

*2024年 2月改訂 (第2版) 2023年 2月作成 (第1版)

医療機器承認番号 22800BZX00094

機械器具07 内臓機能代用器 高度管理医療機器 経カテーテルウシ心のう膜弁 60245004

生物由来製品 エドワーズ サピエン3(エドワーズ サピエン3 Ultra RESILIA 経大腿/経鎖骨下・腋窩システム)

再使用禁止

本品は米国産または豪州産のウシの心のう膜を用いて製造されたものである。本品の使用や植込みによる伝達性海綿状脳症(TSE)への感染の理論的リスクを完全に否定し得ないため本品の使用にあたってはその必要性を考慮の上、使用すること。【「重要な基本的注意」参照】

【警告】

使用方法

- 1. 本品は関係学会の定める「経力テーテル的大動脈弁置換術 実施施設基準」を満たす施設で使用すること。[適切な施設 で使用されない場合、安全性が担保されないため。]
- * 2. 本品の植込みは、エドワーズライフサイエンス合同会社のトレーニングを受講した上で、実施基準を満たす医師および施設のみで行うこと。[適切な施設および医療チームにより使用されない場合、安全性が担保されないため。]
 - 3. 本品による治療が当該患者にとって最善であると判断された患者に対して、本品を用いること。[大動脈弁置換術ほどの耐久性を含む長期成績が確立していないため。]
 - 4. 本品を用いた治療を選択する際には、心臓外科医および循環器内科医を含む医療チームにより、本品のリスク・ベネフィットについて慎重に検討すること。[本品を用いた治療では、一定頻度で重篤な合併症を伴うため。]
 - 5. 本品による治療により起こりうる重篤な合併症について、 患者に十分に説明し、理解したことを確認した上で使用す ること。[患者は、本品を用いた治療に関連するリスクを十 分に説明され、理解することが重要であるため。]
 - 6. 正確な弁輪または機能不全の外科的/経力テーテル的生体 弁径の測定を行うこと。[弁周囲逆流、マイグレーション、 機器塞栓、圧較差の残存(患者-人工弁ミスマッチ)、ま たは弁輪破裂の要因となる可能性があるため。]
 - 7. エドワーズeSheath+イントロデューサーセット使用時には、0.035インチ (0.89mm) ガイドワイヤを使用すること。 [血管損傷を防ぐため。]
 - 8. サイズを選択する際には、カテーテルのバルーン拡張径を 十分に考慮すること。拡張したバルーン径が前拡張する弁 輪径より大きすぎないこと。[弁輪破裂の要因となる可能性 があるため。]
 - 9. 緊急時には、救命のための外科治療が直ちに実行できる実施医療機関でのみ本手技を実施すること。[本品を用いた治療で起こり得る生命を脅かす合併症は、遅延なく外科手術で治療される必要があるため。]
 - 10. 既に生体弁が植え込まれている患者については、弁留置に 先立って十分に評価を行うこと。[適切な弁の位置決めおよ び拡張を確実にするため。]
 - 11. 留置前の前拡張は医師によって適切と判断された場合に行うこと。[生体弁に対するバルーン弁形成術は、生体弁組織の塞栓または弁尖の機械的な分離が生じ得るため。]

適用対象(患者)

1. 小児、青少年、若年成人、カルシウム代謝異常がある患者 または慢性透析患者では、石灰化変性による生体弁の劣化

- が加速する可能性があること。[弁尖の石灰化により、再狭 窄および弁尖の損傷の可能性があるため。]
- 2. 人工弁または人工弁輪が植え込まれている患者は、大動脈 弁輪との関係を慎重に評価し、生体弁の位置決めおよび留 置が適切に行えるようにすること。[生体弁の留置位置異常 につながるおそれがあるため。]
- 3. TAV in SAV (外科的に植え込まれた大動脈生体弁の内側に 経カテーテル大動脈生体弁を留置) またはTAV in TAV (経 カテーテル的に植え込まれた大動脈生体弁の内側に経カ テーテル大動脈生体弁を留置) を実施する場合の警告は以 下のとおり。
- (1)本品を用いてTAV in SAVまたはTAV in TAVを実施する場合、手技のリスクを踏まえ、本品による治療が最善と判断された患者に対して本品を用いること。特に以下の患者にTAV in SAVまたはTAV in TAVを実施する場合、本品による治療の必要性について、心臓外科医および循環器内科医を含む医療チームにより慎重に判断すること。
 - ・小径の外科的生体弁または経力テーテル的生体弁が植 え込まれている患者(【臨床成績】を参照。)[十分な 有効弁口面積が得られない、または十分に圧較差が低 下しない可能性があるため。]
 - ・慢性透析患者 [非透析患者と比較して長期的な生体弁 の劣化のリスクが高まる可能性があるため。]
- (2) 本品のTAV in SAVまたはTAV in TAVを検討する際、以下の状態が確認できる場合には、本品を用いないこと。[血行動態の非改善、冠動脈口の閉塞等が起きる可能性があるため]
 - ・機能不全の外科的または経力テーテル的生体弁が自己 弁輪内にしっかりと固定されていない、または、構造 的な損傷があることで弁周囲逆流を生じている場合
 - ・機能不全の外科的または経カテーテル的生体弁の弁尖 が部分的に剥がれ、冠動脈入口部を塞ぐ恐れのある場 合

【禁忌・禁止】

使用方法

- 1. 再使用禁止・再滅菌禁止
- 2. エドワーズ経大腿バルーンカテーテルは生体弁の後拡張には使用しないこと。後拡張が必要な場合はエドワーズコマンダーデリバリーシステムを使用すること。[エドワーズ経大腿バルーンカテーテルでは生体弁の後拡張に必要な径が得られないため。]

適用対象 (患者)

エドワーズ サピエン3 Ultra RESILIA生体弁、エドワーズ コマンダーデリバリーシステムおよびアクセサリの使用は以 下の患者には禁忌である。

- 1. 以下の状態の患者には、本品を使用しないこと。
 - ・自己大動脈弁の場合、非石灰化大動脈弁狭窄 [固定ができない可能性があるため。]
 - ・自己大動脈弁の場合、3+を超える顕著な大動脈弁逆流 [自己大動脈弁の石灰化が激しく、前拡張および留置が 困難になるため。]
 - ・心臓内腫瘤、血栓、疣贅、活動性細菌性心内膜炎または その他の活動性感染症のエビデンス [塞栓症または人工 弁感染のおそれがあるため。]
- 2. 抗凝固/抗血小板療法に対する不耐容能 [適切な抗凝固/ 抗血小板療法を行うことができないため。]
- 3. 治療できない造影剤過敏症
- 4. 重度の凝固異常 [出血のおそれがあるため。]
- 5. コバルト、ニッケル、クロム、モリブデン、チタン、マン ガン、シリコーン、または高分子材料に過敏である患者
- 6.以下の患者に対しては、本品を使用しないこと。[アクセス 血管の損傷のおそれがあるため。]
 - ・著明な大動脈の屈曲、あるいは腹部大動脈瘤または胸部 大動脈瘤を含む疾患
 - ・大腿動脈および腸骨動脈の著明なアテローム
 - ・重度の閉鎖性石灰化または重度の屈曲といった、シース の安全な留置を妨げる腸骨-大腿動脈

【形状・構造及び原理等】

1. 生体弁 (図1)

生体弁はバルーン拡張型・X線不透過性コバルトニッケルクロム製フレーム、ウシ(原産国米国または豪州)の心のう膜による三葉生体弁、およびポリエチレンテレフタレート(PET)インナー布スカートおよびアウター布スカートから構成されています。弁尖はRESILIA処理をし、包装され、最終的にエチレンオキサイドで滅菌されています。

RESILIA組織: RESILIA組織はEdwards Integrity Preservationと呼ばれる技術によって作製されています。この技術は安定したキャッピングの抗石灰化処理を採用しており、カルシウムと結合するアルデヒド残基を阻害します。

また、グリセロールによる組織保存技術を採用しており、これはグルタルアルデヒド溶液に浸す従来の保存法に代わるものです。この保存法によって、グルタルアルデヒド溶液中で通常検出される非結合アルデヒド残基に組織がさらされるのを防止します。

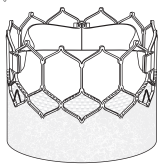


図1 エドワーズ サピエン3 Ultra RESILIA生体弁

2. クオルクリンプクリンピングアクセサリ

クオルクリンプクリンピングアクセサリ(エドワーズコマンダーデリバリーシステムに同梱)(以下「クリンピングアクセサリ」) は弁をクリンピングする際に使用されます。

3. エドワーズコマンダーデリバリーシステム (図2a) エドワーズコマンダーデリバリーシステム (以下「デリバ リーシステム」) は、生体弁の留置に使用されます。生体弁の バルーン上への移動、位置調整を補助するフレックスカテー テル、および留置位置の通過を容易にするデリバリーシステム遠位端のテーパーチップが含まれています。

ハンドルには、カテーテルを湾曲させるためのフレックスホイール、バルーンロック、弁アライメント中に生体弁の微調整を行う位置調整ホイールが含まれています。ガイドワイヤルーメンにはスタイレットが挿入されています。バルーンカテーテルにはX線不透過性の弁アライメントマーカがあり、弁アライメント位置とバルーンの有効長を示します。バルーンより近位にあるX線不透過三重マーカは、展開中のカテーテルの位置を示します。

生体弁展開のための拡張パラメータ

モデル	バルーン径	拡張容量	最大拡張圧 (RBP)
9750CM20J	20mm	11mL	7atm
9750CM23J	23mm	17mL	7atm
9750CM26J	26mm	23mL	7atm
9750CM29J	29mm	33mL	7atm

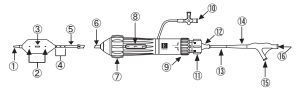


図2a エドワーズコマンダーデリバリーシステム

1	テーパーチップ	9	位置調整ホイール
2	弁アライメントマーカ	10	フラッシュポート
3	センターマーカ	11	バルーンロック
4	三重マーカ	12	ストレインリリーフ
5	弁クリンプ位置	13	バルーンカテーテル
6	フレックスカテーテル	14	ボリュームインディケータ
7	フレックスホイール	15	インフレーションポート
8	フレックスインジケータ	16	ガイドワイヤルーメン

ローダ (図2b) : ローダはシース内の止血弁を通してクリンプした生体弁の送達を可能にします。挿入した機器の有効長全体を使用することができるように取り外し可能です。

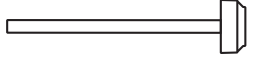


図2b ローダ

4. エドワーズeSheath+イントロデューサーセット (図3a、3b、3c、3d)

