



Souhrn bezpečnosti a klinické výkonnosti (SBKV)

Systém AtriCure cryoICE® (CRYO2, CRYO3) a sondy
cryoFORM® (CRYOF)

1. července 2022

Revize C

PŘEHLED

Tento souhrn bezpečnosti a klinické výkonnosti (SBKV) má poskytovat veřejný přístup k aktualizovanému souhrnu hlavních aspektů bezpečnosti a klinické výkonnosti prostředku.

SBKV nenahrazuje návod k použití, který je hlavním dokumentem pro zajištění bezpečného používání prostředku, ani neposkytuje diagnostické či terapeutické návrhy zamýšleným uživatelům či pacientům.

INFORMACE URČENÉ PRO UŽIVATELE/ZDRAVOTNÍKY:**1. Identifikace prostředku a obecné informace**

Název produktu:	Sondy AtriCure cryoICE (CRYO2, CRYO3, CRYOF)
Základní produktová skupina/řada UDI-DI	CRYO2/3/F: 08401439000000000000007ZP
Právní název výrobce a adresa: Jednotné registrační číslo (SRN)	AtriCure, Inc. 7555 Innovation Way Mason, OH 45040 USA SRN: US-MF-000002974
Autorizovaný zástupce pro EU: Jednotné registrační číslo (SRN)	AtriCure Europe B.V. De entree 260 1101 EE Amsterdam NL SRN: NL-AR-000000165
Název a kód pro rozsah působnosti zdravotnických zařízení:	Z120102, kryochirurgické jednotky
Klasifikace produktu a pravidlo (podle MDR):	CRYO2, CRYO3: CRYOF: Třída III, pravidlo 6
Rok prvního vydání certifikátu (CE) pokrývajícího prostředek:	CRYO2: 2011 CRYOF: 2015 CRYO3: 2016
Název, adresa a číslo notifikovaného orgánu:	BSI Say Building John M. Keynesplein 9 1066 EP Amsterdam NL CE 2797

2. Zamýšlené použití prostředku

2.1. Zamýšlený účel

- Systém *cryo/CE® (CRYO2/CRYO3)*: Kryoablační sonda systému cryoICE byla navržena pro léčbu srdečních arytmíí prostřednictvím dosažení kontrolovaných teplot v rozsahu -50 °C až -70 °C. SONDA je sterilní jednorázový kryochirurgický nástroj určený k používání s kryomodulem AtriCure Cryo Module (ACM).
- *cryo/CE cryoFORM® (CRYOF)*: Sonda cryoICE cryoFORM byla navržena pro léčbu srdečních arytmíí prostřednictvím dosažení kontrolovaných teplot v rozsahu -50 °C až -70 °C. SONDA je sterilní jednorázový kryochirurgický nástroj určený k používání s kryomodulem AtriCure Cryo Module (ACM).

2.2. Indikace a cílové populace

- Kryoablační sonda systému cryoICE je určena k použití při kryochirurgické léčbě srdečních arytmíí prostřednictvím zmrazení cílových tkání a vyvoláním zánětlivé odpovědi (kryonekrózy), která blokuje dráhu přenosu elektrického impulsu. Cílovou populací jsou dospělí pacienti se srdečními arytmiami.
- Kryoablační sonda cryoICE cryoFORM je určena k použití při kryochirurgické léčbě srdečních arytmíí prostřednictvím zmrazení cílových tkání a vyvoláním zánětlivé odpovědi (kryonekrózy), která blokuje dráhu přenosu elektrického impulsu. Cílovou populací jsou dospělí pacienti se srdečními arytmiami.

2.3. Kontraindikace a/nebo limitace

- Nejsou žádné známé kontraindikace.

3. Popis prostředku

3.1. Popis prostředku

Sondy systému AtriCure cryoICE (CRYO2, CRYO3) a cryoFORM (CRYOF) vytvářejí kryoablační léze ve tkáních pomocí přívodu kryogenního oxidu dusného (N_2O), jakožto zdroje energie z konzole (modul AtriCure Cryo Module, ACM), ke hrotu připojené sondy (CRYO2, CRYO3 nebo CRYOF). Sondy (CRYO2, CRYO3, CRYOF) využívají vysokotlaký kryogen (N_2O) ke zmrazení cílových tkání a vyvolání zánětlivé odpovědi vedoucí ke kryonekróze. Kryogen se nachází uvnitř sondy a nedochází k jeho kontaktu s tkání.

Kryosondy umožňují dosáhnout teploty pod -40 °C, která je nižší než teplota, při níž se začíná tvořit intracelulární led (-20 °C), a pro buňky je považována za smrtelnou. Přívodem vysokotlakého oxidu dusného do kryosondy přes modul AtriCure Cryo Module (ACM) dochází k rychlému ochlazování díky Joulově-Thompsonově jevu, při němž expanduje natlakováný plyn skrz malý otvor, což vede k rychlému poklesu teploty. Koncový efektor neboli kryohrot sondy je poddajný a umožňuje přístup k různým anatomickým strukturám.

Kryosondy se skládají z koncového efektoru (kryohrotu), těla, rukojeti, termočlánku, přívodní trubice a výpustní trubice. Kryohrot se skládá z hliníkového bojleru a tří vnitřních přívodních otvorů rozmístěných po vnitřním povrchu kryohrotu, které zajišťují rovnoměrné chlazení. Kryohrot má průměr 4 mm a je poddajný po celé své délce 10 cm; jeho minimální poloměr ohybu je 0,5 palce (CRYO2 a CRYO3); sonda CRYOF má kvůli

svému hrotu ze zvlněné nerezové oceli minimální poloměr ohybu 0,25 palce. K ohybu kryohrotu do požadovaného tvaru může posloužit dodávaný tvarovací nástroj. Kryohrot je připojen k izolovanému pevnému tělu, které chirurgovi umožňuje nastavit délku exponovaného kryohrotu až na 10 cm léčebné délky. K proximálnímu vnějšímu povrchu těla sondy, 5 mm od místa styku kryohrotu a tkáně, je připojen termočlánek, díky kterému může konzole zobrazovat teplotu v reálném čase. K tělu sondy je připojena rukojeť. Skrz rukojeť prochází přívodní a výpustní trubice a drát termočlánku a připojují se k modulu AtriCure Cryo Module (ACM).

Kryosondy jsou k dispozici jako jednorázové sondy.

