % saltvandsopløsning. Total mængde saltvand og mikrosfærer: 5 mL.

## INDIKATIONER

Embosphere mikrosfærer er beregnet til at okkludere blodkar til behandlingsmæssige eller præoperative formål i følgende procedurer:

- Embolisering af hypervasculære tumorer og processer, inklusive fibromer i uterus, meningiomer, osv.
- Embolisering af arteriovenøse misdannelser.
- Hæmostatisk embolisering.
- Embolisering af de prostatiske arterier for lindring af symptomer, der relaterer til godartet prostatisk hyperplasia.

40-120 µm mikrosfærer er mere specifikt beregnet til embolisering af meningiomer og levertumorer.

## KONTRAINDIKATIONER

- Patienter, der ikke kan tåle okkluderende vaskulære procedurer.
- Karanomi, der udelukker korrekt kateterplacering.
- Forsynde arterier, der er for små til at modtage de valgte mikrosfærer.
- Tilstedeværelse af eller mistanke om vasospasme.
- Tilstedeværelse af distale arterier, der direkte forsyner kranie-nerver.
- Tilstedeværelse af åbne ekstra-til-intrakranielle anastomoser.
- Arteriovenøse shunts med højt flow eller med en diameter, der er større end de valgte mikrosfærer.
- Anvendelse i den pulmonære vaskulatur.
- Svær aterosklerose.
- Patienter med kendt allergi over for gelatine.

50-100 µm, 40-120 µm og 100-300 µm mikrosfærer frarådes til brug i kredsløbet i bronkierne.

## POTENTIELLE KOMPLIKATIONER

Vaskulær embolisering er en højrisikoprocedure. Komplikationer kan opstå når som helst under eller efter proceduren og kan inkludere, men er ikke begrænset til:

- Apopleksi eller cerebralt infarkt
- Okklusion af kar i raske områder
- Karruptur og -blødning
- Neurologiske defekter
- Infektion eller hæmatom på injektionsstedet
- Allergisk reaktion, hudirritationer
- Forbigående smerte og feber
- Vasospasme
- Død
- Iskæmi på et uønsket sted, inklusive iskæmisk slagtilstænde, iskæmisk infarkt (inklusive myokardieinfarkt) og vævsnekrose
- Blindhed, høretab, tab af lugtesans og/eller paralyse
- Yderligere oplysninger findes under afsnittet Advarsler

## FORSIGTIG

Embosphere mikrosfærer må kun anvendes af læger, der er specialiseret og uddannet i vaskulære embolisingsprocedurer. Størrelsen og antallet af mikrosfærer skal omhyggeligt udvælges i henhold til

den læsion, der skal behandles, og denne udvælgelse er udelukkende lægens ansvar. Kun lægen kan afgøre det mest hensigtsmæssige tidspunkt at standse injektionen af mikrosfærer.

Må ikke anvendes, hvis hætteglasset, skruelåget eller bakken ser ud til at være beskadiget. Et hætteglas, der har været åbnet, må aldrig genbruges. Alle procedurer skal udføres i overensstemmelse med aseptisk teknik.

## Kun til brug på en enkelt patient - Indholdet leveres steril

Må ikke genbruges, efterbehandles eller resteriliseres. Genbrug, efterbehandling eller resterilisering kan kompromittere udstyrets strukturelle integritet og/eller medføre svigt af udstyret, hvilket igen kan resultere i patientskade, sygdom eller død. Genbrug, efterbehandling eller resterilisering kan også skabe risiko for kontaminering af udstyret og/eller medføre infektioner eller krydsinfektion af patienten, inklusive, men ikke begrænset til overførelse af smitsomme sygdomme fra patient til patient. Kontaminering af udstyret kan medføre patientskade, sygdom eller død.

## ADVARSLER

- Embosphere mikrosfærer indeholder gelatine af porcin oprindelse og kan derfor forårsage en immunreaktion hos patienter, der er overfølsomme over for kolagen eller gelatine. Anvendelse af dette produkt skal omhyggeligt overvejes, inden produktet bruges til patienter, hvor der er mistanke om, at der er allergiske over for injektioner indeholdende stabilisatorer af gelatine.
- Studier har vist, at Embosphere mikrosfærer ikke danner aggre-gater, og derfor traengte dybere ind i vaskulaturen sammenlignet med PVA-partikler af lignende størrelse. Der skal udvises forsigtighed og vælges Embosphere mikrosfærer i større størrelser ved embolisering af arteriovenøse misdannelser med store shunts for at undgå, at sfærerne passerer ind i lunge- eller hjertekredsløbet.
- Nogle af Embosphere mikrosfærerne kan være en smule uden for området, så lægen skal sikre sig, at størrelsen på Embosphere mikrosfærerne vælges i henhold til mælkarnenes størrelse på det ønskede okklusionsniveau i vaskulaturen og efter overvejelse af der arteriovenøse angiografiske billede. Embosphere mikrosfærers størrelse bør vælges for at forhindre passage fra arterie til vene.
- På grund af de signifikante komplikationer ved fejl-embolisering, skal der udvises ekstrem forsigtighed ved alle procedurer, som involverer det ekstrakraniiale kredsløb omkring hovedet og halsen, og lægen bør omhyggeligt overveje, om de potentielle fordele ved embolisering opvejer proceduredens risici og potentielle komplikationer. Disse komplikationer kan inkludere blindhed, høretab, tab af lugtesans, paralyse og død.
- På grund af snoede kar og dubletter af tilløbende arterier i bækkenpartiet skal der udvises den største forsigtighed ved udførelse af embolisering ved behandling af symptomatisk benign prostatahyperplasi. Komplikationer ved mislykket embolisering kan inkludere iskæmi af rectum, blære, scrotum, penis eller andre områder.
- Patienten kan få alvorlig hudskade fra røntgen på grund af de lange perioder med røntgengennemlysning, stor patientdiameter, vinklede røntgenprojektioner og mange billedoptagelser eller radiogrammer. Der henvises til hospitalets kliniske protokol for at sikre, at der gives den korrekte strålingsdosis for hver specifik procedurtype, der udføres. Læger bør monitere patienter, der kan være i risikogruppen.
- Fremkomst af røntgenfremkaldt skade på patienten kan være forsikret. Patienter bør rådgives om de potentielle bivirkninger ved røntgen og informeres om, hvem de skal kontakte, hvis de får symptomer.
- Vær meget opmærksom på tegn på forkert rettet embolisering. Patientens puls, ándedræt, temperatur og blodtryk, inklusive SaO<sub>2</sub> (f.eks. hypoksi, CNS-ændringer) skal omhyggeligt monitores under injektionen. Overvej at afslutte proceduren, undersøge

om der er eventuel shunting, eller øge mikrosfærerstørrelse, hvis der er tegn på forkert målrettet behandling, eller patienten udvikler symptomer.

• Overvej at bruge større mikrosfærer, hvis der ikke hurtigt fremkommer angiografisk evidens på embolisering under injektion af mikrosfærerne.

#### Advarsler om brug af små mikrosfærer

• Brug af emboliske midler, der er mindre i diameter end billedbehandlingsudstyrets billeddopløsningskapacitet, skal ske efter noje overvejelser. Tilstedeværelse af arteriovenøse anastomoser, grenkar, der fører væk fra málområdet eller begyndende kar, der er ikke tydelige inden embolisering, kan føre til forkert rettet embolisering og alvorlige komplikationer.

• Mikrosfærer, der er mindre end 100 mikrometer, vil generelt migrere distalt til anastomotiske forsynde kar, og har derfor større sandsynlighed for at afbryde kredsløbet til distalt væv. Brug af mikrosfærer i mindre størrelse resulterer i større potentiel iskæmisk skade, og konsekvensen af denne skade skal tages under overvejelse inden embolisering. De potentielle konsekvenser inkluderer: hævelse, nekrose, paralyse, absces og/eller stærkere post-emboliseringssyndrom.

• Hævelse efter embolisering kan resultere i iskæmi af væv i umiddelbar nærhed af málområdet. Der skal udvises forsigtighed for at undgå iskæmi-intolerant væv, der ikke er i málområdet, f.eks. nerveweber.

#### INSTRUKTIONER

• Placér katetret på det ønskede sted, og udfør baseline-angiografi for at evaluere blodforsyningen i læsionen.

• Embosphere mikrosfærer er tilgængelige i flere størrelsesintervaller. På grund af den potentielle risiko for fejlembolisering og den iboende variation i kuglestørrelserne skal lægen være omhyggelig med at vælge størrelsen af Embosphere mikrosfærer i henhold til størrelsen på de valgte kar ved det ønskede okklusionsniveau i vaskulaturen.

• Udvælg omhyggeligt mikrosfærernes størrelse i henhold til størrelsen på de identificerede kar og det anvendte kateter. Embosphere mikrosfærer er fleksible partikler, der støtter midlertidig kompression med 20-30 % for at lette passage gennem mikrotetret. Studier har vist en direkte korrelation mellem mikrosfærernes størrelse og størrelsen på de okkluderede kar.

• Kontrollér, at emballagen er intakt. Hætteglassets udvendige overflade er steril.

• Sving forsigtigt det åbnede hætteglas rundt, og hæld dernæst indholdet i en steril kop af metal eller rustfrit stål.

• Det anbefales kræftigt at tilføje kontrastmiddel for at monitorere injektionen under gennemlysing. Overstig ikke et maksimalt forhold på 50 % kontrastmiddel og 50 % saltvandsoplosning! For at optimere diffusionen af mikrosfærer ind i det område, der skal emboliseres, anbefales det at bruge en forholdsvis fortyndet oplosning.

• Sving koppen rundt i ca. ét minut for at opnå en ensartet blandning. Brug ikke sprojen eller noget andet instrument til at hente suspensionen, da det kan beskadige Embosphere mikrosfærerne.

• Træk suspensionen op med en lille sproje (1-3 mL). Kontrollér, at der bruges den ønskede mængde og koncentration af mikrosfærerne.

• Infundér langsomt mikrosfærerne ind i blodstrømmen under kontinuerlig gennemlysningskontrol. Injicér altid under forhold med frit flow. Tilbageløb af mikrosfærer kan fremkalde øjeblikkelig iskæmi af sunde væv eller kar.

• Fortsæt infusionen, indtil den ønskede devaskularisering er opnået. Studier har vist, at Embosphere mikrosfærer trænger mere distalt ind i læsionen end PVA-partikler af lignende størrelse. Reduktion af den arterielle blodforsyning til læsionen er derfor

mere progressiv.

- Ved afslutningen af infusionen fjernes katetret, samtidig med at forsigtig aspiration oprettholdes for at undgå at forstyrre eventuelle resterende mikrosfærer, der stadig befinner sig inden i katetret.
- Bortskaf alle åbne hætteglas eller ubrugte Embosphere mikrosfærer.

#### KONSERVERING OG OPBEVARING

Emosphere mikrosfærer skal opbevares på et køligt, tørt og mørkt sted i de oprindelige hætteglas og emballage. Anvendes inden datoanført på etiketten på den ydre æske og blisterpakningen. Må ikke nedfrysnes.

Størrelsesområde (µm)	Farvekode	1 ml	2 ml
50-100	Grå	V010GH	V020GH
40-120	Orange	V110GH	V120GH
100-300	Gul	V210GH	V220GH
300-500	Blå	V410GH	V420GH
500-700	Rød	V610GH	V620GH
700-900	Grøn	V810GH	V820GH
900-1200	Lilla	V1010GH	V1020GH

#### Information på emballagen:

Alle alvorlige eller livstruende utilsigtede hændelser eller dødsfald associeret med brug af Embosphere mikrosfærer skal indberettes til producenten af udstyret.

Symbol	Betegnelse
	Producent: Navn og adresse
	Anvendes inden: År-måned-dag
	Batchkode
	Katalognummer
	Må ikke resteriliseres
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
	Holdes væk fra sollys
	Holdes tør
	Må ikke genbruges
	Forsigtig - Se brugsanvisningen
	Ikke-pyrogen
	Steriliseret med damp
	Nedre temperaturgrænse
	CE-mærke logo - Identifikation af anmeldt organ: 0459

# SVENSKA

## BESKRIVNING

Embosphere®-mikrosärer är biokompatibla, hydrofila, icke-resorberbara, exakt kalibrerade mikrosärer av akrylpolymer impregnerade med gelatin från gris. De finns tillgängliga i ett stort antal storlekar och koncentrationer.

## LEVERANSSÄTT

8 mL glasflaska tillsluten med skruvlock, individuellt förpackade på en blisterbricka förseglat med ett avdragbart Tyvek®-lock. Innehåll: 1 mL eller 2 mL mikrosärer i pyrogenfrí, steril, NaCl 0,9 % koksaltlösning. Totalvolymококс盐lösning och mikrosärer: 5 mL.

## INDIKATIONER

Embosphere-mikrosärer är avsedda att ockludera blodkärl, för terapeutiska eller preoperativa syften, vid följande procedurer:

- Embolisering av hypervasculära tumörer och processer, inklusive uterina fibroider, meningiom mm.
- Embolisering av arteriovenösa missbildningar.
- Hemostatisk embolisering.
- Artärisk embolisering av prostatan för förbättring av symptom relaterade till benign prostatahyperplasi

40-120 µm mikrosärer är mer specifikt utformade för embolisering av meningiom och levertumörer.

## KONTRAINDIKATIONER

- Patienter som ej kan genomgå kårlocklusionsprocedurer.
- Kårlanotomi som hindrar korrekt kateterplacering.
- Artärer i kårflödsrörningen som är för små för att ta emot utvalda mikrosärer.
- Förekomst av eller misstanke på vasospasm.
- Förekomst av distala artärer som direkt förörjer kranialnerver.
- Förekomst av öppetstående extra-ell-intrakraniella anastomoser.
- Arteriovenösa högflödeshuntar eller med en diameter större än de utvalda mikrosärerna.
- För användning i den pulmonella vaskulaturen.
- Svår arterioskleros.
- Patienter med känd allergi mot gelatin.

50-100 µm, 40-120 µm och 100-300 µm mikrosärer rekommenderas ej för användning i bronkialcirkulationen.

## POTENTIELLA KOMPLIKATIONER

Vaskulär embolisering är en högriskprocedur. Komplikationer kan uppstå nära som helst under eller efter proceduren, och kan omfatta, men är ej begränsade till, följande:

- Stroke eller cerebral infarkt
- Ocklusión av kär som förörjer frisk vävnad
- Kärlruptur och blödning
- Neurologiska bortfall
- Infektion eller hematom vid injekionsstället
- Allergisk reaktion, kutan irritation
- Övergående smärta och feber
- Vasospasm
- Dödsfall
- Ischaemi vid en oönskad lokalisering, inklusive ischaemisk slagfall, ischaemisk infarkt (inklusive hjärtinfarkt) och vävnadsnekros.
- Blindhet, hörselnedsättning, förlust av luktsinne och/eller förlamning
- Ytterligare information finns i avsnittet Varningar

## VAR FÖRSIKTIG

Embosphere-mikrosärer ska endast användas av specialistläkare som har erhållit utbildning i vaskulära embolisingsprocedurer. Storleken på och kvantiteten mikrosärerna måste noggrant väljas

efter lesionen som ska behandlas och är helt och hället läkarens ansvar. Endast läkaren kan bestämma lämplig tidpunkt för när injektionen av mikrosärer ska avbrytas.

För ej användas om flaskans skruvlock eller brickförpackningen är skadade. En öppnad flaska får aldrig återanvändas. Alla procedurer måste utföras med iakttagande av en aseptisk teknik.

## Endast för enpatientbruk – innehållet tillhandahålls steril

För ej återanvändas, rengöras på nytt eller resteriliseras. Återanvändning, rengöring eller resterilisering kan äventyra enhetens strukturella integritet och/eller leda till felfunktion av enheten vilket i sin tur kan medföra patientskada, sjukdom eller dödsfall. Återanvändning, rengöring eller resterilisering kan också skapa en risk för kontaminerings av enheten och/eller leda till patientinfektion eller korsinfektion, inklusive, men ej begränsat till, överföring av smittsam(a) sjukdom(ar) från en patient till en annan. Kontamination av enheten kan resultera i personskada, sjukdom eller att patienten avlidet.

## VARNINGAR

- Embosphere-mikrosärer innehåller gelatin från gris, och kan därför orsaka en immunreaktion hos patienter som är överkänsliga mot kolagen eller gelatin. Noggrant övervägande ska ha tagits före användningen av denna produkt hos patienter som misstänks vara allergiska mot injektioner med gelatinstabliseringar.
- Studier har visat att Embosphere-mikrosärer inte bildar aggregat, och som ett resultat av detta, penetrerar djupare in i kårlykten jämfört med PVA-partiklar av samma storlek. Försiktighet måste iakttas när stora Embosphere-mikrosärer väljs vid embolisering av arteriovenösa missbildningar med stora shuntar för att undvika passage av särer in i lung- eller koronarcirkulationen.
- Vissa av Embosphere-mikrosärerna kan ligga något utanför intervallet, så läkaren bör vara säker på att noggrant välja storleken på Embosphere-mikrosärerna efter mälkärlens storlek vid den önskade nivån för ocklusion i kårlyktenet och efter beaktande av det arteriovenösa angiografiska utseendet. Embosphere-mikrosärernas storlek bör väljas så att passage från artär till ven förhindras.
- På grund av signifikanta komplikationer vid felembolisering, bör yttersta försiktighet iakttas för alla procedurer som involverar den extrakraniella cirkulationen som omfattar huvudet och nacken, och läkaren bör noggrant överväga de potentiella fördelarna med emboliseringen mot riskerna och procedurenas potentiella komplikationer. Dessa komplikationer kan inkludera blindhet, nedsatt hörsel, förlust av luktsinne, förlamning och dödsfall.
- På grund av slingriga blodkärl och dubbla mätarartärer i bäckenområdet ska stor försiktighet användas vid embolisering för behandling av symptomtisk godartad prostata hyperplasi. Komplikationer vid felimbolisering kan omfatta ischemi i ändtarm, urinblåsa, skrotum, penis och andra områden.
- Allvarlig strålningsinducerad hudskada kan uppstå på patienten på grund av långa perioder med fluoroskopisk exponering, stor patientdiameter, vinklade röntgenprojektorer samt vid upprepad exponering för bildläggningsprocedurer och röntgenbilder. Se det kliniska protokollet på din inrätnings för att säkerställa att den korrekta stråldosen appliceras för varje specifik procedurtyp som utförs. Läkarna bör övervaka patienten som kan ligga i riskzonen.
- Uppkomst av strålinducerad skada på patienten kan vara fördjöjd. Patienter bör informeras om potentiella biverkningar av strålningen och vem de ska kontakta om de får symptom.
- Rikta speciell uppmärksamhet på tecken på felriktad embolisering. Under injektionen övervakas patientens vitaltecken noggrant inklusive SaO<sub>2</sub> (Lex. hypoxi, CNS-förändringar). Överväg att avsluta proceduren, undersöka om möjlig shuntning eller ökning av mikrosärstorleken om tecken på felriktad embolisering up-

pstår eller patienten utvecklar symptom.

- Överväg att uppgradera mikrosärlorlen om inte angiografisk verifikation av emboliseringen snabbt och tydligt framgår under mikrosärlinjektionen.

#### Varningar vid användning av små mikrosärlar

- Noggrant övervägande bör göras närmast användning planeras med embolimedel som har mindre diameter än upplösningsskapaciteten hos din bildätergivande utrustning. Förekomsten av arteriovenösa anastomoser, kärlegrenar som leder från mälområdet eller uppdykande kärli som inte tidigare synes tydligt före emboliseringen kan resultera i felriktad embolisering och svåra komplikationer.
- Mikrosärlar mindre än 100 mikroner kommer generellt att migrera distalt till anastomosande artärer och är därför merベンigna att stoppa cirkulationen till distal vävnad. Större potentiell ischaemisk skada sker vid användningen av mindre mikrosärlorlek och övervägande måste göras avseende konsekvensen av denna skada för emboliseringen. De potentiella konsekvenserna inkluderar: svullnad, nekros, förlamning, abscess och/eller starkare postemboliseringssyndrom.
- Postemboliseringssvullnad kan leda till ischaemi av vävnad nära mälområdet. Försiktighet måste iakttas för att undvika ischaemintolerant, ej mälinriktad vävnad som t.ex. nervvävnad.

#### INSTRUKTIONER

- Placer katetern vid det önskade stället och utför baslinjeangiografi för att utvärdera blodförsörjningen till lesionen.
- Embosphere-mikrosärlar finns i en rad olika storlekar. På grund av potentiell felembolisering och den inneboende variationen i sfär-storlekarna, bör läkaren välja storleken på Embosphere-mikrosärlar noggrant utifrån storleken på mälkärlen vid den önskade ocklusionsnivån i blodkärlssystemet.
- Välj noggrant ut mikrosärlorlen efter kärlets storlek och den kateter som ska användas. Embosphere-mikrosärlar är flexibla som främjar tillfällig kompression med 20-30 % för att underlätta passage genom mikrokäretar. Studier har visat en direkt korrelation mellan mikrosärlorlek och storlek på de ockluderade kärlen.
- Kontrollera att förpackningen är intakt. Flaskans ytre yta är steril.
- Snurra den öppnade flaskan varsamt och håll sedan över till en steril kopp av metall/rostfritt stål.
- Det rekommenderas starkt att tillsätta kontrastmedel för att övervaka injektionen radiologiskt. Överskrid ej ett maximalt förhållande på 50 % kontrastmedel – 50 % koksaltlösning! För att optimera diffusionen av mikrosärlar in i området som ska emboliseras, är det rekommenderat att använda en relativt utspädd lösning.
- För att erhålla en homogen blandning, snurra koppen i cirka en minut. Använd ej sprutan eller något annat instrument för att erhålla lösningen, eftersom detta kan skada Embosphere-mikrosärlar.
- Dra upp lösningen med en liten spruta (1 till 3 mL). Kontrollera den önskade kvantiteten och koncentrationen för de mikrosärlar som används.
- Under kontinuerlig fluoroskopisk kontroll, infundera mikrosärlerna långsamt in i blodcirkulationen. Injicera alltid under fria flödesförhållanden. Reflex av mikrosärlar kan inducera omedelbar ischaemi av friska vävnader eller kärli.
- Fortsätt med infusionen tills den önskade avvaskulariseringen erhållits. Studier har visat att Embosphere-mikrosärlar penetrerar mer distalt in i lesionen än PVA-partiklar av samma storlek. Reduktionen av den arteriella blodförsörjningen till lesionen är därför mer progressiv.
- I slutet av infusionen, avlägsna katetern under samtidig varsam aspiration för att undvika att några kvarvarande mikrosärlar, fort-

fara inuti katatern, lossnar.

- Kassera alla öppna flaskor eller oanvända Embosphere- mikrosärlar.

#### SKYDD OCH FÖRVARING

Embosphere-mikrosärlar måste förvaras på en sval, torr, mörk plats i sina ursprungliga flaskor och förpackningar. Ska användas före utgångsdatumet som anges på etiketterna på den yttre lädan och blisterförpackningen. Får ej nedfrysas.

#### SKYDD OCH FÖRVARING

Embosphere-mikrosärlar måste förvaras på en sval, torr, mörk plats i sina ursprungliga flaskor och förpackningar. Ska användas före utgångsdatumet som anges på etiketterna på den yttre lädan och blisterförpackningen. Får ej nedfrysas.

Storleksintervall (µm)	Färgkod	1 ml	2 ml
50-100	Grå	V010GH	V020GH
40-120	Orange	V110GH	V120GH
100-300	Gul	V210GH	V220GH
300-500	Blå	V410GH	V420GH
500-700	Röd	V610GH	V620GH
700-900	Grön	V810GH	V820GH
900-1200	Lila	V1010GH	V1020GH

#### Information om förpackningen:

Alla allvarliga eller livshotande biverkningar eller dödsfall associerade med användningen av Embosphere-mikrosärlar ska rapporteras till tillverkaren av enheten.

Symbol	Beteckning
	Tillverkare: Namn & adress
	Utgångsdatum: år-månad-dag
	Batchkod
	Katalognummer
	Får ej resteriliseras
	Får ej användas om förpackningen är skadad
	Skyddas från solljus
	Förvara torrt
	Får ej återanvändas
	Varning – se bruksanvisningen
	Icke-pyrogen
	Steriliserad med ånga
	Nedre temperaturgräns
	CE-märkets logotyp - Anmäld organidentifikation: 0459

## KUVAUS

Embosphere®-mikrohiukkaset ovat bioyhteensopivia, hydrofillisiä, resorboitumattomia, tarkkaan kalibroituja akryylipolymerista valmistettuja mikrohiukkasia, jotka on kyllästetty siasta peräisin olevalla gelatiinilla. Niistä on saatavana useita eri kokoja ja pitoisuuksia.

## TOIMITUSTAPA

8 mL:n lasipullo, joka on suljettu kierrekansikorkilla, yksittäispakattu muovialustalle ja peitetty repäästävällä Tyvek®-kannella. Sisältö: 1 mL tai 2 mL mikrohiukkasia pyrogeenittömässä, sterilissä 0,9 %:n keittosuolaliuoksessa. Keittosuolaliuoksen ja mikrohiukkaston kokonaistilavuus: 5 mL.

## KÄYTÖÄIHEET

Embosphere-mikrohiukkaset on tarkoitettu verisuonien sulkeseen hoitotarkoituksesta ja ennen leikkausta seuraavissa toimenpiteissä:

- Hypervaskulaaristen kasvainten ja prosessien embolisatio, muun lukuun kohdun fibröidit, meningiomat jne.
- Aarteriovenoosien epämoodostumien embolisatio
- Hemostattiavin embolisatio.
- Eturauhasen valtimoiden embolisatio eturauhasen hyväntilausen hyperplasian aiheettamen oireiden lievtämiseksi.

40–120 µm:n mikrohiukkaset on tarkoitettu erityisesti meningiomien ja maksakasvainten embolisatioon.

## KONTRAINDIKATIOT

- Potilaat, jota eivät siedä verisuonioklusiotoimenpiteitä
- Verisuonen rakenne, joka estää katetrin sijoittamisen oikein
- Sijoittaminen valtimoihin, jotka ovat liian pieniä valitulle mikrohiukkasille
- Vasospasmin esiintyminen tai epäily
- Distaalivaltimot, jotka toimittavat verta suoraan kraniaalihermoihin
- Avoinni ekstra-intrakraanialisten esiintyvien anastomoosien esiintyminen
- Suurvirtauksiset arteriovenoosiset suntit tai läpimaltaan valitutua mikrohiukkasia suuremmat suntit
- Käytöö keuhkojen verisuunistossa.
- Vakava aterosklerosi
- Potilaat, joilla on tunnettu gelatiiniallergia.

50–100 µm:n, 40–120 µm:nja 100–300 µm:n mikrohiukkasia ei suositella käytettäväksi keuhkojen verenkerirossa.

## MAHDOLLISET KOMPLIKAAJIOT

Verisuonien embolisatio on riskitoimenpide. Komplikaatioita voi esiintyä milloin tahansa toimenpiteen aikana tai sen jälkeen ja niihin voi kuulua muun muassa seuraavat:

- Halvaus tai aivoinfarkti
- Terveyden alueiden verisuonien okklusio
- Verisuonen repeytyminen ja verenvuoto
- Hermovauriot
- Tulehdus tai hematooma injektiokohdassa
- Allerginen reaktio, ihoärsytys
- Väliaikainen kipu ja kuume
- Vasospasmi
- Kuolema
- Ei-toivotun kohdan iskemia, esimerkiksi iskeeminen aivovalhaus, iskeeminen lihasinfarkti (sydäninfarkti mukaan luettuna) ja kuuskouolio
- Sokeus, kuulon katoaminen, hajaistin katoaminen tai halvaantuminen.
- Lisätietoja on kohdassa Varoitukset.

