

# Arterial Catheterization Product

For short term use (<30 days)

Rx only

## Intended Purpose:

Intended to provide arterial access for invasive blood pressure monitoring and arterial blood sampling.

Intended to provide peripheral venous access and blood sampling.

## Indications for Use:

The Arrow® Arterial Catheterization Device permits access to the peripheral arterial circulation or to other small vessels.

## Patient Target Group:

Intended to be used in patients with anatomy suitable for use with the device.

## Contraindications:

None known.

## Clinical Benefits to be Expected:

Permits access to the peripheral arterial circulation or to other small vessels. Facilitates continuous blood pressure measurement. Facilitates blood gas sampling and analyses.

## Performance Characteristics:

The Arrow Arterial Catheterization Device is capable of blood sampling and when accessing arterial circulation, blood pressure can be monitored.



### Contains Hazardous Substance:

**Components manufactured using Stainless Steel can contain > 0.1% weight by weight of Cobalt (CAS # 7440-48-4) which is considered a category 1B CMR (Carcinogenic, mutagenic or toxic to reproduction) substance. The amount of Cobalt in the Stainless Steel components has been evaluated and considering the intended purpose and toxicological profile of the devices there is no biological safety risk to patients when using the devices as instructed within this IFU.**

## ⚠ General Warnings and Precautions

### Warnings:

1. Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.
2. Read all package insert warnings, precautions and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.
3. To minimize the risk of air embolism and blood loss associated with disconnects use only securely tightened Luer-Lock connections.
4. In brachial procedures, collateral flow cannot be guaranteed, and therefore intravascular clotting can result in tissue necrosis.
5. In radial artery procedures, practitioners must ascertain that definite evidence of collateral ulnar flow exists.
6. Accidental infusions of drugs or therapeutics or pressure injection into an arterial system may result in severe patient injury or death.

7. Clinicians must be aware of complications/undesirable side-effects associated with arterial procedures including, but not limited to:

- septicemia
- vessel wall perforation
- thrombosis
- embolization
- hematoma
- arterial spasm
- tissue necrosis
- hemorrhage
- peripheral ischemia and infarction
- peripheral nerve injury
- air embolism
- site infection
- cellulitis
- catheter related blood stream infection (CRBSI)

### Precautions:

1. Do not alter the catheter, guidewire, or any other kit/set component during insertion, use or removal.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique, and potential complications.
3. Use standard precautions and follow institutional policies for all procedures including safe disposal of devices.
4. If the package is damaged or unintentionally opened before use do not use the device. Dispose of the device.
5. Storage conditions for these devices require that they are kept dry and out of direct sunlight.
6. Some disinfectants used at catheter insertion site contain solvents which can weaken the catheter material. Alcohol, acetone, and polyethylene glycol can weaken the structure of polyurethane materials. These agents may also weaken the adhesive bond between catheter stabilization device and skin.
  - Do not use acetone or acetone-alcohol on or near the catheter surface.
  - Do not use alcohol to soak catheter surface or allow alcohol to dwell in a catheter lumen to restore catheter patency or as an infection prevention measure.
  - Do not use polyethylene glycol containing ointments at insertion site.
  - Take care when infusing drugs with a high concentration of alcohol.
  - Allow insertion site to dry completely prior to skin puncture and before applying dressing.
  - Do not allow kit components to come into contact with alcohol.
7. Indwelling catheter should be routinely inspected for patency, security of dressing, and possible migration.

Kits/Sets may not contain all accessory components detailed in these instructions for use. Become familiar with instructions for individual component(s) before beginning the procedure.

## Insertion Instructions

### A Suggested Procedure: Use Sterile Technique.

#### Prepare for Insertion:

1. Assess for adequate collateral arterial circulation.
  - Use of ultrasound has been shown to increase success with catheter placement.
2. Prep and drape anticipated insertion site per institutional policies and procedures.
3. Administer local anesthetic per institutional policies and procedures.
  - A Protected Needle/Safety Needle should be used in accordance with manufacturer's instructions for use.

#### SharpsAway® II Locking Disposal Cup (where provided):

The SharpsAway II Locking Disposal Cup is used for disposal of needles (15 Ga. - 30 Ga.).

- Using one-handed technique, firmly push needles into disposal cup holes (refer to Figure 1).

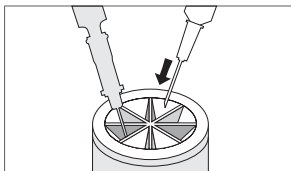


Figure 1

- Once placed into disposal cup, needles will be automatically secured in place so that they cannot be reused.

**⚠ Precaution:** Do not attempt to remove needles that have been placed into SharpsAway II Locking Disposal Cup. These needles are secured in place. Damage may occur to needles if they are forced out of disposal cup.

- Where provided, a foam SharpsAway® system may be utilized by pushing needles into foam after use.

**⚠ Precaution:** Do not re-use needles after they have been placed into the foam SharpsAway system. Particulate matter may adhere to needle tip.

4. Remove guard. Trial advance and retract guidewire through needle using guidewire handle to ensure proper function.

**⚠ Precaution:** Prior to insertion, ensure guidewire is returned to the original position before insertion or blood flashback may be inhibited.

#### Insert Catheter:

5. Enlarge puncture site with scalpel if desired.

**⚠ Warning:** Do not cut guidewire.

- Engage safety and/or locking feature of scalpel (where provided) when not in use to reduce the risk of sharp injury.

6. Perform arterial puncture. Blood flashback in clear hub of introducer needle indicates successful entry into vessel (refer to Figure 2).

**⚠ Precaution:** If both vessel walls are punctured, subsequent advancement of guidewire could result in inadvertent sub-arterial placement.