3.2. Informace o předchozích generacích nebo variantách, pokud existují, a vysvětlení rozdílů

- Kryoablační sonda CRYO1 byla poprvé schválena úřadem BSI v červnu 2009. Sonda AtriCure CRYO2 byla vyvinuta jako alternativa k sondě CRYO1.
 - Sonda CRYO2 je dodávána se stahovatelným pevným tělem, které překrývá poddajný hrot, a k ochraně poddajného hrotu během přepravy se nepoužívají chrániče sondy.
 - Mezi další drobné změny patří ohebnější sada trubic a změny ve stavbě rukojeti, které zlepšují proces výroby.
- Sonda CryoFORM (CRYOF) je rozšířením kryoablační sondy CRYO2. Oproti CRYO2 se liší následovně:
 - Kryohrot je z nerezové oceli a snáze se ohýbá.
 - Konstrukce je zvlněná, nikoli hladká.
 - Vnější průměr se různí po celé délce kryohrotu (3–4 mm), zatímco průměr u sondy CRYO2 je stálý (4 mm).
 - Vnitřní podpůrná pružina sondy byla odstraněna z důvodu použití návrhu se zvlněnou nerezovou ocelí.
 - Sada trubic byla pozměněna tak, aby se zlepšila její ohebnost; tato úprava byla provedena také u sond CRYO2 a CRYO3 v únoru 2020.
 - Barevné značení na pevném těle sondy se změnilo z černé na šedivou a byl přidán potisk.
- Sonda CRYO3 byla rozšířením produktové řady CRYO2 a CRYOF. Změny byly následující:
 - Materiál, z něhož byl vyroben poddajný kryohrot sondy (slitina hliníku), se vyměnil za jiný, aby se zvýšila poddajnost. Srovnávacím testováním se prokázalo splnění všech kritérií pro přijetí. Slitina hliníku pro sondu CRYO3 byla prohlášena za biokompatibilní.
 - Barevné značení na pevném těle sondy se změnilo z černé na modrou, aby se vizuálně odlišily sondy CRYO2 a CRYO3. Základní polykarbonát zůstává nezměněn. Biokompatibilita byla ověřena v testech.
 - Vnitřní pružina sondy (není viditelná ani nepřichází do kontaktu s tkání) byla prodloužena, aby umožnila větší tvarovací podporu.
- V únoru 2020 byly úřadem BSI schváleny tyto změny:
 - Sondy CRYO2 a CRYO3 byly upraveny tak, aby využívaly dlouhou sadu trubic ze stejného materiálu a stejné konektory pro přívod/odvod plynu jako sonda CRYOF, a vylepšila se tím vyrábělnost prostředku.
 - Došlo ke změně obalového materiálu z kartonové vložky ve vaku z materiálu Tyvek na tepelně vytvarovaný PETG nosič s víčkem Tyvek.
- V dubnu 2020 byly úřadem BSI připraveny a schváleny tyto nepodstatné změny:
 - Aktualizační úprava materiálu krátké výpusti. Dosavadní krátká výpustní hadice byla pokryta vnější trubicí se zvlněným povrchem a nyní se změnila na lépe izolovanou a kompatibilnější trubici, která byla pokryta smrštělou tkaninou

a vnějším tkaným pláštěm. Vnitřní a vnější materiály jsou stejné jako ty použité u sady dlouhých trubic prostředku. Byly upraveny také rozměry navazujících komponent, aby se vyhovělo nové krátké výpustní hadici. Vnější tkaný plášť je pomocí smršťovací hadice uchycen přes adaptér sondy. Zachycovací smršťovací hadice na tomto distálním konci představuje nově přidaný materiál. Smršťovací hadice na proximálním konci je stejná jako ta použitá u sady dlouhých trubic.

- Dovnitř rukojeti byla přidána elastomerová podložka, aby byly splněny požadavky na držení rukojeti.
- Proces pájení termočlánků mezi termočlánkem sondy a termočlánkem sady trubic se aktualizoval z manuálního na poloautomatizovaný proces.

3.3. Popis veškerého příslušenství, které se může používat v kombinaci s prostředkem

Kryosondy jsou určené k používání s modulem AtriCure Cryo Module (ACM) a jeho součástmi (0840143900000000000004ZH). Modul ACM má dvě příslušenství: konektor výpustní hadice (084014390000000000000005ZK) a nožní spínač (084014390000000000000006ZM).

3.4. Popis jakýchkoli dalších prostředků a produktů, které se mohou používat v kombinaci s prostředkem

Viz sekce 3.3.

4. Rizika a varování

4.1. Reziduální rizika a nežádoucí účinky

Reziduální rizika související s kryochirurgickými sondami jsou popsána v části Varování a bezpečnostní opatření v návodu k použití a v sekci 4.2 tohoto SBKV a jsou uvedená v následující tabulce.

Riziko (poškození)	Odhadovaný výskyt reziduálního rizika ^a
Infekce	<0,5 %, mezi 1 ve 200 a 1 v 1 000
Nepohodlí a/nebo zmatení	<0,5 %, mezi 1 ve 200 a 1 v 1 000
Neschopnost provést kryozásah při souběžném zákroku	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Neschopnost provést samostatný kryozákrok	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Krvácení vyžadující intervenci	<0,5 %, mezi 1 ve 200 a 1 v 1 000
Poranění vyžadující první pomoc	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Krvácení vyžadující překrytí gázou / použití pěnové tyčinky / tlak / intraoperační drenáž	<0,5 %, mezi 1 ve 200 a 1 v 1 000

Krvácení vyžadující stehy	<0,5 %, mezi 1 ve 200 a 1 v 1 000
Povrchová omrzliná	<0,1 %, méně než 1 v 1 000 pacientů
Popáleniny čtvrtého stupně	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Lehká forma omrzliny	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Těžká omrzliná	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Ucpání velké krevní cévy	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Sinusová zástava / bradykardie	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Atrioventrikulární blokáda	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Cévní stenóza	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Mrtvice	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Lehké poranění vyžadující první pomoc	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Poranění kůže vyžadující první pomoc	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Diskomfort	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Ventrikulární arytmie	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
Systémová nežádoucí reakce	<0,1 %, méně než 1 v 1 000
^a Údaje vytvořené na základě stížností.	

Pro každé riziko identifikované pro sondu CRYO2, CRYO3 a CRYOF bylo celkové riziko omezeno a co možná nejvíce sníženo.

4.2. Varování a bezpečnostní opatření

Varování – CRYO2/3

- PŘED použitím si pečlivě přečtěte VŠECHNY instrukce. Nedodržení těchto pokynů, varování a bezpečnostních opatření může vést k poškození prostředku a/nebo poranění pacienta.
- PŘED použitím si pečlivě přečtěte VŠECHNY instrukce. Nedodržení varování, bezpečnostních opatření, popisu produktu, průtokových rychlostí a funkcí pro konzoli CryoICE Box (ACM) může vést k poškození prostředku a/nebo poranění pacienta.
- SONDU smí používat pouze řádně vyškolený a kvalifikovaný lékařský personál. Při nesprávném použití prostředku může dojít k selhání poskytnutí zamýšlené léčby a/nebo závažnému poranění.
- Součásti modulu ACM se nesmí používat v přítomnosti směsí hořlavých anestetik, které mohou vyvolat požár či explozi, vedoucí k poranění či úmrtí uživatele a pacienta.

- V případě upuštění a/nebo poškození sterilního obalu či porušení sterilní bariéry prostředek zlikvidujte a NEPOUŽÍVEJTE JEJ. Porušení sterilní bariéry může vyvolat infekci.
- Tvarování poddajné části SONDY jakýmkoli jiným způsobem, než je předepsán v následujících pokynech, může SONDU poškodit a potenciálně způsobit poranění tkáně.
- Neohýbejte poddajnou část SONDY během režimů MRAZENÍ nebo ODMRAZOVÁNÍ. Hrozí únik plynu o vysokém tlaku, který může potenciálně způsobit perforaci tkáně, nezamýšlené poškození nebo poranění uživatele.
- Zkontrolujte, že je KONSOLE v režimu PŘIPRAVENO a teplota SONDY je vyšší než 0 °C, dříve, než provedete kontakt s tkání, jinak hrozí nezamýšlená kryoablace.
- Nepoužívejte přílišnou sílu při používání SONDY, abyste předešli poranění tkáně.
- Nepoužívejte SONDU k zmrazení tkáně přímo uvnitř tlukoucího srdce. Použití SONDY k zmrazení tkáně přímo uvnitř tlukoucího srdce může vést k závažnému poranění pacienta.
- Srdeční chirurgické zákroky mohou mechanicky vyvolat arytmie.
- Kryoablace na koronárních cévách byla spojena s následnou klinicky významnou arteriální stenózou. Není známo, zda kryoablace s použitím SONDY bude mít tento účinek, ale stejně jako u všech podobných zákroků platí, že během kryoablace je třeba co nejvíce omezit zbytečný kontakt s koronárními cévami.
- Před zahájením režimu mrazení vždy potvrďte, zda je poddajná část SONDY umístěna na správném místě a že nedochází k nežádoucímu kontaktu poddajné části SONDY nebo pevného těla SONDY s tkání, abyste předešli nezamýšlené kryoadeze nebo kryoablaci.
- Při výskytu kryoadeze dbejte na to, abyste SONDOU nepohnuli a nezpůsobili tak nechtěné poranění tkáně.
- URČENO POUZE K JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ. Nepoužívejte, nezpracovávejte opakovaně ani znova nesterilizujte. Opětovné použití, nové zpracování nebo opětovná sterilizace může ohrozit integritu zařízení a/nebo vést k jeho selhání, což může vyústit v poranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta. Opětovné použití, nové zpracování a opětovná sterilizace můžou vést k riziku kontaminace a/nebo můžou vyvolat infekci pacienta nebo zkříženou infekci včetně přenosu infekčního onemocnění z jednoho pacienta na druhého. Kontaminace prostředku může vést k poranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta.