## HUOMIO

Embosphere-mikrohiukkasia saavat käyttää vain erikoislääkärit, jotka ovat saaneet koulutuksen verisuonien embolisatiotoimenpiteitä varten. Mikrohiukkosten koko ja lukumäärä on valittava huolellisesti hoidettavan leesion mukaan lääkärin vastuulla. Ainoastaan lääkäri voi päättää parhaan mahdollisen ajan mikrohiukkosten ruiskuttamisen lopettamiseksi.

Ei saa käyttää, jos pullo, kierrekorkki tai pakkausalusta näyttää vaurioituneelta. Avattua pulloa ei saa koskaan käyttää uudelleen. Kaikki toimenpiteet on suoritettava aseptista menetelmää käytettäen.

## Ainoastaan potilaskohtaiseen käyttöön - sisältö toimitetaan steriliinä

Ei saa käyttää, prosessoida tai steriloida uudelleen. Laitteen uudelleenkäyttö, -käsittely tai -steriloointi voi vaurioittaa laitteita tai johtaa tuoteen toimintahäiriöön, mikä puolestaan voi aiheuttaa potilaan loukkaantumisen, sairastumisen tai kuoleman. Laitteen uudelleenkäyttö, -prosessointi tai -steriloointi voi aiakaansaada laitteen kontaminaatiovaraan ja/tai aiheuttaa potilaan infektion tai risti-infektion, muun muassa tarvittuvien tautien siirtymisen potilaalta toiselle. Välineen kontaminointuminen voi aiheuttaa potilaalle vamman tai sairauden tai johtaa kuolemaan.

## VAROITUKSET

- Embosphere-mikrohiukkaset sisältävät siasta peräisin olevaa gelatiinia, ja sen vuoksi voivat aiheuttaa immuunireaktion potilaalle, jotka ovat yliherkkäiä kollageenille tai gelatiinille. Ennen tämä tuotteen käyttöä on harkittava huolellisesti sen käyttöä potilaalle, joiden epäilään olevan allergisia gelatiinistabilointiaiheita sisältäville injektiolle.
- Tutkimuksissa on osoitettu, että Embosphere-mikrohiukkaset eivät muodosta aggregaatteja ja sen vuoksi turkeutuvat syvemälle verisuuniin kuin samankokoiset PVA-hiukkaset. On huolehdittava suurempien Embosphere-mikrohiukkosten valitsemisesta suljettaessa arteriovenoosia epämoodostumia suurilla sunteilla, jotta hiukkaset eivät pääse keuhkojen tai sepelvaltimoiden verenkiertoon.
- Jotkin Embosphere-mikrohiukkaset voivat olla hieman käytöölleen ulkopuolella, joten lääkärin pitää varmasti valita Embosphere-mikrohiukkosten koko huolellisesti kohdeverisuunion koon mukaan halutulla okklusiosatasolla ja arteriovenoosien angiografiakuvan perusteella. Embosphere-mikrohiukkosten koko tulisi valita valtimosta laskimoon pääsyn estämiseksi.
- Virheellisen embolisation merkitävien komplikaatioiden takia on oltava äärettömän huolellinen kaikkissa pään ja kaulan alueen ekstrakraanialiseen verenkiertoon liittyvissä toimenpiteissä ja lääkäri on harkittava huolellisesti embolisation edut riskejä ja mahdollisia toimenpiteen komplikaatioita vastaan. Näitä komplikaatioita ovat muun muassa sokeus, kuulon katoaminen, hajaistin katoaminen, halvaantuminen ja kuolema.
- On noudatettava äärimmäistä varovalisuutta oireita aiheuttavien hyväntilaistuisen eturauhasen laajentuman embolisatioidussa, sillä lantion valtimot ovat mutkaisia ja valtimoita voi olla useita pareja. Väärään valtimoon tehty embolisatio saattaa aiheuttaa peräsuolen, virtsarakon, kivespuolin, siittimen tai muiden elimistön osien iskemiaa.
- Potilaalla voi esiintyä vakavia sääteilyn aiheuttamia ihoauroittoa pitkäaikaisen läpivalaisululle altistumisen, potilaan suuren koon, kulmassa olevien röntgensäteiden, ja useiden kuuvaskertojen tai röntgenkuviien takia. Katso laitoksen klinisestä protokollasta, että oikeaa sääteilyannosta käytetään kunkin tyypilliseen toimenpiteelle. Lääkärien tulisi tarkkailla mahdollisia riskipotilaita.
- Sääteilyn potilaalle aiheuttamat vaariot voivat esiintyä viiveellä. Potilaalle tulisi ilmoittaa mahdollisista sääteilyn sivuvaikutuksista ja siitä, keneen he voivat ottaa yhteyttä, jos oireita esiintyy.
- Kiinnitä erityistä huomiota mahdollisiin väärin kohdistetun em-

bolisaation merkkeihin. Tarkkaile injektion aikana huolellisesti potilaan elintoiomintoja, mukaan lukien SaO<sub>2</sub> (esim. hypoksia, keskushemoston muutokset). Harkitse toimenpiteen päättämistä, mahdollisen sunitin tutkimista tai mikrohiukkosten koon suuretamista, jos vähänkin kohdistamisen merkkejä esiintyy tai potilaalla näkyy oireita.

- Harkitse suurempien mikrohiukkosten käyttämistä, jos angiografiassa ei näy nopeasti merkkejä embolisaatiosta mikrohiukkasten injektiotaikana.

#### **Varoituskiin pienten mikrohiukkosten käytöstä**

- Huolellista harkintaa vaaditaan aina, kun suunnitellaan sellaisten emboliabiukkosten käytöötä, jotka ovat läpimitaltaan pienempiä kuin kuvaslaitteiden resoluutiokapasiteetti. Arteriovenosiset anastomosit, kohdealueelta pois johtavat verisuonihartai tai ennen embolisaatiota näkymättömät verisuonet voivat johtaa vähänkin kohdistettuun embolisaatioon ja vakavia komplikaatioihin.
- Alle 100 mikronin kokoiset mikrohiukkaset siirtyvät yleensä distaaliseksi anastomoottiin syöttimiin nähdien ja pysäytettävät sen vuoksi todennäköisemmin distaaliseen kudoksen verenkierron. Suurempi mahdollinen iskeeminen vaurio aiheuttaa pienempien mikrohiukkosten käytöstä, minkä vuoksi on harkittava tämän vaurion seurausia ennen embolisaatiota. Mahdollisia seurausia ovat mm.: turvotus, nekroosi, halvaantuminen, absessi tai vakavampi embolisaation jälkeinen synoondra.
- Embolisaatio jälkeinen turvotus voi aiheuttaa iskemiaa kohdealueen vieraiseen kudokseen. On välttämällä huolellisesti iskemiain-toleransseja, ei-kohdekudoksia, kuten hermokudoksia.

#### **OHJEET**

- Aseta katetri haluttuun kohtaan ja suorita vertailuangioGRAFIA leesson verenkierron arviointiseksi.
- Embosphere-mikrohiukkasia on saatavana erikoisina. Virheellisen embolisaation mahdollisuuden ja hiukkaskokojen sisaisen vaihtelevuuden takia lääkärin on varmasti huolellisesti valittava Embosphere-mikrohiukkosten koko kohdesuonten koon mukaisesti verisuonten haluttuilla okkluusiotasolla.
- Valitse mikrohiukkosten koko huolellisesti tunnistettujen verisuonien ja käytetyn katetrin koon perusteella. Embosphere-mikrohiukkaset ovat joustavia hiukkasia, jotka kestävät 20–30 %:n väliaikaisista kompressiota, jotta ne voidaan siirtää mikrotarjettiin läpi. Tutkimuksissa on todettu suora yhteys mikrohiukkasten koon ja suljettujen verisuonten koon välillä.
- Tarkista, että pakkauks on ehjä. Pullon ulkopinta on sterili.
- Pyöritä avattua pulloa varovasti ja kaada sitten steriliin metallista tai ruostumattomasta teräksestä valmistettuun kulhoon.
- On hyvin suositeltavaa lisätä varjoainetta injektioon valvomiseksi röntgenin avulla. Sékoituksessa saa olla enintään 50 % varjoainetta ja 50 % keittosuolaliuosta. Mikrohiukkosten leväämisen optimoimiseksi tutkitavalle alueelle on suositeltavaa käyttää suhteellisen laimeaa liuosta.
- Saavutat homogeenisen sékoituksen pyörittämällä kulhoa noin minuutin ajan. Ruiskua tai muita instrumentteja ei saa käyttää suspension saavuttamiseksi, koska tämä voi vaurioittaa Embosphere-mikrohiukkasia.
- Vedä suspensio pienenne ruiskuun (1–3 mL). Tarkista, että käytetään haluttua mikrohiukkasmääriä ja -pituisuutta.
- Syötä mikrohiukkaset hitaasti verenkierroon jatkuvassa läpivalaisutarkailussa. Ruiskuta ne aina vapaan virtauksen olosuhteissa. Mikrohiukkosten takaisin virtaaminen voi aiheuttaa välittömästi terveellisten kudosten tai verisuonten iskemiaa.
- Jatka infuusiota, kunnes saavutat halutun devaskularisaation. Tutkimuksissa on todettu, että Embosphere-mikrohiukkaset tunkeutuvat distaaliseemmin leesioon kuin samankokoiset PVA-hiukkaset. Leesioon kulkevan valtimoveren vähentyminen on

tämän vuoksi progressiivisempaa.

- Poista katetri infusion lopuksi ylläpitäen samalla kevyttä aspiratiota edelleen katetrin sisällä olevien mikrohiukkosten irtoamisen välttämiseksi.
- Hävitä kaikki avoimet pullot tai käyttämättä jääneet Embosphere-mikrohiukkaset.

#### **SÄILYTYS JA VARASTOINTI**

Embosphere-mikrohiukkasia on säilytettävä viileässä, kuivassa ja pimeässä paikassa alkuperäisissä pulloissaan ja pakkauksissaan. Ne on säilytettävä ulompaan laatikkoon ja muovalustaan merkityihin päämäärään mennessä. Ei saa pakastaa.

Kokoi (μm)	Värikoodi	1 ml	2 ml
50-100	Harmaa	V010GH	V020GH
40-120	Oranssi	V110GH	V120GH
100-300	Keltainen	V210GH	V220GH
300-500	Sininen	V410GH	V420GH
500-700	Punainen	V610GH	V620GH
700-900	Vihreä	V810GH	V820GH
900-1200	Sinipunainen	V1010GH	V1020GH

#### **Pakkauksen tiedot:**

Kaikki Embosphere-mikrohiukkosten käyttöön liittyvät vakavat tai hengenvaalliset haittatapaukmat on ilmoitettava laitteen valmistajalle.

Symboli	Merkitys
	Valmistaja: Nimi ja osoite
	Viimeinen käyttöpäivä: vuosi-kuukausi-päivä
	Eräkoodi
	Luettelonumeron
	Ei saa steriloida uudelleen
	Ei saa käyttää, jos pakaus on vaurioitunut
	Suojattava auringonvalolta
	Säilytettävä kuivassa
	Ei saa käyttää uudelleen
	Huomio - katso käyttöohjeita
	Ei-pyrogeeninen
	Höyrysteriloitu
	Lämpötilan alaraja
	CE-merkinnän logo - Ilmoitusviranomainen: 0459

## BESKRIVELSE

Embosphere®-mikrosfærer er biokompatible, hydrofile, ikke-resorberbare og nøyaktig kalibrerte akrylpolymermikrosfærer, innspregnert med gelatin fra svin. De er tilgjengelige i en lang rekke størrelser og koncentrasjoner.

## LEVERINGSFORM

8 mL hetteglass lukket med skrulokk, individuelt pakket i blistret, forseglet med et avtrekkbart Tyvek®-lokk.

Innhold: 1 mL eller 2 mL mikrosfærer i en pyrogenfri, steril, 0,9 % NaCl-saltløsning. Totalvolum av saltløsning og mikrosfærer: 5 mL.

## INDIKASJONER

Embosphere-mikrosfærer er beregnet på okkludering av blodkar til terapeutiske eller preoperative formål ved følgende prosedyrer:

- Embolisering av hypervasculære tumorer og prosesser, inkludert fibroma uteri, meningiomer, osv.
- Embolisering av arteriovenøse malformasjoner.
- Hemostatisk embolisering.
- Embolisering av prostataarteriene for lette av symptomer relatert til godartet prostatisk hyperplasi.

40-120 µm mikrosfærer er mer spesifikt beregnet på embolisering av meningiomer og levertumorer.

## KONTRAINDIKASJONER

- Pasienter som ikke tåler vaskulære okklusjonsprosedyrer.
- Vaskulær anatomi som hindrer riktig kateterplassering.
- Forsyningssarterier som er for små til å motta de utvalgte mikrosfærene.
- Forekomst eller mistanke om karspasme.
- Forekomst av distale arterier som forsyner hjernenervene direkte.
- Forekomst av åpne ekstra-til-intrakranielle anastomoser.
- Arteriovenøse shunter med høy strømning eller med en større diameter enn de valgte mikrosfærene.
- Bruk i lungearrene.
- Alvorlig aterosklerose.
- Pasienter med kjent allergi mot gelatin.

Det er ikke anbefalt å bruke 50-100 µm, 40-120 µm og 100-300 µm mikrosfærer i bronkialkretslopet.

## POTENSIELLE KOMPLIKASJONER

Vaskulær embolisering er en høyrisiko prosedyre. Det kan forekomme komplikasjoner når som helst under eller etter prosedyren, og disse kan omfatte, men er ikke begrenset til følgende:

- Slag eller hjerneslag
- Karotidkluksjon i sunne gebeter
- Karruptur og hemorrhagi
- Nevrologisk svekkelse
- Infeksjon eller hematom på injeksjonsstedet
- Allergisk reaksjon, hudirritasjoner
- Forbigående smerte og feber
- Karspasme
- Død
- Iskemi ved uønsket sted, inkludert iskemisk slag, iskemisk infarkt (inkludert myokardinfarkt) og vevsnekrose
- Blindhet, hørselstap, tap av luktesans, og/eller lammelse
- Se avsnittet Advarsler for mer informasjon

## FORSIKTIG

Embosphere-mikrosfærer må kun brukes av spesialiserte leger som har erfaring i vaskulære emboliseringssprosedyrer. Mikrosfærenes størrelse og mengde skal velges meget nøyne i henhold til lesionen som skal behandles og utelukkende under legens ansvar. Bare legen kan bestemme beste tidspunkt å stoppe injiseringen av mikrosfærer.

Skal ikke brukes hvis hetteglasset, skrulokket eller brettpakningen er skadet. Bruk aldri et hetteglass som er åpnet. Alle prosedyrer må utføres i henhold til aseptisk teknikk.

## Beregnet kun til bruk av én enkelt pasient – Innholdet leveres steril

Skal ikke gjenbrukes, bearbeides eller resteriliseres. Gjenbruk, bearbeiding eller resterilisering kan ødelegge anordningens strukturelle integritet og/eller føre til funksjonssvikt, noe som kan medføre skader, sykdom eller død for pasienten. Dessuten kan gjenbruk, bearbeiding eller resterilisering utgjøre en risiko for kontaminering av anordningen og/eller forårsake pasientinfeksjoner eller kryssinfeksjoner inkludert, men ikke begrenset til, overføring av en eller flere smittsomme sykdommer fra en pasient til en annen. Kontaminering av anordningen kan føre til skader, sykdom eller død for pasienten.

## ADVARSLER

- Embosphere-mikrosfærer inneholder gelatin fra svin og kan derfor forårsake en immunreaksjon hos pasienter som er overfølsomme for kolagen eller gelatin. Anvendelse av dette produktet må vurderes nøyne før det brukes på pasienter som mistenkes å være allergiske mot injeksjoner som inneholder gelatinaktivatorer.
- Studier har vist at Embosphere-mikrosfærer ikke danner aggregerater, og dette gjør at de trenger dyptere inn i vaskulaturen enn PVA-partikler av lignende størrelse. Pass på å velge en større størrelse av Embosphere-mikrosfærer ved embolisering av arteriovenøse malformasjoner med store shunter for å unngå sfærenes inntrengning i lungekreftslopet eller koronarkretslopet.
- Noen av Embosphere-mikrosfærene kan ligge en smule utenfor verdiområdet. Etter å ha foretatt angiografisk vurdering av det arteriovenøse utseendet, skal legen derfor velge Embosphere-mikrosfærenes størrelse meget nøyne i henhold til størrelsen på målkarene og ønsket okklusjonsnivå i vaskulaturen. Embosphere-mikrosfærenes størrelse skal velges med tanke på å hindre passasjen fra arterien til venen.
- Pga. de betydelige komplikasjonene som oppstår ved feil embolisering, må det utvises ekstrem forsiktighet når det utføres en prosedyre som involverer det ekstrakraniale blodomlopet som omslutter hodet og halsen, og legen må nøyne overveie de potensielle fordelene av å anvende embolisering mot risikoene og de potensielle komplikasjonene prosedyren innebefatter. Disse komplikasjonene kan innebefatte blindhet, hørselstap, tap av luktesans, lammelse og død.
- På grunn av de vriddre karene og duplikate næringsgivende arteriene i bekkonenområdet, bør det utøves ekstrem forsiktighet ved utføring av embolisering for behandling av symptomatiske benigne prostatatyperplasi. Komplikasjoner av misembolisering kan inkludere iskemi av rectum, blære, pung eller andre områder.
- Det kan oppstå alvorlig strålingsindusert hudskade på pasienten pga. lange perioder med fluoroskopisk eksponering, stor pasientdiameter, vinklete røntgenprojeksjoner og gjentatte bildoppelte eller røntgenbilder. Se institusjonens kliniske protokoll for å sørge for at det brukes riktig strålingsdose for hver spesifikke prosedyretype som utføres. Legene skal overvåke pasienter som kan være i fare.
- Starten på en strålingsindusert skade på pasienten kan forsinkes. Pasienter bør få rådgivning om mulige bivirkninger fra strålingen og hvem de skal kontakte hvis symptommene oppstår.
- Vær meget oppmerksom på tegn som tilslør feil målrettning av emboliseringen. Pasientens vitale tegn under injiseringen må nøyne overvåkes, slik at de innbefatter SaO<sub>2</sub> (f.eks. hypoksi, endringer i SNS). Hvis der oppstår tegn på feil målrettning eller pasienten utvikler symptomer, skal det vurderes å avslutte prosedyren, samt kontrollere om det er oppstått shunting eller økning av mikrosfærers tørrelsen.

- Under injiseringen av mikrosfærene vurder bruk av større mikrosfærer hvis det ikke oppstår hurtig angiografisk bevis på at emboliseringen pågår.

#### Advarsler om bruk av små mikrosfærer

- Overvei nøyne dersom du vurderer å bruke emboliske midler som er mindre i diameter enn opplosningskapasiteten til ditt avbildningsutstyr kan vise. Forekomst av arteriovenøse anastomoser, karforgreninger som fører vekk fra målområdet, eller kar som ikke var synlige før emboliseringen, kan føre til feilaktig målretting av emboliseringen og alvorlige komplikasjoner.
- Mikrosfærer som er mindre enn 100 mikroner migrerer vanligvis distalt for anastomotiske forsyningsselskar, og det er derfor større sannsynlighet for at de vil avsp erre blodomlopet til distale vev. Bruk av en mindre mikrosfærerrestørrelse kan føre til større mulighet for iskemisk skade, og før emboliseringen utføres, må konsekvensene av denne skaden vurderes. Mulige konsekvenser omfatter: opphøvning, nekrose, lammelse, abscess og/eller sterke postemboliseringssyndrom.
- Postemboliseringshøvning kan føre til iskemi i vev som grenser til målområdet. Sørg for å unngå iskemi-intolerante, ikke-målrettede vev slik som nervevev.

#### ANVISNINGER

- Plasser katereteret ved ønsket sted og utfør baselinje-angiografi for å evaluere blodtilførselen til lesionen.
- Embosphere-mikrosfærer er tilgjengelig i flere størrelser. Pga. muligheten for feil embolisering og den iboende variasjonen i sfærerestørrelser, må legen velge Embosphere-mikrosfærernes størrelse med omhu i henhold til størrelsen til målkarene ved det ønskede okklusjonsnivået i vaskulaturen.
- Velg mikrosfærernes størrelse med omhu i henhold til størrelsen til de identifiserte karene og anvendt. Embosphere-mikrosfærer er fleksible partikler som tåler 20 til 30 % midlertidig kompresjon for å lette passasjen gjennom mikrokatetre. Studier har vist en direkte korrelasjon mellom mikrosfærernes størrelse og størrelsen til de okkluderte karene.
- Kontroller at innpakningen er intakt. Hetteglassets ytre overflate er steril.
- Virvel forsiktig det åpnede hetteglasset, og hell i en steril kopp av metall/rustfritt stål.
- Det anbefales sterkt og tilføye kontrastmiddel for å kunne overvake injiseringen radiologisk. Ikke overskrid maksimalforholdet, 50 % kontrastmiddel – 50 % saltlösning! For å optimere spredningen av mikrosfærer i gegetet som skal emboliseres, anbefales det å bruke en ganske fortynnet løsning.
- For å oppnå en homogen blanding, virvles koppen omtrent i 1 minutt. Ikke bruk en sprayte eller annet instrument for å oppnå suspensjon, da dette kan skade Embosphere-mikrosfærene.
- Trekk opp suspensjonen ved hjelp av en liten sprayte (1 til 3 mL). Kontroller at det brukes ønsket mengde og konsentrasi on av mikrosfærer.
- Infunder mikrosfærene langsomt inn i blodstrømmen, under uavbrutt fluoroskopisk kontroll. Injiser alltid under fritt flytende forhold. Tilbakestrømning av mikrosfærer kan umiddelbart inducere iskemi i sunne vev eller kar.
- Fortsett infusjonen til ønsket devaskularisering er oppnådd. Studier har vist at Embosphere-mikrosfærer trenger mer distalt inn i lesionen enn PVA-partikler av lignende størrelse. Derfor er reduksjonen av arterieblodets tilførsel til lesionen mer progressiv.
- Etter at infusjonen er fullført, fjernes katereteren mens du samtidig opprettholder vorsom aspirasjon for å unngå at noen av de resterende mikrosfærene som fortsatt sitter i katereteret løsner.
- Kasser alle åpne hetteglass eller ubrukte Embosphere-mikrosfærer.

#### OPPBEVARING OG LAGRING

Embosphere-mikrosfærer må oppbevares på et kjølig tørt, mørkt sted i opprinnelig hetteglass og pakning. Brukes innen datoen angitt på etikettene på den ytre esken og blisterpakken. Skal ikke fryses.

Størrelsesområde (µm)	Fargekode	1 ml	2 ml
50-100	Grå	V010GH	V020GH
40-120	Oransje	V110GH	V120GH
100-300	Gul	V210GH	V220GH
300-500	Blå	V410GH	V420GH
500-700	Rød	V610GH	V620GH
700-900	Grønn	V810GH	V820GH
900-1200	Purpur	V1010GH	V1020GH

#### Informasjon på pakningen:

Alle alvorlige eller livstruende ugunstige hendelser eller dødsfall forbundet med bruk av Embosphere-mikrosfærer må rapporteres til produsenten av anordningen.

Symbol	Betegnelse
	Produsent: Navn og adresse
	Brukes innen dato: år-måned-dag
	Partikode
	Katalognummer
	Skal ikke resteriliseres
	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet
	Oppbevares utenfor sollys
	Oppbevares tørt
	Skal ikke gjenbrukes
	Forsiktig – se bruksanvisningen
	Pyrogenfri
	STERILE   Dampsterilisert
	Øvre temperaturgrense
	CE-merkelogo - Identifikasjonsnummer for teknisk kontrollorgan: 0459

# ΕΛΛΗΝΙΚΑ

## ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Τα Μικροσφαιρίδια Embosphere® είναι βιοσυμβατά, υδρόφιλα, μη απορροφήσιμα και βαθμονομένα με ακρίβεια μικροσφαιρίδια από ακρυλικό πολυμερές εμποτισμένα με ζελατίνη χορίες προλευσης.

Διατίθενται σε μεγάλη γκάμα μεγεθών και συγκεντρώσεων.

## ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

Γιαλίνιο φιαλίδιο των 8 mL το οποίο είναι κλειστό με βιδωτό πόμα, ξεχωριστά συσκευασμένο σε δίσκο μπλίστερ σφραγισμένο με αποκολλώμενο καπάκι Tycel®. Περιεχόμενο: 1 mL ή 2 mL μικροσφαιρίδιων σε μη πυρετογόνο, στείρο, διάλυμα φυσιολογικού ορού NaCl 0,9%. Συνολικός όγκος φυσιολογικού ορού και μικροσφαιρίδων: 5 mL.

## ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Τα Μικροσφαιρίδια Embosphere έχουν σχέδιαστε για την απόφραξη αιμοφόρων αγγείων, για θεραπευτικούς ή προεγχειρητικούς σκοπούς, στις ακόλουθες διαδικασίες:

- Εμβολιασμός αγγειοβιριθμών όγκων και αγγειοβιριθμών εξεργασιών, συμπεριλαμβανομένων ινωμυμάτων της μήτρας, μηνιγγικών όγκων, κ.λπ.
- Εμβολιασμός αρτροπλεβώδων δυσπλασιών.
- Αιμοστατικός εμβολιασμός.
- Εμβολίων των αρτρών του προστάτη για ανακούφιση από τα συμπτώματα που σχετίζονται με την καλοήρη υπερπλασία του προστάτη.

Μικροσφαιρίδια μεγέθους 40-120 μμ είναι ειδικά σχέδιασμένα για εμβολιασμό μηνιγγικών και πλατικών όγκων.

## ΑΝΤΕΝΔΕΙΣΕΙΣ

- Ασθενείς μη δυνάμενοι να υποστούν διαδικασίες αγγειακής απόφραξης.
- Αγγειακή ανατομία που παρεμποδίζει την ορθή τοποθέτηση καθετήρα.
- Τροφοφόρες αρτρίες πολύ μικρές για να δεχθούν τα επιλεγμένα μικροσφαιρίδια.
- Παρουσία ή υποψία αγγειόσπασμου.
- Παρουσία τελικών αρτρών που τροφοδοτούν απευθείας κρανιακά νεύρα.
- Παρουσία βατών εξωκρανιακών προς ενδοκρανιακών αναστομώσεων.
- Αρτροπλεβώδεις επικονιανές υψηλής ροής ή με διάμετρο μεγαλύτερη από τα επιλεγμένα μικροσφαιρίδια.
- Χρήση στα πνευμονικά αγγεία.
- Σοβαρή αιθροσκλήρωση.
- Ασθενείς με γνωστή αλλεργία στη ζελατίνη.

Μικροσφαιρίδια μεγέθους 50-100 μμ, 40-120 μμ και 100-300 μμ δεν συνιστούν για χρήση στη βρογχική κυκλοφορία.