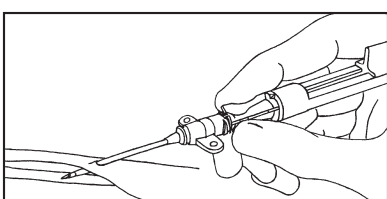


Figure 2

7. Stabilize position of introducer needle and carefully advance guidewire into vessel using guidewire handle (refer to Figure 3). When the guidewire is fully retracted, the tip of the guidewire is located at the needle tip.

**⚠ Precaution:** Do not advance guidewire unless there is free blood flashback in needle hub.

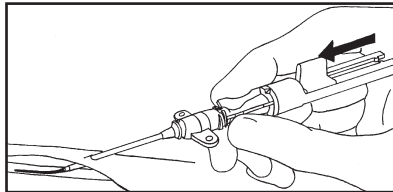


Figure 3

**⚠ Warning:** To reduce the risk of guidewire damage, do not retract guidewire against edge of needle while in vessel.

**⚠ Precaution:** If resistance is encountered during guidewire advancement do not force feed, withdraw entire unit and attempt new puncture.

8. Advance entire placement device a maximum of 1 to 2 mm further into vessel to ensure that catheter is seated within the vessel.

9. Firmly hold introducer needle hub in position and advance catheter forward, over guidewire into vessel (refer to Figure 4).

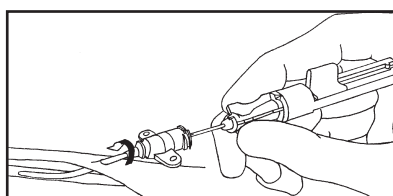


Figure 4

#### Complete Insertion:

10. Hold catheter in place and remove guidewire assembly. Pulsatile blood flow indicates positive arterial placement.

**⚠ Precaution:** Do not reinsert needle into catheter; doing so may result in patient injury or catheter damage.

#### Secure Catheter:

11. Attach stopcock, injection cap or connecting tubing to catheter hub. Secure catheter to patient in preferred manner using suture wings, suture groove or wing clip, where provided.

**⚠ Warning:** Care should be exercised that the catheter is not inadvertently kinked at the hub area when securing catheter to the patient as this may result in catheter damage, breakage and loss of arterial monitoring capabilities.

**⚠ Warning:** Do not apply tape, staples, or sutures directly to the catheter body to reduce risk of damaging catheter, impeding catheter flow, or adversely affecting monitoring capabilities. Secure only at indicated stabilization locations.

**⚠ Precaution:** Avoid placement or securing in an area of flexion.

#### Catheter Stabilization Device (where provided):

A catheter stabilization device should be used in accordance with manufacturer's instructions for use.

12. Document insertion procedure.

#### Care and Maintenance:

##### Dressing:

Dress according to institutional policies, procedures, and practice guidelines. Change immediately if the integrity becomes compromised (e.g. dressing becomes damp, soiled, loosened or no longer occlusive).

**⚠ Precaution:** Minimize catheter manipulation throughout procedure to maintain proper catheter tip position.

### **Catheter Patency:**

Maintain catheter patency according to institutional policies, procedures and practice guidelines. All personnel who care for patients with peripheral intravascular devices must be knowledgeable about effective management to prolong catheter's dwell time and prevent injury.

### **Catheter Removal Instructions:**

Use aseptic technique per institutional policies and procedures.

1. Remove dressing.

 **Warning:** Do not use scissors to remove dressing to reduce the risk of cutting the catheter.

2. Remove catheter securement device or sutures being careful not to cut catheter.

3. Remove catheter slowly.

 **Warning:** Do not use excessive force in removing catheter. If resistance is met on removal, stop and follow institutional policies and procedures for difficult to remove catheters.

 **Warning:** Exposure of arterial circulation to atmospheric pressure may result in entry of air into circulation.

4. Apply pressure at site after catheter is removed per institutional policies and procedures.
5. Cover site with a sterile occlusive dressing.
6. Document catheter removal procedure including confirmation that entire catheter length has been removed per institutional policies and procedures.

For reference literature concerning patient assessment, clinician education, insertion technique, and potential complications associated with this procedure, consult standard textbooks, medical literature, and Arrow International LLC website: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

A pdf copy of this IFU is located at [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

For a patient/user/third party in the European Union and in countries with identical regulatory regime (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices); if, during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority. The contacts of national competent authorities (Vigilance Contact Points) and further information can be found on the following European Commission website: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

en

Symbol Glossary: Symbols are in compliance with ISO 15223-1.

Some symbols may not apply to this product. Refer to product labeling for symbols that apply specifically to this product.

Caution	Medical device	Consult instructions for use	Contains hazardous substances	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Single sterile barrier system with protective packaging inside
Single sterile barrier system	Keep away from sunlight	Keep dry	Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Catalogue number	Lot number	Use by
		<i>Arrow, the Arrow logo, SharpsAway, Teleflex and the Teleflex logo are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2023 Teleflex Incorporated. All rights reserved.</i>					
Date of manufacture	Importer	<i>"Rx only" is used within this labeling to communicate the following statement as presented in the FDA CFR : Caution: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a licensed healthcare practitioner.</i>					

# Продукт за артериална катетеризация

## Само за краткотрайна употреба (<30 дни)

### Предназначение:

Предназначено за осигуряване на артериален достъп за инвазивен мониторинг на кръвното налягане и вземане на пробы от артериална кръв.

Предназначено за осигуряване на периферен венозен достъп и вземане на кръв.

### Показания за употреба:

Изделието за артериална катетеризация Arrow позволява достъп до периферното артериално кръвообращение или до други малки съдове.

### Целева група пациенти:

Предназначена е за използване при пациенти с анатомия, подходяща за употреба на изделието.

### Противопоказания:

Няма известни.

### Очаквани клинични ползи:

Позволява достъп до периферното артериално кръвообращение или до други малки съдове. Улеснява постоянно измерване на кръвното налягане. Улеснява взимането на пробы и анализирането на кръвните газове.