エドワーズeSheath+イントロデューサーセットには以下が含まれます。

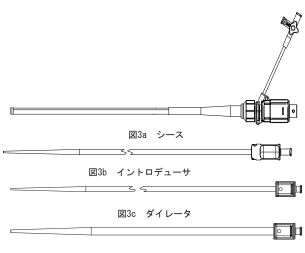


図3d エクスパンションツール

シース:止血を維持しながら標的血管へのアクセスを可能にし、機器が通過しやすいように一時的にその直径を拡大します(図3a)。

シース、イントロデューサ、ダイレータ:エドワーズeSheath +イントロデューサーセットを血管へ挿入しやすくし、トラッカビリティを向上させるため親水性コーティングが施されています(図3a、3b、3c)。

注意:エクスパンションツールは親水性コーティングが施されていません。エクスパンションツールをダイレータとして使用しないでください。

モデル	シース 内径	シ ス 有 効長	生体弁	イント ロデュ ーサ外 径	イント ロデュ ーサ有 効長	ダ イ レータ 外径	ダ イ レータ 有効長
914 ESP J	14F (4. 6 mm)	36.5 cm	20mm 23mm 26mm	14F (4. 6 mm)	57cm	16F (5. 2 mm)	38cm
916 ESP J	16F (5. 3 mm)	36.5 cm	29mm	16F (5. 3 mm)	57cm	18F (5. 9 mm)	38cm

注意: 生体弁のサイズ20mmおよび23mm、26mmのシステムで アクセス血管径が5.5mm未満、29mmのシステムで 6.0mm未満の患者には、使用しないでください。

5. エドワーズ経大腿バルーンカテーテル (図4)

エドワーズ経大腿バルーンカテーテル(以下「バルーンカテーテル」)はシャフトとバルーンから構成されており、バルーンの有効長を示すX線不透過マーカバンドが2本あります。機器の近位端にはYコネクタがあり、"BALLOON"と表示されたバルーン拡張ポートと"WIRE"と表示されたガイドワイヤルーメンポートがあります。

バルーンカテーテルの拡張パラメータ

モデル	バルーン径	拡張容量	拡張圧
9350BC16JP	16mm	10mL	4atm(405kPa)
9350BC20JP	20mm	16mL	4atm(405kPa)
9350BC23JP	23mm	21mL	4atm(405kPa)
9350BC25JP	25mm	26mL	4atm(405kPa)



図4 エドワーズ経大腿バルーンカテーテル

1	バルーンルーメンポート
2	ガイドワイヤルーメンポート

6. クリンパ (図5)

クリンパは生体弁をデリバリーシステムにマウントするために、生体弁の直径を縮小するものです。クリンパは圧縮機構を備えており、ハウジングのハンドルで締めることができます。クリンパには生体弁を正確にクリンプするための2ピースクリンプストッパ(デリバリーシステムに同梱)が含まれています。

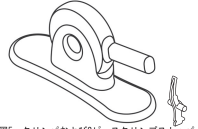


図5 クリンパおよび2ピースクリンプストッパ

7. エドワーズ インフレーションデバイス/エドワーズ イン

フレーションシリンジ

エドワーズ インフレーションデバイスおよびエドワーズ インフレーションシリンジ (29mmのみ) (以下「インフレーションデバイス」) は前拡張および生体弁の展開に使用します。

本キットは以下から構成されます。

名称	20mm	23mm	26mm	29mm
	システム	システム	システム	システム
	S3URCM20J	S3URCM23J	S3URCM26J	S3URCM29J
	モデル			
エドワーズ サ	9755RSL	9755RSL	9755RSL	9755RSL
ピエン3 Ultra	20 J	23 J	26 J	29 J
RESILIA生体弁				
デリバリーシス	9750CM	9750CM	9750CM	9750CM
テム*	20 J	23J	26 J	29 J
エドワーズ	914ESPJ	914ESPJ	914ESPJ	916ESPJ
eSheath+イント				
ロデューサー				
セット				
バルーンカテー	9350BC16	9350BC20	9350BC23	9350BC25
テル	JP	JP	JP	JP
クリンパ	9600CRJ			
インフレーショ	_			
ンデバイス				

※クリンピングアクセサリおよび2ピースクリンプストッパ、 ローダが含まれる

その他の一般的名称:

血管形成バルーン用加圧器 17541010

汎用注射筒 13929001

【使用目的又は効果】

本品は、経皮的心臓弁留置に用いるバルーン拡張型人工心臓弁 (ウシ心のう膜弁)システムであり、以下の患者に使用すること を目的とする。

- ・自己大動脈弁弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈 弁狭窄を有し、本品による治療が当該患者にとって最善であ ると判断された患者。ただし、慢性透析患者においては外科 的手術を施行することができず、本品による治療が当該患者 にとって最善であると判断された患者に限る。
- ・外科的又は経カテーテル的に留置した大動脈生体弁の機能不全(狭窄、閉鎖不全又はその複合)による症候性の弁膜症を有し、かつ外科的手術を施行することができず、本品による治療が当該患者にとって最善であると判断された患者。ただし、大動脈弁位に生体弁が複数留置されている患者を除く。

使用目的又は効果に関連する使用上の注意

本品の適応については、関連学会のステートメントおよび循環器病ガイドライン(末尾のガイドライン)を参照し、AVR(大動脈弁置換術)の手術適応に加え、手術リスク、予後、QOLの評価を行うこと。一般には、リスク評価にはEuroSCORE(European System for Cardiac Operative Risk Evaluation)およびSTS(米国胸部外科学会)スコアが用いられるが、これらスコアだけでなく、スコアに含まれていない合併症や脆弱度(frailty)なども考慮すること。

また、大動脈弁置換術ほどの耐久性を含む長期成績が確立していないため、将来的な再手術のリスクを踏まえ、年齢を考慮した上で適切な患者選択を行うこと。

小径の外科的生体弁に対するTAV in SAVを実施する場合、特に体表面積が1.6m²より大きい患者で圧較差残存のリスクが高くなるため、原則使用しないこと(【臨床成績】を参照)。

*【使用方法等】

必要な設備および器械器具

本品の他に、以下のものが必要です。

- ・心臓カテーテル室/ハイブリッド手術室
- ・標準的な心臓カテーテル室の器材
- ・X線透視装置(経皮的冠動脈インターベンションに用いる固定式、可動式、半可動式X線透視装置)
- ・経食道または経胸壁心エコー
- ・交換可能な長さの0.035インチ(0.89mm)エクストラスティッフ ガイドワイヤ
- ・ペースメーカおよびペースメーカリード
- ・滅菌済み洗浄用容器;滅菌済み生理食塩水;滅菌済みへパリン加生理食塩水;希釈済み造影剤(造影剤と生理食塩水を15:85で希釈)
- ・機器の準備に使用する滅菌済みテーブル
- ・20mL以上の容量のシリンジ(x2)
- ・50mL以上の容量のシリンジ
- ・高耐圧三方活栓(x2)

機器の取扱いおよび準備

機器の準備および植込みは無菌下にて行ってください。

生体弁は無菌的、非加熱的に供給されます。生体弁パッケージ はアルミ製パウチを含んだボックスにて構成されています。ア ルミ製パウチの中にはトレイが入っており、そのトレイ内には 生体弁とホルダがあります。

- 1. 不正防止ラベルを剥がし、箱を開けます。
- 2. 非無菌下でカートンからアルミ製パウチを取り出します。開 封する前に、パッケージに損傷がないか、シールの破損や欠 落がないかを調べます。非無菌下でパウチを開封し、トレイ を取り出します。

注意:アルミ製パウチを無菌領域で開かないでください。アルミ製パウチは生体弁の保護目的のみです。生体弁ホルダのみを無菌領域に取り込むことが出来ます。

- 3. トレイには、モデル、サイズ、シリアル番号が記載されています。モデル、サイズ、シリアル番号は、生体弁パッケージに記載されている番号と確認する必要があります。
- 4. 無菌領域の近くで、トレイの底面を持ち、トレイから蓋をは がします。
- 5. 生体弁ホルダと内容物は無菌です。生体弁ホルダを無菌領域に移します。

注意:生体弁ホルダの内容物は、無菌状態で取り扱う必要があります。生体弁ホルダをトレイから取り出す際には、トレイの縁にある非滅菌接着剤に接触しないように注意してください。

生体弁のサイズ選択

生体弁のサイズ選択の際には、解剖学的要因や複数のイメージ ングモダリティからの情報も考慮してください。

生体弁は、以下に示す三次元的に大動脈基部弁輪(ベーサルリング)の位置で測定した自己の弁輪径の範囲を参考に留置します。収縮期での測定を推奨します。

自己の弁輪径	自己の弁輪径 (CT)		生体弁
(TEE)	面積 面積から算出		
		した径	
$16\sim 19$ mm	$273345\mathrm{mm}^2$	18. 6-21mm	20mm
18∼22mm	$338\text{-}430\mathrm{mm}^2$	20. 7-23. 4mm	23mm
$21{\sim}25$ mm	$430546\mathrm{mm}^2$	23. 4-26. 4mm	26mm
24~28mm	$540 - 683 \mathrm{mm}^2$	26. 2-29. 5mm	29mm

生体弁の推奨サイズは、経食道心エコー (TEE) もしくはコンピュータ断層撮影 (CT) で測定した自己の弁輪径のサイズに基づきます。

注意:アンダーサイジングやオーバーサイジングに伴うリスク も考慮してください。

<TAV in SAVを実施する場合>

外科的に植え込まれた生体弁内に本品を留置する際の、推奨 される弁サイズを下表に示します。

外科的生体弁の真の内径	生体弁
16. 5-19. 0mm	20mm
18. 5-22. 0mm	23mm
22. 0-25. 0mm	26mm
25. 0-28. 5mm	29mm

注意:外科的生体弁の「真の内径」はラベルに記載の弁サイズよりも小さいと考えられます。外科的に植え込まれたステントレス生体弁に関しては、自己の弁輪径での推奨サイズを検討してください。適切なサイズの本品を植え込むため、外科的に植え込まれた生体弁の寸法は、CT、磁気共鳴画像(MRI)、および/または、経食道心エコーによって最適値を決定してください。

本品に併用可能な外科的生体弁を下表に示します。また、各外科的生体弁にTAV in SAVを実施する際の使用方法や留意事項については、上記の弁サイズおよびそれぞれのトレーニング資料を参照してください。