## ΔΥΝΗΤΙΚΕΣ ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

Ο εμβολιασμός αγγείων είναι μια διαδικασία υψηλού κινδύνου. Επιπλοκές είναι πιθανόν να εμφανιστούν οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια ή μετά τη διαδικασία και ενδέχεται να περιλαμβανούν, μεταξύ άλλων, τις ακόλουθες:

- Εγκεφαλικό επεισόδιο ή εγκεφαλικό έμφρακτο
- Απόφραξη αγγείων υγιών περιοχών
- Ρήξη αγγείων και αιμορραγία
- Νευρολογική έλλειμματα
- Λοίμωξη ή αιμάτωμα στο σημείο της έγχυσης
- Άλλεργική αντίρραση, δέρματικό ερεθισμό
- Παροδικό πόνο και πυρετό
- Αγγειόσπασμο
- Θάνατο
- Ισχαμία σε ανεπιθύμητο σημείο, συμπεριλαμβανομένων των περιπτώσεων ισχαμικού επεισοδίου, ισχαμικού εμφράγματος (συμπεριλαμβανομένου εμφράγματος του μυοκαρδίου) και νέρκωσης ιστού
- Τόψωση, απώλεια ακοής απώλεια αισθήσης οσμής, και/ή παράλυση
- Επιπλέον πληροφορίες μπορείτε να βρέτε στην ενότητα "Προειδοποιήσεις"

## ΠΡΟΣΟΧΗ

Τα Μικροσφαιρίδια Embosphere πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο από ιατρούς εξειδικευμένους και εκπαιδευμένους σε διαδικασίες εμβολιασμού αγγείων. Η

επιλογή του μεγέθους και της ποσότητας των μικροσφαιριδίων πρέπει να γίνεται με προσοχή σύμφωνα με την υπό θεραπεία βλάβη και υπό την πλήρη ευθύνη του ιατρού. Μόνο ο ιατρός είναι σε θέση να αποφασίσει πότε είναι η καταλληλότερη στιγμή για να διακόψει την έγχυση μικροσφαιριδίων.

Μην τα χρησιμοποιείτε αν το φιαλίδιο, το βιδωτό πόμα ή τη συσκευασία του δίσκου έχει υποστεί ζημιά. Μην επαναχρησιμοποιείτε πότε φιαλίδιο που έχει ανοιχτεί. Όλες οι διαδικασίες πρέπει να εκτελούνται εφαρμόζοντας άσητη τεχνική.

## Για χρήση έναν μόνο ασθενή – Το περιεχόμενο παρέχεται στείρο.

Η επαναχρησιμοποίηση και μην υποβάλλεται σε νέα επανεπεξεργασία ή επαναποτείρωση. Η επαναχρησιμοποίηση, η επανεπεξεργασία ή επαναποτείρωση ενδέχεται να θέσουν σε κίνδυνο τη δομική ακεραιότητα της συσκευής και/ή να οδηγήσουν σε αστοχία της συσκευής, γεγονός που με τη σειρά του ενδέχεται να προκλατεί τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατον του ασθενούς. Η επαναχρησιμοποίηση, η επανεπεξεργασία ή επαναποτείρωση ενδέχεται να δημιουργήσουν κίνδυνο μόλυνσης της συσκευής και/ή να προκαλέσουν λοιμωξη ή μεταδόση λοιμώχας από ασθενή σε ασθενή, συμπεριλαμβανομένης, μεταξύ άλλων, της μετάδοσης λοιμωδών νόσων από έναν ασθενή σε άλλον. Η μόλυνση της συσκευής ενδέχεται να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς.

## ΠΡΟΙΟΝΤΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Τα Μικροσφαιρίδια Embosphere περιέχουν ζελατίνη χοίρειας προέλευσης και συνέπαις θα προκαλέσουν ανοσολογική αντίδραση σε ασθενείς με υπερευαισθησία στο κόλαγονο ή τη ζελατίνη. Απαιτείται προσεκτική αξιολόγηση πριν από τη χρήση αυτού του προϊόντος σε ασθενείς για τους οποίους υπάρχει υποψία αλλεργίας σε διαλύματα έγχυσης που περιέχουν σταθεροποιητές ζελατίνης.
- Μελέτες έχουν δείξει ότι τα Μικροσφαιρίδια Embosphere δεν σχηματίζουν συσσωματώματα και ως εκ τούτου διειδύνουν βαθύτερα στο αγγειακό σύστημα σε σύγκριση με παρόμιου μεγέθους σωματική πολυλινικής αλκοόλης (PVA). Πρέπει να είστε προσεκτικοί ώστε να επιλέξετε Μικροσφαιρίδια Embosphere μεγαλύτερου μεγέθους κατά τον εμβολιασμό αρτροπλεβώδων δυσπλασιών με μεγάλες αγγειακές επικονιωνίες, ώστε να αποφευχθεί η διέλευση των σφαιρίδων εντός της πνευμονικής ή της στερναίας κυλοδόφρων.
- Ορισμένα Μικροσφαιρίδια Embosphere ενδέχεται να έχουν μέγεθος ελαφρώς διαφορετικό από το επιλεγμένο μέγεθος. Μετά από αξιολόγηση της αρτροπλεβώδωνς αγγειογραφικής εικόνας, ο ιατρός πρέπει να είναι σίγουρος ότι έχει επιλέξει το μέγεθος των Μικροσφαιρίδων Embosphere σύμφωνα με το μέγεθος των στοχεύουμενων αγγείων και το επιθυμητό επίπεδο απόφραξης των αγγειακού υποστήματος. Το μέγεθος των Μικροσφαιρίδων Embosphere που θα επιλέξετε πρέπει να είναι τετού ώστε να αποφευχθεί η διέλευση τους από αρτρήρια σε φλέβα.
- Λόγω των σοβαρών επιπλοκών που μπορεί να συμβούν από λανθασμένο εμβολιασμό, πρέπει να διδάσκετε ιδιαίτερη προσοχή κατά τη διενάγωνη διαδικασίων, οι οποίες περιλαμβάνουν εξωκρανιακή κυλοδοφρία που καλύπτει κεφαλή και λαιμό, και ο ιατρός πρέπει να οδηγήσει προσεκτικά τα πιθανά οφέλη του εμβολιασμού έναντι των κινδύνων και των δυνητικών επιπλοκών της διαδικασίας. Οι επιπλοκές αυτές είναι δυνατόν να περιλαμβάνουν τύφλωση, απώλεια ακοής, απώλεια αίσθησης οσμής, παράλυση και θάνατο.
- Λόγω των ελικοειδών αγγείων και των αρτηριών δημητρίου στην περιοχή περιορισμένης απόφραξης, η οποία περιλαμβάνει εξωκρανιακή κυλοδοφρία που καλύπτει κεφαλή και λαιμό, και ο ιατρός πρέπει να οδηγήσει προσεκτικά τα πιθανά οφέλη του εμβολιασμού έναντι των κινδύνων και των δυνητικών επιπλοκών της διαδικασίας. Οι επιπλοκές αυτές είναι δυνατόν να περιλαμβάνουν τύφλωση, απώλεια ακοής, απώλεια αίσθησης οσμής, παράλυση και θάνατο.
- Λόγω των ελικοειδών αγγείων και των αρτηριών δημητρίου στην περιοχή περιορισμένης απόφραξης, η οποία περιλαμβάνει εξωκρανιακή κυλοδοφρία που καλύπτει κεφαλή και λαιμό, και ο ιατρός πρέπει να οδηγήσει προσεκτικά τα πιθανά οφέλη του εμβολιασμού έναντι της συμπτωματικής καλοίθουσας υπερπλασίας του προστάτη. Στις επιπλοκές της ακατάλληλης εμβολής ενδέχεται να περιλαμβάνουν τύφλωση, απώλεια ακοής, απώλεια αίσθησης οσμής, παράλυση και θάνατο.
- Υπάρχει το ενδεχόμενο πρόκλησης σοβαρής δερματικής βλάβης του ασθενούς από ακτινοβολία λόγω παρατεταμένης ακτινοσκοπικής έκθεσης, μεγάλης σωματικής διαμέτρου του ασθενούς, ακτινοσκοπικής παρατήρησης υπό γνώνια και επανελευμένων εκθέσεων για απεικόνιση ή λήψη ακτινογραφιών. Ανατρέξτε στο κλινικό πρωτόκολλο του νοσηλευτικού σας ιδρύματος για να διασφαλίσετε τη χρήση της καταλληλής δόσης ακτινοβολίας για κάθε τύπο διαδικασίας που εκτελείται. Οι ιατροί πρέπει να παρακολουθούν ασθενείς που

μπορεί να διατρέχουν κίνδυνο.

- Η εμφάνιση βλάβης στον ασθενή από ακτινοβολία μπορεί να καθυστερήσει. Οι ασθενείς πρέπει να ενημερώθουν για διανθαστικές παρενέργειες από ακτινοβολία όπως και με ποιν θέτει να επικοινωνήσουν με παρουσιάσουν συμπτώματα.
- Προσέξτε ιδιαίτερα για ενδείξεις λανθασμένου εμβολιασμού. Κατά τη διάρκεια της έγχυσης παρακολουθείτε προσεκτικά τα ζωτικά σημεία του ασθενής συμπεριλαμβανομένου του κορεσμού αυμοφαρίνης αρτριακού αίματος (Sa02) (π.χ. υποχώρη, αλλαγές του κεντρικού νευρικού συστήματος). Εξετάστε το ενδεχόμενο τερματισμού της διαδικασίας, διερεύνησης πιθανής αρτριοφιλέβδωσης επικοινωνίας ή αύξησης του μεγέθους των μικροφαριδίων, στις υπάρχουσες ενδείξεις λανθασμένου εμβολιασμού ή εμφάνιση συμπτωμάτων.
- Εξετάστε το ενδεχόμενο χρήσης μικροφαριδίων μεγαλύτερου μεγέθους αν δεν εμφανίστε αγγειογραφική ένδειξη εμβολισμού σύντομα κατά τη διάρκεια της έγχυσης των μικροφαριδίων.

#### Προειδοποίησης που αφορούν τη χρήση μικρών μικροφαριδίων

- Απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή όποτε προτίθεστε να χρησιμοποιήσετε παράγοντες εμβολισμού με διάμετρο μικρότερο από τη διακριτική ικανότητα του συστήματος απεικόνισης που χρησιμοποιείτε. Η παρουσία αρτριοφιλέβδωσης αναστομώσεων, αγγειακών κλάδων που απομακρύνονται από την περιοχή-στόχο ή αναδύομενων αγγείων μη εμφανών πριν από τον εμβολισμό είναι δυνατόν να οδηγήσει σε λανθασμένο εμβολιασμό και σοβαρές επιπλοκές.
- Μικροφαρίδια μικρότερα από 100 μμ συνήθως μεταναστεύουν περιφερικά των ανατομικών τροφοφόρων αγγείων και επομένων είναι πιθανότερο να διακόψουν την κυκλοφορία προ-περιφερικούς ιστούς. Μεγαλύτερη πιθανότητα ισχαιμικής βλάβης μπορεί να προκύψει από τη χρήση μικροφαριδίων μικρότερου μεγέθους και πρέπει να δοθεί προσοχή στις συνέπειες αυτής της βλάβης πριν από τον εμβολισμό. Ως διανθαστικές πεπλοκές περιλαμβάνουν: οιδήμα, νέκρωση, παραλυση, απόστημα και/ή σοβαρότερο σύνδρομο μετά από εμβολισμό.
- Οιδήμα μετά από εμβολισμό ενδέχεται να προκαλέσει ισχαιμία σε ιστούς παρακένευσης στην στοχευόμενη περιοχή. Πρέπει να δίδεται προσοχή ώστε να αποφεύγονται μη στοχευόμενοι ιστοί με μικρή ανοχή στην ισχαιμία, όπως ο νευρικός ιστός.

#### ΟΔΗΓΙΕΣ

- Εποπτήστε τον καθετήρα στην επιθυμητή θέση και διενεργήστε αγγειογραφία αναφοράς για να εκτιμήσετε την αιματική παροχή της βλάβης.
- Τα Μικροφαριδία Embosphere διατίθενται σε διάφορα μεγέθη. Λόγω του ενδεχόμενου λανθασμένου εμβολισμού και των διαφορών μεγέθων στα οποία είναι διαθέσιμα τα φαριδία, ο ιατρός πρέπει να φροντίσει να επλέξει προσεκτικά το μέγεθος των μικροφαριδίων, σύμφωνα με το μέγεθος των αγγείων-στόχων, στα επιθυμητά επίπεδα απόφραξης του αγγειακού συστήματος
- Επιλέξτε προσεκτικά το μέγεθος των μικροφαριδίων σύμφωνα με το μέγεθος των αγγείων που πρόκειται να εμβολιαστούν και του καθετήρα που χρησιμοποιείται. Τα Μικροφαριδία Embosphere είναι εύκαμπτα σωματίδια τα οποία μπορούν να υποστούν προσωρινή συμπίεση κατά 20 έως 30%, ώστε να διευκολύνεται η διέλευση τους μέσω μικροκαθετήρων. Μελέτες έχουν δείξει άμεση συσχέτιση μεταξύ του μεγέθους των μικροφαριδίων και του μεγέθους των αποφραγμένων αγγείων.
- Ελέγχετε αν η συσκευασία είναι άθικτη. Η εξωτερική επιφάνεια του φαλιδιού είναι στείρα.
- Περιδινήστε όπια το ανοικτό φιαλίδιο και ρίξτε στη συνέχεια τη περιεχόμενο σε ένα στείρο μεταλλικό ή από ανοξειδωτού χάλυβα κύπελλο.
- Για την ακτινογραφική παρακολούθηση της έγχυσης συνιστάται η προσθήκη σκιαγραφικού μέσου. Μην υπερβείτε μια μέγιστη αναλογία 50% σκιαγραφικού μέσου και 50% φυσιολογικού οφρού Για τη βελτιόνωση συνιστάται η διάχυση των μικροφαριδίων εντός της περιοχής που πρόκειται να εμβολιαστεί, συνιστάται η χρήση σχετικά αραιού διαλύματος.
- Περιδινήστε το κύπελλο για ένα λεπτό περίπου, για να εξασφαλίσετε ομοιογενές μείγμα. Μη χρησιμοποιείτε τη σύριγγα ή οποιοδήποτε άλλο εργαλείο για να αναρρφφθετε το εναντίον, καθώς κάτι τέτοιο μπορεί να προκαλέσει ζημιά στα Μικροφαριδία Embosphere.

- Αναρρφφθετε το εναντίον με μια μικρή σύριγγα (1 έως 3 mL). Ελέγχετε και βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιούνται η οωστή ποσότητα και συγκέντρωση μικροφαριδίων.
- Υπό συνεχή ακτινοσκοπικό έλεγχο, εγχύστε αργά μικροφαριδία εντός της αιματικής κυκλοφορίας. Η έγχυση πρέπει να γίνεται πάντοτε με ελεύθερη ροή. Πανινδρόμηση μικροφαριδίων είναι δυνατόν να προκαλέσει άμεση ισχαιμία υγιών ιστών ή αγγείων.
- Συνεχίστε την έγχυση έως ότου επιτευχθεί η επιθυμητή απαγγείωση. Μελέτες έχουν δείξει ότι τα Μικροφαριδία Embosphere διεισδύουν βαθύτερα στη βλάβη σε σύγκριση με παρόμοιου μεγέθους σωματίδια πολυμυλινικής ολοκλήρωσης (PVA). Η μείωση της αρτριακής παροχής προς τη βλάβη γίνεται επομένως ποι προσεδευτικά.
- Στο τέλος της έγχυσης, αφαιρέστε τον καθετήρα διατηρώντας ταυτόχρονα ήπια αναρρφφθη ώστε να αποφευχθεί η μετακίνηση υπολείπομενών μικροφαριδίων που βρίσκονται ακόμη μέσα στον καθετήρα.
- Απορρύψτε τα ανοικτά φιαλίδια ή τα μη χρησιμοποιημένα Μικροφαριδία Embosphere.

#### ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΑΞΗ

Τα Μικροφαριδία Embosphere πρέπει να φυλάσσονται σε δροσερό, ξηρό, σκοτεινό χώρο στα αρχικά τους φιαλίδια και στην αρχική τους συσκευασία. Η ημερομηνία λήξης αναγράφεται στις ετικέτες του εξωτερικού κουτιού και στη συσκευασία μπλίτερ. Μην ψύχετε.

Εύρος μεγέθων (μμ)	Χρωματικός κώνικός	1 ml	2 ml
50-100	Γκρί	V010GH	V020GH
40-120	Πορτοκαλί	V110GH	V120GH
100-300	Κίτρινο	V210GH	V220GH
300-500	Μπλε	V410GH	V420GH
500-700	Κόκκινο	V610GH	V620GH
700-900	Πράσινο	V810GH	V820GH
900-1200	Μοβ	V1010GH	V1020GH

#### Πληροφορίες που αναγράφονται στη συσκευασία:

Όλες οι σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες, οι ανεπιθύμητες ενέργειες που απειλούν τη ζωή ή οι θάνατοι που σχετίζονται με τη χρήση Μικροφαριδίων Embosphere πρέπει να αναφέρονται στον κατασκευαστή της συσκευής.

Σύμβολο	Ερμηνεία
	Κατασκευαστής: Όνομα & Διεύθυνση
	Ημερομηνία λήξης: έτος-μήνας-ημέρα
	Κωδικός -αρτίδας
	Αριθμός καταλόγου
	Μην ε-ανα-οστειρώνετε
	Μη χρησιμο-οιείτε εάν η συσκευασία έχει υ-οστεί ζημιά
	Διατηρείτε μακριά α-ό το ηλιακό φως
	Διατηρείτε στεγνό
	Μην ε-αναχρησιμο-οιείτε
	Προσοχή - Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης
	Μη -υρετογόνο
	Α-οστειρωμένο με ατμό
	0°C Κατώτερο όριο θερμοκρασίας
	Λογότυ-ο σήμανσης CE - Αριθμός αναγνώρισης κοινο-οιημένου οργανισμού: 0459

## TANIM

Embosphere® Mikroküreler, domuz jelatini ile döllenmiş, biyo-uyumlu, hidrofilik, rezorbabil olmayan, hassas bir şekilde kalibre edilmiş akrilik polimer mikrokürelerdir. Mikrokürelerin çeşitli boyut ve konsantrasyonları mevcuttur.

## SAĞLANMA ŞEKİLİ

Sayıyalabilir Tyvek® kapaklı blister tepsisi içinde tek tek ambalajlanmış, vidalı kapaklı kapaklı 8 ml'lik cam flakon.

İçeriği: Pirojensiz, steril, %0,9 NaCl salin solusyonu içinde 1 mL veya 2 mL mikroküre. Salin ve mikrokürelerin toplam hacmi: 5 mL.

## ENDİKASYONLAR

Embosphere Mikroküreler aşağıdaki prosedürlerde tedavi ya da cerrahi öncesi amaçlarıyla kan damarlarında oklüzyon sağlamak için tasarlanmıştır:

- Uterus fibroideleri, menenjiomlar vb. dahil olmak üzere hipervasküler tümör ve proseslerin embolizasyonu.
- Arteriovenöz malformasyonların embolizasyonu.
- Hemostatik embolizasyon.
- Benign Prostat Hiperplazisi ile ilişkili semptomların giderilmesi için prostat arterlerinin embolizasyonu.

40-120 µm'lik mikroküreler özellikle menenjiomların ve hepatik tümörlerin embolizasyonu için tasarlanmıştır.

## KONTRENDİKASYONLAR

- Vasküler oklüzyon prosedürlerine tolerasyon gösteremeyen hastalar.
- Doğru kateter yerlesimini engelleyen vasküler anatomi.
- Besleyen arterlerin seçilen mikroküreleri kabul edemeyecek kadar küçük olması.
- Vazospazm bulunması veya şüphesi.
- Kranial sinirlerde doğrudan tedarik eden distal arterler bulunması.
- Ekstrakranialden intrakraniale patent anastomozlar bulunması.
- Yüksek akışlı veya seçilen mikrokürelerden daha büyük çaplı arteriovenöz santral.
- Pulmoner vaskülatürde kullanım.
- Ağır ateroskleroz.
- Jelatine karşı bilinen alerji olan hastalar.

50-100 µm'lik, 40-120 µm'lik ve 100-300 µm'lik mikrokürelerin bronşial dolasımda kullanılması önerilmez.

## OLASI KOMPLİKASYONLAR

Vasküler embolizasyon yüksek riskli bir prosedürdür. Prosedür sırasında veya sonrasında her an olusabilecek komplikasyonlar arasında aşağıdakiler sayılabilir, ancak bunlara sınırlı değildir:

- Inme veya beyin enfarktüsü
- Sağlıklı bölgelerdeki damarların oklüzyonu
- Vasküler rüptür ve hemoraji
- Nörolojik deficitler
- Enjeksiyon yerinde enfeksiyon veya hematom
- Alerjik reaksiyon, kutanöz tahrıslar
- Geçiçi ağrı ve ateş
- Vazospazm
- Ölüm
- İskemik inme, iskemik enfarktüs (miyokard enfarktüsü dahil) ve doku nekrozu dahil istenmeyen bir konumda iskemi
- Körlik, ıstıme kaybi, koku alma duygusunun kaybi ve/veya paraliz
- Uyarılar kısmında ek bilgi bulunmaktadır

## DİKKAT

Embosphere Mikroküreler r sadece vasküler embolizasyon prosedürleri hakkında eğitim görmüş uzman hekimler tarafından kullanılmalıdır. Mikrokürelerin boyut ve miktarı, tedavi edilecek

lezyona göre, tamamen hekim sorumluluğu altında dikkatle seçilmelidir. Mikrokürelerin enjeksiyonunu durdurmak için en uygun zamana sadece hekim karar verebilir.

Flakon, vidalı kapak veya tepsisi ambalajı hasarlı görünüyorsa kullanmayın. Açılmış bir flakonu asla tekrar kullanmayın. Tüm prosedürler bir aseptik teknik uyarınca yapılmalıdır.

## Sadece tek bir hastada kullanılmak içindir - İçeriği steril olarak sağlanmıştır

Tekrar kullanmayın, tekrar işlemenden geçirilmeyin ve tekrar sterilise etmeyin. Tekrar kullanmak, tekrar işlemenden geçirerek veya sterilise etmek cihazın yapısını bütünlüğünü bozabilir ve/veya cihazın başarısızlığına yol açabilir ve bu da hastanın yaralanması, hastalanması veya ölümüyle sonuçlanabilir. Tekrar kullanmak, tekrar işlemenden geçirerek veya tekrar sterilise etmek ayrıca cihaz için bir kontaminasyon riski oluşturabilir ve/veya bir hastadan diğerine bulaşıcı hastalık geçmesi dahil ancak bununla sınırlı olmayarak hasta enfeksiyonuna veya çapraz enfeksiyonna neden olabilir. Cihazın kontaminasyonu hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümüne yol açabilir.

## UYARILAR

- Embosphere Mikroküreler domuz kökenli jelatin içerir ve bu nedenle kolajen veya jelatine asırı uyarıları hastalarda bir immun reaksiyonuna neden olabilir. Bu ürün jelatin stabilizatörleri içeren enjeksiyonlara karşı alerjişi olduğundan şüphelenen hastalarda kullanılmadan önce dikkatle düşünülmelidir.
- Çalışmalar Embosphere Mikrokürelerin kümeler halinde birikmedigini ve bunun sonucunda benzer boyutlu PVA (polivinil alkollü) partiküllerine kıyasla vaskülatürün daha derinlerine girdiğini göstermiştir. Büyük şantlar içeren arteriovenöz malformasyonları embolize ederken kükelerin pulmoner veya koroner dolasma geçmesini önlemek için daha büyük boyutlu Embosphere Mikroküreler seçmeye dikkat edilmelidir.
- Embosphere Mikrokürelerin bazıları belirtilen aralığın biraz dışında olabileceğinden Embosphere Mikrokürelerin boyutu, vaskülatür içinde istenen oklüzyon düzeyindeki hedef damarların boyutuna göre arteriovenöz anjiografi görüntüsü göz önüne alınmadan sonra hekim tarafından dikkatle seçilmelidir. Embosphere Mikrokürelerin boyutu arterden vene geçişini önlemek üzere seçilmelidir.
- Yanlış embolizasyona ilişkin önemli komplikasyonlar nedeniyle, baş ve boyun ekstrakranial dolasımlıyla ilgili herhangi bir prosedürde son derece dikkatli olunmalı ve embolizasyon kullanımının olası yararları, prosedürün risklerine ve olası komplikasyonlarına karşı hekim tarafından dikkatle tartılmalıdır. Bu komplikasyonlar arasında körlik, ıstıme kaybi, koku alma duysunun kaybi, parازit ve ölüm sayılabilir.
- Pelvis bölgesindeki kıvrımlı damarlar ve çift besleyici arterler sebebiyle, semptomatik Benign Prostat Hiperplazisi tedavisi için embolizasyon yaparken çok dikkat edilmelidir. Yanlış embolizasyon komplikasyonları arasında rektum, mesane, skrotum, penis ve diğer bölgelerin iskeleti sayılabilir.
- Floraskopide uzun süre maruz kalma, büyük hasta çapı, açılı röntgen projeksiyonları ve birden fazla görünürtü kayıt veya radyografi çalışması nedeniyle hastanın cildinde radyasyonun yol açtığı ciddi yaralanmalar meydana gelebilir. Uygulanın her bir spesifik prosedür tipine ilişkin doğru radyasyon dozunun kullanılıldığından emin olmak için testisini klinik protokolüne başvurun. Hekimler risk altında olabilecek hastaları denetlemeliidir.
- Hastada radyasyonun neden olduğu yaralanmanın başlaması gecikmeli olabilir. Hastalara, radyasyonun olası yan etkileri ve belirli görüldüklerinde kiminle temas kuracakları konusunda rehberliği sağlanmalıdır.
- Yanlış hedeflenmiş embolizasyon işaretlerine özenle dikkat edin. Enjeksiyon sırasında hastanın hayatı belirtirlerini SaO<sub>2</sub> dahil olmak

üzere (örn. hipoksi, merkezi sinir sistemi değişiklikleri) dikkatle izleyin. Herhangi bir yanlış hedefleme işaretini oluşturur ya da hasta sempatomlari gelişirse prosedür son vermemeyi, olası bir şantlamayı araştırmayı veya mikroküre boyutunu artırmayı düşündür.

- Mikrokürelerin enjeksiyonu sırasında embolizasyonun anjiyografik kanitı hemen görülmeyece mikrokürelerin boyutunu artırmayı düşündür.

#### Küçük mikroküre kullanımı hakkında uyarılar

- Görüntüleme ekipmanınızın çözünürlük kapasitesinden daha küçük çaplı embolik ajan kullanımını tasarlandığında dikkatle düşünülmelidir. Embolizasyondan önce belirgin olmayan arteriovenöz anastomozların, hedef alanın uzaklaşan damar dallarının veya sonra ortaya çıkan damarların mevcut olması embolizasyonun yanlış hedeflenmesine ve ağır komplikasyonlara yol açabilir.
- 100 mikromardan küçük mikroküreler genellikle anastomotik besleyicilere distal olarak hareket ederler ve bu nedenle distal dokuya dolasımı durdurmaları daha olasıdır. Daha küçük boyutlu mikroküre kullanımı daha büyük bir iskemik yaralanmanın olasılığı ile sonuçlanır ve bu tür bir yaralanmanın sonuçları embolizasyondan önce göz önüne alınmalıdır. Olası sonuçlar arasında sisme, nekroz, paraliz, apse ve/veya daha kuvvetli embolizasyon sonrası sendromu sayılabilir.
- Embolizasyon sonrası sisme, hedef alanının yanındaki dokuda iskemi ile sonuçlanabilir. Sınırsız doku gibi iskemiye toleransız ve hedeflenmeyecek dokudan kaçınmak için özen gösterilmelidir.