### Работни характеристики:

Изделието за артериална катетеризация Arrow има възможност за вземане на кръвни пробы и при достъп до артериално кръвообращение може да се следи кръвното налягане.



Съдържа опасно вещество:

Произведени от неръждаема стомана компоненти могат да съдържат > 0,1% тегловни кобалт (CAS номер 7440-48-4), който се счита за канцерогенно, мутагенно или токсично за препродукцията (CMR) вещества от категория 1B. Количество кобалта в компонентите от неръждаема стомана е оценено и като се имат предвид предназначението и токсикологичният профил на изделията, няма рисък за пациентите по отношение на биологичната безопасност при употреба на изделията, както е указано в тези инструкции за употреба.

### ⚠ Общи предупреждения и предпазни мерки

#### Предупреждения:

- Стерилен, за еднократна употреба: Да не се използва повторно, да не се обработва повторно или стерилизира повторно. Повторната употреба на изделието създава потенциален рисък от сериозно увреждане и/или инфекция, което може да доведе до смърт. Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за еднократна употреба, може да доведе до влошено действие или загуба на функционалност.
- Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции в листовката. Ако това не се направи, може да се стигне до тежко увреждане или смърт на пациента.
- За да се намали риска от въздушна емболия и кръвозагуба, във връзка с разкочавянията, използвайте само стабилно затегнати Luer-Lock връзки.

- При брахиалните процедури не може да се гарантира колатерален кръвоток и затова вътрешъдото съсиране може да доведе до некроза на тъканта.
- При процедури на радиалната артерия практикуващите трябва да се уверят, че има категорично доказателство за колатерален улнарен кръвоток.
- Инцидентни вливания на лекарства или терапевтици или инжектиране под налягане в артериалната система може да доведе до тежко увреждане на пациента или смърт.
- Лекарите трябва да са наясно с усложненията/нежеланите странични ефекти, свързани с артериалните процедури, включващи, но не ограничаващи се до:
  - септицемия
  - перфорация на съдовата стена
  - тромбоза
  - емболизация
  - хематом
  - артериален спазъм
  - тъканна некроза
  - кръвоизлив
  - периферна исхемия и инфаркт
  - увреждане на периферен нерв
  - въздушна емболия
  - инфекция на мястото
  - целулит
  - свързана с катетъра инфекция на кръвотока (CRBSI)

#### Предпазни мерки:

- Не променяйте катетъра, теления водач или който и да било друг компонент от кита/набора по време на въвеждане, употреба или отстраняване.
- Процедурата трябва да се извърши от обучен персонал, добре запознат с анатомичните структури, техниката за безопасност и потенциалните усложнения.
- Използвайте стандартните предпазни мерки и спазвайте политиките на институцията за всички процедури, включително безопасното изхвърляне на изделията.
- Ако опаковката е повредена или неволно отворена преди употреба, не използвайте изделието. Изхвърлете изделието.
- Условията за съхранение на тези изделия изискват те да се държат сухи и далеч от пряка слънчева светлина.
- Някои дезинфектанти, използвани на мястото на въвеждане на катетъра, съдържат разтворители, които могат да отслабят материала на катетъра. Спирт, ацетон и полиетилен гликол могат да отслабят структурата на полиуретановите материали. Тези агенти могат да отслабят и залепващата връзка между изделието за стабилизиране на катетъра и кожата.
  - Не използвайте ацетон или ацетон-спирт по или близо до повърхността на катетъра.
  - Не използвайте спирт за обилено нанасяне върху повърхността на катетъра и не позволявайте спирт да остава в лumen на катетъра за възстановяване на проходимостта на катетъра или като средство за профилактика на инфекции.
  - Не използвайте мехлеми, съдържащи полиетилен гликол, на мястото на въвеждане.

- Бъдете внимателни, когато вливате лекарства с висока концентрация на спирт.
  - Оставете мястото на въвеждане да изсъхне напълно преди пункцията на кожата и преди да поставите превръзка.
  - Не позволявате компонентите на кита да влязат в контакт с алкохол.
7. Постоянният катетър трябва редовно да се проверява за проходимост, сигурна превръзка и възможно изместване.

**Китовете/Наборите може да не съдържат всички аксесоарни компоненти, описани в тези инструкции за употреба. Запознайте се с инструкциите за отделния(ите) компонент(и), преди да започнете процедурата.**

## Инструкции за въвеждане

**Предложена процедура:** Използвайте стерилна техника. Подготовка за въвеждане:

1. Направете оценка за адекватно колатерално-arterиално кръвообращение.
  - Използването на ултразвук е показало, че увеличава успеха при поставяне на катетър.
2. Подгответе и покройте предвиденото място на въвеждане съгласно политиките и процедурите на институцията.
3. Приложете локален анестетик според политиките и процедурите на институцията.
  - Защитена игла/обезпосредна игла трябва да се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя.

### Заключваща чаша за изхвърляне SharpsAway II (където е предоставена):

Заключващата чаша за изхвърляне SharpsAway II се използва за изхвърляне на игли (15 Ga. - 30 Ga.).

- Като използвате техника с една ръка, здраво натиснете иглите в отворите на чашата за изхвърляне (вж. Фигура 1).
- След като се поставят в чашата за изхвърляне, иглите автоматично ще се закрепят на място, така че да не могат да се използват повторно.

**△ Предпазна мярка:** Не се опитвайте да извадите игли, които са поставени в заключващата чаша за изхвърляне SharpsAway II. Тези игли са закрепени на място. Иглите може да се повредят, ако се използва сила за изваждането им от чашата за изхвърляне.

• Където е предоставена, може да се използва система с пина SharpsAway, като иглите се натискат в пина след употреба.

**△ Предпазна мярка:** Не използвайте повторно иглите, след като са били поставени в системата с пина SharpsAway. По върха на иглата може да се попаднат частици.