TAV in SAVの対象とする外科的生体弁一覧

	IAV III SAVO入り家と 9 る人内中的	工件月 見			
	販売名	承認番号			
	【ステント付き弁】				
*	エドワーズライフサイエンス <u>合同会社</u>				
	カーペンター エドワーズ 生体人工	(52B輸) 第0092号**1.**			
	心臟弁	2			
	カーペンターエドワーズスープラア	15900BZY00915000**1			
	ニュラー生体弁	1990007100919000			
	カーペンターエドワーズ牛心のう膜生	16000BZY00147000 ^{**1}			
	体弁	10000002100147000			
	カーペンターエドワーズ牛心のう膜生	22000BZX00724000 ^{**1}			
	体弁マグナ	22000DLX00124000			
	カーペンターエドワーズ牛心のう膜生	22300BZX00320000			
	体弁マグナEASE ThermaFix Process	22000DZN00020000			
	カーペンターエドワーズPERIMOUNT牛心	22600BZX00413000 ^{**1}			
	のう膜生体弁ThermaFix Process				
	インスピリスRESILIA大動脈弁	22900BZX00053000			
	日本メドトロニック株式会社				
	ハンコックⅡ生体弁	20200BZY01142000**1			
	モザイク生体弁	21100BZY00508000			
	アボットメディカルジャパン合同会社				
	SJMエピック生体弁 (エピック)				
	SJMエピック生体弁(エピックスープ	22300BZX00200000			
	ラ)				
	【ステントレス弁】				
*	エドワーズライフサイエンス <u>合同会社</u>				
	エドワーズプリマプラスステントレス	21600BZY00653000 ^{**1}			
	生体弁	21000D2100033000			
	日本メドトロニック株式会社				
	フリースタイル生体弁	20900BZY00908000			
	Corcym Japan株式会社				
	Soloステントレス生体弁	22700BZI00031000			
	ホモグラフト	_			

^{**「}承認整理済みの製品

なお、インスピリスRESILIA大動脈弁(医療機器承認番号: 22900BZX00053000)(サイズ19~25mm) に本品を留置する際の推奨サイズについては、別途提供する専用のトレーニング資料を参照してください。

注意:インスピリスRESILIA大動脈弁モデル11500A (サイズ19~25mm) に対して単独のバルーン弁形成術を実施しないで

^{**2}バクスター株式会社により承認整理済み

ください。バルーン弁形成術のようなラジアルフォース がかかる手技を実施すると弁の径が拡張し、弁機能不全、 冠動脈閉塞や弁輪破裂を起こす可能性があります。

注意:インスピリスRESILIA大動脈弁モデル11500A(サイズ27~29mm)はVFit拡張機能を採用していないため、上記の表の外科的生体弁の「真の内径」に基づいた弁サイズに従ってください。

<TAV in TAVを実施する場合>

経カテーテル的に植え込まれた生体弁内に留置する本品の生体 弁のサイズ選択の際は、自己弁輪径を考慮してください。

CT面積から算出した自己の弁輪径	生体弁
18. 6-21mm	20mm
20. 7-23. 4mm	23mm
23. 4-26. 4mm	26mm
26. 2-29. 5mm	29mm

注意:適切なサイズの本品を植え込むため、機能不全の経力 テーテル生体弁の寸法は、CT、磁気共鳴画像(MRI)、お よび/または、経食道心エコーによって最適値を決定し てください。

本品に併用可能な経力テーテル的生体弁を下表に示します。また、各経力テーテル的生体弁にTAV in TAVを実施する際の使用方法や留意事項については、上記の弁サイズおよびトレーニング資料を参照してください。

TAV in TAVの対象とする経力テーテル的生体弁一覧

	販売名	承認番号
*	エドワーズライフサイエンス <u>合同会社</u>	
	サピエンXT	22500BZX00270000*
	エドワーズ サピエン3	22800BZX00094000

**承認整理済みの製品

上記の経力テーテル的生体弁以外に対するTAV in TAVについては有効性および安全性は確認されていません。

生体弁の浸清手順

- 1. 生体弁を浸漬するため、滅菌済み生理食塩水を500mL以上入れた滅菌済み容器を1個用意します。
- 2. ベース部を持ち、蓋を持ち上げて生体弁ホルダを開けてください。弁尖に触れないように注意深く、生体弁を生体弁ホルダから外します。フレームや組織に損傷の兆候がないか、生体弁を点検してください。
- 3. 滅菌済み生理食塩水を入れた滅菌済み容器に生体弁を入れてください。生体弁が生理食塩水に完全に浸っていることを確認し、最低2分間浸漬し、弁尖に水を含ませてください。組織の乾燥を防ぐために、生体弁は必要となるまで生理食塩水に浸したままにしてください。

注意:浸漬用容器には生体弁以外のものを入れないでくださ

注意:生体弁は常に湿らせておいてください。弁機能に影響を与えうる弁尖の損傷を防ぐため、弁を滅菌生理食塩水以外の他の溶液、抗生物質などにさらさないでください。手技中に生じた生体弁弁尖の損傷により生体弁の交換が必要となるおそれがあります。

システムの準備

1. すべての構成品に破損がないか目視で確認します。デリバリーシステムが全く屈曲した状態でないか、バルーンカテーテルがフレックスカテーテル内に完全に押し込まれているかを確認します。

注意:バルーンシャフトの損傷を防ぐために、バルーンシャフト近位端が曲がっていないことを確認してください。

- 2. フレックスカテーテルをフラッシュします。
- 3. デリバリーシステムから遠位バルーンカバーを注意深く取り 外します。
- 4. スタイレットをガイドワイヤルーメンの遠位部から一度取り 外し、傍らに置いておきます。ガイドワイヤルーメンをヘパ リン加生理食塩水で慎重にフラッシュし、取り外したスタイ

レットをガイドワイヤルーメンに再挿入します。

注意:スタイレットを再挿入しないとクリンプ時にガイドワインルーメンが損傷するおそれがあります。

デリバリーシステムを「デフォルト位置」にし、フレックスカテーテルの先端チップが近位バルーンカバーで覆われているか確認します。ローダキャップを緩めてローダから外し、ローダキャップをヘパリン加生理食塩水でフラッシュします。

- 5. ローダキャップをデリバリーシステム上にキャップの内側が 遠位端を向くように通します。
- 6. フレックスカテーテルのバルーンカテーテルを完全に進めます。バルーンシャフトの青い部分にある近位バルーンカバーを注意深く剥がします。
- 7. 三方活栓をバルーン拡張ポートに取り付けます。50 mL以上のシリンジに希釈した造影剤 $15 \sim 20 \text{mL}$ を満たし、三方活栓に取り付けます。
- 8. インフレーションデバイスに示された拡張容量よりも多めの 量の造影剤を満たします。ロックして三方活栓に取り付けま す。
- 9. インフレーションデバイス側の三方活栓を閉じます。50mL以上のシリンジで空気を除去します。押し子をゆっくり解放して、システムはゼロ圧にしておきます。

注意:弁アライメント困難となる可能性があるため、バルー ン内部に造影剤が残存しないようにしてください。

10. デリバリーシステム側の三方活栓を閉じます。インフレーションデバイスの押し子を使って造影剤をシリンジ内に逃がし、下表の生体弁の展開に必要な容量にします。

デリバリーシステム	生体弁	拡張容量
9750CM20J	20mm	11mL
9750CM23J	23mm	17mL
9750CM26J	26mm	23mL
9750CM29J	29mm	33mL

<TAV in SAVまたはTAV in TAVを実施する場合>

注意: TAV in SAVまたはTAV in TAVの場合、本品を留置するために実際に必要となる容量は、機能不全の生体弁の内径によって変わります。石灰化やパンヌス増殖のような因子は、イメージングによって正確に可視化されず、機能不全の生体弁の有効な内径は、外科的生体弁の「真の内径」や経カテーテル的生体弁の内径の指標となる自己弁輪径よりも小さくする可能性があります。本品の十分な係留および留置を得るため、これらの因子を考慮および評価し、適切なサイズを決定してください。

11. シリンジ方向に三方活栓を閉じた後、シリンジを外します。 拡張容量が正しいか確認し、インフレーションデバイスを ロックします。

注意:生体弁の展開まで、インフレーションデバイスはロックした位置で維持します。

生体弁のデリバリーシステムへのマウントおよびクリンプ

- 1. クリンピングアクセサリを十分に洗浄するため、滅菌済み生理食塩水が100mL以上入った滅菌済み容器2個を用意します。
- 2. クリンピングアクセサリを最初の容器に完全に浸漬し、軽く押して生理食塩水を完全に吸収するようにします。クリンピングアクセサリを最低1分間ゆっくりかき混ぜます。もう1個の容器でこれを繰り返します。
- 3. クリンプストッパをクリンパ基底部に取り付け、カチッと音がするまではめ込みます。
- 4. クリンパをオープン位置にし、生体弁をクリンパ開口部に配置します。生体弁がクリンピングアクセサリの内側にフィットするまで徐々に圧縮します。
- 5. クリンピングアクセサリを生体弁の上に、クリンピングアクセサリの端と生体弁と平行になるように配置します。
- 6. 生体弁とクリンピングアクセサリをクリンパ開口部に配置します。デリバリーシステムを生体弁内に挿入します。生体弁の流入側がデリバリーシステムの遠位側を向くように、デリ

バリーシステムを弁クリンプ位置 (図2a:青色のバルーンシャフトの2-3mm遠位側) で同軸上に挿入します。

- 7. バルーンシャフトが同軸上に弁の中央にくるようにします。 生体弁をクリンプストッパに達するまでクリンプします。
- 8. 生体弁からクリンピングアクセサリを、またクリンプストッパからクオルクリンプストップを、ゆっくりと取り外します。 その際「ファイナルストップ」は残したままにします。
- 9.「ファイナルストップ」に達するまで生体弁を完全にクリンプ し、5秒間保持します。

注意: 弁クリンプ位置(図2a) が生体弁内で同軸上にあることを確認してください。クリンプの際は生体弁を完全にクリンパの中に入れてください。

- 10. クリンプ作業を2回繰り返し、計3回、それぞれ5秒間クリンプします。
- 11.「デフォルト位置」でロックするまでバルーンシャフトを引っ 張ります。
- 12. ローダをヘパリン加生理食塩水でフラッシュします。直ちに、生体弁が完全にローダ内に入るまで、生体弁をローダ内に進めます。

注意:弁尖の損傷を避けるために、生体弁を15分以上、完全 にクリンプした状態、また、ローダ内に入れた状態に しないでください。

13. ローダにローダキャップを取り付け、デリバリーシステムをフラッシュポートから再度フラッシュした後、三方活栓をクローズ位置にします。スタイレットを外し、デリバリーシステムのガイドワイヤルーメンをフラッシュします。