#### TALİMAT

- Kateteri istenen alana konumlandırmak ve lezyonun kan tedarikini değerlendirmek için baslangıç anjiyografisi yapın.
- Embosphere Mikroküreler çeşitli büyütüklülerde sağlanmaktadır. Yanlış embolizasyon potansiyeli ve küre büyütüklülerindeki doğal farklılık nedeniyle doktor Embosphere Mikrokürelerin büyütüğünü mutlaka damar sisteminde istenen oklüzyon düzeyindeki hedef damarların büyütüğüne göre dikkatle seçmeliydi.
- Belli被打的en damarların ve kullanılan kateterin boyutuna göre mikrokürelerin boyutunu dikkatle seçin. Embosphere Mikroküreler, mikrokatebler tarafından geçici koymakla birlikte %20-30 oranında geçici kompresyonla olan tanınan esnek partiküllerdir. Çalışmalar, mikrokürelerin boyutu ve oklüzyon yapılan damarların boyutu arasında bir direkt korelasyon göstermiştir.
- Ambalajın hasarsız olduğunu kontrol edin. Flakonun dış yüzeyi sterildir.
- Açılan flakon dairesel bir hareketle hafifçe döndürüp, ardından bir steril metal/paslanmaz çelik kaba boşaltın.
- Enjeksiyon radyolojik olarak izlemek için kontrast madde eklenmesi önerilir. Maksimum %50 kontrast madde – %50 salin solusyon oranını aşmayın! Mikrokürelerin embolize edilecek bölge difüzyonunu optimize etmek için oldukça seyreltik bir solusyon kullanılması önerilir.
- Homojen bir karışım elde etmek için kabı yaklaşık bir dakika dairesel hareketle döndürün. Süspansiyonu almak için şırınga veya başka herhangi bir alet kullanmayın; aksi takdirde Embosphere Mikroküreler hasar görebilir.
- Küçük bir şırınga (1-3 mL) kullanarak süspansiyonu çekin. İstenen miktar ve konsantrasyonda mikroküre kullanımlığını kontrol edin.
- Sürekli fluoroskop kontrollü altında mikroküreler yavaşça kan dolmasına infüze edin. Daima serbest akış koşullarında enjekte edin. Mikrokürelerin reflüsü, sağlıklı doku veya damarlarda derhal iskemiye yol açabilir.
- İstenen devaskülärasyon elde edilene kadar infüzyona devam edin. Çalışmalar, Embosphere Mikrokürelerin benzer boyutlu PVA partiküllerine kıyasla lezyonu daha distaline girdiğini göstermiştir. Dolayısıyla lezyona arteriel kan tedarikinin azaltılması

daha progresiftir.

- İnfüzyon sonunda, hala kateterin içinde bulunabilecek mikrokürelerin yerinden oynamasını önlemek için hafif aspirasyon uygulayarak kateteri çıkarın.
- Açık flakon veya kullanılmamış Embosphere Mikroküreleri atın.

#### KORUMA VE SAKLAMA

Embosphere Mikroküreler, orijinal flakon ve ambalajı içinde serin, kuru ve kararlı bir yerde saklanmalıdır. Dış kutu ve blister paketi üzerindeki etiketlerde belirtilen tarihe kadar kullanın. Dondurmeyin.

Rozmezí velikosti (µm)	Barevné kódování	1 ml	2 ml
50-100	Gri	V010GH	V020GH
40-120	Oranžová	V110GH	V120GH
100-300	Žlutá	V210GH	V220GH
300-500	Modrá	V410GH	V420GH
500-700	Červená	V610GH	V620GH
700-900	Zelená	V810GH	V820GH
900-1200	Fialová	V1010GH	V1020GH

#### Ambalaj üzerindeki bilgiler:

Embosphere Mikrokürelerin kullanımıyla bağlantılı bütün ciddi veya hayatı tehdit edici advers olaylar ya da ölümler cihazın üreticisine bildirilmelidir.

Sembol	Açıklama
	Üretici Firma: Adı ve Adresi
	Son kullanma tarihi: yıl-ay-gün
	Parti kodu
	Katalog numarası
	Tekrar sterilize etmeyecek
	Ambalaj hasarlısa kullanmayın
	Güne ışığından uzak tutun
	Kuru tutun
	Tekrar kullanmayın
	Dikkat - Kullanma Talimatına Başvurun
	Apirojen
	Buhar kullanılarak sterilize edilmiş
	Alt sıcaklık sınırı
	CE işaret logosu - Onaylanmış kuruluş tanımı: 0459

# ČEŠTINA

## POPIS

Mikrokuličky Embosphere® jsou biokompatibilní, hydrofilní, neresorbatelné, přesně kalibrované mikrokuličky z akrylového polymeru impregnované prasečí želatinou. Dodávají se v širokém výběru velikostí a koncentrací.

## STAV PŘI DODÁNÍ

8ml skleněná lahvička uzavřená šroubovacím uzávěrem, jednotlivě balená v tvarované vaničce uzavřené odlupovacím víčkem Tyvek®. Obsah: 1 ml nebo 2 ml mikrokuliček v pyrogenům prostém, sterilním 0,9% fyziologickém roztoku NaCl. Celkový objem fyziologického roztoku a mikrokuliček: 5 ml.

## INDIKACE

Mikrokuličky Embosphere jsou určeny k okluzi cév pro terapeutické nebo preoperativní účely při následujících zákoncích:

- Embolizace hypervaskulárních nádorů a procesů včetně fibroidních nádorů dělohy, meningiomů atd.
- Embolizace arteriovenózních malformací.
- Hemostatika embolizace.
- Embolizace tepen prostaty za účelem úlevy od příznaků souvisejících s benigní prostatickou hyperplazií.

40-120 µm mikrokuličky jsou určeny specificky k embolizaci menin-giomů a hepatických nádorů.

## KONTRAINDIKACE

- Pacienti, kteří nejsou schopni podstoupit zákonky s vaskulární okluzí.
- Vaskulární anatomie znemožňuje správné umístění katetru.
- Přívodní tepny jsou příliš malé, aby přijaly zvolené mikrokuličky.
- Přítomnost vasospasmu nebo podezření na něj.
- Přítomnost distálních tepen přímo zásobujících kraniální nervy.
- Přítomnost patentních extra-intrakraniálních anastomoz.
- Arteriovenózní zkraty s vysokým průtokem nebo s průměrem větším než zvolené mikrokuličky.
- Použití v plní vaskulatuře.
- Silná ateroskleróza.
- Pacienti se známou alergií na želatinu.

50-100 µm, 40-120 µm a 100-300 µm mikrokuličky se nedoporučují pro použití v bronchiálním oběhu.

## MOŽNÉ KOMPLIKACE

Vaskulární embolizace je vysoce rizikový zákonok. Komplikace mohou nastat kdykoliv během zákonku nebo po něm a může k nim mimo jiné patřit následující:

- Mrvice nebo mozkový infarkt
- Okluze cév ve zdravých oblastech
- Protržení cév a krvácení
- Neurologické deficit
- Infekce nebo hematom v místě injekce
- Alergická reakce, podráždění kůže
- Přechodná bolest a horečka
- Vasospasmus
- Smrt
- Ischémie nežádoucím místě, včetně ischaemicke mozkové mrvici, ischaemickeho infarktu (včetně infarktu myokardu) a nekrozy tkáně
- Oslepnutí, ohluchnutí, ztráta čichu nebo ochrnutí
- Dodatečné informace jsou obsaženy v části Varování

## UPOZORNĚNÍ

Mikrokuličky Embosphere smějí používat pouze specializovaní lékaři vyškolení v postupech vaskulární embolizace. Velikost a kvalitu mikrokuliček je třeba pečlivě zvolit podle leže, která se bude léčit.

Volba je výlučná odpovědnost lékaře. O nevhodnější době zastavení vstříkování mikrokuliček může rozhodovat pouze lékař.

Nepoužívejte, pokud lahvička, šroubovací uzávěr nebo vaničkové balení jeví známky poškození. Nikdy znovu nepoužívejte dráve otevřenou lahvičku. Všechny zákonky se musí provádět aseptickou technikou.

## Pouze pro použití u jednoho pacienta – obsah se dodává sterilní

Nepoužívejte opakováně, nerenuvíte ani neresterilisujte. Čistění, renovace nebo resterilisace může rušit strukturální celistvost prostředku nebo způsobit selhání prostředku, což může mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta. Čistění, renovace nebo opakováně sterilisace může rovněž způsobit riziko kontaminace prostředku nebo způsobit infekci pacienta nebo křízovou infekci, včetně, mimo jiné, přenosu infekčních onemocnění z jednoho pacienta na druhého. Kontaminace prostředku může mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta.

## VAROVÁNÍ

- Mikrokuličky Embosphere obsahují želatinu prasečího původu, a proto mohou způsobit imunitní reakci u pacientů, kteří jsou hypersenzitivní na kolagen nebo želatinu. Je třeba pečlivě posoudit situaci před použitím tohoto výrobku u pacientů, u kterých je podezření na alergii na injekce obsahující želatinové stabilizátory.
- Studie prokazují, že mikrokuličky Embosphere nevytvářejí shluhy, a proto pronikají do cévního řečiště hlouběji než polyvinylalkoholové (PVA) částice. Při embolizaci arteriovenózních malformací s velkými zkraty je třeba pečlivě zvolit větší velikost mikrokuliček Embosphere, aby se zabránilo proniknutí kuliček do plicního nebo srdčního oběhu.
- Velikost některých mikrokuliček Embosphere může být mírně mimo udaný rozsah. Proto lékař musí zajistit, aby pečlivě zvolil velikost mikrokuliček Embosphere podle velikosti célových cév na požadované úrovni okluse v cévním řečišti a po uvážení arteriovenózní angiografického obrazu. Velikost mikrokuliček Embosphere je třeba zvolit tak, aby se zabránilo jejich průchodu z tepen do žil.
- Vzhledem k závažným komplikacím neúspěšné embolizace je nutno vynaložit nejvyšší opatrnost při jakémkoliv zákonku v extrakraniální oblasti pojímající hlavu a krk. Lékař musí pečlivě vzhledem k potenciální výhodě použít embolizace oproti rizikům a potenciálním komplikacím zákonku. Tyto komplikace mohou zahrnovat oslepnutí, ohluchnutí, ztrátu čichu, ochrnutí a smrt.
- Z důvodu zle přeichodných cév a zdvojených zásobovacích cév v oblasti panvy je potřebné byt extrémně obozretný při vykonávání embolizace při symptomatické liečbě benigné prostatické hyperplazie. Mezi komplikace nesprávné embolizací může patřit ischemia konečníka, mechúra, miešku penisu nebo iných oblastí.
- Pacient může utrpět závažné poranění kůže způsobené ozářením vzhledem k dlouhé expozici při skiaskopii, velkému průměru těla pacienta, radiologickému zobrazení pod úhlem a několikanásobnému radiologickému snímkování. Rídte se klinickým protokolem své nemocnice, aby se zajistilo, že se pro každý konkrétní zákonok použije správná dávka ozáření. Lékaři musí sledovat pacienty, kteří mohou být vystaveni riziku.
- Poranění pacienta způsobené ozářením se může začít projevit později. Pacienty je třeba poučit o potenciálních vedlejších účincích ozáření a koho musí kontaktovat, pokud se u nich projeví příznaky.
- Opatrně sledujte příznaky embolizace na nesprávném místě. Během vstříkování pozorně sledujte životní funkce pacienta včetně saturace arteriální krve kyslíkem (SaO<sub>2</sub>) (např. hypoxie, změny centrálního nervového systému). Pokud se objeví jakékoli známky embolizace na nesprávném místě nebo pacientské příznaky, uvažujte o ukončení zákonku, vyšetření na možnost

vzniku zkratu nebo zvýšení velikosti mikrokuliček.

- Uvažujte o zvýšení velikosti mikrokuliček, pokud se během vstříkování mikrokuliček rychle neobjeví angiografický důkaz embolizace.

### Varování pro používání malých mikrokuliček

- Při uvažování o použití embolizačních částic o průměru menším než rozlišovací schopnost vašeho snímkovačho zařízení je třeba postupovat s nejvyšší opatrností. Prátomnost arteriovenózních anastomoz, cévních větví vedoucích od cílové oblasti nebo cév, které se objeví později a nebyly viditelné před embolizací, může mít za následek embolizaci na nesprávném místě a vážné komplikace.
- Mikrokuličky menší než 100 mikronů obvykle migrují distálně k anastomotickým přírodním cévám, a proto je větší pravděpodobnost, že zastaví krevní oběh do distální tkáně. Použití menších mikrokuliček má za následek zvýšení pravděpodobnosti ischaemického poranění. Před embolizací je nutno vzít v úvahu následky tohoto poranění. Mezi možné následky patří: otok, nekróza, ochrnutí, absces nebo silnější postembolizační syndrom.
- Postembolizační otok může mít za následek ischemii tkáně přilehlé k cílové oblasti. Je třeba se opatrně vyhnout tkáni, která není cílem zátku a není schopna tolerovat ischemii, jako je nervová tkáň.

### NÁVOD

- Umístejte katetr na požadované místo a proveďte vstupní angiografii pro vyhodnocení zásobení léze krví.
- Mikrokuličky Embosphere jsou k dispozici v různých velikostech. Vzhledem k potenciálně neúspěšné embolizaci a inherentní různorodosti ve velikosti kuliček se lékař musí ujistit, že pečlivě zvolil správnou velikost mikrokuliček Embosphere pro velikost daných cílových cév a požadovanou výši okluse oběhové soustavy.
- Pečlivě zvolte velikost mikrokuliček podle velikosti identifikovaných cév a použitého katetru. Mikrokuličky Embosphere jsou flexibilní částice schopné dočasného stlačení o 20 až 30 %, což umožňuje průchod mikrokatalytu. Studie prokázaly přímou korelace mezi velikostí mikrokuliček a velikostí okludovaných cév.
- Zkontrolujte neporušenosť balení. Externí povrch lahvičky je sterilní.
- Obsah otevřené lahvičky promíchejte jemným zakroužením a vylijte do sterilního kovového/nerezového kalíšku.
- Pro radiologické sledování vstříkování se silně doporučuje přidat kontrastní látku. Nepřekračujte maximální poměr 50 % kontrastní látky – 50 % fyzioligického roztoku! Pro optimalizaci rozptýlení mikrokuliček v oblasti, která má být embolizována, se doporučuje použít dosti naředěný roztok.
- Míchejte obsah kalíšku krouživým pohybem asi minutu, abyste získali homogenní směs. Pro vytvoření suspenze nepoužívejte stríkačku ani jiný nástroj, protože by to mohlo poškodit mikrokuličky Embosphere.
- Natáhněte suspenzi malou stríkačkou (1 až 3 mL). Zkontrolujte, že se používá požadované množství a koncentrace mikrokuliček.
- Pod stálým skiaskopickým sledováním provedete pomalou infuzi mikrokuliček do krevního řečiště. Injikujte vždy za podmínek volného toku. Reflux mikrokuliček může způsobit okamžitou ischemii zdravé tkáně nebo cév.
- Pokračujte v infuzi až do dosažení požadované devaskularizace. Studie prokazují, že mikrokuličky Embosphere pronikají do léze distálnější než polyvinylalkoholové (PVA) částice podobné velikosti. Redukce zásobování léze arteriální krví je proto progresivnější.
- Po ukončení infuze vyjměte katetr za udržování jemné aspirace, aby se zamezilo vypuštění případných reziduálních mikrokuliček zbylých v katetu.
- Zlikvidujte všechny otevřené lahvičky a nepoužité mikrokuličky Embosphere.

### UDRŽOVÁNÍ A SKLADOVÁNÍ

Mikrokuličky Embosphere se musí skladovat na chladném, suchém a tmavém místě v originálních lahvičkách a balení. Použijte do data uvedeného na štítcích vnější krabice a tvarované vaničky. Nezmrzajte.

Rozmezí velikosti (µm)	Barevné kódování	1 ml	2 ml
50-100	Šedá	V010GH	V020GH
40-120	Oranžová	V110GH	V120GH
100-300	Žlutá	V210GH	V220GH
300-500	Modrá	V410GH	V420GH
500-700	Červená	V610GH	V620GH
700-900	Zelená	V810GH	V820GH
900-1200	Fialová	V1010GH	V1020GH

### Informace na balení:

Všechny važné nebo životu nebezpečné nežádoucí příhody nebo úmrtí ve spojení s používáním mikrokuliček Embosphere se musí hlásit výrobci zařízení.

Symbol	Určení
	Výrobce: Jméno a adresa
	Použijte do: rok-měsíc-den
	Kód šarže
	Katalogové číslo
	Neresterilizujte
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozený
	Chraňte před slunečním světlem
	Uchovávejte v suchu
	Nepoužívejte opakovaně
	Upozornění - Viz návod k použití
	Nepyrogenní
	Sterilizováno párou
	Spodní hranice teploty
	Logo označení CE - Identifikace notifikované osoby: 0459

## OPIS

Mikrosfery Embosphere® to zgodne biologicznie, hydrofilowe, nieresorbowalne, precyzyjnie skalibrowane mikrosfery z polimeru akrylowego, impregnowane żelatyną wieprzową. Są dostępne w wielu różnych rozmiarach i stężeniach.

## POSTAĆ W CHWILI DOSTARCZENIA

szklana fiolka o pojemności 8 mL, z zakrętką, osobno zapakowana na tacce typu blister z odrywaną przykrywką Tyvek®. Zawartość: 1 mL lub 2 mL mikrosfer w wolnym od pirogenów, jałowym roztworze fizjologicznym 0,9% NaCl. Całkowita objętość soli fizjologicznej i mikrosfer: 5 mL.

## WSKAZANIA

Mikrosfery Embosphere są przeznaczone do okludowania naczyń krwionośnych, do celów terapeutycznych lub przedoperacyjnych, w poniższych zabiegach:

- Embolizacja bogato unaczynionych guzów i zmian guzowatych, w tym mięśniaków macicy, oponiaków itp.
- Embolizacja malformacji tętniczo-żylnych.
- Embolizacja hemostatyczna.
- Embolizacja tętnic gruczołu krokkowego w celu złagodzenia objawów związanych z łagodnym przerostem prostaty.

Mikrosfery o rozmiarach 40-120 µm są przeznaczone specjalnie do embolizacji oponiaków i guzów wątroby.

## PRZECIWWSKAZANIA

- Pacjenci niekwalifikujący się do zabiegów okluzji naczyń.
- Anatomia naczyń krwionośnych uniemożliwiająca poprawne umieszczenie cewnika.
- Rozmiar tętni zaopatrujących zbyt mały, aby przyjąć wybrane mikrosfery.
- Występowanie lub podejrzenie skurczu naczyń.
- Występowanie dystalnych tętnic bezpośrednio zaopatrujących nerwy cząskowe.
- Występowanie drożnych zespołów zewnętrzczaszkowo-wewnętrzczaszkowych.
- Przecięt tętniczo-żylny o dużym przepływie lub o średnicy przekraczającej rozmiar wybranych mikrosfer.
- Używać w obrębie naczyń płucnych.
- Poważna miażdżycza tętni.
- Pacjenci ze stwierdzoną nadwrażliwością na żelatynę.

Mikrosfery o rozmiarach 50-100 µm, 40-120 µm oraz 100-300 µm nie są zalecane do stosowania w obrębie krążenia oskrzelowego.

## MOŻLIWE POWIKLANIA

Embolizacja naczyń jest zabiegiem obciążonym dużym ryzykiem. W dowolnym momencie podczas zabiegu lub po nim mogą wystąpić powiklania, które mogą obejmować między innymi:

- Udar lub zawał mózgu
- Okluzja naczyń w zdrowych obszarach
- Rozerwanie nacynia i krvotok
- Ubytki neurologiczne
- Zakażenie lub krwiak w miejscu wkłucia
- Reakcja alergiczna, podrażnienie skóry
- Przemijający ból i gorączka
- Skurcz naczyń
- Zgon
- Niedokrwienie w niepożądanej lokalizacji, w tym udar niedokrwenny, zawał niedokrwenny (w tym zawał mięśnia sercowego) i martwica tkanek
- Ślepoty, utrata słuchu, utrata węchu i/lub paraliż
- Dodatkowe informacje podano w części Ostrzeżenia

## PRZESTROGA

Mikrosfery Embosphere muszą być używane wyłącznie przez lekarzy specjalistów, przeszkolonych w zakresie zabiegów embolizacji naczyń. Należy starannie dobrą rozmiar i ilość mikrosfer w zależności od zmiany poddawanej leczeniu; dobór następuje na wyłączną odpowiedzialność lekarza. Jedynie lekarz może zadecydować o najwłaściwszym czasie przerwania wstrzykiwania mikrosfer.

Nie używa, jeśli fiolka, zakretka lub tacka stanowiąca opakowanie wygląda na uszkodzone. Nigdy nie używać ponownie już otwartej fiolki. Wszystkie procedury należy wykonywać z zachowaniem warunków aseptycznych.

## Do użytku wyłącznie u jednego pacjenta – Zawartość dostarczana w postaci jalowej

Nie należy ponownie używać, poddawać procesom ani sterylizować. Ponowne wykorzystanie lub poddawanie procesom bądź ponowna sterylizacja może naruszyć integralność urządzenia i/lub spowodować utratę jego funkcjonalności, co może z kolei wywołać obrażenia, chorobę lub zgon pacjenta. Ponowne wykorzystanie lub poddanie procesom bądź ponowna sterylizacja mogą również powodować ryzyko zanieczyszczenia urządzenia i/lub spowodować zakażenie lub zakażenie krzyżowe u pacjenta, w tym m.in. transmisję choroby zakaźnej (chorób zakaźnych) pomiędzy pacjentami. Zanieczyszczenie urządzenia może doprowadzić do obrażeń ciała, choroby lub zgony pacjenta.

## OSTRZEŻENIA

- Mikrosfery Embosphere zawierają żelatynę pochodzenia wieprzowego. Z tego względu mogą one wywołać reakcję immunologiczną u pacjentów z nadwrażliwością na kolagen lub żelatynę. Należy uprzednio starannie rozważyć użycie tego produktu u pacjentów, u których podejrzewana jest alergia na wstrzykinięcia zawierające stabilizatorzy żelatyny.
- Badania wykazują, że Mikrosfery Embosphere nie tworzą skupisk i w konsekwencji przenikają głębiej do układu naczyniowego niż cząstki PVA o podobnej wielkości. Do embolizacji malformacji tętniczo-żylnych z dużymi przeciekami należy więc wybierać Mikrosfery Embosphere o większych rozmiarach. Pomoże to zapobiegać przedostawianiu się mikrosfer do układu krążenia płucnego lub wewnętrzowego.
- Niektóre Mikrosfery Embosphere mogą mieć rozmiar nieznacznie poza podanym zakresem. Z tego względu lekarz musi starannie dobrą rozmiar Mikrosfer Embosphere w zależności od rozmiaru naczyń docelowych oraz żądanego poziomu okluzji w układzie naczyniowym, biorąc pod uwagę angiograficzną ocenę żyły i tętnic. Rozmiar Mikrosfer Embosphere powinien być dobrany tak, aby nie dopuścić do ich przedostania się z tętnicy do żyły.
- Ze względu na znaczące powiklania związane z nieprawidłową embolizacją, należy zachować wyjątkową ostrożność w przypadku wszelkich zabiegów obejmujących krążenie pozaoczskowe w obrębie głowy i szty, a lekarz powinien starannie rozważyć potencjalne korzyści zastosowania embolizacji oraz ryzyko i potencjalne powiklania związane z zabiegiem. Powiklania te mogą obejmować ślepotę, utratę słuchu, utratę węchu, paraliż oraz zgon.
- W związku z krętym przebiegiem naczyń krwionośnych i obecnością dwóch tętnic zasilających w rejonie międnic, w trakcie embolizacji wykonywanej w celu leczenia łagodnego przerostu prostaty należy zachować szczególną ostrożność. Do powikłań związanych z nieprawidłową embolizacją może należeć niedokrwienie odbiyńcy, pęcherza moczowego, moszny, prącia lub innych obszarów.
- U pacjentów mogą wystąpić poważne obrażenia skóry wywoalone promieniowaniem, spowodowane przez długie okresy nawietlania fluoroskopowego, dużą średnicę ciała pacjenta, projekcje rentgenowskie wykonywane pod różnymi kątami oraz wykonywanie rejestracji wielu obrazów lub radiogramów. W celu zapewnienia, że dla każdego konkretnego typu przeprowadzanego zabiegu stosowana jest właściwa dawka promieniowania, należy zastosować

się do obowiązującego w placówce protokołu klinicznego. Lekarze powinni monitorować stan pacjentów, w przypadku których może wystąpić zagrożenie.

- Obrażenia pacjenta wywołane promieniowaniem mogą wystąpić z opóźnieniem. Należy poinformować pacjentów o możliwych skutkach ubocznych promieniowania oraz o tym, do kogo powinni się zwrócić w razie wystąpienia objawów.

- Należy zwrócić szczególną uwagę na objawy embolizacji innego miejsca niż zaplanowane. Podczas wstrzykiwania należy starannie kontrolować parametry życiowe pacjenta, w tym SaO<sub>2</sub> (np. wykrywanie hipoksyj), zmian w obrebie ośrodkowego układu nerwowego. Jeżeli pojawią się jakiekolwiek oznaki embolizacji niewłaściwego obszaru lub u pacjenta wystąpią jej objawy, należy rozważyć zakończenie procedury, przeprowadzenie badania pod kątem obecności przezieku lub zwiększenie rozmiaru mikrosfer.

- Jeżeli podczas wstrzykiwania mikrosfer embolizacja nie zostanie szybko powtóriona angiograficznie, należy rozważyć zwiększenie ich rozmiaru.

#### Ostrzeżenia dotyczące użycia małych mikrosfer

- Należy starannie rozważyć przypadki, w których planowane jest użycie czynników embolizujących których średnica jest mniejsza niż zdolność rozdzielać używanego sprzętu do obrazowania. Występowanie zespołów tętniczo-żylnych, odgałęzień naczyń odchodzących od obszaru docelowego, albo naczyń, których obecność nie była uwidoczniona przed embolizacją, może prowadzić do embolizacji niewłaściwego obszaru i do poważnych powikłań.
- Mikrosfery mniejsze niż 100 mikronów na ogół będą podlegały migracji w kierunku dystalnym, do naczyń zasilających zespoleńie, zatem jest bardziej prawdopodobne, że zamknięte krążenie w tkance położonej dystalnie. Użycie mikrosfer o mniejszym rozmiarze wiąże się z większym prawdopodobieństwem uszkodzeń niedokrwieńnych, dlatego przed embolizacją należy rozważyć skutki takich uszkodzeń. Potencjalne skutki to między innymi: opuchlizna, martwica, paraliż, ropień i/lub silniejszy zespół poembolizacyjny.
- Opuchlina poembolizacyjna może doprowadzić do niedokrwienia tkanki sąsiadującej z obszarem docelowym. Należy zachować ostrożność, aby nie nastąpiło to w tkankach nietolerujących niedokrwienia, nie będących celem embolizacji, takich jak tkanka nerwowa.