4. Свалете защитата. Пробвайте да придвижите напред и изтеглите водача през иглата, като използвате ръководката на водача, и осигурете правилното функциониране.

**△ Предпазна мярка:** Преди въвеждане осигурете водачът да е върнат в оригиналната си позиция, защото изтеглянето на капка кръв може да е затруднено.

### Въвеждане на катетъра:

5. Ако желаете, разширете мястото на пункцията със скалpel.

**△ Предупреждение:** Не срязвайте теленина водач.

- Активирайте функцията за безопасност и/или заключване на скалпела (където е предоставено), когато скалпелът не се използва, за да намалите риска от нараняване с остри предмети.

6. Направете артериална пункция. Изтеглена капка кръв в прозрачния хъб на интродюсерната игла показва успешно влизане в съда (вж. Фигура 2).

**△ Предпазна мярка:** Ако се прободат и двете стени на съда, продължаващото придвижване на водача може да доведе до поставяне извън артерията по невнимание.

7. Стабилизирайте позицията на интродюсерната игла и внимателно придвижете водача в съда, като използвате ръководката на водача (вж. Фигура 3). Когато водачът е напълно изтеглен, бъркът му ще е разположен на върха на иглата.

**△ Предпазна мярка:** Не придвижвайте водача, докато свободно не се получи изтеглена капка кръв в хъба на иглата.

**△ Предупреждение:** За да намалите риска от повреждане на водача, не го изтегляйте срещу върха на иглата, докато е в съда.

**△ Предпазна мярка:** Ако по време на придвижването напред на водача се почувства съпротивление, не насишвайте, изтеглете като един цял и опитайте нова пункция.

8. Придвижете напред цялото изделие за поставяне най-много с 1 до 2 mm по-навътре в съда, за да осигурите катетъра да е в съда.

9. Хванете здраво хъба на интродюсерната игла в позицията и придвижете катетъра по водача в съда (вж. Фигура 4).

### Завършване на въвеждането:

10. Хванете катетъра, когато е на място и отстранете комплекса на водача. Липсващ кръвоток показва положително поставяне в артерията.

**△ Предпазна мярка:** Не вкарвайте отново иглата в катетъра, ако го направите, това може да доведе до нараняване на пациента или повреждане на катетъра.

### Закрепете катетъра:

11. Прикрепете спирален кран, инжекционна капачка или свързваща тръба към хъба на катетъра. Закрепете катетъра на пациента по предписан начин, като използвате криза за шев, канал за шев или щипка, където е предвидено.

**△ Предупреждение:** Трябва да се внимава катетърът да не се прегъне неволно в зоната на хъба, когато се закрепва към пациента, защото това може да доведе до повреда на катетъра, спукване и загуба на възможностите за наблюдение.

**△ Предупреждение:** Не прилагайте лепенки, скоби или шевове директно на тялото на катетъра, за да намалите риска от повреждане на катетъра, да нарушите потока през катетъра или да засенете неблагоприятно възможностите за наблюдение. Закрепвайте само на показаните места за стабилизиране.

**△ Предпазна мярка:** Избягвайте поставяне или закрепване на мястото на флексии.

### Изделие за стабилизиране на катетър (където е предоставено):

Изделието за стабилизиране на катетър трябва да се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя.

12. Документирайте процедурата на въвеждане.

### Грижи и поддръжка:

Поставяйте превръзка според политиките, процедурите и практиките на институцията. Благарска смените превръзката, ако целостта ѝ буде нарушена, (напр. превръзката се налязва, замърси, разлаби или вече не е оклузирана).

**△ Предпазна мярка:** Намалете до минимум манипулатите с катетъра по време на процедурата, за да поддържате правилно положение на върха на катетъра.

### Проходимост на катетъра:

Поддържайте проходимостта на катетъра според политиките, процедурите и насоките за практика на институцията. Целият персонал, който се грижи за пациенти сentralни венозни изделия, трябва да е запознат с ефективното управление за държаване на времето на оставане на изделието в пациентта и предотвратяване на нараняване.

### Инструкции за отстраняване на катетъра:

Използвайте аспептична техника съгласно политиките и процедурите на институцията.

1. Отстранете превръзката.

**△ Предупреждение:** За да намалите риска от срязване на катетъра, не използвайте ножица за отстраняване на превръзката.

2. Отстранете изделието за закрепване на катетъра или шевовете, като внимавате да не режете катетъра.
  3. Отстранете катетъра бавно.
- ⚠ Предупреждение:** Не използвайте прекомерна сила при отстраняване на катетъра. Ако срещнете съпротивление, спрете и следвайте политиките и процедурите на институцията за трудни за отстраняване катетри.
- ⚠ Предупреждение:** Излагането на центриран кръвоносен съд на атмосферно налягане може да доведе до наливане въздух в циркулацията.
4. Приложете натиск на мястото, след като катетърът е изведен, съгласно политиките и процедурите на институцията.
  5. Покройте мястото със стерилна оклузивна превръзка.
  6. Документирайте процедурата за отстраняване на катетъра, като включите потвърждение, че е отстранена цялата дължина на катетъра и върха, в съответствие с политиките и процедурите на институцията.

За справочна литература относно оценка на пациента, образование на лекарите, техника на въвеждане и потенциални усложнения, свързани с тази процедура, направете справка в стандартните учебници, медицинската литература и уебсайта на Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Копие на тези инструкции за употреба в pdf формат може да се намери на [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

За пациент/потребител/трета страна в Европейския съюз и в страните с идентичен регулативен режим (Регламент 2017/745/EU относно медицинските изделия); ако по време на употребата на това изделие или в резултат на неговата употреба възникне сериозен инцидент, моля, съобщете го на производителя и/или на неговия упълномощен представител и на Вашите национални органи. Данните за контакт с националните компетентни органи (контактите за проследяване на безопасността) и допълнителна информация могат да се намерят на следния уебсайт на Европейската комисия: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



#### Речник на символите: Символите са в съответствие с ISO 15223-1.

Някои символи може да не се отнасят до този продукт. Вижте етикетите на продукта за символи, които се отнасят конкретно за този продукт.