注意:留置の準備ができるまで生体弁の湿った状態を保って ください。

注意:植込み前に生体弁の向きが正しいか確認してください。

自己弁の前拡張および生体弁のデリバリー

自己弁の前拡張および生体弁のデリバリーは、透視装置および /または心エコーの備わったカテーテル室またはハイブリッド 手術室で、血行動態をモニタリングしながら意識鎮静下または 全身麻酔下で実施してください。

ヘパリンを投与し、活性化凝固時間(ACT)を250秒以上に維持してください。

注意:過度の造影剤の使用は腎不全に繋がるおそれがあります。手技前に患者のクレアチニン値を測定してください。造影剤の使用量を監視してください。

注意:血管切開のサイズによって、穿刺部のカットダウンに よる外科的な血管閉鎖が必要となる場合があります。

注意: 本手技はX線透視下にて行われます。X線透視下で実施される手技は皮膚への放射線障害のリスクを伴います。 これらの障害は、痛み、外観上の問題を伴い、長期間続く可能性があります。

ベースラインパラメータ

- 1. 大動脈弁が画面に垂直に映った状態で大動脈弁上血管造影を 実施します。
- 2. 大動脈弁から左右冠動脈入口部までの距離を生体弁のフレームの高さと関連させて評価します。
- 3. ペースメーカリードを導入し、適切に配置します。
- 4. 1:1キャプチャーが得られるパラメータに設定し、テストペーシングを行います。

自己弁の前拡張

標準的な手技およびラピッドペーシングで自己弁尖を拡張しま す。

注意: 生体弁の留置に先駆け、バルーンカテーテルの使用時に ラピッドペーシングを行ってください。

- 1. カテーテルを挿入するための血管アクセス部位を準備し、標準的な方法でガイドワイヤを配置します。
- 2. バルーンカバーを残したままの状態で、経大腿バルーンカ テーテルのガイドワイヤルーメンをヘパリン加生理食塩水で フラッシュします。バルーン拡張ポートに高耐圧三方活栓を

取り付けます。

- 3. 希釈造影剤(造影剤および生理食塩水を15:85の割合で希釈) を入れたシリンジを準備し、活栓に取り付けます。
- 4. インフレーションデバイスを希釈造影剤で完全に満たし、 ロック位置で活栓に取り付けます。インフレーションデバイ スへの活栓を閉じます。
- 5. システムをゼロ圧にした状態で、シリンジでゆっくりと何度 も真空を形成して空気を除去します。
- 6. バルーンカテーテルへの活栓を閉じます。インフレーション デバイスの押し子を回し、造影剤をシリンジ内に徐々に除去 して適量にします(経大腿バルーンカテーテルの拡張パラ メータに指定したとおり)。シリンジへの活栓を閉じ、シリン ジをシステムから除去します。
- 7. バルーンカバーを取り外しバルーンカテーテルの全長を湿らせます。
- 8. バルーンカテーテルをシースからガイドワイヤ上に進め、大動脈弁を通過させて、バルーンマーカを意図する部位に配置します。
- 9. 血行動態的に安定していることを確認した上でラピッドペーシングを開始します。血圧が50mmHg以下に低下したら、バルーン拡張を開始することができます。
- 10. インフレーションデバイスでバルーンを急速に完全に拡張します。バルーンが不安定である場合は、心室ラピッドペーシングを確認しながらバルーン拡張を繰り返します。バルーンが完全に収縮したら、ペーシングをオフにします。

注意:前拡張中にバルーンを完全に拡張することができない 場合、生体弁の植込みは行わないでください。

注意:経大腿バルーンカテーテルの拡張には適切な液体を使 用し、空気や気体は使用しないでください。

生体弁のデリバリー

- 1. 使用前に、イントロデューサ、ダイレータ、エクスパンションツール、シース全長について、表面の欠陥や損傷がないか点検してください。
- 2. ヘパリン加生理食塩水でダイレータとイントロデューサのガイドワイヤルーメンをフラッシュします。
- 3. イントロデューサ、ダイレータ、シースの全長をヘパリン加 生理食塩水で湿らせ、親水性コーティングを活性化します。 エクスパンションツールの表面を濡らしてください。
- 4. ヘパリン加生理食塩水でフラッシュポートからシースをフラッシュし、フラッシュポートを閉じます。
- 5. 手技前にエクスパンションツールを使用してシースの部分的に拡張可能な部分を拡張します。

注意:シースを予備拡張後、使用前に拡張部分全長に損傷が ないか点検してください。

- 6. エクスパンションツールを抜去する前に、フラッシュポート からヘパリン生理食塩水を使用して、シースを再度洗浄し、フラッシュポートを閉じます。
- 7. イントロデューサをシースの中に完全に挿入し、時計回りに 回し、イントロデューサのハブをシースのハブにロックしま す。
- 8. 標準的な手技(経皮的または外科的切開)でアクセス部位を 確保し、シースが挿入できるように必要に応じて血管を拡張 します。
- 9. シースを適切な方向に向け、挿入中はその向きを維持します。 標準的な手技でシースアセンブリを挿入し、X線透視下で血管 内に進めます。

注意:シースの有効長の近位端は径が太くなっています。

10.シースを縫合してください。反時計回りに回転させ、シースからイントロデューサのハブのロックを解除し、シースからイントロデューサを抜去します。

注意: 手技を通じて間欠的にヘパリン加生理食塩水でフラッシュポートからシースをフラッシュしてください。

- 11. ローダが停止するまでローダアセンブリをシースに挿入します。
- 12. エドワーズのロゴを正しい方向に向け(デリバリーシステム

はフラッシュポートと反対側に湾曲します)、デリバリーシステムをシース内に、生体弁がシースから出るまで進めます。

注意: 手技中を通してカテーテルの正しい向きを維持します。 デリバリーシステムはフラッシュポートとは反対向き に湾曲します。

注意: 腸骨大腿動脈アクセスにおいて、シース先端が大動脈 分岐部を通過していない場合、生体弁をシースに通し て前進させないでください。

注意:弁尖の損傷を避けるために、生体弁を5分以上シース内 に入れたままにしないでください。

注意:サピエン3 Ultra RESILIA生体弁を蛇行のある血管や困難な構造の血管に使用した場合、サピエン3生体弁と比較してデバイス挿入時の抵抗が強いことがあります。カテーテルを血管内に挿入時、著しく抵抗を感じた場合は、前進させることを中止し、抵抗の原因を調査してから進めてください。血管合併症のリスクを高める可能性があるため、無理に進めないでください(トレーニング資料を参照してください)。

13. 血管の直線部分で、バルーンロックをオフにし、警告マーカが見えるまで、バルーンカテーテルを引き戻し、弁のアライメントを開始します。警告マーカを超えないようにしてください。

注意: 弁アライメントが血管の直線部で行われない場合、弁アライメントに難渋することがあり、デリバリーシステムの損傷やバルーンの拡張不良を引き起こし得ます。透視角度を変えることにより、血管の屈曲度を評価しやすくなります。また、弁アライメントの際に著しく高いテンションを感じた場合、デリバリーシステムを血管内の別の直線部に移動させ、システム内に蓄積された圧力(テンション)を解放する必要があります。

注意:バルーンカテーテルの損傷を防ぐため、バルーンカテーテルの近位端が曲がらないようにしてください。

バルーンロックをオンにします。位置調整ホイールを用いて、 生体弁を弁アライメントマーカの間に位置させます。

注意:バルーンロックが掛からない場合、位置調整ホイール は回さないでください。

注意:適切な弁留置の妨げとなるため、生体弁を遠位側の弁 アライメントマーカより先の位置に配置しないでくだ さい。

注意:弁アライメント中はガイドワイヤの位置を保持してく ださい。

14. デリバリーシステムを進め、必要に応じてフレックスホイールを使用し、留置位置を通過させます。

注意:エドワーズのロゴが正しい方向を向いているか確認します。デリバリーシステムはフラッシュポートとは反対向きに湾曲します。

- 15. 追加の作業長が必要な場合、ローダキャップを緩めローダ チューブをデリバリーシステムから外してローダを除去しま す。
- 16. バルーンロックを外し、フレックスカテーテル先端を三重マーカまで引き戻し、生体弁の位置決めを行います。再度バルーンロックを掛けます。
- 17. 生体弁が留置位置に対して正しい位置にあるか確認します。 **<TAV in SAVまたはTAV in TAVを実施する場合>**外科的生体 弁または経力テーテル的生体弁と本品の生体弁との位置関係 については、別途提供する専用のトレーニング資料を参照し てください。
- 18. 必要に応じて、フレックスホイールを使用し生体弁の同軸性を、位置調整ホイールで生体弁の位置を調整します。
- 19. 留置前に、生体弁がマーカの間に正しくアライメントされているか、フレックスカテーテル先端が三重マーカ上に位置しているか確認します。
- 20. 生体弁の展開を開始します:
 - ・インフレーションデバイスのロックを解除します。
 - ・ラピッドペーシングを開始します。収縮期血圧が50mmHg以下に低下したら、バルーン拡張を開始することができます。

- ・インフレーションデバイス内の全容量を注入して3秒間維持し、バルーン拡張により生体弁を留置します。インフレーションデバイス内が空であることを確認し、バルーンが完全に拡張したことを確実にします。
- ・バルーンを収縮します。デリバリーシステムのバルーンが 完全に収縮したら、ペースメーカをオフにします。

システムの抜去

1. 必要に応じて、デリバリーシステムの湾曲を元に戻します。 フレックスカテーテルが三重マーカ上にロックされていることを確認し、シースから抜去します。

<鎖骨下/腋窩動脈アプローチの場合>すべての機器(シースおよびデリバリーシステム)を一体で抜去するため、デリバリーシステムはシース内に留めておいてください。

注意: 抜去前にデリバリーシステムの湾曲を元に戻さなかった場合、患者に損傷が生じる可能性があります。

- 2. ACTが適切なレベルに達したら、すべての機器を抜去します。
- 3. 手技が終了した後、シースからデバイスを抜去します。
- 4. 固定糸を切り、シースをねじることなく完全に抜去します。 再挿入はしないでください。
- 5. アクセス部位を閉じます。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

- 1. 生体弁が適切に留置されない場合や、血行動態の重篤な悪化を認める場合、術者には2つ大きな選択肢があります。つまり経力テーテル的生体弁の内側に経力テーテル的生体弁を追加留置することによりbailoutするか、開胸術に移行するかです。上記のような場合には緊急的な救命処置が必要とされます。術者により経力テーテル的生体弁の追加留置が救命措置として唯一の対処法と判断された場合は、bailoutの実施が考慮されます。[周術期のbailoutとしての経力テーテル的生体弁の追加留置の安全性(および有効性)はまだ確認されていません。]
- 2. 生体弁が植え込まれた患者は、禁忌の場合を除き、医師の判断により抗凝固/抗血小板療法を継続してください。抗凝固/抗血小板療法として、既承認品のサピエンXT国内臨床試験により以下のプロトコールの2剤併用抗血小板療法を推奨します。