#### INSTRUKCJE

- Ustawić cewnik w żadanym miejscu i przeprowadzić podstawową angiografię w celu oceny zaopatrzenia zmiany w krew.
- Mikrosfery Embosphere są dostępne w wielu rozmiarach. Ze względu na możliwość nieprawidłowej embolizacji oraz nieuniknione różnice rozmiarów sfer, lekarz powinien starannie dobrą rozmiar Mikrosfer Embosphere w zależności od rozmiaru naczyń docelowych oraz żądanego poziomu okluzji w układzie naczyniowym.
- Starannie dobrą rozmiar mikrosfer w zależności od rozmiaru zidentyfikowanych naczyń oraz używanego cewnika. Mikrosfery Embosphere są giętkimi częstawkami, które wytrzymują czasową kompresję o 20 do 30%, co ułatwia ich przechodzenie przez mikrocewniki. Badania wykazują bezpośrednią korelację pomiędzy rozmiarem mikrosfer i rozmiarem zamkniętych naczyń.
- Sprawdzić, czy opakowanie jest nienaruszone. Zewnętrzna powierzchnia fiolki jest jałową.
- Delikatnie zakończyć otwartą fiolką, a następnie przelać jej zawartość do jałowego pojemniczka z metalu/stali nierdzewnej.
- Zdecydowanie zalecone jest podanie środka cieniującego w celu radiologicznego kontrolowania iniekcji. Nie przekraczać maksymalnej proporcji: 50% środka cieniującego – 50% roztworu soli fizjologicznej! W celu zoptymalizowania dyfuzji mikrosfer do obszaru, który ma zostać poddany embolizacji, zalecone jest użycie dość rozcieńczonego roztworu.
- Obracać pojemniczkiem przez około minutę, aby uzyskać jednorodną

mieszaninę. Do uzyskania zawiesiny nie używać strzykawki ani innego narzędzia, gdyż mogłoby to uszkodzić Mikrosfery Embosphere.

- Zasąć zawiesinę za pomocą małej strzykawki (od 1 do 3 mL). Sprawdzić, czy używana jest żądana ilość i stężenie mikrosfer.
- Pod ciągłą kontrolą fluoroskopową powoli wstrzyknąć mikrosfery do kwiobięgu. Wstrzykiwanie należy zawsze prowadzić w warunkach swobodnego przepływu. Refluks mikrosfer może doprowadzić do natychmiastowego niedokrwienia zdrownych tkanek lub naczyń.
- Kontynuować infuzję do uzyskania pożąданego dewaskularyzacji. Badania wykazują, że Mikrosfery Embosphere przenikają głębiej do zmiany niż częstki PVA o podobnym rozmiarze. Zatem redukcja dopływu krwi tętniczej do zmiany następuje na głębszych poziomach.
- Po zakończeniu infuzji wyjąć cewnik, pozostawiając delikatne zasypanie, w celu uniknięcia uwolnienia mikrosfer pozostałych jeszcze w cewniku.
- Wyrzucić wszystkie otwarte fiolki lub niezużyte Mikrosfery Embosphere.

#### KONSERWACJA I PRZEHOWYWANIE

Mikrosfery Embosphere należy przechowywać w oryginalnych fiolkach i opakowaniu w chłodnym, suchym i ciemnym miejscu. Zużyć przed datą podaną na etykiecie na opakowaniu zewnętrznym oraz na opakowaniu typu blister. Nie zamrażać.

Zakres rozmiarów (µm)	Oznaczenie kolorem	1 ml	2 ml
50-100	Szary	V010GH	V020GH
40-120	Pomarańczowy	V110GH	V120GH
100-300	Żółty	V210GH	V220GH
300-500	Niebieski	V410GH	V420GH
500-700	Czerwony	V610GH	V620GH
700-900	Zielony	V810GH	V820GH
900-1200	Fioletowy	V1010GH	V1020GH

#### Informacje na opakowaniu:

Wszystkie poważne lub zagrażające życiu zdarzenia niepożądane lub zgony, związane z użyciem Mikrosfer Embosphere, należy zgłaszać do producenta wyrobu.

Symbol	Opis
	Producent: Nazwa i adres
	Data ważności: rok-miesiąc-dzień
	Kod partii
	Numer katalogowy
	Nie sterylizować ponownie
	Nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone
	Chronić przed światłem słonecznym
	Chronić przed wilgocią
	Nie używać ponownie
	Przestroga - Zapoznać się z Instrukcją użycia
	Niepirogenny
	Sterylizowany metodą parową
	Dolne ograniczenie temperatury
	Oznaczenie CE - Identyfikator jednostki notyfikowanej: 0459

## DESCRIERE

Microsferele Embosphere® sunt microsfere din polimer acrilic, biocompatibile, hidrofilice, neresorbabile și precis calibrate, impregnate cu gelatină porcină. Acestea sunt disponibile într-o gamă largă de dimensiuni și concentrații.

## MODUL DE FURNIZARE

Flacon de sticlă de 8 ml închis cu un dop deșurubabil, ambalat individual într-o tavă preformată și sigilat cu un capac decolabil Tyvek®. Conținut: 1 mL sau 2 mL de microsfere în soluție salină sterilă apironogenă de clorură de sodiu 0,9%. Volumul total de soluție salină și microsfere: 5 mL.

## INDICAȚII

Microsferele Embosphere sunt concepute să ocluzeze vasele sanguine, în scopuri terapeutice sau preoperative, în următoarele proceduri:

- Embolizarea tumorilor și proceselor hipervasculare, inclusiv fibroame uterine, meningioame etc.
- Embolizarea malformațiilor arteriovenoase.
- Embolizarea hemostatică.
- Embolizarea arterelor prostatei pentru ameliorarea simptomelor Hiperplaziei Benigne a Prostatei.

Microsferele de 40-120 µmsunt concepute mai specific pentru embolizarea meningioamelor și a tumorilor hepatici.

## CONTRAINDICAȚII

- Pacienții care nu pot tolera procedurile de ocluzie vasculară.
- Anatomie vasculară care împiedică plasarea corectă a cateterului.
- Artere de alimentare prea mici pentru a accepta microsferele selectate.
- Prezență sau suspiciune de vasospasm.
- Prezența arterelor distale care alimentează direct nervii cranieni.
- Prezența anastomozelor deschise extra-intracraniene.
- Sunturi arteriovenoase cu debit ridicat sau cu diametru mai mare decât microsferele selectate.
- Folsirea în rețeaua sanguină pulmonară.
- Ateroscleroză severă.
- Pacienții cu alergie cunoscută la gelatină.

Microsferele de 50-100 µm, 40-120 µm și 100-300 µm sunt recomandate pentru utilizare în circulația pulmonară.

## COMPLICAȚII POTENȚIALE

Embolizarea vasculară este o procedură cu risc ridicat. Complicații pot interveni oriind în timpul sau după procedură și acestea pot include dar nu se limitează la următoarele:

- Accident vascular cerebral sau infart cerebral
- Ocluzia vaselor regiunilor sănătoase
- Ruptură vasculară și hemoragie
- Deficituri neurologice
- Infecție sau hematot la locul injecției
- Reacție alergică, iritații cutanate
- Durere și febră tranzitorie
- Vasospasm
- Deces
- Ischaemie localizată în mod nedorit, inclusiv atacul ischaemic, infarctul ischaemic (inclusiv infarctul miocardic) și necroza țesuturilor
- Orbire, pierdere a auzului, pierdere miroslui, și/sau paralizie
- Informațiile suplimentare se găsesc în secțiunea Avertismente

## PRECAUȚIE

Microsferele Embosphere trebuie utilizate numai de către medici specialiști instruiți în procedurile de embolizare vasculară. Dimensi-

une și cantitatea microsferelor trebuie selectată cu grijă în funcție de leziunea tratată și complet sub responsabilitatea medicului. Numai medicul poate decide când este cel mai adevarat să se oprească injecția cu microsfere.

A nu se utilizează dacă flaconul, după înșurubabil sau ambalajul tăvii par deteriorate. Nu refolosiți niciodată un flacon care a fost deschis. Toate procedurile trebuie efectuate conform unei tehnici aseptice.

## Exclusiv de unică folosință – Continut furnizat steril

A nu se reutiliza, reprocesă sau resteriliza. Reutilizarea, reprocesarea sau resterilizarea poate compromite integritatea structurală a dispozitivului și/sau poate duce la nefuncționarea dispozitivului, ceea ce la rândul său poate rezulta în rănirea, imbolnăvirea sau decesul pacientului. Reutilizarea, reprocesarea sau resterilizarea poate de asemenea să creeze riscul contaminării dispozitivului și/sau cauza infecția sau infecția încrucișată a pacientului, inclusiv dar nelimitată la transmiterea bolii(bolilor) infecțioase de la un pacient la altul. Contaminarea dispozitivului poate duce la răni, imbolnăvire sau deces pacientului.

## AVERTIZĂRÎ

- Microsferele Embosphere conțin gelatină de origină porcină, aşadar, pot produce o reacție imună la pacienții cu hipsensibilitate la colagen sau gelatină. Trebuie acordată o atenție specială înainte de folosirea acestuia produs la pacienții suspecți de a fi alergici la injectii care conțin stabilizatori de gelatină.
- Studiile au indicat că Microsferele Embosphere nu formează agregate și, de aceea, penetrează mai adânc în vasculatură comparativ cu particulele din polivinil alcool de mărime similară. Trebuie avută grijă să se selecțeze Microsfere Embosphere de dimensiuni mai mari atunci când se embolizează malformații arteriovenoase cu sunturi mari, pentru a se evita trecerea sferelor în circulația pulmonară sau coronară.
- Unele Microsfere Embosphere pot depăși ușor gama dimensiunilor, de aceea medicul trebuie să se asigure că alege cu grijă mărimea Microsfereelor Embosphere în funcție de mărimea vaselor vizate la nivelul dorit de ocluzie în vasculatură și după ce a lăsat în considerare aspectul angiografic arteriovenos. Mărimea Microsfereelor Embosphere trebuie selectată pentru a se preveni trecerea de la arteră la venă.
- Datorită complicațiilor semnificative ale embolizării greșite, trebuie avută extrem de multă grijă pentru orice proceduri care implică circulația extracranială din zona capului și a gâtului și medicul va trebui să evaluateze cu grijă posibilele beneficii ale utilizării embolizării comparativ cu riscurile și posibilele complicații ale procedurii. Aceste complicații pot include orbirea, pierdere a auzului, pierdere miroslui, paralizie și deces.
- Din cauza vaselor întortocheate și a arterelor de alimentare multiple în zona pelvină, trebuie actionat cu prudență extremă la efectuarea embolizării pentru tratamentul simptomatic al hiperplaziei benigne de prostată. Complicațiile eșecului procesului de embolizare pot include ischemia rectului, vezicii urinare, a scrotului, a penisului sau a altor zone.
- O gravă leziune cutanată a pacientului, cauzată de radiație, poate apărea datorită perioadelor lungi de expunere fluoroscopică, diametrului mare al pacientului, proiecțiilor unghiulare ale radiografiei și seriilor multiple de înregistrări imagistice sau radiografii. Consultați protocolul clinic al centrului dumneavoastră să vă asigurați că se aplică doza corectă de radiație pentru fiecare tip specific de procedură efectuată. Medicii trebuie să monitorizeze pacienții care pot prezenta risc.
- Apariția leziunii produse de radiație a pacientului poate fi întârziată. Pacienții trebuie să fie informați despre posibilele efecte secundare produse de radiație și pe cine trebuie să contacteze dacă apar simptome.
- Acordați atenție deosebită semnelor de embolizare cu întă-

greșită. În timpul injecției monitorizați cu grijă semnele vitale ale pacientului inclusiv procentajul de hemoglobină disponibilă saturată cu oxigen (SaO<sub>2</sub>) (de exemplu, hipoxia, modificări ale sistemului nervos central). Luati în considerare terminarea procedurii, investigarea existenței unei posibile suntări, sau mărire dimensiunii microsferelor dacă apar orice semne de întărită greșită sau simptome ale pacientului.

- Luati în considerare creșterea mărăimii microsferelor dacă evidența angiografică de embolizare nu apare repede în timpul injecției microsferelor.

#### Avertismente despre folosirea microsferelor mici

- Trebuie avută grijă deosebită când se planuiește folosirea agentilor embolici cu diametru mai mic decât capacitatea de rezoluție a echipamentului dumneavoastră de imagistică. Prezența anastomozelor arteriovenoase, ramificațiilor vasculare îndepărându-se de regiunea vizată sau vaselor emergente neevidente înainte de embolizare poate duce la embolizare cu întărită greșită și complicații grave.
- Microsferele mai mici de 100 microni vor migra, în general, distal față de arterele de alimentare anastomotice și astfel au o mai mare probabilitatea de a termina circulația către țesutul distal. Folosirea microsferelor de dimensiuni mai mici poate rezulta într-o potențială rănire ischämică mai gravă și consecințele acestui tip de rănire trebuie luate în considerare înaintea de embolizare. Posibile consecințe includ: edem, necroza, paralizie, abces și/sau sindrom post embolizare mai intens.
- Edemul de post-embolizare poate duce la ischaemia țesutului adiacent regiunii vizate. Aveți grijă să evitați țesutul neviziț, intolerant la ischaemie, cum ar fi țesutul nervos.

#### INSTRUCȚIUNI

- Poziționați cateterul la locul dorit și efectuați angiografia inițială pentru a evalua alimentarea sanguină a leziunii.
- Microsferele Embosphere sunt disponibile într-o gamă variată de dimensiuni. Datorită potențialei embolizări greșite și a variabilității inerente a dimensiunilor sferelor, medicul trebuie să se asigure că selectează dimensiunea Microsferelor Embosphere corect conform dimensiunii vaselor de sânge vizate la nivelul dorit al ocluziei vasculare.
- Selectați cu grijă mărimea microsferelor în funcție de mărimea vaselor identificate și cateterului folosit. Microsferele Embosphere sunt particule flexibile care permit compresie temporară de 20 până la 30% pentru a facilita trecerea prin microcatetere. Studiile au indicat o corelație directă între mărimea microsferelor și mărimea vaselor ocluzionate.
- Verificați dacă ambalajul este intact. Suprafața externă a flaconului este sterilă.
- Agitați ușor flaconul deschis, apoi turnați într-o cupă sterilă de metal/otel inoxidabil.
- Se recomandă în mod special adăugarea agentului de contrast pentru monitorizarea radiologică a injecției. Nu depășiți o proporție maximă de 50% agent de contrast și 50% soluție salină! Pentru optimizarea distribuirii microsferelor în regiunea care se embolizează, se recomandă folosirea unei soluții relativ diluate.
- Pentru obținerea unui amestec omogen, agitați cupa aproximativ un minut. Nu folosiți seringă sau orice alt instrument pentru a obține suspensia, deoarece acest lucru poate deteriora Microsferele Embosphere.
- Trageți suspensia folosind o seringă mică (1 - 3 mL). Verificați dacă se folosește cantitatea și concentrația de microsfere dorită.
- Sub control fluoroscopic continuu, injectați incet microsferele în fluxul sanguin. Întotdeauna injectați în condiții de curgere liberă. Refluxul microsferelor poate induce ischaemia imediată a țesuturilor sau vaselor sănătoase.
- Continuați infuzia până când obțineți devascularizarea dorită.

Studiile au indicat că Microsferele Embosphere penetreză mai distal în leziune decât particulele din polivinil alcool de mărime similară. Reducerea alimentării leziunii cu sânge arterial este astfel progresiv mai adâncă.

- La terminarea infuziei, îndepărtați cateterul menținând în același timp o aspirație ușoară pentru a evita dislocarea oricără microsfere reziduale aflate încă în interiorul cateterului.
- Eliminați orice flacon deschis sau Microsfere Embosphere nefolosite.

#### PĂSTRARE ȘI DEPOZITARE

Microsferele Embosphere trebuie păstrate într-un loc rece, uscat, întunecat, în flacoanele și ambalajul original. A se folosi până la data indicată pe etichetele de pe cutia exterioară și ambalajul preformat. A nu se congelează.

Gama dimensiunilor (µm)	Cod culoare	1 ml	2 ml
50-100	Gri	V010GH	V020GH
40-120	Portocaliu	V110GH	V120GH
100-300	Galben	V210GH	V220GH
300-500	Albastru	V410GH	V420GH
500-700	Roșu	V610GH	V620GH
700-900	Verde	V810GH	V820GH
900-1200	Violet	V1010GH	V1020GH

#### Informații pe ambalaj:

Toate evenimentele adverse serioase sau care amenință viața sau decesele asociate cu folosirea Microsferelor Embosphere trebuie raportate la producătorul dispozitivului.

Simbol	Semnificație
	Producător: Numele și Adresa
	A se folosi până la data: anul-luna-zi
	Codul lotului
	Număr catalog
	A nu se resterilizează
	A nu se folosi dacă ambalajul este deteriorat
	A se feri de lumină
	A se păstra uscat
	A nu se refolosi
	Precăutie - Consultați Instrucțiunile de folosire
	Apirogenic
	Sterilizat cu abur
	Limită inferioară de temperatură
	Sigla marcajului CE - Numărul de identificare a organismului notificat: 0459

# БЪЛГАРСКИ

## ОПИСАНИЕ

Микросферите Embosphere® са биосъвместими, хидрофилни, нерезорбируеми, точно калибрирани микросфери от акрилен полимер, импрегнирани със свински желатин. Те се предлагат в широка гама размери и концентрации.

## ТЪРГОВСКИ ВИД

Стъклен флакон от 8 mL, затворен с капачка на винт, отделно опакован в блистерна опаковка, запечатана с обелващ се капак Tyvek®. Съдържание: 1 mL или 2 mL микросфери в непирогенен, стерилен физиологичен разтвор, съдържащ 0,9 % NaCl. Общ обем на физиологичния разтвор и микросферите: 5 mL.

## ПОКАЗАНИЯ

Микросферите Embosphere са предназначени да запушват кръвоносни съдове с терапевтична или предоперативна цел, при следните процедури:

- Емболизация на хиперваскуларни тумори и процеси, включително фиброиди на матката, менингиоми и др.
- Емболизация на артериовенозни малформации.
- Хемостатична емболизация.
- Емболизация на артерите на простата за облекчаване на симптоми, свързани с доброкачествена хиперплазия на простата.

Микросферите с размер 40-120 μm са предназначени по-специално за емболизация на менингиоми и чернодробни тумори.

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Пациенти, които не могат да носят процедури на съдова оклузия.
- Съдова анатомия, изключваща възможността за правилно поставяне на катетъра.
- Прекалено малки захранващи артерии, които не могат да поемат избрани микросфери.
- Наличен или съспектен васospазъм.
- При дистални артерии, които директно кръвоснабдяват черепно-мозъчни нерви.
- При съществуващи проходими екстра- към интракраниални анастомози.
- Артериовенозни шънтова с интензивен поток или с диаметър, по-голям от този на избранныте микросфери.
- Да се използва в белодробните кръвоносни съдове.
- Тежка атеросклероза.
- Пациенти с известна алергия към желатин.

Микросферите с размер 50-100 μm, 40-120 μm и 100-300 μm не се препоръчват за използване в бронхиалното кръвообращение.

## ВЪЗМОЖНИ УСЛОЖНЕНИЯ

Съдовата емболизация е високорискова процедура. Усложнения може да се появят по всяко време по време на или след процедурата, и може да включват, но не се ограничават само до:

- Инсулт или мозъчно инфарктране
- Окулзии на съдове в здрави области
- Разкъсване на съд и кръвоизлив
- Неврологични дефицити
- Инфекция или хематом в мястото на инжектиране
- Алергична реакция, кожни дразнения
- Преходна болка и повишена температура
- Васospазъм
- Смърт
- Исхемия с нежелана локализация, включително исхемичен инсулт, исхемичен инфаркт (включително инфаркт на миокарда) и тъканна некроза
- Ослепяване, загуба на слуха, загуба на обонянието и/или парализа
- Допълнителна информация е дадена в точка „Предупреждения“

## ВНИМАНИЕ

Микросферите Embosphere трябва да бъдат използвани само от лекар, специално обучен да извършва процедурите на съдова емболизация. Размерът и количеството на микросферите трябва

да се избира внимателно, в съответствие с третираната лезия, като лекарят носи цялата отговорност за избора. Само лекарят може да определи най-подходящият момент за спиране на инжектирането на микросфери.

Да не се използват, ако флаконът, капачката на винт или опаковката изглеждат повредени. Никога не използвайте повторно вече отворен флакон. Всички процедури трябва да бъдат направени с асептична техника.

## Само за еднократна употреба - съдържанието се доставя стерилино.

Да не се използват, обработват или стерилизират повторно. Повторното използване, обработка или стерилизиране може да наруши структурната цялост на изделието и да доведе до неговата повреда, която от своя страна може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента. Повторното използване, обработка или стерилизиране може да създаде и риск от замърсяване на изделието и/или да причини инфекция на пациента или кръстосана инфекция, включително, но без да се ограничава само до предаването на инфекциозно заболяване/ни от един пациент на друг. Замърсяването на изделието може да доведе до нараняване, заболяване или смърт на пациента.

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Микросферите Embosphere съдържат свински желатин и по тази причина биха могли да причинят имунна реакция при пациенти, които са сървъчувствителни към колаген или желатин. Необходима е внимателна прещенка преди използването на този продукт при пациенти, за които се подозира, че са алергични към инжекции, съдържащи желатинови стабилизатори.
- Проучванията показват, че микросферите Embosphere не формират агрегати и в резултат на това проникват по-дълбоко във васкулатурата в сравнение с частици от поливинилалкохол (PVA). Със същия размер. Внимателно трябва да се изберат микросфери Embosphere с по-големи размери, когато се емболизират артериовенозни малформации с големи шънтова, за да се избегне преминаване на сферите в белодробното или коронарното кръвообращение.
- Някои от микросферите Embosphere може да бъдат донякъде извън диапазона, така че след прещенка на артерио-венозното и ангиографско изобразяване лекарят трябва да се увери, че внимателно е подбран микросферите Embosphere според размера на целевите съдове на желаното ниво на оклузия във васкулатурата. Размерът на микросферите Embosphere трябва да се избере така, че да се предотвратява преминаването на кръв от артерия към вена.
- Поради значителните усложнения на неправилната емболизация, особено внимание е необходимо при всяка ви процедури засягащи екстракраниалното кръвообращение на главата и шията, а лекарят трябва внимателно да преценя потенциалните ползи от използване на емболизация спрямо рисковете и потенциалните усложнения на процедурата. Тези усложнения могат да включват ослепяване, загуба на слуха, загуба на обонянието и/или парализа и смърт.
- Необходимо е изключително внимание когато се извърши емболизация за лечение на симптоматична доброкачествена хиперплазия на простатата поради извитите кръвоносни съдове и дублиращи захранващи артерии в тазовата област. Усложненията от неправилна емболизация могат да включват исхемия на ректума, пикочния мехур, скротума на пениса или други области.
- Пациентът може да получи тежко кожно увреждане, индуцирано от рентгеновите лъчи при продължителни периоди на флуороскопско визуализиране, пациент с голяма телесна маса, рентгенографски проекции под ъгъл и многократни рентгенографски снимки или рентгенографии. Вижте рентгенографския протокол на вашето лечебно заведение, за да се гарантира прилагането на подходяща доза радиация за всяка извършена процедура от определен вид. Лекарите трябва да наблюдават пациенти, които може да бъдат рискови.
- Началото на индуцираното от рентгеновите лъчи увреждане може да бъде забавено. На пациентите трябва да бъдат обяснени

потенциалните нежелани реакции от рентгеновото облъчване и да им бъде указано на кого трябва да се обадят, ако забележат появя на симптоми.

- Особено внимателни трябва да бъдете за признания на емболизация извън цепта. При инфекция внимателно наблюдавайте жизнените показатели на пациента, включително и насищането с кислород ( $SaO_2$ ) (напр. хипоксия, промени в ЦНС). Преченете дали се налага прекратяване на процедурата, като проверите за възможно шънтиране, или увеличите размера на микросферите, ако при пациента се появят признания на пропускана на цепта или симптоми.

- Преченете дали да бъде увеличен размерът на микросферите, ако скоро след началото на инжектирането на микросферите няма ангиографски данни за емболизация.

#### Предупреждения относно използването на малки микросфери

- Внимателно трябва да се планира използването на емболизиращи продукти, които са с по-малък диаметър от разделителната способност на вашето визуализиращо оборудване. Наличието на артерио-венозни анастомози, разклонения на съдове, отвеждащи в страни от прицелната зона, или появата на съдове, които не са били видими преди емболизацията, може да доведе до емболизация извън цепта и тежки усложнения.
- Микросфери, по-малки от 100 микрона, обикновено мигрират дистално от анастомозните фидери и поради това при тях има по-голяма вероятност да прекъснат кръвообращението в дисталните тъкани. Потенциално по-голяма искемично увреждане се получава от използването на микросфери с по-малък размер и трябва да се направи преченка за последствията от това увреждане преди извършване на емболизация. Потенциалните последствия включват: оток, некроза, парализа, абсцес и/или поизразен постемболизацияонен синдром.
- Постемболизацияният оток може да доведе до искемия на тъканите в съседство с целевата зона. Трябва да се внимава, за да се избегне нецелева тъкан, непонасяща искемия, като нервната тъкан.

#### Инструкции

- Позиционирайте катетъра в желаното място и направете изходна ангиография, за да оцените кръвоснабдяването на лезията.
- Микросферите Embosphere се предлагат в цяла гама от размери. Поради възможността за погрешна емболизация и присъщата за сферите вариабилност в размера, лекарят трябва внимателно да избира размера на микросферите Embosphere според размера на прицелните съдове на желаното ниво на оклузия в съдовата система.
- Внимателно изберете размера на микросферите според размера на идентифицираните съдове и използвания катетър. Микросферите Embosphere са гъвкави микросфери, които поддържат временна компресия от 20 до 30 %, за да улеснят преминаването през микрокатетрите. Проучванията показват, че съществува пряка връзка между размера на микросферите и размера на запушнените съдове.
- Проверете дали опаковката не е повредена. Външната повърхност на флакона е стерилна.
- Внимателно разплатете отворения флакон, след това изсипете в стерилна метална/от неръждаема стомана чаша.
- Силно препоръчително е да добавите контрастно вещество, за да наблюдавате инжектирането рентгенографски. Не надвишавайте максималната пропорция от 50 % контрастно вещество – 50 % физиологичен разтвор! За да оптимизирате дифузията на микросферите в зоната, която ще бъде емболизирана, препоръчително е да използвате умерено разреден разтвор.
- За получаване на хомогенна смес, разплъзвайте чашата в продължение на около една минута. Не използвайте спирцовката или друг инструмент за получаване на супензия, тъй като това може да повреди микросферите Embosphere.
- Изтеглете супензиата с малка спринцовка (1 до 3 ml). Проверете дали се използва желаното количество и концентрация на микросфери.

- Под непрекъснат флуороскопски контрол, бавно инфузирайте в микросферите в кръвообращението. Винаги инжектирайте в условия на безпрепятствен кръвоток. Ферлукс на микросфери може да причини незабавна искемия на здрава тъкан или съдове.
- Продължете инфузията, докато се постигне желаната дескауларизация. Проучванията показват, че микросферите Embosphere проникват по-дистално в лезията отколкото частиците от поливинил алкохол (PVA) с подобен размер. По тази причина редуцирането на артериалното кръвоснабдяване на лезията прониква по-надълбоко във васкулатурата.
- В края на инфузията изведете катетъра, като поддържате лека аспирация, за да избегнете вкарването на микросфери, все още останали в катетъра.
- Извърслете отворените флакони или неизползваните микросфери Embosphere.

#### ЗАПАЗВАНЕ И СЪХРАНЕНИЕ

Микросферите Embosphere трябва да се съхраняват на студено, сухо, тъмно място в техните оригинални флакони и опаковки. Да се използват преди датата, отбелязана върху външната опаковка и опаковката на блистера. Да не се замразяват.