Bezpečnostní opatření – CRYO2/3

- SONDA je kompatibilní pouze se zařízením ACM cryoICE Box. SONDU nepoužívejte s žádným jiným systémem, jinak hrozí poranění a/nebo poškození vybavení.
- Poddajnou část SONDY ani hadice nijak neomezujte, nezalamujte, nesvorkujte ani jinak nepoškozujte, jelikož by mohlo hrozit přerušení přívodu plynu a SONDA by přestala řádně mrazit a/nebo rozmrazovat.
- Postupujte podle standardních předpisů pro bezpečnou manipulaci a skladování vysokotlakých plynových nádob.
- Oxid dusný musí být bezpečně vypouštěn. Pro přípustnou hladinu koncentrace se obraťte na standardní předpisy nemocnice.
- Před připojením SONDY se ujistěte, že je KONSOLE v režimu Připraveno. Náhlé vypuštění natlakovánoho vzduchu může způsobit zatáhnutí SONDY a poranění operátora nebo pacienta.
- Opakované ohýbání ve stejném místě může poškodit poddajnou část SONDY a vést k selhání prostředku.
- Poddajný hrot SONDY se nesmí zahýbat do poloměru ohybu většího než 13 mm.
- Pokud máte podezření na porušení integrity SONDY, okamžitě ukončete používání, jinak hrozí únik natlakovánoho N₂O a poranění pacienta nebo uživatele.

- Poddajná část SONDY má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 8 ohýbacích cyklů, doporučujeme použít druhou sondu.
- Distální konec pevného těla SONDY se nesmí ohnout více než o 5 cm oproti rovnému stavu.
- Nepoužívejte SONDU, pokud je poškozená, protože by to mohlo vést k selhání prostředku. Opakované ohýbání ve stejném místě může poškodit pevné tělo SONDY. Pevné tělo SONDY má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 7 ohýbacích cyklů, doporučujeme použít druhou sondu.
- Nepoužívejte SONDU, pokud je poškozená, protože by to mohlo vést k selhání prostředku. SONDA má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 14 cyklů mrazení/rozmrzování, doporučujeme použít druhou sondu.
- Je-li KONSOLE v režimu odmrazování, dbejte opatrnosti, jelikož se během odvádění plynného N₂O může SONDA natlakem ochladit, že vznikne kryoadheze.
- Před odpojením SONDY se ujistěte, že je KONSOLE v režimu Připraveno. Náhlé vypuštění natlakovávaného vzdachu může způsobit zatáhnutí SONDY a poranění operátora nebo pacienta.

Varování – CRYOF

- PŘED použitím si pečlivě přečtěte VŠECHNY instrukce. Nedodržení těchto pokynů, varování a bezpečnostních opatření může vést k poškození prostředku a/nebo poranění pacienta.
- PŘED použitím si pečlivě přečtěte VŠECHNY instrukce. Nedodržení varování, bezpečnostních opatření, popisu produktu, průtokových rychlostí a funkcí pro konzoli CryoICE Box (ACM) může vést k poškození prostředku a/nebo poranění pacienta.
- SONDU smí používat pouze rádně vyškolený a kvalifikovaný lékařský personál. Při nesprávném použití prostředku může dojít k selhání poskytnutí zamýšlené léčby a/nebo závažnému poranění.
- Součásti modulu ACM se nesmí používat v přítomnosti směsi hořlavých anestetik, které mohou vyvolat požár či explozi vedoucí k poranění či úmrtí uživatele a pacienta.
- U pacientů se známými nebo suspektními alergiemi či přecitlivělostí na nikl, který se v malém množství nachází i v sondě cryoICE cryoFORM, je třeba postupovat opatrně.
- Sonda cryoICE cryoFORM obsahuje malé množství kobaltu, který je považovaný za potenciálně problematickou látku.
- V případě upuštění a/nebo poškození sterilního obalu či porušení sterilní bariéry prostředek zlikvidujte a NEPOUŽÍVEJTE JEJ. Porušení sterilní bariéry může vyvolat infekci.
- Neohýbejte poddajnou část SONDY během režimů MRAZENÍ nebo ODMRAZOVÁNÍ. Hrozí únik plynu o vysokém tlaku, který může potenciálně způsobit perforaci tkáně, nezamýšlené poškození nebo poranění uživatele.
- Zkontrolujte, že je KONSOLE v režimu PŘIPRAVENO a teplota SONDY je vyšší než 0 °C dříve, než provedete kontakt s tkání, jinak hrozí nezamýšlená kryoadheze.
- Nepoužívejte přílišnou sílu při používání SONDY, abyste předešli poranění tkáně.
- Nepoužívejte SONDU k zmrazení tkáně přímo uvnitř tlukoucího srdce. Použití SONDY k zmrazení tkáně přímo uvnitř tlukoucího srdce může vést k závažnému poranění pacienta.
- Srdeční chirurgické zákroky mohou mechanicky vyvolat arytmie.
- Kryoablace na koronárních cévách byla spojena s následnou klinicky významnou arteriální stenózou. Není známo, zda kryoablace s použitím SONDY bude mít tento účinek, ale stejně jako u všech podobných zákroků platí, že během kryoablace je třeba co nejvíce omezit zbytečný kontakt s koronárními cévami.
- Před zahájením režimu mrazení vždy potvrďte, zda je poddajná část SONDY umístěna na správném místě, a že nedochází k nežádoucímu kontaktu poddajné části SONDY nebo pevného těla SONDY s tkání, abyste předešli nezamýšlené kryoadhezi nebo kryoabaci.

- Při výskytu kryoadheze dbejte na to, abyste SONDOU nepohnuli a nezpůsobili tak nechtěné poranění tkáně.
- URČENO POUZE K JEDNORÁZOVÉMU POUŽITÍ. Nepoužívejte, nezpracovávejte opakovaně ani znova nesterilizujte. Opětovné použití, nové zpracování nebo opětovná sterilizace může ohrozit integritu zařízení a/nebo vést k jeho selhání, což může vyústít v poranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta. Opětovné použití, nové zpracování a opětovná sterilizace můžou vést k riziku kontaminace a/nebo můžou vyvolat infekci pacienta nebo zkříženou infekci včetně přenosu infekčního onemocnění z jednoho pacienta na druhého. Kontaminace prostředku může vést k poranění, onemocnění nebo úmrtí pacienta.