Внимание	Медицинско изделие	Направете справка в инструкциите за употреба	Съдържа опасни вещества	Да не се използва повторно	Да не се стерилизира повторно	Стерилизирано с етиленов оксид	Система с единична стерилна бариера с предпазна опаковка отвътре
Система с единична стерилна бариера	Да се пази от слънчева светлина	Да се пази сухо	Да не се използва, ако опаковката е повредена	Не е произведено с естествен каучуков латекс	Каталожен номер	Партиден номер	Годен до
		<i>Arrow, логото на Arrow, SharpsAway, Teleflex и логото на Teleflex са търговски марки или регистрирани търговски марки на Teleflex Incorporated или на нейните филиали, в САЩ и/или други страни. © 2023 Teleflex Incorporated. Всички права запазени.</i>					
Дата на производство	Вносител	<i>Означението „Rx only“ на този етикет се използва за съобщаване на следното изявление, както е представено в кодекса на федералните разпоредби (CFR) на Американската агенция за контрол на храните и лекарствата (FDA). Внимание: Федералното законодателство (на САЩ) налага ограничението това изделие да се продава от или по поръчка на лицензиран медицински специалист.</i>					

# Výrobek pro tepennou katetrizaci

## Pro krátkodobé použití (<30 dní)

### Určený účel:

Služí k zajištění tepenného přístupu pro invazivní monitorování krevního tlaku a odber vzorků tepenné krve.

Služí k zajištění periferního žilního přístupu a odberu vzorků krve.

### Indikace k použití:

Prostředek pro tepennou katetrizaci Arrow umožňuje přístup do periferního tepenného oběhu nebo do jiných malých cév.

### Cílová skupina pacientů:

Určeno k použití u pacientů s anatomii vhodnou pro použití tohoto prostředku.

### Kontraindikace:

Nejsou známy.

### Očekávané klinické přínosy:

Umožňuje přístup do periferního tepenného oběhu nebo do jiných malých cév. Usnadňuje průběžné měření krevního tlaku. Usnadňuje odber vzorků krevních plynů a jejich analýzu.

### Funkční charakteristiky:

Prostředek pro tepennou katetrizaci Arrow umožňuje odber vzorků krve, a při přístupu do tepenného oběhu, umožňuje monitorovat krevní tlak.



**Obsahuje nebezpečné látky:**

**Komponenty vyrobené z nerezové oceli mohou obsahovat > 0,1 % hmotnosti kobaltru (CAS č. 7440-48-4), který je povážován za látku kategorie 1B CMR (karcinogenní, mutagenický nebo toxický pro reprodukci). Množství kobaltru v součástech z nerezové oceli bylo vyhodnoceno a vzhledem k určenému účelu a toxikologickému profilu zařízení neexistuje žádné biologické bezpečnostní riziko pro pacienty při používání prostředku podle pokynů v tomto návodu k použití.**

### ⚠️ Všeobecná varování a bezpečnostní opatření

#### Varování:

1. Sterilní, určeno na jedno použití: Nepoužívejte opakovaně, nerenuvíjte ani neresterilizujte. Při opakováném použití tohoto prostředku hrozí riziko vážného poranění a/nebo infekce, které mohou vést ke smrti. Obnova zdravotnických prostředků určených pouze pro jednorázové použití může způsobit zhoršení účinnosti nebo ztrátu funkčnosti.
2. Před použitím si prostudujte veškerá varování a bezpečnostní opatření a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poškození či smrt pacienta.
3. Abyste na minimum omezili riziko vzduchové embolie a krevních ztrát spojených s rozpojením, používejte pouze bezpečně utažené spojky Luer Lock.
4. U brachialních výkonů nelze zajistit kolaterální průtok, a proto srážení krve v cévách může způsobit nekrózu tkáně.
5. U výkonů v radiální tepně je nutno zajistit jednoznačný důkaz kolaterálního průtoku v ulární oblasti.
6. Neúmyslné vstříknutí léku nebo terapeutických prostředků nebo tlaková injekce do tepenného systému mohou způsobit závažné poškození nebo smrt pacienta.

7. Lékaři si musí být vědomi komplikací a nežádoucích vedlejších účinků spojených se zádkry v tepenném systému, mezi něž patří mimo jiné například:

- septikémie,
- perforace cévní stěny,
- trombóza,
- embolizace,
- hematom,
- arteriální spasmus,
- nekróza tkáně,
- krvácení,
- periferní ischémie a infarkt,
- poranění periferních nervů,
- vzduchová embolie,
- infekce v místě zádkru,
- celulitida,
- infekce způsobená katetrem zavedeným do krevního řečiště.