Размери (μm)	Цветен код	1 ml	2 ml
50-100	сив	V010GH	V020GH
40-120	оранжев	V110GH	V120GH
100-300	жълт	V210GH	V220GH
300-500	син	V410GH	V420GH
500-700	червен	V610GH	V620GH
700-900	зелен	V810GH	V820GH
900-1200	пурпурен	V1010GH	V1020GH

#### Информация върху опаковката:

Всички сериозни или животозастрашаващи нежелани събития или съмртвни случаи, свързани с използването на микросферите Embosphere, трябва да се съобщават на производителя на изделието.

Символ	Означение
	Производител: Име и адрес
	Годен до: година-месец-ден
	Партиден код
	Каталожен №
	Да не се стерилизира повторно
	Да не се използва, ако опаковката е повредена
	Да се пази от слънчева светлина
	Да се пази на сухо
	Да не се използва повторно
	Внимание - Прочетете инструкциите за употреба
	Непирогенен
	Стерилизирано с пара
	Долна температурна граница
	Графично изображение на "CE" маркировка-Идентификация на оторизираното тяло: 0459

## LEÍRÁS

Az Embosphere® Mikrogömbök biokompatibilis, hidrofil, nem felszívódó, pontosan kalibrált, sertés zselatinnal impregnált poliakril-mikrogömbök. Számos különböző méretben és koncentrációban rendelkezésre állnak.

## KISZERELÉS

8 mL-es, rácsavarozható kupakkal lezárt üvegfiola, egyenként csomagolva, lehántható Tyvek® fedéllel lezárt bliszterláccában. Tartalom: 1 mL vagy 2 mL mikrogömb pirogénmentes, steril 0,9%-os NaCl oldatban. A fiziológiai sóoldat és a mikrogömbök együttes térfogata: 5 mL.

## JAVALLATOK

Az Embosphere Mikrogömbök rendeltetése a vérerek okklúziója terápiás és préoperatív célokhoz, a következő eljárásokban:

- Hypervasculáris tumorok és folyamatos, többek között méhmióma, meningióma stb. embolizációja.
- Arteriovenózus malformációk embolizációja.
- Hemostatikus embolizáció.
- A prosztata ereinek mesterséges elzárása (embolizációja) jóindulatú prosztata megnagyobbodás (hiperplázia) tüneteinek kezelésére.

A 40-120 µm-es mikrogömböket specifikusan a meningiomák és májumumorok embolizációjára terveztek.

## ELLENJAVALLATOK

- A vaszkuláris okklúziós eljárásokat elviselni képtelen betegek.
- A helyes katéter-behelyezést kizáró vaszkuláris anatómia.
- A kezelendő helyet tápláló artériák túl szűkek a kiválasztott mikrogömbök befogadásához.
- Vasospazmus fennállása vagy gyánuja.
- Cranialis idegeket közvetlenül tápláló disztális artériák jelenléte.
- Átjárható extra-intracranialis anasztomózisok jelenléte.
- Nagy átfolyású, vagy a kiválasztott mikrogömböknel nagyobb átmérőjű arteriovenózus sötök.
- Használata a pulmonális érendszerben.
- Súlyos atherosclerosis.
- Ismert zselatinallergia.

A 50-100 µm-es, 40-120 µm-es és 100-300 µm-es mikrogömbök használata a bronchial keríngésben nem ajánlott.

## LEHETSÉGES KOMPLIKÁCIÓK

A vaszkuláris embolizáció magas kockázatú eljárás. Az eljárás során vagy azt követően bármikor előfordulhatnak komplikációk, többek között, de nem kizárolág a következők:

- Stroke vagy agyi infarctus
- Érelzáródás egészséges területeken
- Érruptúra és haemorrhagia
- Neuroológiai tünetek
- Fertőzés vagy haematomma az injekció helyén
- Allergiás reakció, bőrrritáció
- Átmeneti fájdalom és láz
- Érszűkület
- Halál
- Ischaemia nemkívánatos helyen, többek között ischaemiás stroke, ischaemiás infarktus (többek között infarctus myocardii) és szövetnekrózis
- Vakság, hallásvesztés, szaglásvesztés és/vagy paralízis
- További információ található a FIGYELMEZTETÉSEK c. részben.

## FIGYELEM!

Az Embosphere Mikrogömböket csak a vaszkuláris embolizációs eljárások végzésére kiképzett szakorvosok használhatják. A

mikrogömbök méretét és mennyiségét nagy gondossággal, a kezelendő léziónak megfelelően kell kiválasztani, és ezért teljes mértékben az orvos felelős. Csak az orvos döntheti el, mikor a legmegfelelőbb leállítani a mikrogömbök befejkedését.

Ha a fiola, a csavaros kupak vagy a csomagolótáca sérültnek látszik, tilos felhasználni! A már kinyitott fiolát ne használja újra! minden eljárást aseptikus technikával kell végezni.

## Kizárálag egy beteghez való felhasználásra – A csomag tartalma steril kiszerelesére

Újra felhasználás, az újrafeldolgozás és az újrásterilizálás veszélyeztetheti az eszköz szerkezeti integritását és/vagy az eszköz meghibásodásához vezethet, ami a beteg sérülését, betegséget vagy halált okozhatja. Az újrafelhasználás, az újrafeldolgozás és az újrásterilizálás az eszköz szennyeződésének veszélyét is megelőzheti és/vagy a beteg fertőzését vagy keresztfertőzését okozhatja, beleértve, de nem kizárálg a fertőzött betegség(ek) átvitelét egyik betegről a másikra. Az eszköz szennyeződése a beteg sérüléséhez, betegségehez vagy halálhöz vezethet.

## FIGYELMEZTETÉSEK

- Az Embosphere Mikrogömbök sertésből származó zselatin tartalmaznak, ezért immunreakciót okozhatnak olyan betegeknél, akik túlérzékenyek a kolagenre vagy a zselatinra. Alaposan meg kell fontolni azt, hogy használható-e ez a termék olyan betegeknél, akiről gyanítható, hogy allergiásak a zselatineredetű stabilizátorokat tartalmazó injekciókra.
- A vizsgálatok azt mutatták, hogy az Embosphere Mikrogömbök nem képezznek aggregációt, és ennek eredményeképp mélyebbre behatolnak az érendszerre, mint a hasonló méretű PVA részecskék. Nagy sörönkötőt tartalmazó arteriovenózus malformációk embolizációjákor vigyáznia kell arra, hogy nagyobb méretű Embosphere Mikrogömböket válasszon, nehogy a gömbök bejussanak a kisvérkörbe vagy a koszorúrérendszerbe.
- Az Embosphere Mikrogömbök egy része a megadott tartománytól kissé eltérő méretű lehet, ezért rendkívül fontos, hogy az orvos az Embosphere Mikrogömbök méretét a céleről méretezzen és az érendszerben elérni kívánt elzárási mértéknek megfelelően, az arteriovenózus angiográfias megjelenés mérlegelését követően válassza ki. Az Embosphere Mikrogömbök méretét úgy kell kiválasztani, hogy ne juthassanak át az artériából a vénába.
- Aross helyen végzett embolizáció okozta jelentős komplikációk miatt rendkívüli ötvossággal kell eljárni minden, a fejet és a nyakat magában foglaló, extracranialis keringést érintő eljárásnál, és az orvosnak gondosan mérlegelnie kell egyrészt az embolizáció alkalmazásának lehetséges hasznát, másrészt az eljárás kockázatát és lehetséges komplikációt. E komplikációk között előfordulhat vakság, hallásvesztés, szaglásvesztés, paralisys és halál.
- A medencei részben található tekervénies edények és kettős artériák miatt, a szimptomatikus, nem rosszindulatú prosztata-megnagyobbodás embolizációs kezelések rendkívül óvatosan kell eljárni. A sikertelen embolizáció szövődménye a végbel, hollyag, herezacskó, pénisz és más területek ischaemiája lehet.
- A hosszú ideig tartó fluoroszkópos exponíciók, a beteg nagy átmérője, a röntgenfelvételekenél alkalmazott ferde projekció és az ismételt képrögzítés vagy felvételkészítés miatt a beteg súlyos sugárás-indukált bőrsérülést szenvedhet. Olvassa el az Ön intézményének klinikai protokollját annak biztosítására, hogy minden specifikus eljárástípus végzésekor a megfelelő sugárdozis kerüljön alkalmazásra. Az orvosoknak monitorozniuk kell a kockázatnak kitett betegeket.
- A beteg sugárás-indukált sérülése késve jelentkezhet. A betegeket tájékoztatni kell a sugárás lehetséges mellékhatásairól és arról, hogy kihez forduljanak, ha tüneteket tapasztalnak.
- Gondosan figyelje, hogy nem jelentkeznek-e cél téniesztett

embolizáció jelei. Injekció közben gondosan monitorozza a beteg életjeleit, beleértve a SaO<sub>2</sub>-t is (pl. hypoxia, központi idegrégszeri változások stb.) Ha a célt tévesztett embolizáció bármilyen jele mutatkozik, vagy a betegnél tünetek jelentkeznek, fontolja meg az eljárás befejezését, sőt esetleges jelenlétének kivizsgálását, vagy a mikrogömb méret növelését.

- Ha a mikrogömbök befejkendéze során az orvos nem nyer rövid időn belül angiográfias bizonyítékot az embolizáció megtörténtre, fontolja meg a mikrogömbök méretének emelését.

### Kis mikrogömbök használatával kapcsolatos figyelmezetések

- Alaposan meg kell gondolni olyan embolizáló ágensek használatát, amelyek átmérője kisebb a rendelkezésre álló képalkotó berendezés feloldóképességénél. Az arteriovenózus anasztomózisok, a célerületről elvezető oldalerek vagy az embolizáció előtt nem látható kilépő erek jelenlétére célt tévesztett embolizációhoz és súlyos komplikációhoz vezethet.
- A 100 mikronnál kisebb mikrogömbök általában túljutnak az anasztomózis tápláló erekre, és ezért nagyobb valószínűséggel zárják el a disztális szövetekbe irányuló keringést. A kisebb méretű mikrogömbök használata nagyobb lehetőséges ischaemiás károsodást okozhat, ezért embolizáció előtt meg kell fontolni e károsodás következményeit. Lehetőséges következmények többek között: duzzadás, necrosis, parálisis, abscessus és/vagy erősebb posztembolizációs szindróma.
- A posztembolizációs duzzadás ischaemiát okozhat a célerülettel szomszédos szövetben. Gondosan el kell kerülni az ischaemia iránt intoleráns nem-célszövetet, például az idegszövetet.

### UTASÍTÁSOK

- A katétert pozicionálja a kívánt helyre és végezzen referencia-angiográfát a lézió vérellátásának értékelésére.
- Az Embosphere Mikrogömbök széles mérettartományban kaphatók. A rossz helyen végzett embolizáció lehetősége és a gömbméretek inherens változatossága miatt az orvosnak gondosan kell eljárnia az Embosphere Mikrogömbök méretének kiválasztásakor, a vaskulátorúban lévő okklúzió kívánt szintjénél található célvéredények méretének megfelelően
- Gondosan, az azonosított erek és a használt katéter méretének megfelelően válassza ki a mikrogömb-méretet. Az Embosphere Mikrogömbök rugalmas részecskék, amelyek a mikrokortárcsereken való áthaladás érdekében 20-30%-os átmeneti kompreziót képesek elviselni. A vizsgálatok közvetlen korrelációt állapítottak meg a mikrogömbök mérete és az elzárt erek mérete között.
- Ellenőrizze, hogy sérültetlen-e a csomagolás. A fia csomagolás külön felülete steril.
- Gyengédén keverje meg a kinyitott fiolát, majd öntse a tartalmát egy fémből vagy rozsdamentes acélból készült steril csészébe.
- Nyomatékosan ajánlott kontrasztanyagot hozzáadni, hogy az injekció radiológiai módszerrel követhető legyen. Ne lépje túl a kontrasztanyag és a fiziológiai sóoldat 1:1 arányát! A mikrogömböknek az embolizálálandó területre irányuló diffúziójának optimalizálása céljából ajánlatos meglehetősen híg oldatot alkalmazni.
- Körülbelül egy percen át keverje a csészét, hogy homogén keveréket kapjon. A szuszpenzió előállításához ne használja a feckendőt vagy bármilyen más eszközt, mivel ez károsíthatja az Embosphere Mikrogömbököt.
- Szívia fel a szuszpenziót egy kisméretű (1-3 mL-es) feckendőbe. Ellenőrizze, hogy a mikrogömbök a kívánt mennyiségben és koncentrációban vannak-e jelen.
- Folyamatos fluoroszkópos ellenőrzés mellett lassan infundálja a mikrogömböket a véráramba. Mindig szabad folyási körülímenyek között végezze a beinjektálást. A mikrogömbök visszaáramlása

azonnali ischaemiát okozhat az egészséges szövetekben vagy erekben.

- Folytassa az infúziót mindaddig, amíg a kívánt devaszkularizációt el nem érte. A vizsgálatok azt mutatták, hogy az Embosphere Mikrogömbök disztálisabban behatolnak a lézióból, mint a hasonló méretű PVA részecskék. A lézió artériás vérellátásának csökkenése ezért mélyebbre eljut.
- Az infúzió befejezével távolítsa el a katétert, közben enyhe szívást tartsa fel benne, nehogy a katéterben esetleg visszamaradt mikrogömbök kiszabaduljanak.
- A kinyitott fiolákat és a fel nem használt Embosphere Mikrogömbök helyezze a hulladékba.

### KONZERVÁLÁS ÉS TÁROLÁS

Az Embosphere Mikrogömbök eredeti fioláikban és csomagolásukban, hűvös, száraz, sötét helyen tárolandók. A külső dobozon és a blízster csomagolásán lévő címkekben feltüntetett lejáratú idő előtt felhasználando. Fagyasztni tilos.

Mérettartomány (µm)	Színkód	1 ml	2 ml
50-100	Szürke	V010GH	V020GH
40-120	Narancsszínű	V110GH	V120GH
100-300	Sárga	V210GH	V220GH
300-500	Kék	V410GH	V420GH
500-700	Piros	V610GH	V620GH
700-900	Zöld	V810GH	V820GH
900-1200	Lila	V1010GH	V1020GH

### A csomagoláson található információ:

Az Embosphere Mikrogömbök felhasználásával kapcsolatos minden súlyos vagy életveszélyes mellékhatást vagy halálesetet jelenteni kell az eszköz gyártójának.

Jel	Megnevezés
	Gyártó: Név és cím
	Lejárat idő: év-hónap-nap
	Gyártási téTEL száMA
	Katalógusszám
	Újra sterilizálni tilos!
	Ha a csomagolás sérült, tilos felhasználni!
	Napfénytől véde tárolandó
	Szárazon tartandó
	Újra felhasználni tilos!
	Figyelem – lásd a használati utasítást
	Nem lázkeltő
	Gözzel sterilizálva
	Alsó hőmérséklet határa
	CE jelölés - A kijelölt szervezet azonosító kódja: 0459

# LATVIEŠU

## APRĀKSTS

Embosphere® Microspheres ir biosavietojamas, hidrofilas, nerobējamas, precīzi kalibrētās akrilpolimēra mikrosfēras, kas impregnētas ar cūkas želatinu. Tām ir pieejams plašs izmēru un koncentrāciju diapazons.

## PIEGĀDES VEIDS

8 mL stikla flakons, kas noslēgts ar skrūvējamu vāciņu un atsevišķi iepakots formētā paplātē, kura noslēgta ar noplēšamu Tyvek® vāku. Saturs: 1 mL vai 2 mL mikrosfēru apriņķē, sterilā 0,9% NaCl šķidumā. Kopējais NaCl šķiduma un mikrosfēru tilpums: 5 mL.

## INDIKĀCIJAS

Embosphere Microspheres ir paredzētas asinsvadu oklūzijai terapeitiskiem vai preoperatīviem mērķiem šādu procedūru gadījumā:

- Hipervaskulāru audžēju un procesu, to skaitā dzemdes miomu, meningioma u.c., emboliācijai;
- Arterienozu malformāciju emboliācijai;
- Hemostatiskai emboliācijai.
- Prostatas arteriju emboliācija ar labdabigu prostatas Hiperplāziju saistītu simptomu mazināšanai.

40-120 µm mikrosfēras ir vairāk paredzētas meningiomu un aknu audžēju emboliācijai.

## KONTRINDIKĀCIJAS

- Pacienti, kuri nav spējīgi izturēt asinsvadu oklūzijas procedūras.
- Asinsvada anatomija, kas nepieļauj pareizu katetra ievietošanu.
- Pievadošas arterijas ir pārāk mazas, lai tajās varētu ievadīt izvelētās mikrosfēras.
- Vazospazma vai aizdomas par to.
- Pacientam ir distaļas arterijas, kas tieši apgādā krāniālos nervus.
- Pacientam ir caurejamas anastomozes, kas savieno ekstrakrāniālos asinsvadus ar intrakrāniālajiem asinsvadiem.
- Arterienozie šūti ar lielu plūsmas ātrumu vai diametru, kas lielāks nekā izvelētajam mikrosferām.
- Izmantojot saistībā ar plaušu asinsvadiem.
- Smaga ateroskleroze.
- Pacienti ar zināmu alerģiju pret želatinu.

50-100 µm, 40-120 µm un 100-300 µm mikrosfēras neiesaka izmantot bronhu asinsvadu sistēmā.

## IESPĒJAMĀS KOMPLIKĀCIJAS

Asinsvadu emboliācija ir augsta riska procedūra. Komplikācijas var veidoties jebkura procedūras bridi vai pēc procedūras, un tās ietver, bet neaprobežojas ar, turpmāk minēto:

- Insults vai cerebrāls infarkts;
- Asinsvada oklūzija slimības neskartos rajonos;
- Asinsvada plūsmas uzsinošana;
- Neiroloģisks deficits;
- Infekcija vai asinsiziplūdums injekcijas vietā;
- Alerģiska reakcija, ādas kairinājums;
- Pārejošas sāpes un drudzis;
- Vazospazma;
- Nāve;
- Išēmija nevēlamā lokalizācijā, tostarp išēmisks insults, išēmisks infarkts (t.sk., miokarda infarkts) un audu nekroze;
- Aklums, dzirdes zdumis, ožas zdumis un/vai paralīze.
- Papildu informācija atrodama sadaļā „Brīdinājumi”.

## UZMANĪBU!

Embosphere Microspheres drīkst lietot tikai ārsti, kuri specializējušies un apmācīti asinsvadu emboliācijas procedūrās. Mikrosfēru lielums un daudzums rūpīgi jāizvēlas atbilstoši ārstējamajam bojājumam, un par to pilnībā atbild ārsts. Lēmumu par vispiemērotāko

laiku mikrosfēru injekcijas pārtraukšanai var pieņemt tikai ārsti. Nelietojet, ja flakons, skrūvējamais vāciņš vai paplātes iepakojums izskatās bojāts. Nekad atkārtoti nelietojet jau atvērtu flakonu. Visas procedūras jāveic, ievērojot aseptisku tehniku.

## Lietošanai tikai vienam pacientam – piegādes brīdi saturis ar sterīls

Nelietojet atkārtoti, neapstrādājiet atkārtoti un nesterilisejiet atkārtoti. Atkārtota lietošana, atkārtota apstrāde vai atkārtota sterilizācija var ieteikt ierices struktūras viengabalainu un/vai izraisīt ierices darbības traucējumus, kas, savukārt, var izraisīt pacienta traumu, slimību vai nāvi. Atkārtota lietošana, atkārtota apstrāde vai atkārtota sterilizācija var radīt arī ierices kontaminācijas risku vai pacienta inficēšanos, savstarpēji inficēšanos, tai skaitā, bet ne tikai, infekcijas slimības/-u pārnesānu no viena pacienta otram. Ierices kontaminācija var izraisīt pacienta traumu, slimību vai nāvi.

## BRĪDINĀJUMI

- Embosphere Microspheres satur cūkas izcelsmes želatinu un tādēļ var izraisīt imūnsistēmas reakciju pacientiem, kuriem ir paaugstināta jutība pret kolagēnu vai želatinu. Šī izstrādājuma lietošana rūpīgi jāapsver pacientiem, kuriem pastāv aizdomas par alerģisku reakciju uz injicējamiem preparātiem, kas satur želatinu stabilizatorus.
- Pētījumos konstatēts, ka Embosphere Microspheres neveido kompleksus un tādējādi ieplūst dziļāk asinsvadu sistēmā salīdzinājumā ar līdzīga izmēra PVA dalījām. Jābūt piesardzīgiem un, emboliējot arteriovenozas malformācijas ar lieliem šūntiem, jāizvēlas lielāka izmēra Embosphere Microspheres, lai nepieļautu sfēru nokļūšanu plaušu vai koronāro asinsvadu sistēmā.
- Dažu Embosphere Microspheres izmērs var nedaudz neatbilst diapazonam, tādēļ pēc angiogrāfijā redzamās arteriovenozas sistēmas izvērtēšanas ārstam jābūt pārliecīgam par rūpīgu Embosphere Microspheres izmēra izvēli atbilstoši mērķa asinsvadu izmēram vēlamajā oklūzijas vietā asinsvadu sistēmā. Jāizvēlas tāds Embosphere Microspheres izmērs, lai nepieļautu to nokļūšanu no arterijas vēnā.
- Tā kā nepareizas emboliācijas gadījumā iespējamas būtiskas komplikācijas, išpaša piesardzība jāievēro, veicot jebkādas procedūras, kas skar ekstrakrāniālo asinsrūti, kas aptver galvu un kaklu, un ārstam rūpīgi jāizvērtē emboliāciju izmantošanas iespējamie ieguvumi salīdzinājumā ar iespējamām procedūras komplikācijām. Komplikācijas var ietvert aklumu, dzirdes zdumumu, ožu zdumumu, paralīzi un nāvi.
- Nemot vērā, ka pacientam iegurja apvīdu ir savērpušies asinsvadi un dubļejas asinis piegādājōšas arterijas, veicot emboliāciju simptomātiskās laundabīgas prostatas hiperplāzijas ārstēšanai, jāievēro išpaša piesardzība. Klūdainas emboliācijas komplikācijas var izpauštēs tās zarnas, urinopūša, scrotum, penis vai citu zonu išēmiju.
- Nopietni starojuma izraisīti ādas bojājumi pacientam var rasties, ja pastāv ilgstoša fluoroskopiska eksponīcija, liels pacienta diametrs, tiek uzņemtais slāpās rentgena projekcijas vai arī sērijas ar variākiem attēliem vai rentgenogrammām. Lai nodrošinātu, ka katrai specifiskajai procedūrai tiek izmantota pareiza starojuma deva, skatiet iestādes klinisko protokolu. Ārstiem jāuzrauga iespējamie riska grupas pacienti.
- Starojuma izraisīts bojājums pacientam var attīstīties novēloti. Pacienti jāinformē par iespējamām starojuma blakusparādībām, kā arī viņiem jāpāstāsta, ar kojāsazinās simptomu parādīšanās gadījumā.
- Ipašu uzmanību pievērsiet neprecīzas emboliācijas pazīmēm. Injekcijas laikā rūpīgi izraugiet pacienta dzīvībai svarīgos rādītājus, kurus jāietver SaO2 (piem., hipoksija, izmaiņas CNS). Ja parādās jebkādās neprecīzas emboliācijas pazīmes vai pacienta simptomi, apsveriet procedūras pārtraukšanu, iespējama šunta meklēšanu

vai mikrosfēru izmēra palielināšanu.

- Apsveriet mikrosfēru izmēra palielināšanu, ja mikrosfēru injekcijas laikā ātri neparādās angiogrāfsks embolizācijas apstiprinājums.

### Brīdinājumi par mazu mikrosfēru izmantošanu

- Vienmēr rūpīgi jāapsver tādu embolizācijas līdzekļu izmantošana, kuru diāmetrs ir mazāks nekā attēlveidošanas aprīkojuma izšķirtspēja. Arteriovenozo anastomožu esamība, asinsvadu zari, kas vīrzs prom no mērķa rajona vai „jaunu” asinsvadu, kurus nerēzēja pirms embolizācijas, negaidīt parādīšanās var izraisīt neprecīzu embolizāciju un smagās komplikācijas.
- Mikrosferas, kas mazākas nekā 100 mikroni, parasti pārvietojas distāli aiz pievadošām anastomožēm un tādēļ, ticamāk, pārtraukus distālo audu asinscirkulāciju. Lielāki iespējamie išemiskie bojājumi rodas, izmantojot mazāku izmēru mikrosferas, un pirms embolizācijas jāapsver šāda bojājuma sekas. Iespējamās sekas ietver: tūsku, nekrozi, paralīzi, abscesu un/vai smagāku pēcembolezācijas sindromu.
- Pēcembolezācijas tūska var radīt mērķa zonai piegulošo audu išēmiju. Jārikojas piesardzīgi, lai netiktu skartī išēmiju slīkti panosoši audi, kas nav mērķaudi, piemēram, nervaudī.

### NO RĀDĪJUMI

- Pozicionejiet katetru vēlamajā vietā un veiciet sākuma stāvokļa angiogrāfiju, lai novērtētu asins piegādi bojājumam.
- Ir pieejams dažādu Embosphere Microspheres izmēru klāsts. Iespējamās nepareizās embolizācijas un raksturīgas sfēru lieluma mainības dēļ ārstam jābūt drošam par pareizu Embosphere Microspheres izvēli atkarībā no mērķa asinsvadu izmēra nepieciešamajā asinsvadu oklūzijas līmeni.
- Rūpīgi izvēlieties mikrosfēru izmēru atbilstoši identificēto asinsvadu izmēram un izmantotajam katetram. Embosphere Microspheres ir elastiģas daļas, kuras iespējamās išlaicīgi saaspīst par 20 līdz 30%, lai atvieglotu pārvietošanu cauri mikrokatetriem. Pētījumos ir konstatēta tieša saistība starp mikrosferu izmēru un oklūdēto asinsvadu izmēru.
- Pārbaudiet, vai iepakojums nav bojāts. Flakona ārējā virsma ir sterila.
- Uzmanīgi virpiniet atvērto flakonu, pēc tam ielejiet tā saturu sterīla metāla/nerūsējošā tēraudā traucinā.
- Ipaši ieteicams pievienot kontrastvielu, lai injekciju varētu kontrolierēt radioloģiski. Nepārsniezdiet maksimālo attiecību – 50% kontrastvielas: 50% NaCl šķidumam! Lai uzlabotu mikrosfēru difuziju embolizējamā zonā, ieteicams izmantojot diezgan atšķaidītu šķidumu.
- Lai iegūtu homogēnu maisījumu, virpiniet trauciņu apmēram vienu minūti. Suspensijas iegūsanai neizmantojiet šķirci vai citu instrumentu, jo tas var bojāt Embosphere Microspheres.
- Levelciet suspensiju izmantojot mazu šķirci (no 1 līdz 3 mL). Pārbaudiet, vai tiek izmantots vēlamais mikrosfēru daudzums un koncentrācija.
- Pastāvīgā fluoroskopiskā kontrolē lēnām ievadiet mikrosferas asinsrīties sistēmā. Injekcijas laikā plūsmai vienmēr jābūt brīvai. Mikrosfēru atvīlnis var izraisīt tūlitēju veselo audu vai asinsvadu išēmiju.
- Turpiniet infuziju, līdz ir sasniegtā vēlamā devaskularizācija. Pētījumos ir konstatēts, ka Embosphere Microspheres iekļūst distālāk bojājumā nekā līdzīga izmēra PVA daļas. Tādējādi arteriālās asins plūsmas piegādes samazinājums bojājumam ir izteikts.
- Infuzijas beigās izņemiet katetu, vienlaicīgi veicot vieglu aspirāciju, lai nepieļautu katetra iekšpusē esošo mikrosferu atliekus izkustēšanos.
- Izmetiet atvērto flakonu vai neizmantotās Embosphere Microspheres.