抗凝固/	手 技	手技施行時	手技後	
抗血小板	前		6ヶ月まで	6ヶ月以
薬				降
ヘパリン	なし	5000 IU/回、以後	なし	なし
		ACTが250秒以上		
		に到達し維持で		
		きるように必要		
		に応じて		
アスピリ	なし	なし	75-100mg毎日	
ン				
チクロピ	なし	なし	200-300mgを1	なし
ジン塩酸			日2-3回に分け	
塩			て	

透析治療を受けている患者では、本品の国内臨床試験により以下の抗血小板療法を推奨します。

抗凝固/	手	技	手技施行時	手技後
抗血小板	前			
薬				
ヘパリン	な	し	5000IU/回、以後	なし
			ACTが250秒以上	
			に到達し維持で	
			きるように必要	
			に応じて	

アスピリ	なし	なし	75-100mg毎日
ン			

3. MRI情報

非臨床試験によって本品はMR Conditionalであることが示されています。本品を装着した患者に対して、次に示される条件下においては、安全にMR検査を実施することが可能です。

- ・静磁場強度1.5Tまたは3.0T
- ・静磁場強度の勾配2,500gauss/cm (25T/m) 以下
- ・MR装置が示す全身最大SAR (Specific Absorption Rate) 2W/kg (通常モード)

上記条件で15分のスキャン時間において本品に生じうる最大 の温度上昇は3.0℃です。

本品が3.0TのMR装置におけるグラジェントエコー法による撮像で生じうるアーチファクトは、最大で本品の実像から30mmです。スピンエコー法による撮像で生じうるアーチファクトは最大で本品の実像から14.5mmです。グラジェントエコー法では、機器の内腔はアーチファクトにより不鮮明になります。1.5Tまたは3.0T以外のMR装置での本品の評価は行われていません。

外科的生体弁、経カテーテル的生体弁または他の植込み機器が存在する場合、MR検査に先立って外科的生体弁、経カテーテル的生体弁または他の機器のMRI安全性情報を参照してください。

T: Tesla、磁束密度の単位、1T = 10,000gauss SAR: 単位組織質量あたりの吸収熱量、単位はW/kg

- 4. 本機器が体内にある際は、X線透視下でない状態で進めたり、 引き戻したりしないでください。バルーンが完全に収縮して いない状態で進めたり、引き戻したりしないでください。
- 5. 人工弁感染症および心内膜炎のリスクがある患者には、適切な抗生物質を予防的に使用することを推奨します。
- 6. 生体弁の長期耐久性は確認されていないため、本品に関連する合併症を診断し、適切に管理するために医学的フォローアップが推奨されます。
- 7.シースを通してデリバリーシステムを操作、抜去する際には、シースの位置を保持してください。
- 8.シースの近くを穿刺、縫合、切開する際には、シースを傷つ けないようにしてください。
- 9. ペーシングリード穿孔のリスクを回避するため、手技を通してペーシングリードを観察してください。
- 10. 脂肪乳剤および脂肪乳剤を含む医薬品、ヒマシ油等の油性成分、界面活性剤またはアルコール等の溶解補助剤などを含む医薬品を投与する場合およびアルコールを含む消毒剤を使用する場合は、三方活栓およびコネクタのひび割れについて注意してください。[薬液により三方活栓および延長チューブ等のメスコネクタにひび割れが生じ、血液および薬液漏れ、空気混入等の可能性があります。特に、全身麻酔剤、昇圧剤、抗悪性腫瘍剤および免疫抑制剤等の投与では、必要な投与量が確保されず患者への重篤な影響が生じる可能性があります。なお、ライン交換時の締め直し、過度な締め付けおよび増し締め等は、ひび割れの発生を助長する原因となります。]
- 11. 使用中は本品の破損、接合部のゆるみおよび薬液漏れについて、定期的に確認してください。
- 12. ひび割れが確認された場合は、直ちに新しい製品と交換してください。
- 13. 生体弁は地理的に限定された農場で厳重な管理の下に飼育された米国産または豪州産のウシの心のう膜を用いて製造されたものです。原材料であるウシ心のう膜は、WHO(世界保健機構)/EMA(欧州医薬品庁)により伝達性海綿状脳症(TSE)感染の危険性が低い組織に分類されています。弊社が認証したウシ群(農場・と畜場)のみから心のう膜を採取し、感染性因子およびウイルスに対して生物学的に安全であるように製造・滅菌しています。本品の使用・植込みによりTSEがヒトに感染したとの報告はありません。したがって本品がTSEの感染源となる危険性は極めて低いと考えられますが、理論的に

は完全に否定し得ないので、本品の利点とリスクを十分に評価した上で患者への説明を考慮してください。

- 14. 大動脈等の損傷で出血した場合、直ちに開胸手術への移行を 検討してください。
- 15. 生体弁弁尖のコアプテーションを保つために生体弁の過拡張 は行わないでください。
- 16. 術後の心エコー (ドプラ法) で評価される弁機能指標 (平均 圧較差、有効弁口面積、患者人工弁ミスマッチなど) は、簡 易ベルヌーイ式に基づいて算出されています。しかし一方で、簡易ベルヌーイ式に基づく測定限界の影響を受けている可能 性があります。この評価方法の測定限界により、術後の弁機 能評価は過大評価もしくは過小評価される可能性があります。そのためTAVI後の心エコー図は、将来のフォローアップ診察 の比較対象となるベースライン測定値を確立するために使用してください。将来的に生体弁に対する再介入の必要が生じた場合は、心エコーに加えて、心臓カテーテル検査によるカテーテル圧評価もご検討ください。
- 17. 以下の患者については生体弁植込みの安全性は確認されていません。
 - ・駆出率が20%未満の重度左室機能不全
 - ・閉塞を伴う、または伴わない肥大型心筋症
 - ・先天性大動脈単尖弁および二尖弁
 - ・非石灰化ステントレス生体弁を有する患者 (TAV in SAVを 実施する場合)
- 18. <TAV in SAVまたはTAV in TAVを実施する場合>同一サイズの弁を使用した場合、機能不全の生体弁に本品を留置した際に残存する圧較差は、自己弁に本品を留置した際よりも高くなると考えられます。手技後に平均圧較差が上昇した患者は注意深く監視してください。なお、既に植え込まれている生体弁の製造元、モデル番号、サイズを把握することは、適切な弁留置および患者-人工弁ミスマッチの回避のために重要です。更に、可能な限り正確に内径を決定するために、複数のイメージングモダリティを使用する必要があります。
- 19. **<左腋窩動脈アプローチを行う場合>**左鎖骨下動脈の起始部と大動脈弓遠位側との角度が90°以上ある場合、アプローチ角度が急峻となり、シースのキンク、鎖骨下/腋窩動脈解離、大動脈弓損傷が生じる可能性があります。
- 20. **〈左/右腋窩動脈アプローチを行う場合〉**手技中は左内胸動脈または右内胸動脈に血流があることを確認し、同側の橈骨動脈より動脈圧を監視してください。

21. <TAV in TAVを実施する場合>

- ・手技後は冠動脈アクセスが困難となり、冠動脈疾患の治療が困難となる可能性があります。手技前に冠動脈入口部の位置やバルサルバ洞径等を適切に評価し、手技の実施を慎重に判断してください。
- 手技後は生体弁の機能不全に対する再治療が困難になる可能性があるため、手技の実施は慎重に判断してください。
- ・小径の経力テーテル生体弁に対するTAV in TAVを実施する 場合の本品の有効性および安全性については、非臨床試験 成績および限られた臨床成績のみにより評価されているた め、手技の実施は慎重に判断してください。

不具合・有害事象

重大な不具合

生体弁、デリバリーシステムおよびその他の構成品の不具合には以下のものがありますが、これらに限られるわけではありません。

カテーテル等の挿入・病変到達困難、カテーテル等の抜去困難、クリンパの作動不良、シースのキンク、デリバリーシステムの破損、デリバリーシステムおよびその他の構成品の機械的故障、バルーン拡張/収縮不良、バルーン破裂、フレームのゆがみ、機器の破損等、接合部からのリーク、逆流防止弁からのリーク、併用医療機器との干渉による抵抗感、弁尖の接合不良、カテーテル等のルーメン閉塞

重大な有害事象

標準的な心臓カテーテル、バルーン弁形成術、意識下鎮静、 全身麻酔および血管造影の使用などに関連した合併症には以 下のものがありますが、これらに限られるわけではありませ ん。

・臨床検査値異常(電解質異常を含む);麻酔、造影剤また は機器の材質に対するアレルギー反応;貧血;狭心症;不 整脈;心雑音;出血;血管、心室、心筋、または弁構造の 穿孔もしくは解離を含む、インターベンションを必要とす るような心血管損傷;ペースメーカの植込みが必要になる ような伝導系障害;死亡;空気、石灰塊または血栓による 塞栓症;運動不耐容能または虚弱;動静脈瘻または仮性動 脈瘤;発熱;心不全;血腫または斑状出血;輸血またはイ ンターベンションを要する出血; 高血圧/低血圧; 敗血症 および心内膜炎を含む感染症;炎症;心筋梗塞;アクセス 部位の疼痛または変化;麻痺;心嚢液貯留/心タンポナー デ;不可逆的障害;胸水貯留;肺浮腫;腎機能障害または 腎不全;再手術;再狭窄;後腹膜出血;脳卒中/一過性虚 血性発作/群発発作/神経学的変化;失神;虚血/神経損 傷または腕神経叢損傷;呼吸不全;血栓およびプラークの 移動による塞栓形成;末梢血管の閉塞;コンパートメント 症候群;血管迷走神経反応;血管攣縮;胸部出血