Bezpečnostní opatření – CRYOF

- SONDA je kompatibilní pouze se zařízením AtriCure cryoICE Box. SONDU nepoužívejte s žádným jiným systémem, jinak hrozí poranění a/nebo poškození vybavení.
- Poddajnou část SONDY ani hadice nijak neomezujte, nezalamujte, nesvorkujte ani jinak nepoškozujte, jelikož by mohlo hrozit přerušení přívodu plynu, a SONDA by přestala řádně mrazit a/nebo rozmrazovat.
- Postupujte podle standardních předpisů pro bezpečnou manipulaci a skladování vysokotlakých plynových nádob.
- Oxid dusný musí být bezpečně vypouštěn. Pro přípustnou hladinu koncentrace se obraťte na standardní předpisy nemocnice.
- Před připojením SONDY se ujistěte, že je KONSOLE v režimu Připraveno. Náhlé vypuštění natlakovánoho vzduchu může způsobit zatáhnutí SONDY a poranění operátora nebo pacienta.
- Pokud máte podezření na porušení integrity SONDY, okamžitě ukončete používání, jinak hrozí únik natlakovánoho N₂O a poranění pacienta nebo uživatele.
- Poddajná část SONDY má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 4 ohýbací cykly, doporučujeme použít druhou sondu.
- Nepoužívejte SONDU, pokud je poškozená, protože by to mohlo vést k selhání prostředku. Opakované ohýbání ve stejném místě může poškodit pevné tělo SONDY. Pevné tělo SONDY má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 7 ohýbacích cyklů, doporučujeme použít druhou sondu.
- Nepoužívejte SONDU, pokud je poškozená, protože by to mohlo vést k selhání prostředku. SONDA má omezenou funkční životnost; pokud zamýšlite provést více než 7 cyklů mrazení/rozmrazování, doporučujeme použít druhou sondu.
- Je-li KONSOLE v režimu odmrazování, dbejte opatrnosti, jelikož se během odvádění plynného N₂O může SONDA natolik ochladit, že vznikne kryoadheze.
- Před odpojením SONDY se ujistěte, že je KONSOLE v režimu Připraveno. Náhlé vypuštění natlakovánoho vzduchu může způsobit zatáhnutí SONDY a poranění operátora nebo pacienta.

4.3. Další relevantní aspekty bezpečnosti, včetně souhrnu veškerých bezpečnostních nápravných opatření v terénu (FSCA včetně FSN), pokud lze použít

Společnost AtriCure 21. listopadu 2014 vydala oznámení o stažení sondy CRYO2 z důvodu vady obalu s možným narušením sterility. Až do 31. května 2021 nebyly staženy žádné další produkty ani vydány FSCA pro CRYO2, CRYO3 a CRYOF.

5. Souhrn klinického hodnocení a postmarketingového klinického sledování (PMCF)

Díky klinickému hodnocení sond CRYO2, CRYO3 a CRYOF bylo dosaženo závěru, že veškerá klinická rizika byla snížena, jak jen je to možné, prostřednictvím designu prostředku a školení zamýšlených uživatelů v souladu s programem pro řízení rizik společnosti AtriCure. Přínosy sond CRYO2, CRYO3 a CRYOF i nadále převažují nad riziky. Nebyly zjištěny žádné nové hrozby ani rizika a nevyskytují se ani žádná nepřijatelná reziduální rizika, tudíž nejsou vyžadována žádná opatření. Výsledky dat odhalují pozitivní výkonnostní údaje, nízký výskyt komplikací a přijatelnost daného prostředku pro lékařskou komunitu jakožto bezpečného a účinného nástroje pro ablaci srdeční tkáně.

5.1. Souhrn klinických údajů souvisejících s ekvivalentním prostředkem, pokud lze použít

Z klinického hodnocení vyšly sondy CRYO3 a CRYOF společnosti AtriCure jako ekvivalentní kryosondě CRYO2 společnosti AtriCure. Klinické údaje z publikované literatury jsou shrnutы v sekci 5.3.

5.2. Souhrn klinických údajů z výzkumů na prostředku provedených před udělením značky CE, pokud lze použít

Před prvotním udělením značky CE sondám CRYO2, CRYO3 a CRYOF nebyly provedeny žádné klinické výzkumy. Probíhající klinické studie jsou shrnutы v sekci 5.5.

5.3. Souhrn klinických údajů z jiných zdrojů, pokud lze použít

Při prohledávání literatury v rámci klinického hodnocení byly identifikovány tři publikované studie uvádějící data o bezpečnosti a výkonnosti ve spojitosti se sondou cryoICE CRYO2. Další výsledky nalezené v literatuře a týkající se kryoablace s prostředkem cryoICE a dalšími kryoablačními sondami jsou shrnutы v sekci 5.4.

Identita výzkumu/studie	Registrační číslo klinického hodnocení v Číně, ChiCTR-IOR-16008112 Han et al. Comparison of cryomaze with cut-and sew maze concomitant with mitral valve surgery: a randomized noninferiority trial ¹
Identita prostředku	Sonda cryoICE CRYO2 společnosti AtriCure
Zamýšlené použití prostředku ve výzkumu	Kryochirurgická ablace srdečních arytmíí
Cíle studie	Stanovit, zda je cryomaze léčba noninferiorní vůči léčbě „cut-and-sew-Maze“ (CSM) u pacientů s perzistentní nebo dlouhotrvající perzistentní fibrilací síní, s 15 % okrajem ke stanovení non-inferiority
Design studie a délka následného sledování	Randomizovaná, non-inferiorní
Hlavní a vedlejší cílové parametry	Hlavní: nepřítomnost fibrilace síní po vysazení antiarytmik za 12 měsíců po chirurgické ablaci