### KONSERVĀCIJA UN UZGLABĀŠANA

Embosphere Microspheres jāuzglabā vēsā, sausā, tumšā vietā

oriģinālajā flakonā un iepakojumā. Izlietojiet līdz datumam, kas norādīts uz ārējās kārbas un blistera iepakojuma markējuma. Nesasaldēt.

Izmēru diapazons (µm)	Krāsas kods	1 ml	2 ml
50-100	Pelēks	V010GH	V020GH
40-120	Oranžs	V110GH	V120GH
100-300	Dzeltenš	V210GH	V220GH
300-500	Zils	V410GH	V420GH
500-700	Sarkans	V610GH	V620GH
700-900	Zaljs	V810GH	V820GH
900-1200	Violeti	V1010GH	V1020GH

### Informācija uz iepakojuma:

Par visiem no piņiem vai dzīvībai bistamiem nevēlamiem notiņumiem vai nāves gadījumiem, kas saistīti ar Embosphere Microspheres lietošanu, jāziņo ierīces ražotājam.

Simbols	Nozīme
	Ražotājs: Nosaukums un adrese
	Izmantot līdz datumam: gads-mēnesis-diena
	Sērijas kods
	Kataloga numurs
	Nesterilizēt atkārtoti
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts
	Sargāt no saules gaismas
	Nesamitrināt
	Nelietot atkārtoti
	Uzmanību! Skatīt lietošanas instrukciju
	Aprirogēns
	Sterilizēts, izmantojot tvaiku
	Zemākā temperatūras robeža
	CE markējuma logotips - Uzraugošās iestādes identifikācija: 0459

## APRAŠYMAS

„Embosphere®“ mikrosferos yra biologiskai suderinamos, hidrofilinės, nerezorbuojamosios, tiksliai sukalibruotos akrilo polimero mikrosferos, impregnuotos kiaulių kilmės želatina. Jų galima įsigyti įvairiausią dydį ir koncentraciją.

## KAIPI TIEKIAMA

8 ml stiklo buteliukas, uždarytas užsukamuuoju viršutiniu dangteliu ir atskirai supakuotas lizdiniame dekle, užsandarintame nuplēsiama į „Tyvek®“ plėvelę. Pakuotės sudėtis: 1 ml arba 2 mL mikrosferų nepirogeninėje, steriliame NaCl 0,9% fiziologinėje tirpale. Bendras fiziologinio tirpalio ir mikrosferų tūris: 5 mL.

## INDIKACIJOS

„Embosphere®“ mikrosferos yra skirtos kraujagyslėms užkimštį gydymo arba priešoperacinių tikslais, atliekant tokias procedūras:

- Hipervaskulinų navikų ir darinių, išskaitant gimdus fibroidus, meningiomas ir kt., embolizacija.
- Arterioveninių malformacijų embolizacija.
- Hemostazinė embolizacija.
- Prostatos arterijų embolizacija skirta su gerybine prostatas hiperplazija susijusiemis simptomams mažinti.

40–120 µm mikrosferos yra specifiškuoju pritaikytos meningiomų ir kepenų navikų embolizacijai.

## KONTRAINDIKACIJOS

- Pacientai, negalintys toleruoti kraujagyslių okluzijos procedūrų.
- Anatominiai kraujagyslių ypatumai, trukdantys tinkamai įstatyti kateterį.
- Maitinančiosios arterijos per mažos, kad tilptų pasirinktos mikrosferos.
- Esamas arba įtaromas vazospazmas.
- Distaliniai arterijų, tiesiogiai maitinančių galvos nervus, buvimas.
- Esama atvira ekstrakraninė–intrakraninė anastomozė.
- Didžiasraučiai arba didesnio skersmens nei pasirinktos mikrosferos arteriovininiai nuosrovės.
- Naudojimas plaučių kraujagyslyse.
- Sunki aterosklerozė.
- Pacientai, kuriems nustatyta alergija želatinai.

50–100 µm, 40–120 µm ir 100–300 µm mikrosferų nerekomenduojama naudoti bronchų kraujagyslyse.

## GALIMOS KOMPLIKACIJOS

Kraujagyslių embolizacija yra labai rizikinga procedūra. Atliekant procedūrą ar po jos bet kada gali pasireikšti komplikacijų, tarp kurių gali būti tokios:

- Insultas arba smegenų infarktas
- Sveiko baseino kraujagyslių okluzija
- Kraujagyslių plyšimas ir hemoragija
- Neurologinis deficitas
- Infekcija arba hematoma injekcijos vietoje
- Alerginė reakcija, odos sudirgiminas
- Laikinas skausmas ir karščiavimas
- Vazospazmas
- Mirtis
- Išemija netinkamoje vietoje, išskaitant išeminj insultą, išeminj infarktą (išskaitant miokardo infarktą) ir audinio nekrozę
- Aklumas, apkurtimas, uoslės praradimas ir (arba) paralyžius
- Papildomą informaciją žr. skyriuje „Spėjimai“

## DÉMESIO

„Embosphere®“ mikrosferos gali naudoti tik gydytojai specialistai, išmanantys kraujagyslių embolizacijos procedūrų taikymo metodiką. Gydytojas, prisiimdamas visą atsakomybę, priklauso pagal

gydomą pažeidimą atidžiai parinkti mikrosferų dydį ir kiekį. Tik gydytojas gali nuspirsti, kada yra pats tinkamiausias laikas nutraukti mikrosferų injekciją.

Negalima naudoti, jei matyti buteliuko, užsukamojo dangtelio arba deklio pakuočios pažeidimo pozymių. Jokiui būdu negalima pakartotinai naudoti atidaryto buteliuko turinio. Visas procedūras būtina atlikti laikantis metodinių aseptikos reikalavimų.

## Skirta naudoti tik vienam pacientui – pakuotės turinys yra sterilus

Negalima pakartotinai naudoti, apdorouti ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant, apdorojant ar sterilizuojant galima pažeisti įtaiso struktūrų videntumą arba salygoti įtaiso gedimą, galinti sukelti paciento sužalojimą, ligą ar mirtį. Pakartotinai naudojant, apdorojant ar sterilizuojant, taip pat kyla pavojus įtaisų užterštis ir (arba) galima pacientų užkrėtė infekcija arba sukelti kryžminę infekciją, išskaitant infekcinės (-ių) ligos (-ų) užkrato plitimą tarp pacientų ir kt. Įtaiso užteršimo pasekmės gali būti paciento sužalojimas, ligą arba mirtis.

## ISPĖJIMAI

- „Embosphere®“ mikrosferų sudėtyje yra kiaulių kilmės želatinas, todėl jos gali sukelti imunių reakciją pacientams, kuriems pašireiškia padidejus jautrumas kolagenui arba želatinai. Būtina nuodugnai apsvarstyti šio gaminio skyrimą pacientams, jei įtarima alergija įjekciniams tirpalams, kurių sudėtyje yra želatinos stabilizatorius.
- Tyrimais nustatyta, kad „Embosphere®“ mikrosferos nesijungia į agregatus, todėl giliai prasiskeivia į kraujagyslių tinklą, lyginant su panašaus dydžio PVA dalelėmis. Embolizuojant arteriovinines malformacijas su dideliais nuosrovūliais, būtina rinkitis didesnes „Embosphere®“ mikrosferas, apsaugant, kad mikrosferų nepatektų į plaučių arba širdies kraujotaką.
- Kai kurios „Embosphere®“ mikrosferos gali šiek tiek neatitiki nuodugno dydžio, todėl gydytojui priivalu atidžiai parinkti „Embosphere®“ mikrosferų dydį atsižvelgiant į gydomų kraujagyslių dydį ir pageidaujama okluzijos lygi kraujagyslių sistemoje, pirmiausia išvertinus angiografinį arterioveninių darinių vaizdą. Renkantis „Embosphere®“ mikrosferų dydį reikia numatyti, kad jos nepatektų į arterijos į veną.
- Netinkama embolizacija sukelia reikšmingas komplikacijas, todėl būtina imtis ypatingų atsargumo priemonių atliekant bet kokią procedūrą, apimantą ekstrakraninę kraujotaką, išskaitant galvą ir kaklą, o gydytojas turi atidžiai apsvarstyti galimą embolizacijos taikymo naują ir galimų procedūros komplikacijų riziką. Tarp šių komplikacijų gali būti aklumas, apkurtimas, uoslės praradimas, paralyžius ir mirtis.
- Dėl sudėtinės kraujagyslių ir dubliuojančių maitinančių arterijų dubenių zonoje, atliekant embolizavimą, gydant simptomatinį gerybinį prostatos hiperplazią, būtina taikyti ypatinges atsargos priemones. Netinkamo embolizavimo komplikacijos apima tiesiosios žarnos, šlapimo pūslės, varpos kapšelio ar kitų zonų išemiją.
- Radioaktivoji apšvita dėl įlgalaikio fluoroskopijos poveikio, stambium kūno sudėjimui skirtų nuostautų, kampiinių rentgeno spinulių projekcijų ir daugybinių vaizdų registravimo ar radiogramų serijų gali sukelti sunkius odos sužalojimus. Vadovaukite savo įstaigos klinikinio protokoolo taisyklėmis, kad užtikrintumėte, jog iekiekiavant atliekamai specifinio pobūdžio procedūrai taikoma tinkama radioaktiviosios apšvitos dozė. Pacientus, kuriems yila rizika, gydytojas turi stebėti.
- Pirmieji radioaktiviosios apšvitos sukelto sužalojimo pozymiai pacientui gali pasireikšti vėliau. Pacientams reikia išaiškinti galimą šalutinį radioaktiviosios apšvitos poveikį ir nurodysti, kur kreiptis pastebėjus simptomų.
- Ypatingai démesi reikia kreipti, ar neatsiranda nenumatytoje vietoje atliktos embolizacijos pozymių. Injekcijos metu atidžiai stebekite paciento gyvybinių funkcijų rodiklius, tarp jų Sa02

(pvz., dėl hipoksijos, CNS pokyčių). Atsiradus bet kokių injekcijos nenumatytoje vietoje požymiai arba pacientui pasireiškus simptomų, rekomenduojama nutraukti procedūrą, ištirti, ar neatvarsido nuosruvio, arba padidinti mikrosferų dydį.

- Patartina padidinti mikrosferas, jei mikrosferų injekcijos metu greitai neišryškėja embolizacijos angiografinių vaizdas.

#### Ispėjimai dėl mažų mikrosferų naudojimo

- Nuodugnus įvertinimus būtina iekievyti kartą ketinant naujodinti embolinės medžiagą, kurios yra mažesnio skersmens nei vaizdinį tyrimų irangos skiriamoji geba. Prieš embolizaciją nepastebėjus arterioveninių anastomozų arba iš gydomosios srities ar iš gretimų kraujagyslių atsišakojančių šalutinių kraujagyslių, embolizacija galima atlikti nenumatytoje vietoje, sukeliant sunkias komplikacijas.
- Smulkesnės nei 100 mikronų mikrosferos paprastai migruoja distalių nuo anastomozinių maitinančiųjų kraujagyslių, todėl kelia didesnę grėsmę atkirsti kraujotaką į distalinus audinius. Naudojant mažesnio dydžio mikrosferas, kyla didesnis išeminio sužalojimo galimybė, todėl į galimas tokio sužalojimo pasekmes būtina atsižvelgti pries embolizaciją. Tarp pasekmų gali būti tinimas, nekroze, paralyžius, abscesas ir (arba) stipresnis poemobilizacinis sindromas.
- Poembolizacinis tinimas gali sukelti gretimų gydomosios srities audinių išemiją. Būtina imtis atsargumo priemonių siekiant apsaugoti išemijos netoleruojančius gydyti nenumatytaus audinius, pvz., nervinius audinius.

#### NURODYMAI

- Nustatė kateterį pageidaujamoje vietoje, atlikite pradinį angiografinių tyrimų pažėidimo kraujotakai įvertinti.
- „Embosphere“ mikrosferos tiekiamos įvairių dydžių. Dėl netinkamų embolizacijos tikimybės iš būdingųjų sferų dydžio skirtumų gydytojas turi ypač kruopščiai parinkti „Embosphere“ mikrosferų dydį pagal tikslinių gyslių dydį numatytaame kraujagyslių okluižijos lygyje.
- Atsižvelgdamu į nustatytą kraujagyslių dydį ir naudojamą kateterį, kruopščiai parinkite mikrosferų dydį. „Embosphere“ mikrosferos yra lankstios dalelės, kurios atlaiko laikiną 20–30% suspaudimą praėjimui mikrokateretais palengvinti. Tyrimais nustatytas tiesioginius ryšys tarp mikrosferų dydžio ir užkimštų kraujagyslių dydžio.
- Patirkinkite, ar nepažeista pakuočė. Išorinis buteliuko paviršius yra sterilus.
- Atidarytą buteliuką švelniai pasukiokite, paskui jo turinį supilkite į sterilių metalinių ir (arba) nerūdijančio plieno indelį.
- Labai rekomenduotina pridėti kontrastinės medžiagos, kad injekciją būtų galima stebėti radiologiskai. Negalima viršyti maksimalaus 50% kontrastinės medžiagos ir 50% fiziologinio tirpalio santonky! Siekiant optimalios mikrosferų sklaidos embolizuojamoje srityje, rekomenduojama naudoti pakankama praskiestą tirpalą.
- Indelį maždaug vieną minutę pasukiokite, kad susidarytu vienalytis mišinys. Suspensijai gauti nenaudokite švirkšto ar jokio kito instrumento, nes taip galima pažeisti „Embosphere“ mikrosferas.
- Suspensiją išurbkite į mažos talpos švirkštą (1–3 mL). Patirkinkite, ar naudojamas reikiamas mikrosferų kiekis ir koncentracija.
- Nuolat stebėdami fluoroskopiu, lėtai sušvirkškite mikrosferas į kraujotaką. Visada švirkškite laisvosios tekėmės saligomis. Mikrosferų refluksas gali sukelti staigią sveikų audinių ir kraujagyslių išemiją.
- Teškite infuziją, kol pasiekisite pageidaujamą devaskularizaciją. Tyrimais nustatyta, kad „Embosphere“ mikrosferos į pažėidimą prasiskverbia distaliavu negu panašaus dydžio PVA dalelės. Taigi didesne progresija susilpnėja arterinio krauso priplūdimas į pažėidimą.

Užbaigę infuziją, ištraukite kateterį kartu palaikydami nesmarkią aspiraciją, kad neištrūktų jokių kateterio viduje užsilikusių mikrosferų dalelių.

Išmeskite visus atidarytus buteliukus ar nesunaudotas „Embosphere“ mikrosferas.

#### KONSERVAVIMAS IR LAIKYMAS

„Embosphere“ mikrosferas būtina laikyti vésioje, sausoje, tamsioje vietoje gamintojo buteliukuose ir pakuočėje. Galima naudoti iki išorinės dežėutes ir lizdinės pakuočes etiketėse nurodytos datos. Negalima užsaldyti.

Dydis ribos ( $\mu\text{m}$ )	Spalvinis kodavimas	1 ml	2 ml
50-100	Pilkas	V010GH	V020GH
40-120	Oranžinė	V110GH	V120GH
100-300	Geltona	V210GH	V220GH
300-500	Mėlyna	V410GH	V420GH
500-700	Raudona	V610GH	V620GH
700-900	Žalia	V810GH	V820GH
900-1200	Violetinė	V1010GH	V1020GH

#### Informacija ant pakuočės:

Apie visus sunkius arba gvybęi pavojingus nepageidaujamus reiškinius, susijusius su „Embosphere“ mikrosferų naudojimu, reikia pranešti įtaiso gamintojui.

Simbolis	Apibréžtis
	Gamintojas: pavadinimas ir adresas
	Tinka iki: metai-mėnuo-diena
	Partijos kodas
	Katalogo numeris
	Pakartotinai nesterilizuoti
	Nenaudoti, jeigu pažeista pakuočė
	Saugoti nuo saulės šviesos
	Laikyti sausai
	Nenaudoti pakartotinai
	Dėmesio! Žr. naudojimo instrukciją
	Nepirogeniška
	Sterilizuota garais
	Apatinė temperatūros riba
	CE ženklo logotipas – Paskelbtosios įstaigos kodas: 0459

# SLOVENČINA

## POPIS

Mikrogulôčky Embosphere® sú biokompatibilné, hydrofilné, nevstrebatelné, presne kalibrované mikrogulôčky z akrylového polyméru napustené bravčovou želatínou. Dodávajú sa v širokej skale velkosti a koncentrácií.

## SPÔSOB DODANIA

Sklenná liekovka s objemom 8 mL so závitovým horným uzáverom, jednotlivo balená v blistrovej tåcke, utesnená odlepovacím vrchnákom z materiálu Tyvek®. Obsah: 1 mL alebo 2 mL mikrogulôčky v nepyrogénnom, sterilnom 0,9 % fyziologickom roztoku NaCl. Celkový objem fyziologického roztoku a mikrogulôčok: 5 mL.

## INDIKÁCIE

Mikrogulôčky Embosphere sú určené na oklúziu ciev, na terapeutické alebo predoperačné účely, pri nasledujúcich zákrokoch:

- Embolizácia hypervaskulárnych nádorov a procesov, vrátane fibroidov v maternici, meningiómov atď.
- Embolizácia arteriovenóznych malformácií
- Hemostatická embolizácia
- Embolizácia teplien prostaty pre úľavu príznakov spojených s benignou hyperpláziou prostaty.

40-120 µm mikrogulôčky sú konkrétnie určené na embolizáciu meningiómov a nádorov pôčene.

## KONTRAINDIKÁCIE

- Pacienti neschopní tolerovať zákroky oklúzie ciev
- Anatómia ciev, brániaca správnemu umiestneniu katétra
- Prírodné tepny príliš male na priatie zvolených mikrogulôčok
- Prítomnosť cievneho kráča alebo podozrenie naň
- Prítomnosť distálnych arterií priamo zásobujúcich hlavové nervy
- Prítomnosť priechodných extra až intrakraniálnych anastomóz
- Arteriovenózne skraty s vysokym prietokom alebo priemerom väčším než zvolené mikrogulôčky
- Použitie pri plúcnych cievach.
- Silná ateroskleróza
- Pacienti so znáomou alergiou na želatinu

50-100 µm, 40-120 µm a 100-300 µm mikrogulôčky sa neodporúčajú na použitie v prieduškovom obehu.

## MOŽNÉ KOMPLIKÁCIE

Embolizácia ciev je vysoko rizikový zákrok. Komplikácie môžu nastať kedykoľvek počas zákroku alebo po ňom a môžu zahrňať, okrem iného, nasledujúce:

- Apoplexiu alebo mozgový infarkt
- Oklúziu ciev v zdravých oblastiach
- Prasknutie a krvácanie ciev
- Neurologické nedostatky
- Infekcia alebo hematóm v mieste podania injekcie
- Alergickú reakciu, podráždenie kože
- Prechodnú bolest a horúčku
- Cievny kríz
- Smrť
- Ischémiu na neziahacom mieste vrátane ischaemickej porážky, ischaemickeho infarktu (vrátane infarktu myokardu) a nekrózy tkaniva
- Oslepnutie, stratu sluchu, stratu čuchu alebo paralízu
- Ďalšie informácie sa uvádzajú v časti Varovania.

## UPZORNENIE

Mikrogulôčky Embosphere smú používať len špecializovaní lekári vyškolení na zákroky embolizácie ciev. Veľkosť a množstvo mikrogulôčok sa musí opatrné zvoliť podľa lézie, ktorá sa bude liečiť, výlučne podľa zodpovednosti lekára. Len lekár môže rozhod-

núť, kedy je najvhodnejší čas na zastavenie injekcie mikrogulôčok. Nepoužívajte, ak liekovka, závitový uzáver alebo balenie s tåckou vyzerajú poškodené. Nikdy opakovane nepoužívajte liekovku, ktorá už bola otvorená. Všetky postupy sa musia vykonávať aseptickou technikou.

## Na použitie len u jedného pacienta – obsah sa dodáva sterilný

Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilisujte opakovane. Opatkané použitie, spracovanie alebo sterilisácia môže oslabiť štrukturálnu neporušenosť zariadenia alebo viesť k zlyhaniu zariadenia, čo môže potom spôsobiť zranenie, ochorenie alebo smrť pacienta. Opakovane použitie, spracovanie alebo sterilisácia môžu tiež vytvoriť riziko kontaminácie zariadenia alebo spôsobiť infekciu alebo kŕzovú infekciu pacienta, vrátane, okrem iného, prenosu infekčných chorôb z jedného pacienta na druhého. Kontaminácia zariadenia môže viesť k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.

## VAROVANIA

- Mikrogulôčky Embosphere obsahujú želatinu bravčového pôvodu, a preto môžu vyvolať imunitnú reakciu u pacientov, ktorí sú predcítlivenci na kolagén alebo želatinu. Pozorné zváženie sa vyzaduje pred použitím tohto produktu u pacientov, u ktorých existuje podozrenie na alergiu na injekcie obsahujúce želatinové stabilizátory.
- Štúdie preukázali, že mikrogulôčky Embosphere nevytvárajú zhľuky a z toho dôvodu prenikajú hlbšie do ciev v porovnaní s polyvinylalkoholovými časticami podobnej veľkosti. Musí sa dať pozor a pri embolizácii arteriovenóznych malformácií s veľkými skratmi sa musia zvoliť mikrogulôčky Embosphere väčšej veľkosti, aby sa zabránilo preniku gulôčok do plúcneho alebo koronárneho obehu.
- Niektoré mikrogulôčky Embosphere môžu byť mierne mimo rozsahu, preto lekár musí opatrné zvolať veľkosť mikrogulôčok Embosphere podľa veľkosti cieľových ciev na požadovanej úrovni oklúzie v cieve a po zvážení vzhľadu arteriovenóznej angiografie. Veľkosť mikrogulôčok Embosphere sa musí zvolať tak, aby sa zabránilo ich prechodu z tepny do žily.
- Kvôli väčšým komplikáciám pri nesprávnej embolizácii sa musí dávať extrémny pozor pri všetkých postupoch zahrňajúcich extrakraniálny obeh zasahujúcich oblasť hlavy a krku a lekár musí pozorne zvážiť potenciálne prínosy použitia embolizácie oproti rizikám a možným komplikáciám zákroku. Tiesto komplikácie môžu zahrňať oslepnutie, stratu sluchu, stratu čuchu, paralízu a smrť.
- Z dôvodu zle priechodných ciev a zdvojených zásobovacích ciel v oblasti panvy je potrebné byť extrémne obozretný pri vykonávaní embolizácie pri symptomatickej liečbe benignej prostatickej hyperplázie. Medzi komplikácie nesprávnej embolizácie môže patríť ischemia konečníka, mechu rá, miešku penisu alebo iných oblastí.
- Vážne ožarovanie spôsobené poranenia kože môžu vzniknúť u pacientov kvôli dlhým dobániam fluoroskopickej expozície, veľkému priemeru pacienta, RTG projekcie pod ulhom a viacerým záZNAMOM snímok alebo rádiografií. Pozrite si klinický protokol vášho zariadenia na zaistenie aplikácie správnej dávky ožarovania pre každý špecifický typ vykonaného zákroku. Lekári musia monitorovať pacientov, ktorí môžu byť rizikovi.
- Začiatok ožarovania spôsobeného zranenia pacienta môže byť oneskorený. Pacienti musia byť poučení o možných vedľajších účinkoch ožarovania a koho majú kontaktovať v prípade, že sa u nich prejavia príznaky.
- Pozorne sledujte, či nevidiete známky nesprávne cielenej embolizácie. Počas podávania injekcie pozorne sledujte pacientove vitalné funkcie vrátane SaO<sub>2</sub> (napríklad hypoxiu, zmeny centrálného nervového systému). Ak sa vyvinú akékoľvek známky nesprávneho cielenia alebo sa u pacienta prejavia príznaky, zväčšte ukončenie zákroku a vyšetrenie možného skratu alebo zväčšenie veľkosti

## mikrogulôčok.

- Ak sa angiograficky preukáže, že embolizácia nezačne byť rýchlo viditeľná počas podávania injekcie mikrogulôčok, zvážte zváženie veľkosti mikrogulôčok.

## Varovanie o použití malých mikrogulôčok

- Pozorné zváženie sa vyžaduje vždy, keď sa uvažuje o použití embolickej látok, ktoré majú menší priemer, než je schopnosť rozlišenia vašich zobrazovacích prístrojov. Prítomnosť arterio-venóznych anastomóz, cievnych vetiev vedúcich smerom preč od cielovej oblasti alebo objavenia ciev, ktoré neboli viditeľné pred embolizáciou, môže viesť k nespravne cielenej embolizácii a tázkym komplikáciám.
- Mikrogulôčky menšie než 100 mikrónov zvyčajne putujú distálne do anastomotických prívodov, a preto pravdepodobnejšie zastavia obej v distálnom tkanive. Väčšia možnosť ischaemického zranenia je spôsobená použitím menšej veľkosti mikrogulôčok a musí sa zvážiť následok tohto zranenia ešte pred embolizáciou. Možné následky zahrňajú: opuch, nekrózu, paralízu, absces alebo silný postembolizačný syndróm.
- Postembolizačný opuch môže spôsobiť ischémiu tkaniva prilahlého k cielovej oblasti. Musí sa dať pozor a vyhnúť sa nelielovému tkanivu, ktoré netoleruje ischémiu, ako napríklad nervovému tkanivu.

## POKÝNY

- Katéter umiestnite na požadované miesto a vykonajte základnú angiografiu na vyhodnotenie krvného zásobovania lezie.
- Mikrogulôčky Embosphere sú k dispozícii v rôznych veľkostach. Vzhľadom na možnosť nespravného vykonania embolizácie a prirodzenú variabilitu veľkosti gulôčok musí lekár pozorne zvoliť veľkosť mikrogulôčok Embosphere podľa rozmerov cielových ciev na žiadajúci úrovni oklúzie v cievnej sústave.
- Veľkosť mikrogulôčok pozorne zvolte podľa veľkosti identifikovaných ciev a použitého katétra. Mikrogulôčky Embosphere sú pružné časticke, ktoré podporujú dočasnú kompresiu o 20 až 30 % na pomoc pri priechode cez mikrokatétre. Štúdie preukázali priamu súvislosť medzi veľkosťou mikrogulôčok a veľkosťou upchaných ciev.
- Skontrolujte, či je obal nepoškodený. Vonkajší povrch liekovky je sterilný.
- Jemne zavírite otvorenou liekovou, potom ju vylejte do sterilnej šálky z kova/nehrdzavejúcej ocele.
- Dôrazne sa odporúča pridať kontrastnú látku na rádiologické monitorovanie injekcie. Neprekračujte maximálny pomer 50 % kontrastnej látky a 50 % fyziologického roztoku! Na optimalizáciu rozptylu mikrogulôčok v oblasti, ktorá sa ide embolizovať, sa odporúča použiť dosť zriednený roztok.
- Na získanie homogénnej zmesi šálku vírte asi jednu minútu. Na vytvorenie suspenzie nepoužívajte striekačku ani žiadny iný inštrument, pretože by to mohlo poškodiť mikrogulôčky Embosphere.
- Suspenziu natiahnite pomocou malej striekačky (1 až 3 mL). Skontrolujte, či sa používa požadované množstvo a koncentrácia mikrogulôčok.
- Za neustálej fluoroskopickej kontroly mikrogulôčky pomaly vstrekujte do krvného obehu. Vždy vstrekujte za podmienok volného toku. Reflux mikrogulôčok môže vyvolať okamžitú ischémiu zdravého tkaniva alebo ciev.
- Pokračujte vo vstrekovani dovtedy, kým sa nedosiahne požadovaná devaskularizácia. Štúdie preukázali, že mikrogulôčky Embosphere prenikajú do lezie distálnejšie než polyvinylalkoholové časticke podobnej veľkosti. Zníženie prítoku arteriálnej krvi do lezie je preto progresívnejšie.
- Na konci infuzie katéter vyberte, príčom udržiavajte jemnú aspiráciu, aby nedošlo k uvoľneniu nejakých zvyškových

mikrogulôčok, ktoré sú ešte stále vo vnútri katétra.