上記に挙げたリスクのほかに、経力テーテル大動脈弁置換術 および生体弁に関連したその他のリスクとして以下のものが ありますが、これに限られるわけではありません。

・心不全/低心拍出量;心停止;心原性ショック;冠動脈血流の閉塞;弁通過血流障害;機器変性;機器摘出;機器塞栓;インターベンションを要する機器のマイグレーションまたは位置異常;インターベンションを要する機器血栓;緊急心臟手術;溶血;外科的修復を要する静脈または動脈アクセス部位の損傷;非緊急再手術;非構造的機能不全;弁周囲逆流あるいは弁中心からの逆流;左冠尖または右冠尖が関与した重度の巨大石灰化による冠動脈閉塞;構造的弁劣化(摩耗、破断、石灰化、弁尖の裂け/ステントポストからの裂け、弁尖退縮、人工弁部品縫合線の離断、肥厚化、狭窄);腱索断裂;弁逆流;弁狭窄;弁血栓;意図しない部位への生体弁留置;心房細動/心房粗動;膿瘍;無症候性脳虚血;認識機能障害;僧帽弁への損傷;左室流出路閉塞

その他の注意

- 1. 臨床試験において、以下の既往歴を有する患者については有効性・安全性は確認されていません。
 - ・予定したインターベンション前1ヶ月以内の心筋梗塞の既往
 - ・予定したインターベンション前6ヶ月以内の脳血管障害の既 往
 - ・大動脈弁低流量・低圧較差を呈する患者
 - ・臨床上有意な冠動脈疾患を有する患者
 - ・白血球減少症(白血球数<3,000/ μ L)および急性貧血 ($\rm Hb < 9g/dL$)、血小板減少症(血小板数<50,000/ μ L)、または出血性素因もしくは血液凝固異常の病歴を有する患者
 - ・透析治療中で、かつ適切な血圧コントロールが得られない 患者
 - ・透析治療中で、かつ血糖値コントロールが不可能な糖尿病 を有する患者
 - ・透析治療中で、かつ血清アルブミン値が3.0g/dL未満または BMIが18未満の患者
- 2. 弊社人工弁が使用された場合は、特定医療機器トラッキング制度に基づいて、患者の同意を得た上で、特定医療機器登録用紙に必要事項をもれなく記入し、製造販売承認取得者控(ピンク)を弊社まで返送してください。また、医療関係者控(青)を保存し、利用者控(黄)を患者へお渡しください。本品が使用されなかった場合には、その旨を記入の上、製造販売承認取得者控のみを返送してください。
- 3. 弊社では、摘出された本品を研究目的で回収しています。摘

出弁の回収に関しては弊社営業担当者まで連絡してください。 摘出弁は、10%ホルマリン溶液や2%グルタルアルデヒド溶液 などの組織固定液に入れて弊社に返送してください。その場 合、冷蔵の必要はありません。デリバリーシステムおよびそ の他の構成品は、医療機関の規定に従い医療廃棄物として廃 棄してください。これらの機器の廃棄について特別なリスク はありません。

生体弁の容器が極度の温度に曝されたかわかるように、温度表示器が箱に同梱され供給されます。生体弁、デリバリーシステム、エドワーズeSheath+イントロデューサーセット、バルーンカテーテルおよびクリンパは滅菌容器に入り、エチレンオキサイドガス滅菌された状態で供給されます。インフレーションデバイスは熱成形ピールトレイに入り、エチレンオキサイドガス滅菌された状態で供給されます。

【臨床成績】

<自己大動脈弁に対するTAVI>

1. 外科的手術が施行できない症候性重度大動脈弁狭窄症を有す る非透析患者の成績

海外臨床試験 (PARTNER II 試験サピエン3 HRコホート)

PARTNER II 試験サピエン3 HRコホートにおいて、外科手術適応外および外科手術ハイリスク患者を対象にサピエン3生体弁の有効性および安全性が評価されました。2013年10月から2014年7月にかけて586例の被験者が米国内29施設より当該試験に登録され、そのうち583例にサピエン3生体弁が留置されました。留置方法の内訳は、経大腿(TF)アプローチが491例、経心尖(TA)アプローチが57例、経大動脈(TAO)アプローチが35例でした。

有効性に関する試験成績を表1-1に示します。 表1-1 有効性に関する成績(手技後30日)

評価項目	全体 (N=583)	TF (N=491)	TA (N=57)	TAo (N=35)
入院期間 (日)	6.8±4.8	6. 1±4. 3	9.8±6.2	11. 4±3. 7
NYHA心機 能分類	1. 7±0. 74	1.7±0.73	1.8±0.86	2.0 ± 0.77
中等度以 上の大動 脈弁逆流	3. 0% (16/539)	2. 6% (12/458)	5. 9% (3/51)	3. 3% (1/30)
平均圧較 差(mmHg)	11. 1±4. 5	11. 3±4. 5	9. 5 ± 3 . 7	9. 7 ± 3 . 7

本品のサイズ別平均圧較差を表1-2に示します。 表1-2 弁サイズ別平均圧較差 (手技後30日)

評価項目	生体弁のサイズ			
(N=583)	20mm	23mm	26mm	29mm
平均圧較差 (mmHg)	15. 7 ± 6 . 0	12. 9 ± 5 . 2	10.5±3.8	9. 1±2. 9

安全性に関する試験成績を表1-3および表1-4に示します。 表1-3 主要有害事象の発現率(手技後30日)

X1 0 ± X 11 1 1 3 X 10 7 1 X X 10 0 1 7				
評価項目	全体	TF	TA	TAo
計画次口	(N=583)	(N=491)	(N=57)	(N=35)
死亡	2. 2%	1. 6%	3. 5%	8. 6%
9E L	(13/583)	(8/491)	(2/57)	(3/35)
血管アクセス	12, 9%	19 00/	0 00/	F 70/
部位/アクセ		13. 9%	8. 8%	5. 7%
	(75/583)	(68/491)	(5/57)	(2/35)
ス関連合併症				
生命を脅かす	6. 2%	5. 5%	5. 3%	17. 1%
出血	(36/583)	(27/491)	(3/57)	(6/35)
之依括宝	0. 5%	0.4%	1. 8%	0. 0%
心筋梗塞	(3/583)	(2/491)	(1/57)	(0/35)

急性腎障害ス	1. 0%	0.8%	3. 5%	0.0%
テージⅢ	(6/583)	(4/491)	(2/57)	(0/35)
新規ペース	13. 3%	13. 5%	12. 3%	11. 4%
メーカ留置	(77/583)	(66/491)	(7/57)	(4/35)
大動脈弁への	0.0%	0.0%	0.0%	0.0%
再介入	(0/583)	(0/491)	(0/57)	(0/35)
脳卒中	1. 4%	1. 4%	1. 8%	0.0%
	(8/583)	(7/491)	(1/57)	(0/35)

事象発現率はKaplan-Meier法による。

表1-4 主要有害事象の発現率 (手技後1年)

評価項目	全体	TF	TA	TAo
	(N=583)	(N=491)	(N=57)	(N=35)
死亡	14. 4%	12. 3%	22. 8%	29. 2%
	(82/583)	(59/491)	(13/57)	(10/35)
心臓死	8. 1%	6. 7%	13. 1%	21. 2%
	(45/583)	(31/491)	(7/57)	(7/35)
大動脈弁へ	1. 0%	1. 2%	0. 0%	0. 0%
の再介入	(5/583)	(5/491)	(0/57)	(0/35)
脳卒中	4. 3%	4. 1%	8. 4%	0. 0%
	(23/583)	(19/491)	(4/57)	(0/35)

事象発現率はKaplan-Meier法による。

2. 外科的手術が施行できない症候性重度大動脈弁狭窄症を有す る慢性透析患者の成績

国内臨床試験

国内臨床試験において、重度大動脈弁狭窄を有する慢性透析 患者で、かつ外科手術を安全に施行することができず、サピ エン3生体弁による治療が当該患者にとって最善であると判断 された患者を対象に本品の有効性および安全性が評価されま した。2016年9月から2017年12月にかけて38例の被験者が国内 2施設より当該試験に登録され、そのうちノミナル容量でのバ ルーン拡張によりサピエン3生体弁が留置された28例が安全性 および有効性の解析対象とされました。留置方法の内訳は、 経大腿(TF)アプローチが25例、経心尖(TA)アプローチが3 例でした。

有効性に関する試験成績を表2-1および表2-2に示します。 表2-1 入院期間およびデバイス成功

評価項目 (N=28)	
入院期間(日)	6. 3 ± 2 . 2
デバイス成功	74. 1% (20/27)

デバイス成功の定義:手術死亡(手技後30日以内の死亡または在院死亡)を認めることなく、治験弁を適切な解剖学的位置に留置でき、かつ意図した弁機能(人工弁患者ミスマッチを認めることなく、平均圧較差20mmHg未満、または最高血流速度3m/秒未満、かつ中等度以上の大動脈弁逆流を認めない)が得られていること

表2-2 有効性に関する成績 (手技後1年まで)

評価項目 (N=28)	30 ⊟	1年
NYHA心機能分類	1. 3 ± 0.5	1. 4 ± 0.7
中等度以上の大動脈弁 逆流	0.0% (0/26)	0.0% (0/23)
平均圧較差 (mmHg)	11. 9 ± 3 . 5	12. 4 ± 3 . 7

安全性に関する試験成績を表2-3に示します。

表2-3 主要有害事象の発現率 (手技後1年まで)

評価項目 (N=28)	30 ⊟	1年
死亡	3.6% (1/28)	10.7% (3/28)
血管アクセス部位/ア	7 40/ (9/97)	9 00/ (9/95)
クセス関連合併症	7. 4% (2/27)	8.0% (2/25)

生命を脅かす/障害を 伴う出血	0.0% (0/27)	8. 0% (2/25)
心筋梗塞	0.0% (0/27)	0.0% (0/25)
新規ペースメーカ留置	7. 4% (2/27)	8.0% (2/25)
大動脈弁への再介入	0.0% (0/27)	0.0% (0/25)
脳卒中	0.0% (0/27)	12.0% (3/25)

事象発現率は(事象発現症例数/総症例数)*100による。

3. 外科的手術が施行可能な症候性重度大動脈弁狭窄を有する非 透析患者の成績

国際共同試験 (PARTNER 3試験)

PARTNER 3試験において、外科手術低リスク患者を対象にサピエン3生体弁の有効性および安全性が評価されました。2016年3月から2017年10月にかけて1000例の被験者が米国、カナダ、日本、オーストラリア、およびニュージーランドの計71施設より当該試験に登録され、そのうち496例にサピエン3生体弁が、454例に市販の外科用生体弁が留置されました。本品の留置方法は経大腿(TF)アプローチのみでした。

有効性に関する試験成績を表3-1および表3-2に示します。 表3-1 入院期間

評価項目	TAVR群	SAVR群
→ 170→ 廿日日日	2.9 ± 2.24	7.4 ± 3.48
入院期間	(496)	(454)

表3-2 有効性に関する成績 (手技後1年まで)