	Vedlejší: nepřítomnost fibrilace síní / flutteru za 3 a 6 měsíců po zákroku; souhrn závažných nežádoucích příhod																				
Kritéria pro přijetí/nepřijetí při výběru subjektů	Přijetí: pacienti s perzistentní nebo dlouhotrvající perzistentní fibrilací síní spojenou s nemocí mitrální chlopňe; podstupující operaci mitrální chlopňe včetně kombinované náhrady aortální chlopňe, koronárního bypassu a operaci trikuspidální chlopňe. Nepřijetí: paroxysmální fibrilace síní, věk méně než 18 let a nebo více než 75 let; levá síň > 80 mm, atriální kalcifikace, ejekční frakce levé komory < 0,30; kontraindikace pro amiodaron nebo antikoagulaci pomocí warfarinu, zařazení do jiných souběžných hodnocení, prodělaná srdeční operace nebo jiná srdeční ablace a 6sekundové pauzy zaznamenané na 24h Holterově monitoru.																				
Počet přijatých subjektů	N=100 subjektů, kteří podstoupili léčbu cryomaze N=100 subjektů, kteří podstoupili léčbu CSM																				
Studijní populace	<table> <tr> <td><u>Cryomaze</u></td> <td><u>CSM</u></td> </tr> <tr> <td>Věk: $59,39 \pm 7,52$</td> <td>Věk: $58,15 \pm 7,49$</td> </tr> <tr> <td>Ženy: 64 (64 %)</td> <td>54 (54 %)</td> </tr> <tr> <td>Perzistentní fibrilace síní: 56 (56 %)</td> <td>Perzistentní fibrilace síní: 43 (43 %)</td> </tr> <tr> <td>Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 44 (44 %)</td> <td>Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 57 (57 %)</td> </tr> <tr> <td>Hypertenze: 11 (11 %)</td> <td>Hypertenze: 21 (21 %)</td> </tr> <tr> <td>Prodělaná mrtvice: 9 (9 %)</td> <td>Prodělaná mrtvice: 15 (15 %)</td> </tr> <tr> <td>Diabetes: 5 (5 %)</td> <td>Diabetes: 4 (4 %)</td> </tr> <tr> <td>Velikost levé síně: $54,8 \pm 7,56$ mm</td> <td>Velikost levé síně: $56,91 \pm 7,79$</td> </tr> <tr> <td>Ejekční frakce levé komory: $0,55 \pm 0,03$</td> <td>Ejekční frakce levé komory: $0,56 \pm 0,03$</td> </tr> </table>	<u>Cryomaze</u>	<u>CSM</u>	Věk: $59,39 \pm 7,52$	Věk: $58,15 \pm 7,49$	Ženy: 64 (64 %)	54 (54 %)	Perzistentní fibrilace síní: 56 (56 %)	Perzistentní fibrilace síní: 43 (43 %)	Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 44 (44 %)	Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 57 (57 %)	Hypertenze: 11 (11 %)	Hypertenze: 21 (21 %)	Prodělaná mrtvice: 9 (9 %)	Prodělaná mrtvice: 15 (15 %)	Diabetes: 5 (5 %)	Diabetes: 4 (4 %)	Velikost levé síně: $54,8 \pm 7,56$ mm	Velikost levé síně: $56,91 \pm 7,79$	Ejekční frakce levé komory: $0,55 \pm 0,03$	Ejekční frakce levé komory: $0,56 \pm 0,03$
<u>Cryomaze</u>	<u>CSM</u>																				
Věk: $59,39 \pm 7,52$	Věk: $58,15 \pm 7,49$																				
Ženy: 64 (64 %)	54 (54 %)																				
Perzistentní fibrilace síní: 56 (56 %)	Perzistentní fibrilace síní: 43 (43 %)																				
Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 44 (44 %)	Dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní: 57 (57 %)																				
Hypertenze: 11 (11 %)	Hypertenze: 21 (21 %)																				
Prodělaná mrtvice: 9 (9 %)	Prodělaná mrtvice: 15 (15 %)																				
Diabetes: 5 (5 %)	Diabetes: 4 (4 %)																				
Velikost levé síně: $54,8 \pm 7,56$ mm	Velikost levé síně: $56,91 \pm 7,79$																				
Ejekční frakce levé komory: $0,55 \pm 0,03$	Ejekční frakce levé komory: $0,56 \pm 0,03$																				
Souhrn metod studie	Pacienti byli randomizováni k léčbě cryomaze, nebo CSM. V případě pacientů se sinusovým rytmem byla po 3 měsících vysazena antiarytmika. Pacienti byli následně prospektivně sledováni po 1, 3, 6 a 12 měsících.																				
Souhrn výsledků	Klinický přínos: Nepřítomnosti fibrilace síní bylo dosaženo u 85 % (95 % IS, 0,76–0,91) ve skupině cryomaze a 88 % (95 % IS, 0,80–0,94) ve skupině CSM, což prokazuje, že léčba cryomaze je																				

	noninferiorní k léčbě CSM po 12 měsících (P-hodnota noninferiority = 0,0065). Vzávažných nežádoucích účincích nebyl zaznamenán žádný významný rozdíl (n=12 ve skupině cryomaze; n=17 ve skupině CSM; P=0,315). Ve skupině s léčbou CryoMaze bylo významně sníženo perioperační krvácení a délka zákroku, pobyt na JIP, pooperační hospitalizace a potřeba dočasné kardiostimulace.
Limity studie	Hlavní cílový parametr stanoven pomocí 24h Holterova monitoru namísto dlouhodobého sledování; okraje založené na absolutních naměřených hodnotách mohou potenciálně způsobit zkreslení směrem k non-inferioritě; léčba „cut-and-sew“ MAZE je komplexní zákrok, jenž je schopno provést jen omezený počet lékařů.
Jakékoli nedostatky prostředku nebo výměny prostředku související s bezpečností či výkonností v průběhu studie	Nebyly hlášeny.

Identita výzkumu/studie	Clinicaltrials.gov: NCT01812356 Jeong et al. Randomized trial of concomitant maze procedure using nitrous-oxide versus argon-based cryoablation ²
Identita prostředku	Sonda cryoICE CRYO2 společnosti AtriCure
Zamýšlené použití prostředku ve výzkumu	Kryochirurgická ablace srdečních arytmii
Cíle studie	Porovnání výsledků po 1 roce u souběžného zákroku MAZE pomocí kryoablacie na bázi N ₂ O s kryoablací na bázi plynného argonu
Design studie a délka následného sledování	Na jediném pracovišti, prospektivní, randomizovaná
Hlavní a vedlejší cílové parametry	Hlavní: Rekurence fibrilace síní po 12 měsících od zákroku Vedlejší: úmrtí související se srdcem, souhrn významných nežádoucích srdečních či cerebrovaskulárních příhod
Kritéria pro přijetí/nepřijetí při výběru subjektů	Přijetí: Subjekty ve věku 18 let a více, kteří podstoupili operaci chlopň a souběžný zákrok cryomaze kvůli onemocnění srdeční chlopň a s perzistentní fibrilací síní. Nepřijetí: předchozí srdeční zákrok; infekční endokarditida, kongenitální onemocnění srdce; věk > 75 let; velikost

	levé síně > 80 mm, nemoc pojivových tkání, jako je např. Behcetova nemoc, střední nebo výraznější regenerace trikuspidální chlopňe	
Počet přijatých subjektů	N=30, kteří podstoupili kryoablaci pomocí sondy cryoICE N=30, kteří podstoupili kryoablaci pomocí sondy CryoFlex	
Studijní populace	<u>Oxid dusný</u> Věk: 60 ± 9 Ženy: 14 (46 %) Trvání fibrilace síní: 46 ± 60 měsíců Hypertenze: 6 (20 %) Diabetes: 5 (17 %) Prodělaná mrtvice: 4 (13 %) EuroSCORE: $4,3 \pm 1,8$ Ejekční frakce levé komory: $57 \pm 7,5$ % Velikost levé síně: 56 ± 10 mm	<u>Argon</u> Věk: 55 ± 9 Ženy: 20 (67 %) Trvání fibrilace síní: 47 ± 59 měsíců Hypertenze: 4 (13 %) Diabetes: 6 (20 %) Prodělaná mrtvice: 4 (13 %) EuroSCORE: $3,9 \pm 1,6$ Ejekční frakce levé komory: $56 \pm 13,5$ % Velikost levé síně: 59 ± 9 mm
Souhrn metod studie	Pacienti byli přijímáni od března 2013 do listopadu 2015. Pacienti byli randomizováni v poměru 1:1 do skupiny cryomaze se sondou na bázi oxidu dusného (cryoICE, AtriCure), nebo do skupiny se sondou na bázi argonu (CryoFlex, Medtronic). Mezi vytvořené léze patřila izolace plicní žíly, mitrální isthmus, protažení spodní části levé síně k oušku levé síně k vytvoření tzv. box-lesion, kavo-trikuspidální-isthmus a linka mezi horní dutou žílou a dolní dutou žílou. Kryoaplikace trvala 120 sekund v případě sondy CryoFlex a 160 sekund v případě sondy cryoICE. Hlavní srdeční operace byla provedena po ablaci; LAA bylo zavřeno interně pomocí stehu před operací mitrální chlopňe.	
Souhrn výsledků	Hlavní cílový parametr (klinický přínos): Sinusový rytmus (SR) byl udržen po dobu 12 měsíců u 86,7 % (26/30) subjektů ve skupině cryoICE a 86,7 % subjektů ve skupině CryoFlex ($p=1,00$). 63 % (19/30) pacientů v obou skupinách mělo SR a měli vysazená antiarytmika (AAD). Vedlejší cílové parametry: Rekurence sínových arytmii se vyskytla u 10 [33 %]	