### Bezpečnostní opatření:

1. Během zavádění, použití nebo vyjmání neupravujte katetu, vodicí drát ani jiné komponenty soupravy/sady.
2. Zádkru musí být prováděn výškoleným personálem znalým anatomických poměrů, bezpečných metod a možných komplikací.
3. Používejte standardní bezpečnostní opatření a dodržujte zásady zdravotnického zařízení u všech postupů, včetně bezpečné likvidace prostředků.
4. Prostředek nepoužívejte, pokud je obal poškozený nebo byl před použitím neúmyslně otevřen. Prostředek zlikvidujte.
5. Skladování podmínky pro tyto prostředky vyžadují, aby byly prostředky uchovávány v suchu a mimo přímé sluneční světlo.
6. Některé dezinfekční prostředky používané v místě zavedení katetu obsahují rozpouštědla, která mohou oslabit materiál katetu. Alkohol, acetón a polyethylenglykol mohou oslabit strukturu polyuretanových materiálů. Tyto látky mohou také oslabit přilnavost prostředku pro stabilizaci katetu k pokožce.
  - Na povrchu katetu ani v jeho blízkosti nepoužívejte acetón nebo acetón-alkohol.
  - Nepoužívejte alkohol k navlhčení povrchu katetu a nedovolte, aby byl alkohol ponechán v lumenu katetu za účelem obnovení jeho průchodnosti nebo jako opatření pro prevenci infekce.
  - V místě zavedení nepoužívejte masti obsahující polyethylenglykol.
  - Při infuzi léků s vysokou koncentrací alkoholu postupujte opatrně.
  - Před punkcí pokožky a před aplikací krytí nechte místo zavedení vždy zcela zaschnout.
  - Nedovolte, aby součásti soupravy přišly do kontaktu s alkoholem.
7. Permanentní katety je nutno pravidelně kontrolovat z hlediska průchodnosti, bezpečnosti krytí a možného posunutí.

Může se stát, že soupravy/sady nebudu obsahovat všechny doplňkové komponenty popsáne v tomto návodu k použití. Před zahájením výkonu se seznámte s pokyny pro jednotlivé komponenty.

## Pokyny k zavedení

### Doporučený postup: Použijte sterilní techniku.

#### Příprava k zavedení:

1. Vyhodnotěte adekvátnost kolaterálního tepenného oběhu.
  - Je prokázáno, že použití ultrazvuku zvýší úspěšnost při umisťování katetru.
2. Připravte a zaručujte očekávané místo zavedení podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.
3. Aplikujte místní anestetikum podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.
  - Chráněná jehla / bezpečnostní jehla se musí používat v souladu s návodem výrobce k použití.

#### Bezpečnostní odkládací nádobka SharpsAway II (pokud je součástí balení):

Bezpečnostní odkládací nádobka SharpsAway II se používá k likvidaci jehel (15 Ga. až 30 Ga.).

- Pomocí jednoruční techniky pevně zatačte jehly do otvorů odkládací nádobky (viz obrázek 1).
- Po umístění do odkládací nádobky se jehly automaticky zajistí na místě, takže je nelze znovu použít.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Nepokoušejte se vytáhnout jehly, které už jste vložily do bezpečnostní odkládací nádobky SharpsAway II. Tyto jehly jsou pevně zajistěny na místě. Pokud jehly z bezpečnostní odkládací nádobky vyjmáte násilím, může dojít k jejich poškození.

• Pokud je součástí balení, může se při zasouvání jehel do pény po použití využít pénový systém SharpsAway.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Nepoužívejte jehly opakovaně poté, co byly vloženy do pénového systému SharpsAway. Na jejich hrotu mohou ulpět částice pén.

4. Sejměte kryt. Za použití dráždila vodicího drátu zloumo posuňte vodicí drát vpřed a opět jej stáhněte zpět, abyste se ujistili o správné funkci.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Před zavedením se musí vodicí drát vrátit do původní polohy před zavedením, protože v opačném případě by mohl zabránit zpětnému proudu krve.

#### Zavedete katetu:

5. Pokud je to třeba, zvětšete místo vpichu skalpem.

⚠️ **Varování: Vodicí drát nestříhejte.**

- V zájmu snížení rizika úrazu ostrými nástroji aktivujte bezpečnostní a/nebo aretační funkci skalpelu (pokud je součástí balení) v době, kdy skalpel nepoužíváte.
- 6. Provedte punkci tepny. Zpětný proud krve v průsvitné ústí závaděcí jehly indikuje úspěšný vstup do cévy (viz obrázek 2).

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Pokud dojde k propichnutí obou cévních stěn, následně posouvajte vodicího drátu můžete vést k neúmyslnému subarteriálnímu umístění.

7. Stabilizujte polohu závaděcí jehly a pečlivě posuvujte vodicí drát do cévy za použití dráždila vodicího drátu (viz obrázek 3). Když je vodicí drát zcela zatažen, je hrot vodicího drátu umístěn na úrovni hrotu jehly.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Neponosujte vodicí drát, dokud neuvidíte volný zpětný proud krve v ústí jehly.

⚠️ **Varování:** Aby se snížilo riziko poškození vodicího drátu, nestahujte vodicí drát zpět proti hráni jehly, dokud je zavedena v cévě.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Pokud při posouvání vodicího drátu narazíte na odpór, neposuvujte jej dál silou, nýbrž vytáhněte celou jednotku a zkuste provést novou punkci.

8. Posuňte celý umisťovač prostředek maximálně 1 až 2 mm dále do cévy, aby bylo zajištěno správné usazení katetu v cévě.

9. Pevně držte ústí závaděcí jehly na místě a katetu posuvujte vpřed po vodicím drátem do cévy (viz obrázek 4).

#### Dokončete zavedení:

10. Přidržujte katetu na místě a sejměte stavu vodicího drátu. Pulzujeći proud krve indikuje úspěšné zavedení do tepny.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Nezávadějte jehlu znovu do katetu; mohlo by tozpůsobit zranění pacienta nebo poškození katetu.

#### Zajistěte katetu:

11. K ústí katetu připevněte uzavírací kohout, injekční krytku nebo spojovací hadičku. Zafixujte katetu k tělu pacienta preferovaným způsobem pomocí fixačních křidelek, fixačního žlabku nebo křídlové sverky, pokud jsou součástí balení.

⚠️ **Varování:** Při fixaci katetu k tělu pacienta je třeba postupovat opatrně, aby nedošlo k neúmyslnému zauzlení katetu v oblasti ústí, protože by to mohlo způsobit poškození nebo zlomení katetu a ztrátu možnosti monitorování tepny.

⚠️ **Varování:** Neaplikujte pásku, sponky ani stehy přímo na tělo katetu, aby se snížilo riziko poškození katetu, omezení průtoku katetu nebo negativního ovlivnění možnosti monitorování. Fixaci provádějte pouze na vyzařených stabilizačních místech.