	手技	後30日	手技後1年	
評価項目	TAVR群	SAVR群	TAVR群	SAVR群
	(N=496)	(N=454)	(N=496)	(N=454)
NYHA心機能	98. 8%	95. 6%	99. 0%	98. 5%
分類クラス	(486/492)	(414/433)	(474/479)	(401/407)
I/II	(100/ 102/	(11 1/ 100)	(111/110)	(101/101/
平均圧較差	12. 8 ± 0.20	11. 2 ± 0 . 21	13. 7 ± 0 . 26	11. 6 ± 0 . 25
(mmHg)	(490)	(426)	(469)	(390)
中等度以上	0. 8%	0. 2%	1. 1%	0. 5%
の大動脈弁	(4/490)	(1/428)	(5/470)	(2/389)
逆流	(1) 100)	(1) 120)	(0) 110)	(2) 000)
Q0Lスコア				
(KCCQ) の	18.6 ± 0.83	2.5 ± 1.05	19, 4 ± 0 , 87	17.4 ± 0.99
ベースライ	(489)	(429)	(478)	(400)
ンからの変	(400)	(420)	(410)	(400)
化				
6分間歩行				
距離のベー	17. 2 ± 4 . 64	-15.2 ± 6.27	15. 3 ± 5 . 31	15. 1 ± 5 . 85
スラインか	(477)	(405)	(453)	(369)
らの変化				

安全性に関する試験成績を表3-3に示します。

表3-3 主要有害事象の発現率 (手技後1年まで)

	手技後30日		手技術	後1年
評価項目	TAVR群	SAVR群	TAVR群	SAVR群
	(N=496)	(N=454)	(N=496)	(N=454)
死亡	0. 4%	1. 1%	1. 0%	2. 5%
966	(2, 2)	(5, 5)	(5, 5)	(11, 11)
脳卒中	0.6%	2. 4%	1. 2%	3. 1%
	(3, 3)	(11, 11)	(6, 6)	(14, 14)
再入院	3. 4%	6. 5%	7. 3%	11. 0%
	(18, 17)	(30, 29)	(39, 36)	(59, 49)
重度血管合	2. 2%	1. 5%	2. 8%	1. 5%
併症	(12, 11)	(8, 7)	(15, 14)	(8, 7)
生命を脅か	1. 2%	11. 9%	2. 8%	12. 8%
す/障害を				
伴う出血	(9, 6)	(58, 54)	(17, 14)	(63, 58)

心筋梗塞	1. 0% (5, 5)	1. 3% (6, 6)	1. 2% (6, 6)	2. 2% (10, 10)
新規ペース	6. 5%	4. 0%	7. 3%	5. 4%
メーカ留置	(32, 32)	(18, 18)	(36, 36)	(24, 24)

事象発現率はKaplan-Meier法による(件数,例数)。

再入院の定義:治験弁または手技に関連した入院、および心 不全による入院

国内外のSAVRの成績を比較した結果を表3-4に示します。 表3-4 主要有害事象の発現率(手技後1年)

評価項目	CURRENT AS SAVR群(N=220)	PARTNER 3 SAVR群(N=454)
死亡	2.8% (6)	2.5% (11)
脳卒中	1.4% (3)	3. 1% (14)

事象発現率はKaplan-Meier法による (例数)。

国内の多施設観察研究レジストリであるCURRENT ASレジストリの低リスク (STSスコア〈4%) 患者のSAVR成績をPARTNER 3試験のSAVR成績と比較し、国内外のSAVR成績に顕著な差がないことが確認されました。

米国レジストリ(TVTレジストリ)

米国のNational RegistryであるTVTレジストリにおいて、代替アクセスアプローチによる本品留置を受けた外科手術低リスク患者(経心尖/経大動脈アプローチ28例、経鎖骨下・腋窩アプローチ47例)の成績を以下に示します。

有効性に関する試験成績を表3-5および表3-6に示します。 表3-5 入院期間

評価項目	経心尖/経大動脈 アプローチ (N=28)	経鎖骨下・腋窩 アプローチ (N=47)
入院期間(日)	$7.3 \pm 0.7 (28)$	$4.0 \pm 0.4 (47)$

表3-6 有効性に関する成績 (手技後1年)

評価項目	経心尖/経大動脈 アプローチ (N=28)	経鎖骨下・腋窩 アプローチ (N=47)
平均圧較差(mmHg)	$9.4 \pm 1.2 (7)$	$12.5 \pm 1.1 (13)$
中等度以上の大動 脈弁逆流	0.0% (0/7)	0.0% (0/13)
NYHA心機能分類の ベースラインから の改善	77. 8% (7/9)	83. 3% (10/12)

安全性に関する試験成績を表3-7に示します。

表3-7 主要有害事象の発現率 (手技後1年)

X X 1 1 X 2 1			
評価項目	経心尖/経大動脈	経鎖骨下・腋窩	
計画項目	アプローチ (N=28)	アプローチ (N=47)	
死亡	12.6% (2, 2)	9.5% (2, 2)	
脳卒中	9.1% (1, 1)	0.0% (0, 0)	
大動脈弁再イン	0.0% (0.0)	0.0% (0.0)	
ターベンション	0.0% (0, 0)	0.0% (0, 0)	

事象発現率はKaplan-Meier法による(件数, 例数)。

<TAV in SAV>

1. 外科的手術が施行できない症候性の生体弁機能不全を有する 患者の成績

米国臨床試験(PARTNER II 試験コホートB NR3)

米国臨床試験 (PARTNER II 試験コホートB NR3) において、外科的に留置した大動脈弁用生体弁の症候性の弁機能不全(狭窄、機能不全または複合的障害)を有し、かつ外科手術を施行することができない患者を対象に、本品の前世代品であるサピエンXT生体弁 (23mm/26mm) を用いたTAV in SAV手技の有効性および安全性が評価されました。97例の被験者が米国23施設およびカナダ1施設より当該試験に登録され、そのうち96

例にサピエンXT生体弁が留置されました。

有効性に関する試験成績を表1-1および表1-2に示します。 表1-1 入院期間およびデバイス成功

評価項目	
入院期間(日)(N=97)	8.4 ± 7.2
デバイス成功 (N=96)	60. 2% (56/93)

デバイス成功の定義:血管アクセス、TAVのデリバリーおよび留置、並びにデリバリーシステムの回収に成功し、かつTAVの留置位置が適切で意図した弁機能が得られており(中等度以上の大動脈弁逆流を認めることなく、大動脈弁平均圧較差<20nmHgまたは最高血流速度<3m/s)、かつ複数のTAVが留置されていないこと

表1-2 有効性に関する成績 (手技後1年まで)

評価項目	30 ⊟	1年
NYHA心機能分類 (N= 97)	1. 6 ± 0.7	1. 8 ± 0 . 8
中等度以上の大動脈弁 逆流(N=96)	1. 3% (1/78)	1. 9% (1/53)
平均圧較差 (mmHg) (N=96)	17. 7 ± 6 . 7	17. 3±8. 8

外科的生体弁および本品のサイズ別平均圧較差をそれぞれ表 1-3および表1-4に示します。

表1-3 外科的生体弁のサイズ別平均圧較差 (手技後1年まで)

平均圧較差	外科的生体弁のサイズ		
(mmHg) (N=96)	21mm	23mm	>23mm
30 ⊟	17. 8 ± 6 . 20	19. 9 ± 7.33	14. 3 ± 3 . 80
90 H	(6. 3, 29. 8)	(8. 0, 38. 3)	(8. 8, 22. 4)
1年	16. 1 ± 5 . 17	21. 1 ± 11 . 27	14. 1 ± 5 . 36
14-	(6. 8, 23. 9)	(6. 4, 48. 8)	(7. 7, 25. 4)

表1-4 本品の弁サイズ別平均圧較差(手技後1年まで)

平均圧較差 (mmHg)	生体弁のサイズ		
(N=96)	23mm 26mm		
30日	18. 8 ± 6 . 93	14. 6 ± 4 . 69	
1年	19. 0 ± 9 . 05	13. 7 ± 5 . 72	

安全性に関する試験成績を表1-5に示します。

表1-5 主要有害事象の発現率 (手技後1年まで)

評価項目 (N=97)	30 ⊟	1年
死亡	8. 2% (8/97)	19.6% (19/97)
血管アクセス部位/ アクセス関連合併症	10.3% (10/97)	10.3% (10/97)
生命を脅かす出血	12.4% (12/97)	16.5% (16/97)
心筋梗塞	3. 1% (3/97)	3. 1% (3/97)
急性腎障害ステージⅢ	2.1% (2/97)	N/A
新規ペースメーカ留置	1.0% (1/97)	1.0% (1/97)
大動脈弁への再介入	1.0% (1/97)	2. 1% (2/97)
脳卒中	2.1% (2/97)	3. 1% (3/97)

事象発現率は(事象発現症例数/総症例数)*100による。

米国レジストリ(TVTレジストリ)

米国のNational RegistryであるTVTレジストリにおいて、外科的に留置した大動脈弁用生体弁の障害(狭窄、機能不全または複合的障害)による症候性の心疾患を有し、かつ外科手術の施行が困難あるいは外科手術リスクが高い(STSスコア8%以上)患者を対象に、サピエン3生体弁(20mm/23mm/26mm/29mm)を用いたTAV in SAV手技が実施されました。2015年7月23日から2016年6月29日に本品によるTAV in SAV手技を受けた314例の成績を以下に示します。

有効性に関する試験成績を表1-6および表1-7に示します。 表1-6 入院期間

評価項目 (N=314)	
入院期間(日)	4.9 ± 3.9

表1-7 有効性に関する成績 (手技後30日)

評価項目 (N=314)	30日
NYHA心機能分類クラスI/Ⅱ	89. 9% (204/227)
中等度以上の大動脈弁逆流	1.5% (3/200)
平均圧較差 (mmHg)	21. 5±11. 3

本品のサイズ別平均圧較差を表1-8に示します。

表1-8 弁サイズ別平均圧較差(手技後30日)

平均圧較差		生体弁の	のサイズ	
(mmHg) (N=314)	20mm	23mm	26mm	29mm
30日	26. 8 ± 10 . 5	23. 1 ± 9 . 5	19. 2 ± 14 . 3	12. 5 ± 5 . 1

本品20mm径によるTAV in SAV手技を受けた患者の体格別平均 圧較差を表1-9に示します。

表1-9 体格別平均圧較差 (手技後1年まで) †

	生体弁のサイズ: 20mm		
平均圧較差	体表面積1.0-1.6m2の患	体表面積1.6m ² 超の患	
(mmHg)	者**	者	
	(N=15)	(N=64)	
30日	19. 7 ± 6 . 1	30.8 ± 11.3	
1年	18. 6 ± 7 . 6	28. 5 ± 10.5	