- Všetky otvorené liekovky alebo nepoužité mikrogulôčky Embosphere zlikvidujte.

## KONSERVÁCIA A UCHOVÁVANIE

Mikrogulôčky Embosphere sa musia uchovávať na chladnom, suchom, tmavom mieste v pôvodných liekovkách a balení. Použite do dátumu expirácie uvedeného na označení vonkajšej škatule a blistrového balenia. Nezmrazujte.

Rozsah veľkostí (µm)	Farebný kód	1 ml	2 ml
50-100	šedá	V010GH	V020GH
40-120	oranžová	V110GH	V120GH
100-300	žltá	V210GH	V220GH
300-500	modrá	V410GH	V420GH
500-700	červená	V610GH	V620GH
700-900	zelená	V810GH	V820GH
900-1200	fialová	V1010GH	V1020GH

## Informácie na obale:

Všetky väzne alebo život ohrozujúce nežiaduce udalosti alebo smrti spojené s použitím mikrogulôčok Embosphere sa musia hlašiť výrobcovi zariadenia.

Symbol	Označenie
	Výrobca: Meno a adresa
	Dátum expirácie: rok-mesiac-deň
	Kód dávky
	Katalógové číslo
	Nesterilizujte opakovane
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Uchovávajte mimo slnečného svetla
	Uchovávajte v suchu
	Nepoužívajte opakovane
	Upozornenie – pozri návod na použitie
	Nepyrogénne
	Sterilizované parou
	Dolný teplotný limit
	Logo označenia CE - identifikácia notifikovaného orgánu: 0459

## KIRJELDUS

Mikrosfäärid Embosphere® on akrüülpõlumeerist seaželatiiniga immutatud bioühilduvad hüdrofilised mitteresorbeeruvad täpselt kalibreeritud mikrosfäärid. Need on saadaval laias suuruste ja kontsentraatsioonide vahemikus.

## TURUSTAMISVIIS

8 ml keeratava korgiga suletud klaasvial, mis on eraldi pakendatud mahakoritava Tyvek®-kaanega blisteralusel. Pakendi sisu: 1 mL või 2 mL mikrosfääre pürogeenivabas sterilises NaCl 0,9% füsioloogilises lahuses. Füsioloogilise lahuse ja mikrosfääride kogumaht: 5 mL.

## NÄIDUSTUSED

Mikrosfäärid Embosphere on ette nähtud veresoonte okludeerimiseks ravi või operatsioonielsetel eesmärkidel järgmistes protseduurides:

- Hüpervaskulaarsete kasvajate ja protsesside emboliseerimine, k.a emaka fibrooomid, meningiomid jne;
- Arteriovenossete väärarendite emboliseerimine;
- Hemostaatilne emboliseerimine.
- Eesnäärme arterite embolisatsioon eesnäärme halvaloomulise hüperplasia sümpтомite leevendamiseks.

40–120 µm mikrosfäärid on peamiselt ette nähtud meningioomide ja maksakasvajate emboliseerimiseks.

## VASTUNÄIDUSTUSED

- Veresoonate okludeerimist mittetaluvad patsientid.
- Kateetri nöötumekohast paigutust takistav vaskulaaranatoomia.
- Liiga väikesed toitearterid valitud mikrosfääride vastuvõtmiseks.
- Vasospasmi olemasolu või selle kahtlus.
- Vahetult kraniaalnärvle toitvate distaalseste arterite olemasolu.
- Avatud ekstra-intrakraanalseste anastomooside olemasolu.
- Suure vooluga arteriovenosseid šundi, mille läbimõõt ületab valitud mikrosfääride surust.
- Kasutamine kopsuveresooonte.
- Raskekuuliline aterosklerosoos.
- Patsientid teadaoleva allergiaga želatiini suhtes.

50–100 µm, 40–120 µm ja 100–300 µm mikrosfäärid ei ole soovitatavad kasutamiseks bronchiaalses vererings.

## VOIMALIKUD TÜSISTUSED

Vaskulaarne emboliseerimine on kõrge riskitasemeaga protseduur. Tüsistused on võimalikud igal ajal protseduuri käigus või pärast selle lõpetamist ning nende hulka võivad muu hulgus kuuluda järgmised:

- Rabandus või ajuinfarkt;
- Veresoonate okluusiōon tervetes piirkondades;
- Veresoone rebend ja verejooks;
- Neuroloogilised defitsiidid;
- Infektsiooni või hematoom süstekohas;
- Allergiline reaktsioon, nahärritused;
- Mõõduv valu ja palavik;
- Vasospasm;
- Surm;
- Isheemia soovimatus kohas, sh isheemiline insult, isheemiline infarkt (sh müoökardi infarkt) ja koe nekroos;
- Nägemiskaotus, kuulmiskaotus, lõhnatunduse kaotus ja/või halvatus.
- Liseateavet leiate lõigust „Hoiatused“.

## ETTEVAATUST

Mikrosfääre Embosphere on lubatud kasutada ainult vaskulaarse emboliseerimise protseduuride alase ettevalmistusega arstidel. Mikrosfääride suurus ja kogus tuleb hoolikalt valida vastavalt ravitavale kahjustusele ning selle eest vastutab täielikult arst. Ainult arst

määrab kõige sobivama aja mikrosfääride süstimise lõpetamiseks. Mitte kasutada kahjustatud korgi või pakendaluse korral. Ärge kungi kasutage eelnevalt avatud viaali uesti. Koikide protseduuride teostamisel tuleb järgida aseptilist tehnikat.

## Kasutamiseks ainult ühel patsiendil - Sisu on turustamisel liinile

Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliseerida. Korduv kasutamine, töötlemine või steriliseerimine võib kahjustada seadme struktuurset terviklikkust ning põhjustada selle tõrget, mis võib omakorda põhjustada patsiente vigastust, haigust või surma. Korduv kasutamine, töötlemine või steriliseerimine võib samuti tekidata seadme saastumisohu ning patsiendi nakkust või ristnakkust, seal hulgas nakkushaigus(te) ülekannet ühel patsiendilt teisele. Seadme saastumine võib põhjustada patsiendi vigastust, haigustumist või surma.

## HOIATUSED

- Mikrosfäärid Embosphere sisaldavad seapäritolu želatiini ning võivad seetõttu põhjustada immuunreaktsioone kollageenide või želatiini suhtes ülitundlikul patsientidel. Antud toote kasutamist tuleb hoolikalt kaaluda želatiinstabilisaatoreid sisaldatavate süstide suhtes allergia kahtlusega patsientidel.
- Üuringud on näidanud, et Mikrosfäärid Embosphere ei moodusta agregaate ning tungivad seetõttu sügavamale soonestiku masas surruvuses PVA-osakestega võrreldes. Suurte sündidega arteriovenossete väärarendite emboliseerimisel tuleb sfääride kopsu- või koronaarvererengesse sattumise vältimiseks valida suurema läbimõõduga Mikrosfäärid Embosphere.
- Osa Mikrosfääre Embosphere võivad suurusvahemikust veidi kevad ja läbi põhjustada voolavat silhtvereosone suurivoodit oklusiionitasemel veresoornikkas ja arvestades eelnevalt arteriovenosse angiograafia tulemusi. Mikrosfääride Embosphere suruse valik peab vältima nende arterist veeni sattumist.
- Tösistest tüsistustest tõttu vääremobilisatsiooni korral tuleb köikide protseduuride teostamisel, mis hõlmab peva kolbavallat vererenglust, toimida äärmissel ettevaatluskult ning arstil tuleb hoolikalt kaaluda emboliseerimisest saadavat võimalikku kasu vörreldest protseduuriga seotud riskide ja võimalike tüsistustega. Nende tüsistuse hulka kuuluvad nägemiskadu, kuulmiskadu, lõhnatundude kadu, halvatus ja surm.
- Väärlevate soonte ja vaagnapiirkonna duplitseeritud toitvate arterite tõttu tuleb olla äärmissel ettevaatluk, kui eesnäärme healamulust suurenemist ravitakse embolisatsiooni abil. Embolisatsiooni ebaõnnestumisest tekkinud tüsistuseks võib muu hulgus olla pärasoole, põie, skrootumi, peenise või muude alade ishememia.
- Pikaajaliste röntgenuureringute, patsiendi suure läbimõõdu, röntgeniirguse nurga all projekteerimine ja mitmekordsete ülesvõtete või radiograafia tõttu võib patsiendil tekkida kiirgusest tingitud tõsine nahavigastus. Òige kiirgusannuse tagamiseks vastavalt igale teostatud protseduuri tüübile järgjige oma asutuse ravi-protokoli. Arstidel tuleb jälgida võimalikke ohutustatud patsiente.
- Patsiendi kiirgusest tingitud vigastus võib ilmneda viivitusega. Patsiente tuleb nõustada kiirguse võimalike kõrvaltoimetite suhtes ning teavitada neid, kelle poolle pöördub sümpтомite tekkimisest.
- Jäljige hoolikalt emboliseerimise vale sihtkoha märke. Süstimise ajal jälgige hoolikalt patsiendi SaO<sub>2</sub>-ga seotud elulisi näitäjaid (nt hüpopsiat ja muutusi kesknärvsüsteemis). Mis tahes vale sihtkoha märkide ilmnenimisel või patsiendil sümpтомite tekkimisel kaaluuge protseduuri katkestamist ja võimaliku šundi olemasolu uurimist või mikrosfääride läbimõõdu suurendamist.
- Kui angiograafia ei näita mikrosfääride süstimise ajal kiiret emboliseerumist, kaaluuge suuremate mikrosfääride kasutamist.

## Hoiatused väikste mikrosfääride kasutamise suhtes

- Hoolikalt tuleb kaaluda sellise emboliseerimismaterjali kasutamist, mille osakese läbimõõt on väiksem teie kuvasedadmete eraldusvõimest. Arteriovenoossete anastomooside, sihtkohast eemale suunduvate harusonte või enne emboliseerimist märkamata jääenud veresoonte ilmnemine võib pöhjustada emboliseerimise valte sihtkoha koos raskete tüsistustega.
- Mikrosfäärid läbimõõduga alla 100 mikroni migeeruvad üldiselt anastomootiliste toitesoonte suhtes distaalselt ning vöivad seetõttu tõenäoliselt katkestada distaalse koe verevarustuse. Väiksemate mikrosfääride kasutamisega kaasneb suurem võimaliku isheemilise vigastuse oht ning enne emboliseerimist tuleb kaaluda selle vigastuse tagajärgi. Võimalike tagajärgede hulka kuuluvad: paistetus, nekroos, halvatus, abstsess ja/või raskem embolisaatsioonijärgne sündroom.
- Embolisaatsioonijärgne paistetus võib pöhjustada isheemiat sihtkohaga piirnevates kudedes. Hoolikalt tuleb vältida sihtkohata mittekuuluvate isheemiat mittetaluvate kudedate, nagu näiteks näravikude, kaasamist.

## JUHISED

- Viige kateeter soovitud kohta ning teostage algseisundi angiograafia kahjustuse verevarustuse hindamiseks.
- Mikrosfäärid Embosphere on saadaval mitmes suuruses. Vääremobilisatsiooni ja mikrosfääride suuruste varieeruvuse töötu peab arst Mikrosfääride Embosphere suuruse väga hoolikalt valima, arvestades sihtsoonte suurust soonestiku soovitud oklusiionitasandil.
- Valige hoolikalt mikrosfääride suurus vastavalt tuvastatud veresoonte ja kasutatava kateetri suurusle. Mikrosfäärid Embosphere on elastiased, mikrokeateetrite läbimiseks ajutiselt 20–30% ulatuses kokkusurutavad osakesed. Uuringud on näidanud otsest korrelatsiooni mikrosfääride ja okludeeritavate veresoonte suuruse vahel.
- Veenduge, et pakend on terve. Viaali välispind on steriilne.
- Keerutage avatud viaali örnalt ning valage selle sisu seejärel steriilsesse metallist/roostevabast terasesest tassi.
- Infektsiooni radioloogiliseks jälgimiseks on väga soovitatav kontrasteaine lisamine. Ärge ületage maksimaalset suhet 50 % kontrastainet – 50 % füsioloogilist lahust! Mikrosfääride difusiooni optimeerimiseks emboliseeritavasse piirkonda on soovitatav kasutada piisavalt lajhendatud lahust.
- Ühtlase segu saavutamiseks keerutage tassi umbes ühe minuti jooksul. Ärge kasutage suspensiooni moodustamiseks süstalt ega mis tahes muud instrumenti, kuna see võib Mikrosfääre Embosphere kahjustada.
- Tömmake suspensioon väiksesse süstlassesse (1–3 mL). Kontrollige mikrosfääride kogust ja kontsentraatsiooni.
- Süstige mikrosfäärid pideva fluoroskoopilise kontrolli all verre. Süstige alati vaba voolu tingimustes. Mikrosfääride tagasivool võib pöhjustada kohest terete kudede või veresoonte isheemiat.
- Jätkake infusionsi kuni soovitud devaskularisatsiooni saavutamiseni. Uuringud on näidanud, et Mikrosfäärid Embosphere tungivad kahjustusse distaalselt kui samas suuruses PVA- osakesed. Seetõttu on kahjustuse arteriaalse verevarustuse vähennemine sügavam.
- Infusionsi lõpetamisel eemaldaage kateeter, säilitades kerget aspiratsiooni kateetrisse jääenud mikrosfääride paigal hoidmiseks.
- Kõrvaldage kõik avatud viaalid või kasutamata Mikrosfäärid Embosphere.

## SÄILITAMINE JA HOIUSTAMINE

Mikrosfääre Embosphere tuleb hoida kahdas kuivas pimedas kohas nende esialgsetes viaalides ja pakendis. Kasutada kuni väliskarbi ja blisterpakendi etikettidel näidatud kuupäevani. Mitte külmutada.

Suurusvahemik (μm)	Värvikood	1 ml	2 ml
50-100	Hall	V010GH	V020GH
40-120	Oranž	V110GH	V120GH
100-300	Kollane	V210GH	V220GH
300-500	Sinine	V410GH	V420GH
500-700	Punane	V610GH	V620GH
700-900	Roheline	V810GH	V820GH
900-1200	Tumelilla	V1010GH	V1020GH

## Pakendil näidatud teave:

Kõikidest Mikrosfääridega Embosphere seotud tösistest või eluohtlikest körvaltoimetest ja surmajuhumitest tuleb teatada sedame tootjale.

Sümbol	Tähistus
	Tootja: nimi ja aadress
	Kölblik kuni: aasta-kuu-päev
	Partii kood
	Katalooginumber
	Mitte uesti steriliseerida
	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada
	Hoida eemal päikesevalgusest
	Hoida kuivana
	Mitte korduvalt kasutada
	Ettevaatust - lugege kasutusjuhendit
	Mittepürogeenne
	Steriliseeritud auruga
	Temperatuuri alampiir
	EÜ logo – Teavitatud asutuse tähis: 0459

# РУССКИЙ

## ОПИСАНИЕ

Микросфера Embosphere® представляют собой биосовместимые, гидрофильные, нерассасывающиеся, точно калибранные микросфера из акрилового полимера, пропитанные свинцом желатином. Они выпускаются в широком диапазоне размеров и концентраций.

## ФОРМА ПОСТАВКИ

Стеклянный флакон вместимостью 8 мл, закрытый навинчивающимся колпачком, индивидуально упакованный на блистерном лотке, герметически закрытым отрывающейся крышкой Tuvek®. Содержимое: 1 или 2 мл микросфер в стерильном, не содержащем пирогенов физиологическом растворе 0,9% NaCl. Общий объем физиологического раствора и микросфер: 5 мл.

## ПОКАЗАНИЯ

Микросфера Embosphere предназначены для окклюзии кровеносных сосудов в терапевтических или предоперационных целях при следующих процедурах:

- Эмболизация гиперваскулярных опухолей и процессов, включая маточные фиброзы, менингиомы и пр.
- Эмболизация артериовенозных аномалий.
- Гемостатическая эмболизация.
- Эмболизация артерий простаты для облегчения симптомов и доброкачественной гиперплазии предстательной железы.

Микросфера диаметром 40–120 мкм предназначены главным образом для эмболизации менингиом и опухолей печени.

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Пациенты, не переносящие процедуры окклюзии сосудов.
- Пациенты, чье анатомическое строение сосудов не позволяет правильно установить катетер.
- Диаметр питающих артерий слишком мал для введения выбранных микросфер.
- Наличие вазоспазма или подозрение на него.
- Наличие дистальных артерий, непосредственно снабжающих черепные нервы.
- Наличие у пациента анастомозов между внутренними и внутритеменными сосудами.
- Артериовенозные шунты с высоким объемом потока или с диаметром, превышающим диаметр выбранных микросфер.
- Использовать в легочном сосудистом русле.
- Тяжелый атеросклероз.
- Пациенты с известной аллергией на желатин.

Микросфера диаметром 50–100, 40–120 и 100–300 мкм не рекомендуется использовать в системе кровоснабжения бронхов.

## ВОЗМОЖНЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ

Процедура эмболизации связана с высоким риском. Осложнения могут возникнуть в любое время в ходе и после процедуры и могут включать, в числе прочих, следующие:

- Инсульт или ишемический инсульт
- Окклюзия сосудов на здоровых участках
- Разрыв сосуда и геморрагию
- Неврологические расстройства
- Инфекция или гематому в месте инъекции
- Аллергическую реакцию, кожные раздражения
- Перемежающаяся боль и лихорадку
- Вазоспазм
- Смерть
- Ишемия нежелательной локализации, в том числе ишемический инсульт, ишемический инфаркт (в том числе инфаркт миокарда) и некроз ткани
- Слепоту, потерю слуха, потерю обоняния и (или) паралич
- Дополнительная информация дана в разделе "Предупреждение"

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Микросфера Embosphere должны применяться исключительно врачами-специалистами, прошедшими обучение процедурам

эмболизации сосудов. Размеры и количество микросфер следует выбирать тщательно, исходя из характеристик подвергаемого лечению поражения, при этом ответственность полностью ложится на врача. Только врач может выбрать наиболее подходящее время для прекращения вливания микросфер.

Не используйте, если флакон, навинчивающийся колпачок или упаковка лотка выглядят поврежденными. Никогда не используйте вскрытый флакон повторно. Все процедуры следует проводить в асептических условиях.

## Только для использования у одного пациента – Содержимое не является стерильным

Не используйте повторно, не подвергайте вторичной обработке и не стерилизуйте повторно. Повторное использование, повторная обработка или стерилизация могут нарушить структурную целостность устройства и (или) привести к отказу устройства, что в свою очередь может привести к травме, болезни или смерти пациента. Повторное использование, повторная обработка или стерилизация могут также создать риск загрязнения устройства и (или) привести к инфекции или перекрестной инфекции пациента, включая, в числе прочих, передачу инфекционных болезней от одного пациента к другому. Загрязнение устройства может привести к травме, болезни или смерти пациента.

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Микросфера Embosphere содержат желатин свиного происхождения, и поэтому могут вызвать иммунную реакцию у пациентов, обладающих повышенной чувствительностью к коллагену или желатину. Прежде чем применять это изделие у пациентов с подозрением на аллергию к вливаниям, содержащим желатиновые стабилизаторы, следует тщательно взвесить все обстоятельства.
- Исследования показали, что микросфера Embosphere не образуют агрегатов, в результате чего они проникают в сосудистую систему дальше по сравнению с частичками из поливинилхлорида со склонными размерами. При эмболизации артериовенозных аномалий с крупными шунтами следует тщательно выбирать микросферы Embosphere более крупного диаметра, чтобы избежать прохождения микросфер в систему легочного или коронарного кровообращения.
- Размеры некоторых микросфер Embosphere могут несколько выходить за пределы номинального диапазона, поэтому врач должен тщательно выбирать размеры микросфер Embosphere в зависимости от размера целевых сосудов на требуемом уровне окклюзии после анализа артериовенозной ангиограммы. Размеры микросфер Embosphere следует выбирать таким образом, чтобы воспрепятствовать их прохождению из артерии в вену.
- Вследствие значительных осложнений в результате неправильной эмболизации следует проявлять крайнюю осторожность при любых процедурах на внутренних сосудах, в том числе сосудах головы и шеи, и врач должен тщательно взвесить возможные преимущества эмболизации в сравнении с риском и возможными осложнениями, связанными с процедурой. Эти осложнения могут включать слепоту, потерю слуха, потерю обоняния, паралич и смерть.
- В связи с наличием извитых сосудов и дублирующих питающих артерий в газовой области, при выполнении эмболизации для лечения симптоматической доброкачественной гиперплазии предстательной железы следует соблюдать предельную осторожность. Осложнения, возникающие в результате нецелевой эмболизации, могут включать в себя ишемию, прямой кишечник, мочевого пузыря, мошонки, полового члена или других органов.
- Тяжелое радиационное поражение кожи пациента может произойти вследствие продолжительных периодов рентгеноскопического наблюдения, большой массы тела пациента, рентгенографии под углом, а также большого количества сессий записи снимков или рентгенограмм. См. клинический протокол вашего лечебного учреждения, чтобы обеспечить применение дозы облучения, соответствующей каждому конкретному типу процедуры. Врачи должны вести наблюдение за пациентами, которые могут подвергаться риску.
- Радиационная травма пациента может проявиться не сразу. Пациентов следует проинформировать о возможных побочных эффектах облучения и о том, к кому им следует обращаться при появлении симптомов.

- Обращайте особое внимание на признаки эмболизации в ненадлежащем месте. При вливании тщательно наблюдайте за показателями жизненно важных функций пациента, включая показатель насыщения гемоглобина кислородом (например, гипоксия, изменения центральной нервной системы). В случае возникновения любых признаков эмболизации в ненадлежащем месте или развития симптомов у пациента рассмотрите возможность прекращения процедуры, поиска возможного шунта или увеличения размера микросфер.
- Рассмотрите возможность увеличения размеров микросфер, если при вливании микросфер ангиографические признаки эмболизации не появляются быстро.

#### **Предупреждения относительно использования малых микросфер**

- Следует тщательно рассмотреть все обстоятельства при использовании средств эмболизации, диаметр которых меньше разрешения вашего визуализирующего оборудования. Наличие артериовенозных анастомозов, ответвлений сосудов, ведущих прочь от целевого участка, или отходящих сосудов, не обнаруженных перед эмболизацией, может привести к эмболизации в ненадлежащем месте и тяжелым осложнениям.
- Микросфера диаметром менее 100 микронов обычно смещаются дистально по отношению к сосудам, пытающимся анатомоз, и поэтому обладают повышенной способностью блокировать кровоснабжение дистальных тканей. Применение микросфер меньших размеров приводит к повышению риска ишемической травмы, и последствия такой травмы следует рассмотреть перед эмболизацией. Возможные последствия включают: отек, некроз, паралич, абсцесс и (или) сильное выраженный постэмболизационный синдром.
- Постэмболизационный отек может привести к ишемии ткани, прилегающей к целевому участку. Следует тщательно избегать нецелевой ткани, обладающей непереносимостью к ишемии, такой как нервная ткань.

#### **ИНСТРУКЦИЯ**

- Установите катетер в необходимом месте и проведите базовую ангиографию, чтобы оценить кровоснабжение пораженного участка.
- Микросфера Embosphere выпускаются разных размеров. Поскольку возможна неправильная эмболизация и размер микросфер имеет вариабельность, врач должен тщательно выбирать размер микросфер Embosphere в соответствии с размером целевых сосудов на желаемом уровне их окклюзии.
- Тщательно выберите размер микросфер в соответствии с размером отмеченных сосудов и используемого катетера. Микросфера Embosphere представляют собой гибкие частицы, способные временно подвергаться сжатию на 20 – 30%, что облегчает их прохождение по микрокатетерам. Исследования показали прямую корреляцию между размером микросфер и размером окклюдируемых сосудов.
- Проверьте целостность упаковки. Внешняя поверхность флакона стерильна.
- Осторожно поверните открытый флакон, а затем вылейте его содержимое в стерильную чашку из нержавеющей стали или другого металла.
- Настоятельно рекомендуется добавить контрастное вещество для рентгенологического наблюдения за вливанием. Не превышайте максимальной пропорции 50% контрастного вещества к 50% физиологического раствора! В целях оптимизации дифузии микросфер в эмболизируемый участок рекомендуется использовать хорошо разбавленный раствор.
- Чтобы получить гомогенную смесь, вращайте чашку в течение примерно одной минуты. Не помешивайте супензию шприцем или каким-либо другим инструментом, так как это может повредить микросферы Embosphere.
- Наберите супензию в небольшой шприц (1 - 3 мл). Проверьте, используются ли необходимое количество и концентрация микросфер.
- Под непрерывным рентгеноскопическим контролем медленно введите микросферы в кровь. Всегда проводите вливание в условиях свободного кровотока. Рефлюкс микросфер может вызвать немедленную ишемию здоровых тканей или сосудов.

- Продолжайте вливание до достижения желаемого прекращения кровоснабжения. Исследования показали, что микросфера Embosphere проникают в пораженный участок дальше в дистальном направлении, чем частицы из поливинилхлорида со сходными размерами. Таким образом, сокращение артериального кровоснабжения пораженного участка распространяется дальше.
- По окончании вливания извлеките катетер, продолжая осторожно аспирировать, чтобы избежать вытекания остающихся внутри катетера микросфер.
- Утилизируйте открытый флакон или неиспользованные микросфера Embosphere.

#### **ХРАНЕНИЕ**

Микросфера Embosphere следует хранить в прохладном, сухом, темном месте в исходном флаконе и упаковке. Соблюдайте срок годности, указанный на этикетках, прикрепленных к наружной и блистерной упаковке. Не замораживать.

Диапазон размеров (мкм)	Цветовая маркировка	1 ml	2 ml
50-100	Серый	V010GH	V020GH
40-120	Оранжевая	V110GH	V120GH
100-300	Желтая	V210GH	V220GH
300-500	Синяя	V410GH	V420GH
500-700	Красная	V610GH	V620GH
700-900	Зеленая	V810GH	V820GH
900-1200	Фиолетовая	V1010GH	V1020GH

#### **Информация на упаковке:**

Обо всех серьезных или угрожающих жизни нежелательных явлениях или случаях смерти, связанных с применением микросфер Embosphere, следует уведомлять изготовителя устройства.

Символ	Значение
	Изготовитель: Наименование и адрес
	Срок годности: год-месяц-день
	Код партии
	Каталожный номер
	Не стерилизовать повторно
	Не применять, если упаковка повреждена
	Защищать от воздействия солнечных лучей
	Хранить в сухом месте
	Не применять повторно
	Предостережение – см. инструкцию по применению
	Апирогенно
	Стерилизовано паром
	Нижний предел температуры
	Товарный знак ЕС - код нотифицированного органа: 0459





**Biosphere Medical, S.A.**

Parc des Nations - Paris Nord 2  
383 rue de la Belle Etoile  
95700 Roissy en France  
France

Manufactured for:

**Merit Medical Systems, Inc.**

1600 West Merit Parkway, South Jordan,  
Utah 84095 U.S.A. 1-801-253-1600  
U.S.A. Customer Service 1-800-356-3748  
[www.merit.com](http://www.merit.com)