	<p>subjektů ve skupině s N₂O (cryoICE) v porovnání s 6 [20 %] subjekty ve skupině s argonem (CryoFlex), p = 0,243.</p> <p>Nedošlo k žádným raným nebo pozdějším úmrtím. Rané a pozdější komplikace byly mezi skupinami podobné.</p> <p>cryoICE (oxid dusný): ranné: 1 krvácení, 2 nízký srdeční výkon, 1 efúze, 9 pooperačních epizod fibrilace síní; pozdější: 1 kardiostimulátor, 1 opakování zákroku, 1 intrakraniální krvácení</p> <p>CryoFlex (argon): ranné: 1 krvácení, 1 nízký srdeční výkon, 2 efúze, 10 pooperačních epizod fibrilace síní; pozdější: 2 kardiostimulátory, 2 opakování zákroku, 2 intrakraniální krvácení; 1 mrtvice</p>
Limity studie	Studie na jediném pracovišti; malá velikost vzorku; nebyl použit 7denní Holterův monitor ani smyčkový rekordér; krátkodobé výsledky
Jakékoli nedostatky prostředku nebo výměny prostředku související s bezpečností či výkonností v průběhu studie	Nebyly hlášeny

Identita výzkumu/studie	Li et al. Application of cryoablation in minimally invasive mitral valve surgery ³
Identita prostředku	AtriCure cryoICE (CRYO2)
Zamýšlené použití prostředku ve výzkumu	Kryoablace srdečních arytmii
Cíle studie	Shrnutí klinických údajů u pacientů, kteří podstoupili kryoablaci při minimálně invazivním zákroku na mitrální chlopni, a prozkoumání bezpečnosti a účinnosti zákroku
Design studie a délka následného sledování	Na jediném pracovišti, retrospektivní studie
Hlavní a vedlejší cílové parametry	Bezpečnost a účinnost chirurgického postupu (kryoablace s minimálně invazivním zákrokem na mitrální chlopni)
Kritéria pro přijetí/nepřijetí při výběru subjektů	Přijetí: pacienti, kteří podstoupili kryoablaci a minimálně invazivní zákrok na mitrální chlopni od srpna 2013 do července 2015
Počet přijatých subjektů	N=35
Studijní populace	Muži/ženy: 8/24

	<p><u>Léze na mitrální chlopni a revmatické onemocnění srdce v kombinaci s fibrilací síní</u></p> <p>Jednoduchá mitrální stenóza: 6 Jednoduchá mitrální inkompetence: 7 Mitrální stenóza v kombinaci s inkompeticí: 22 Trombóza levé síně: 6 Trikuspidální inkompetence: 26 Perzistentní fibrilace síní, 1–12 let: 34 Paroxysmální fibrilace síní: 1 Velikost levé síně, mm (průměr ± SD): 30–87 (59,42 ± 12,20)</p>
Souhrn metod studie	Všechny zákroky byly provedeny pod celkovou anestezíí se zajištěným kardiopulmonálním bypassem (CBP). Ve všech případech byla použita tracheální intubace se dvěma lumeny; na pravé straně hrudníku byl proveden anterolaterální mikrořez. K ablaci fibrilace síní byla použita tvarovatelná kryoablační kovová sonda CryoICE, která byla rychle ochlazena na -60 °C pomocí chlazeného plynného oxidu dusného (N ₂ O), a po úplném a bezpečném kontaktu s endokardiální tkání byla vytvořena křivka poškození (kryoablace probíhala po dobu 90–120 sekund).
Souhrn výsledků	<p>Výkonnost (klinický přínos): Během následujících 18 měsíců sledování nenastala žádá rekurrence ani úmrtí. Míra obnovy sinusového rytmu po 3, 6, 12 a 18 měsících byla 94,3 %, 93,5 %, 90,5 % a 93,3 %.</p> <p>Bezpečnost: V této skupině nedošlo k žádným úmrtím. V jednom případě byla provedena revize kvůli krvácení. Po zákroku nebyly pozorovány žádné neurologické příznaky, jako je mozkový infarkt nebo mozkové krvácení. Nenastaly komplikace související s fibrilací síní, jako je stenóza plicní žíly, poškození srdeční tepny, hltanu ani bráničního nervu.</p>
Limity studie	Na jediném pracovišti, retrospektivní design
Jakékoli nedostatky prostředku nebo výměny prostředku související s bezpečností či výkonností v průběhu studie	Nebyly hlášeny

5.4. Celkový přehled klinické výkonnosti a bezpečnosti

Kromě tří studí shrnutých v sekci 5.3 i v další literatuře uvedené v klinickém vyhodnocení byly hlášeny příznivé výsledky z hlediska bezpečnosti a výkonnosti u kohort pacientů, kteří byli ošetřeni pomocí sond CRYOF, CRYO1 a CRYO2, nespecifikovanou sondou typu cryoICE a/nebo sondami cryoICE a kryosondami od jiného výrobce⁴⁻¹³. Cílem týkající se klinické výkonnosti bylo prokázání $\geq 55\%$ osvobození se od fibrilace síní, flutteru síní nebo tachykardie síní trvající > 30 sekund po 12 měsících od ablačního zákroku bez nasazení AAD třídy I nebo III. Toto bylo odvozeno z metaanalýzy studií publikovaných mezi roky 2010 a 2018, které hlásily výsledky účinnosti po 12 měsících od souběžných zákroků Cox-Maze pomocí radiofrekvence a kryoablace u pacientů s perzistentní a dlouhotrvající perzistentní fibrilací síní. 55 % cíl klinické výkonnosti byl založen na spodních 95 % intervalu spolehlivosti pro sloučený odhad náhodných efektů (48 %) plus 7 % okraj. Pro každou studii v klinickém vyhodnocení (pokud byly hlášeny výsledky) bylo tohoto cíle výkonnosti dosaženo v souvislosti s osvobozením od fibrilace síní, osvobozením od fibrilace síní / flutteru síní / tachykardie síní nebo v souvislosti s poměrem pacientů se sinusovým rytmem a vysazenými AAD. V některých studiích byl tento koncový parametr hlášen pouze vzhledem k užívání AAD, či nikoli. Klinické vyhodnocení podporuje následné prohlášení o klinických přínosech: Klinický přínos sond cryoICE používaných s modulem ACM spočívá v obnově normálního sinusového rytmu a osvobození od arytmie síní (fibrilace síní, flutter síní a tachykardie síní).

Cíl vztahující se ke klinické bezpečnosti byl $\leq 15\%$ výskyt závažných nežádoucích příhod (MAE) po dobu 30 dní od zákroku, což bylo odvozeno pomocí dříve zmíněné metaanalýzy. 15 % cíl vztahující se ke klinické bezpečnosti vycházel z 1,5násobku horních 95 % intervalu spolehlivosti (10 %) v modelu sloučených náhodných efektů. Mezi MAE patří úmrtí, mrtvice (bez ohledu na úroveň invalidity), infarkt myokardu a závažné krvácivé příhody během 30 dní od prvního zákroku. Studie identifikované při klinickém vyhodnocení tento bezpečnostní cílový parametr splnily. Studie autorů Lapenna et al., která použila kryosondy AtriCure mezi roky 2007 a 2014, uváděla 15 % výskyt transfuzí červených krvinek během samostatných ablačních zákroků Cox-Maze IV s radiofrekvencí a kryoablací, podrobnosti transfuzí však nebyly více přiblíženy.