- † TVTレジストリに登録され、2015年7月31日から2019年4月10日に本品20mm径によるTAV in SAV手技を受けた外科手術困難な患者79例の成績
- †† 本邦において本品の前世代品であるサピエンXT生体弁を用いて実施したPREVAIL-20J治験データによると、20mm径サイズが適用された日本人患者の体表面積は1.0-1.6m²でした。

安全性に関する試験成績を表1-10に示します。

表1-10 主要有害事象の発現率 (手技後30日)

24 32/11/17/17/1	261 (120C H)
評価項目 (N=314)	30日
死亡	4. 5% (12, 12)
脳卒中†	1.0% (3, 3)
大動脈弁再インターベンション*	0.3% (1, 1)

事象発現率はKaplan-Meier法による(件数,例数)。

[†]Duke Clinical Research Institute (DCRI) の判定に基づ く。

<TAV in TAV>

1. 外科的手術が施行できない症候性の生体弁機能不全を有する 患者の成績

米国レジストリ(TVTレジストリ)

米国のNational RegistryであるTVTレジストリにおいて、経カテーテル的に留置した大動脈弁用生体弁の機能不全を有する患者を対象に、本品を用いたTAV in TAV手技が実施されました。2015年8月4日から2020年12月30日に本品によるTAV in TAV手技を受けた患者(大動脈弁位に生体弁が複数留置されている患者を除く)587例(エドワーズ サピエン3生体弁:529例、エドワーズ サピエン3 Ultra生体弁:58例)の成績を以下に示します。

有効性に関する試験成績を表1-1および表1-2に示します。

表1-1 入院期間

2(1 1) (1)(1)(1)(1)	
評価項目 (N=587)	
入院期間(日)	4.7 ± 0.2 (587)

表1-2 有効性に関する成績 (手技後1年まで)

評価項目 (N=584)	30 ⊟	1年	
NYHA心機能分類のベース	80. 1% (313/391)	77. 5% (138/178)	
ラインからの改善	00. 1% (313/391)		
中等度以上の大動脈弁逆	3. 4% (13/383)	2. 8% (4/145)	
流	0.4% (10/000)		
平均圧較差 (mmHg)	14.5 ± 0.42	$1\ 3\ .\ 8\ \pm\ 0\ .\ 6\ 1$	
十岁江敦左(IIIIIIS)	(373)	(142)	
QOLスコア (KCCQ) の	30.2 ± 1.6	$3\ 1\ .\ 4\ \pm\ 2\ .\ 4$	
ベースラインからの変化	(314)	(145)	

本品のサイズ別平均圧較差を表1-3に示します。

表1-3 弁サイズ別平均圧較差 (手技後1年まで)

平均圧較差	生体弁のサイズ			
(mmHg)	20mm 23mm		26mm	29mm
(N=584)	(N=22)	(N=22) (N=207)		(N=156)
20 🗆	$20.7 \pm$	17.2 ±	13.9 ±	10.2 ±
30日	2. 73 (12)	0.76 (149)	0. 67 (116)	0.45 (96)
1年	17.5 ±	17.7 ±	12.4 ±	9 . 2 ±
14-	2.50 (2)	1.05 (57)	0.84 (46)	0. 67 (37)

安全性に関する試験成績を表1-4に示します。

表1-4 主要有害事象の発現率 (手技後1年まで)

評価項目 (N=587)	30日	1年
死亡	5. 0% (28, 28)	17.0% (69, 69)
重度血管合併症	0.7% (4, 4)	1.0% (5, 5)
弁に関連する再入院	3. 3% (19, 19)	7. 4% (35, 31)
生命を脅かす出血	0.0% (0, 0)	0. 2% (1, 1)
心筋梗塞	0.7% (5, 4)	2. 3% (9, 8)
新規ペースメーカ留置	6. 9% (39, 39)	9. 2% (46, 46)
大動脈弁への再介入	0.7% (4, 4)	1.7% (7, 7)
脳卒中	2. 5% (14, 14)	2. 7% (15, 15)
弁血栓症	0.2% (1, 1)	0.5% (2, 2)
冠動脈閉塞または冠動	0.5% (3, 3)	0.5% (3, 3)
脈圧迫		

事象発現率はKaplan-Meier法による(件数,例数)。

また、上記の587例のうち、本邦の循環器病ガイドラインの推奨に従い、本邦で本品を用いたTAV in TAV手技の実施が想定される患者(手術リスクが外科手術適応外/困難および高リスクに該当し、かつ平均圧較差35 mmHg以上、および/または重度の大動脈弁逆流を有する患者)で、ホスト弁がサピエンシリーズの生体弁であった116例の主な試験成績を以下に示します。

表1-5 本邦で想定される患者の主な成績(手技後1年)

評価項目(N=116) NYHA心機能分類のベースライ ンからの改善 86.2% (25/29)	
86, 2% (25/29)	
ンからの改善 00.2% (23/29)	
· · · · · · · · · ·	
中等度以上の大動脈弁逆流 0.0% (0/30)	
平均圧較差 (mmHg) 18.1±1.48 (30)	
死亡 23.0% (20, 20)	
重度血管合併症 2.6% (3, 3)	
弁に関連する再入院 1.0%(2,1)	
生命を脅かす出血 0.0% (0,0)	
心筋梗塞 1.9% (3, 2)	
新規ペースメーカ留置 9.1% (9, 9)	
大動脈弁への再介入 0.9% (1, 1)	
脳卒中 4.4% (5, 5)	
弁血栓症 0.0% (0, 0)	
冠動脈閉塞又は冠動脈圧迫	

事象発現率はKaplan-Meier法による(件数, 例数)。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

直射日光を避け乾燥した場所に10 $^{\circ}$ から25 $^{\circ}$ で保管してください。

有効期間

生体弁:3年間

デリバリーシステム:2年間

eSheath+イントロデューサーセット:2年間

バルーンカテーテル:2年間

クリンパ:2年間

【承認条件】

- 1. 全対象患者への治療
- (1) 症候性重度大動脈弁狭窄症に関連する十分な知識・経験を 有する医師により、本品を用いた治療に伴う合併症への対 応ができる体制が整った医療機関において、本品が使用さ れるよう、関連学会と連携の上で必要な措置を講ずること。
- (2)(1) に掲げる医師が、適応を遵守し、講習の受講等により、本品の操作に関する十分な技能や手技に伴う合併症等に関する十分な知識を得た上で、本品が用いられるよう、関連学会と連携の上で必要な措置を講ずること。
- (3) 関連学会と連携の上、本品が適応対象となる患者以外に使用されることのないよう必要な対応を行うこと。
- 2. 自己大動脈弁弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈 弁狭窄を有し、かつ外科的手術を施行することができず、本 品による治療が当該患者にとって最善であると判断された慢 性透析患者への治療
- (1) 一定数の症例が集積されるまでの間は、本品を使用する症例全例を対象として、使用成績調査を行い、その経年解析結果を医薬品医療機器総合機構宛て報告するとともに、必要に応じ適切な措置を講ずること。
- 3. 自己大動脈弁弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈 弁狭窄を有し、かつ外科的手術を施行することが可能で、本 品による治療が当該患者にとって最善であると判断された非 慢性诱析患者への治療
 - (1) 承認申請に当たって提出された臨床試験成績に係る試験に おける対象患者の長期予後について、解析結果を医薬品医 療機器総合機構宛て報告するとともに、必要に応じ適切な 措置を講ずること。
- 4. 外科的に留置した大動脈生体弁の機能不全(狭窄、閉鎖不全 又はその複合)による症候性の弁膜症を有し、かつ外科的手 術を施行することができず、本品による治療が当該患者に とって最善であると判断された非慢性透析患者への治療
- (1) 一定数の症例が集積されるまでの間は、本品を使用する症例全例を対象として、使用成績調査を行い、その経年解析結果を医薬品医療機器総合機構宛て報告するとともに、必要に応じ適切な措置を講ずること。
- (2)使用成績評価の調査対象となる20mm弁の周術期の成績については、一定症例数毎に速やかに機構宛てに報告するとともに、必要に応じ適切な措置を講ずること。
- 5. 外科的に留置した大動脈生体弁の機能不全(狭窄、閉鎖不全 又はその複合)による症候性の弁膜症を有し、かつ外科的手 術を施行することができず、本品による治療が当該患者に とって最善であると判断された慢性透析患者への治療
 - (1) 一定数の症例が集積されるまでの間は、本品を使用する症例全例を対象として、使用成績調査を行い、その経年解析結果を医薬品医療機器総合機構宛て報告するとともに、必要に応じ適切な措置を講ずること。
- 6.経カテーテル的に留置した大動脈生体弁の機能不全(狭窄、 閉鎖不全又はその複合)による症候性の弁膜症を有し、かつ 外科的手術を施行することができず、本品による治療が当該 患者にとって最善であると判断された患者への治療
- (1)本品を使用する症例全例を対象として、使用成績調査を行い、その経年解析結果を医薬品医療機器総合機構宛て報告

するとともに、必要に応じ適切な措置を講ずること。

以下の循環器病ガイドラインの最新版を参照すること。 弁膜症治療のガイドライン

先天性心疾患、心臓大血管の構造的疾患(structural heart disease)に対するカテーテル治療のガイドライン 急性・慢性心不全診療ガイドライン

*【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

- * エドワーズライフサイエンス合同会社
- * 電話番号: <u>03-6895-0301</u> (顧客窓口センター) 設計を行う外国製造業者(国名):

エドワーズライフサイエンス社(米国) Edwards Lifesciences LLC

Edwards、エドワーズ、Edwards Lifesciences、エドワーズライフサイエンス、定型化されたEロゴ、
Carpentier-Edwards、カーペンターエドワーズ、Commander、Edwards Commander、
エドワーズ コマンダー、Edwards Prima、Edwards Prima Plus、Edwards SAPIEN、
Edwards SAPIEN 3、Edwards SAPIEN 3 Ultra、Edwards SAPIEN XT、INSPIRIS、インスピリス、
INSPIRIS RESILIA、Magna、Magna Ease、PARTNER、PARTNER II、PARTNER 3、PERI、
PERIMOUNT、ペリマウント、PERIMOUNT Magna、Qualcrimp、クオルクリンプ、RESILIA、
レジリア、SAPIEN、SAPIEN 3、サビエン3、SAPIEN 3 Ultra、サビエン3 Ultra、SAPIEN XT、
サビエンXTおよびThermaFixはEdwards Lifesciences Corporationの商標です。その他のすべての商標は
それぞれの商標権者に帰属します。