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Vyhneňte se umístění nebo fixaci v oblasti flexy.

#### Prostředek pro stabilizaci katetu (pokud je součástí balení):

Je nutno použít prostředek pro stabilizaci katetu v souladu s návodem k použití dodaným výrobcem.

12. Postup zavedení zdokumentujte.

#### Přečte a údržba:

##### Krytí:

Přiložte krytí podle zásad, postupů a směrnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Výměny provedte ihned po porušení integrity (např. po zlomutí, znečištění či uvolnění krytí nebo po ztrátě jeho kryc funkce).

⚠️ **Bezpečnostní opatření:** Během postupu omezte manipulaci katetrem, aby hrot katetu zůstal ve správné poloze.

#### Průchodnost katetu:

Udržujte průchodnost katetu podle zásad, postupů a směrnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Veškerý personal pečující o pacienty s periferiemi zaváděnými intravaskulárními prostředky musí být obeznámen s efektivní údržbou v zájmu prodloužení doby zavedení katetu a prevente poranění.

#### Pokyny k odstranění katetu:

Používejte aseptickou techniku podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

1. Sejměte kryt.

⚠️ **Varování:** V zájmu snížení rizika přestřížení katetu nepoužívejte při odstraňování kryti nůžky.

2. Odstraňte prostředek zajišťující katetu nebo stehy a dávejte přitom pozor, abyste nepřestřížili katetu.

3. Pomalu vyjměte katetu.

⚠️ **Varování:** Při vymíjání katetu nepoužívejte nadměrnou sílu. Pokud při vymíjání katetu narazíte na odpór, pohyb zastavte a postupujte podle zásad a postupů zdravotnického zařízení po případ obtížně vyjmoutelných katetrů.

⚠️ **Varování:** Vystavení tepenného oběhu atmosférickému tlaku může způsobit vstup vzduchu do oběhu.

4. Po vytážení katetu aplikujte v místě zavedení tlak podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

5. Místo zakryjte sterilním okluzivním krytím.

6. Zdokumentujte postup vyjmuti katetu, včetně potvrzení vyjmuti celé délky katetu, podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

**Referenční literaturu ohledně vyšetření pacienta, informaci pro lékaře, metody zavádění a potenciálních komplikací spojených s tímto výkonem najdete ve standardních učebnicích, lékařské literatuře a na webových stránkách společnosti Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)**

Pdf tohoto návodu k použití naleznete na: [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Pro pacienta, uživatele nebo třetí stranu v Evropské unii a v zemích se stejným regulačním režimem (Nařízení 2017/745/EU o zdravotnických prostředcích); pokud při používání tohoto prostředku nebo v důsledku jeho používání dojde k závažné nežádoucí příhodě, ohlaste to laskavě výrobci a/nebo jeho zpochybňovacími zástupci a svým vnitrostátním orgánům. Kontaktní údaje příslušných vnitrostátních orgánů (kontaktní body pro vigilanci) a další informace naleznete na následujícím webu Evropské komise: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Glosář značek: Značky jsou v souladu s normou ISO 15223-1.****Některé značky se nemusí vztahovat na tento výrobek. Značky, které platí konkrétně pro tento výrobek, naleznete na označení výrobku.**

Upozornění	Zdravotnický prostředek	Řídte se návodem k použití	Obsahuje nebezpečné látky	Nepoužívejte opakovaně	Neprovádějte resterilizaci	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry s další obalovou vrstvou uvnitř
Systém jedné sterilní bariéry	Chraňte před slunečním světlem	Chraňte před vlhkostí	Nepoužívejte, je-li balení poškozeno	Není vyrobeno z přírodního latexu	Číslo v katalogu	Číslo šarže	Datum použitelnosti
	<i>Arrow, logo Arrow, SharpsAway, Teleflex a logo Teleflex jsou ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Teleflex Incorporated nebo jejich přidružených společností v USA a/nebo v dalších zemích. © 2023 Teleflex Incorporated. Všechna práva vyhrazena.</i>						Výrobce
Datum výroby	Dovozce	<i>„Rx only“ se v tomto označení používá pro sdělení následujícího prohlášení, jak je uvedeno v CFR od FDA: Upozornění: Federální zákony USA omezují prodej tohoto prostředku pouze na předpis lékaře.</i>					

# Produkt til arteriel kateterisation

## Til kortvarig brug (< 30 dage)

### Erklæret formål:

Beregnet til at skaffe arteriel adgang med henblik på invasiv blodtryksmonitorering og arteriel blodprøvetagning.

Beregnet til at muliggøre perifer veneadgang og blodprøvetagning.

### Indikationer for brug:

Arrow-udstyret til arteriel kateterisation skaffer adgang til den perifere arterielle cirkulation eller til andre små kar.

### Patientmålgruppe:

Beregnet til at blive brugt hos patienter med anatomi, der er egnet til brug med udstyret.

### Kontraindikationer:

Ingen kendte.

### Forventede kliniske fordele:

Giver adgang til den perifere arterielle cirkulation eller til andre små kar. Letter kontinuerlig blodtryksmåling. Letter prøvetagning og analyse af blodgas.

### Ydeevne/karakteristika:

Arrow-udstyret til arteriel kateterisation kan udføre blodprøvetagning og, ved adgang til den arterielle cirkulation, kan monitorere blodtrykket.



### Indeholder farlige stoffer:

Komponenter fremstillet af rustfrit stål kan indeholde >0,1 % i vægtprocent kobolt (CAS nr. 7440-48-4), som betragtes som et stof i kategori 1B CMR (kraefftfremkaldende, mutagen eller reproduktionstoksisk). Mængden af kobolt i komponenterne af rustfrit stål er blevet evaluert, og i betragtning af katetretes erklærede formål og toksikologiske profil er der ingen biologisk sikkerhedsrisiko for patienter, når katetrene anvendes som anvist i denne brugsanvisning.