Klinická data z relevantní literatury vztahující se k popisovaným prostředkům a zkušenosti po uvedení na trh prokazují přínos zkoumaných prostředků, jsou-li používány pro svůj zamýšlený účel. Existuje dostatek dat ke stanovení trvajícího profilu bezpečnosti a účinnosti zkoumaných prostředků, pokud jsou používány v souladu se svým záměrem. Opatření ke snížení rizik a také monitoring post-marketingových údajů společnosti AtriCure budou i nadále usilovat o snížení některých hrozob a komplikací představených v této zprávě a o zlepšení celkové bezpečnosti zkoumaného prostředku. Probíhající studie postmarketingového klinického sledování (PMCF) poskytnou relevantní informace k dalším analýzám a sledování bezpečnosti a výkonnosti prostředku, pokud bude vystaven větší a rozmanitější populaci klinických uživatelů, a ověřování výkonnosti kryochirurgických prostředků. Postmarketingové sledování bude prováděno i nadále a jeho výsledky budou každoročně hlášeny v Periodicky aktualizované zprávě o bezpečnosti, aby se vyhodnotila případná nová rizika (včetně nebezpečí a nebezpečných situací) a změny v poměru přínosů a rizik, které by vyžadovaly nějaké kroky.

5.5. Probíhající nebo plánované postmarketingové klinické sledování

Klinické hodnocení ICE-AFIB (NCT03732794 at clinicaltrials.gov) je probíhající klinické hodnocení, jehož zadavatelem je společnost AtriCure a které vyhodnocuje bezpečnost a účinnost sond CRYO2/3 při ablaci srdeční tkáně během otevřené souběžné operaci srdce v rámci léčby perzistentní a dlouhotrvající perzistentní fibrilace síní. Studie FREEZE-AFIB je plánovaná retrospektivní-prospektivní, nerandomizovaná studie po uvedení prostředku na trh, která má hodnotit bezpečnost a výkonnost prostředku CRYOF.

6. Možné diagnostické nebo terapeutické alternativy

Mezi strategie ke kontrole rytmu patří počáteční farmakologická nebo elektronická kardioverze, následovaná farmakologickou léčbou k udržení normálního sinusového rytmu. Antiarytmika však nejsou vždy účinná při udržování sinusového rytmu. Výsledkem jsou typicky epizody rekurentní fibrilace síní a pacienti s perzistentní fibrilací síní mohou vyžadovat více kardioverzních epizod. Implantabilní defibrilátory síní, určené k detekci a ukončení epizody fibrilace síní, mohou být vhodnou alternativou pro pacienty, kteří by jinak vyžadovali sériové kardioverzní zádkroky, ale tyto prostředky se zatím příliš nepoužívají. Pacienti s paroxysmální fibrilací síní z podstaty nevyžadují kardioverzi, ale lze je léčit farmakologicky, aby se předešlo dalším arytmickým epizodám.

Uváděné možnosti léčby se nepovažují za kurativní. Jako potenciálně kurativní přístup byla zkoumána řada ablačních zádkroků nebo taková úprava arytmie, která by zvýšila efektivitu medikace. Ablační zádkroky se zaměřují na přerušení elektrických drah, které přispívají k fibrilaci síní, pomocí úpravy spouštěčů fibrilace síní a/nebo myokardiálního substrátu, který udržuje aberantní rytmus.

Ablace srdeční tkáně je méně invazivní metodou, využívající energii, která tkáň, z níž vychází chybné signály, zničí spálením nebo zmrazením.

- Spálení: Nejběžnějšími typy energie pro ablaci jsou radiofrekvence, vysoce intenzivní ultrazvuk, laser a mikrovlny. Tyto zdroje energie způsobí ablaci srdeční tkáně zjizvením nebo zničením tkáně, a tím dojde k přerušení elektrických signálů.
- Zmrazení: Při kryoablaci se používá natlakováno chladivo v katétru nebo hrotu sondy, které způsobí ablaci zdroje arytmie tak, že tkáň zmrazí a zabrání jí ve vysílání elektrických signálů.

Radiofrekvenční energie má za cíl aplikovat rychle kmitající rozdíl napětí mezi elektrodami, které jsou v kontaktu se srdeční tkání. Přivedením RF energie do elektrod je tkáň zachycená mezi elektrodami, provede se ablaci a vytvoří se léze. Mezi limitace účinnosti této technologie patří tloušťka cílové tkáně.

Kromě souběžné chirurgické ablaci během otevřené operace srdce se v současnosti vyvíjí a zkoumají méně invazivní, transhrudníkové, endoskopické zádkroky bez použití pumpy, které mají za cíl vyléčit fibrilaci síní rezistentní na léky. Vývoj těchto zádkroků zahrnuje rozdílné jak chirurgické přístupy, tak jiné sady lézí. Mezi alternativní chirurgické přístupy patří minitorakotomie a celková torakoskopie s videoassistencí. Při otevřené torakotomii a minitorakotomii se zajišťuje kardiopulmonální bypass a probíhá otevřená operace srdce, zatímco torakoskopické přístupy se provádějí na tlukoucím srdeci. Při torakoskopických přístupech se do srdce nevstupuje a využívají se sady lézí epikardiální ablaci, zatímco při otevřených přístupech se používá buď klasický přístup „cut-and-sew“, nebo endokardiální ablaci.

Perkutánní ablaci na bázi katétru je zavedeným intervenčním přístupem pro léčbu široké škály arytmíí, při němž se intrakardiálním mapováním identifikuje diskrétní arytmogenní fokus, který je cílem ablaci.

Pro léčbu pacientů s fibrilací síní jsou dostupné různé možnosti. Mezi tyto možnosti léčby patří:

- Farmakologická intervence (tj. antiarytmika) k udržení normálního sinusového rytmu.
- Chirurgický zádkrok k ablaci srdeční tkáně (např. zádkrok Cox Maze, ablaci za použití radiofrekvenční energie a/nebo kryoenergie).
- Perkutánní ablaci na bázi katétru (radiofrekvenční nebo kryobalón).

Reference

1. Han J, Wang H, Wang Z, Yin Z, Zhang J, Jin Y and Han H. Comparison of CryoMaze With Cut-and-Sew Maze Concomitant With Mitral Valve Surgery: A Randomized Noninferiority Trial. *Semin Thorac Cardiovasc Surg.* 2021;33:680-688.
2. Jeong DS, Sung K, Kim WS, Keumhee Cho C and Park PW. Randomized Trial of Concomitant Maze Procedure Using Nitrous Oxide- Versus Argon-Based Cryoablation. *Ann Thorac Surg.* 2019;108:30-36.
3. Li X, Liu L, Song L, Luo C, Yang B and Liu Y. [Application of cryoablation in minimally invasive mitral valve surgery]. *Zhong Nan Da Xue Xue Bao Yi Xue Ban.* 2016;41:295-9.
4. Ad N and Holmes SD. Early Stable Sinus Rhythm Associated With Greater Success 5 Years After Surgical Ablation. *Ann Thorac Surg.* 2018;105:1370-1376.
5. Ad N, Holmes SD, Rongione AJ, Badhwar V, Wei L, Fornaresio LM and Massimiano PS. The long-term safety and efficacy of concomitant Cox maze procedures for atrial fibrillation in patients without mitral valve disease. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2019;157:1505-1514.
6. Ad N, Holmes SD, Rongione AJ, Massimiano PS and Fornaresio LM. Does Surgical Ablation Energy Source Affect Long-Term Success of the Concomitant Cox Maze Procedure? *Ann Thorac Surg.* 2017;104:29-35.
7. Altin FH, Ballı S, Cicek M, Yurdakok O, Korun O, Sasmazel A and Aydemir NA. Early outcomes of usage of cryoFORM(R) probe for cryomaze procedure in congenital heart surgery. *Cardiol Young.* 2020;30:1874-1879.
8. Goette J, Weimar T, Vosseler M, Raab M, Walle U, Czesla M and Doll N. Freezing Equals Freezing? Performance of Two Cryoablation Devices in Concomitant Mitral Valve Repair. *Thorac Cardiovasc Surg.* 2016;64:672-678.
9. Kakuta T, Fukushima S, Minami K, Saito T, Kawamoto N, Tadokoro N, Ikuta A, Kobayashi J and Fujita T. Novel risk score for predicting recurrence of atrial fibrillation after the Cryo-Maze procedure. *Eur J Cardiothorac Surg.* 2021;59:1218-1225.
10. Kakuta T, Fukushima S, Minami K, Shimahara Y, Yamasaki T, Matsumoto Y, Yamashita K, Kawamoto N, Tadokoro N, Kabata D, et al. Contemporary outcomes of the concomitant CryoMaze procedure. *Interact Cardiovasc Thorac Surg.* 2019;29:28-34.
11. Kakuta T, Fukushima S, Shimahara Y, Yajima S, Tadokoro N, Minami K, Kobayashi J and Fujita T. Early results of robotically assisted mitral valve repair in a single institution: report of the first 100 cases. *Gen Thorac Cardiovasc Surg.* 2020;68:1079-1085.
12. Lapenna E, De Bonis M, Giambuzzi I, Del Forno B, Ruggeri S, Cireddu M, Gulletta S, Castiglioni A, Alfieri O, Della Bella P, et al. Long-term Outcomes of Stand-Alone Maze IV for Persistent or Long-standing Persistent Atrial Fibrillation. *Ann Thorac Surg.* 2020;109:124-131.
13. Vural U, Balci AY, Aglar AA and Kizilay M. Which Method to Use for Surgical Ablation of Atrial Fibrillation Performed Concomitantly with Mitral Valve Surgery: Radiofrequency Ablation versus Cryoablation. *Braz J Cardiovasc Surg.* 2018;33:542-552.

7. Doporučený profil a školení pro uživatele

K použití sond cryoICE společnosti AtriCure jsou díky svému proškolení a vzdělání kvalifikováni kardiotorakální chirurgové. Společnost AtriCure nabízí dodatečné komplexní vzdělání a školení k použití sond AtriCure cryoICE přímo podle návodu k použití sond. Toto školení bude k dispozici lékařům používajícím sondy CRYO2, CRYO3 a CRYOF společnosti AtriCure.

8. Odkazy na případně aplikované harmonizované standardy a běžné specifikace (CS)

Standardní číslo*	Standardní titul
BS EN ISO 13485:2016+A11: 2021	Zdravotnické prostředky – Systémy managementu kvality – Požadavky pro účely předpisů

Standardní číslo*	Standardní titul
BS EN ISO 14971:2019	Zdravotnické prostředky – Aplikace řízení rizika na zdravotnické prostředky
BS EN ISO 14155:2020	Klinické zkoušky zdravotnických prostředků pro humánní účely – Správná klinická praxe
EN ISO 15223-1: 2021	Zdravotnické prostředky. Značky pro štítky, označování a informace poskytované se zdravotnickými prostředky: Obecné požadavky
BS EN ISO 20417:2021	Zdravotnické prostředky – Informace dodávané výrobcem
BS EN 62366-1:2015+A1:2020	Zdravotnické prostředky – část 1: Aplikace techniky použitelnosti na zdravotnické prostředky
ISTA 3A: 2018	Asociace International Safe Transit Association (ISTA) je autorem testovacích postupů, které definují, jak by měly fungovat obaly, aby byla zajištěna ochrana jejich obsahu.
EN IEC 63000 (RoHS) 2018	Technická dokumentace k posuzování elektrických a elektronických produktů z hlediska omezování nebezpečných látek
BS EN ISO 14644-1: 2015	Čisté prostory a příslušné řízené prostředí – Klasifikace
BS EN ISO 14644-2: 2015	Čisté prostory a příslušné řízené prostředí – Sledování
BS EN 60601-1:2006+A2:2021	Zdravotnické elektrické přístroje. Část 1: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost – vydání 3.1
BS EN 60601-1-2: 2015+A1:2021	Zdravotnické elektrické přístroje – část 1–2: Všeobecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost – Skupinová norma: Elektromagnetické rušení – Požadavky a zkoušky
BS EN ISO 11607-1: 2020	Obaly pro závěrečně sterilizované zdravotnické prostředky – Část 1: Požadavky na materiály, systémy sterilní bariéry a systémy balení
BS EN ISO 11607-2: 2020	Obaly pro závěrečně sterilizované zdravotnické prostředky – Část 2: Validace požadavků na proces tvarování, utěsnění a sestavení
BS EN ISO 10993-1:2020	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Část 1: Hodnocení a zkoušení v rámci procesu řízení rizika
BS EN ISO 10993-4: 2017	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Část 4: Interakce s krví
BS EN ISO 10993-5: 2009	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Část 5: Cytotoxicita
BS EN ISO 10993-10: 2013	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Část 10: Dráždivost/senzibilizace kůže
BS EN ISO 10993-11: 2018	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Část 11: Zkoušky na systémovou toxicitu
BS EN ISO 10993-18: 2020	Biologické hodnocení zdravotnických prostředků – Chemická charakterizace materiálů
BS EN ISO 11137-1 2015+A2 2019	Sterilizace výrobků pro zdravotní péči – Sterilizace zářením – Část 1: Požadavky na vývoj, validaci a průběžnou kontrolu sterilizačního postupu pro zdravotnické prostředky
BS EN ISO 11137-2 2015	Sterilizace výrobků pro zdravotní péči – Sterilizace zářením – Část 2: Určení sterilizační dávky

Standardní číslo*	Standardní titul
ASTM F1980-16: 2016	Standardní příručka pro urychlené stárnutí sterilních bariérových systémů pro zdravotnické prostředky
*Výše uvedené normy zahrnují uznávané i harmonizované normy.	

9. Historie revizí

Číslo revize SSCP	Datum vydání	Popis změny	Ověřeno notifikovaným orgánem (ano nebo ne)	Jazyk ověření
1	Oficiální datum vydání viz CEM-226.A v AtriCure Document Control.	Původní vydání	Ne	Angličtina
2	Oficiální datum vydání viz CEM-226.B v AtriCure Document Control.	<ul style="list-style-type: none"> • Úprava textu o cílové populaci pacientů v sekci 2.2. • Úprava polí Souhrn výsledků v sekci 5.3 tak, aby byly vymezeny hlavní cílové parametry nebo výsledky výkonnosti, které podporují klinický přínos. • Úprava sekce 5.4, aby zahrnovala prohlášení o klinickém přínosu. • Drobné formátovací a typografické změny v celém dokumentu. 	Ne	Angličtina
3	Oficiální datum vydání viz CEM-226.C v AtriCure Document Control.	<ul style="list-style-type: none"> • Validováno úřadem BSI se změnami CEM-226.B a revidováno na CEM-226.C pouze pro překlady. Žádné změny v obsahu oproti rev. B. Datum na přebalu odpovídá datu schválení rev. B. 	Ano	Angličtina