### ⚠️ Generelle advarsler og forholdsregler

#### Advarsler:

- Steril, engangsbrug: Må ikke genbruges, genbehandles eller resteriliseres. Genbrug af udstyr udgør en potentiel risiko for alvorlig skade og/eller infektion, som kan medføre døden. Oparbejdning af medicinsk udstyr, som kun er beregnet til engangsbrug, kan resultere i nedsat ydeevne eller manglende funktionalitet.
- Læs alle advarsler, forholdsregler og instruktioner i indlægssedlen inden brug. Forsommelse på dette punkt kan resultere i alvorlig patientskade eller død.
- For at minimere risikoen for luftemboli og blodtab forbundet med frakoblinger må der kun anvendes Luer Lock-tislutninger, der er forsvarligt spændt.
- Ved brachialisprocedurer kan kollateralt flow ikke garanteres, og intravaskulær koagulation kan derfor resultere i vævsnekrose.
- Ved procedurer i en radialarterie skal læger forvisse sig om, at der findes tydeligt tegn på kollateralt ulnart flow.
- Utilsigtede infusionser af lægemidler eller terapeutiske midler eller trykinjektion i et arteriesystem kan resultere i alvorlig patientskade eller død.

- Klinikere skal være opmærksomme på komplikationer/ uønskede bivirkninger i forbindelse med dette arterielle procedurer, herunder, men ikke begrænset til:

- Septikæmi
- Perforation af karvæg
- Trombose
- Embolisering
- Hæmatom
- Arteriespasme
- Vævsnekrose
- Blødning
- Perifer iskæmi og infarkt
- Perifer nerveskade
- Luftemboli
- Infektion på procedurestedet
- Cellulitis
- Kateterrelateret blodbaneinfektion (CRBSI)

### Forholdsregler:

- Kateret, guidewire eller nogen anden komponent i kittet/ sætten må ikke ændres under indføring, brug eller fjernelse.
- Proceduren skal udføres af uddannet personale, der er fortrolige med anatomiske kendtegn, sikker teknik og potentielle komplikationer.
- Overhold de normale forholdsregler, og følg institutionens regler for samtlige procedurer, herunder sikker bortskaffelse af udstyr.
- Hvis pakken er beskadiget eller utilsigtet åbnet før brug, må enheden ikke anvendes. Bortskaft enheden.
- Opbevaringsbetingelser for disse enheder kræver, at de opbevares tørt og vek fra direkte sollys.
- Visse desinfektionsmidler, der bruges på kateterindføringsstedet, indeholder oplosningsmidler, der kan svække katetermaterialet. Sprit, acetone og polyethylenglykol kan svække strukturen af materialer af polyuretan. Disse midler kan også svække klæbeeven mellem kateterfikseringen og huden.
  - Brug ikke acetone eller acetone-sprit på eller i nærheden af katetrets overflade.
  - Brug ikke sprit til at vede katetrets overflade, og sørge for at der ikke er sprit i et kateterlumen som et forsøg på at genoprette katetrets åbenhed eller som et middel til forebyggelse af infektion.
  - Brug ikke salver indeholdende polyethylenglykol på indstiksstedet.
  - Udvis forsigtighed ved infusion af lægemidler med høj alkoholkoncentration.
  - Lad indstiksstedet tørre helt inden gennemstikning af huden og anlægning af forbinding.
  - Sætkomponenter må ikke få kontakt med alkohol.
- Et indlagt kateter skal rutinemæssigt efterses for åbenhed, forbindingsikkerhed og mulig migration.

Kit/sæt indeholder muligvis ikke alt det nævnte tilbehør beskrevet i denne brugsanvisning. Gør dig bekendt med anvisningerne til den/de individuelle komponent(er), inden indgribet påbegyndes.

## Indføringsanvisninger

### Forslag til procedure: Brug steril teknik.

#### Klægør til indføring:

1. Vurder, om der er tilstrækkelig kollateral arteriel cirkulation.
  - Brug af ultralyd er påvist at øge muligheden for vellykket kateteranlæggelse.
2. Klægør og afdekk det planlagte indstikssted i henhold til institutionens retningslinjer og procedurer.
3. Giv lokalbedøvelse ifølge institutionens retningslinjer og procedurer.
  - En beskyttet kanyle/sikret kanyle bør anvendes i overensstemmelse med producentens brugsanvisning.

#### SharpsAway II lukket bortskaffelseskop (hvis medleveret):

SharpsAway II lukket bortskaffelseskop bruges til at bortskaffe kanyler (15-30 Ga.).

- Brug enkelthåndsteknik, og tryk kanylerne ind i hullerne på bortskaffelseskoppen med et fast tryk (se figur 1).
  - Når kanylerne er anbragt i bortskaffelseskoppen, vil de automatisk blive fastholdt, så de ikke kan bruges igen.
- ⚠️ **Forholdsregel: Forsøg ikke at tage kanyler ud, der er lagt i SharpsAway II lukket bortskaffelseskop. Disse kanyler er fastholdt i koppen. Kanylerne kan blive beskadiget, hvis de tvinges ud af bortskaffelseskoppen.**
- Hvor det forefindes, kan et SharpsAway-skumsystem bruges, idet kanylerne trykkes ned i skummet efter brug.

⚠️ **Forholdsregel: Kanyler, der er lagt i SharpsAway-skumsystemet, må ikke genbruges. Der kan sidde partikler på kanylespidsen.**

4. Fjern beskyttelse. Før forsøgstid guidewiren frem og tilbage gennem kanylen ved hjælp af guidewiregrebet for at sikre korrekt funktion.

⚠️ **Forholdsregel: Inden indføring skal det sikres, at guidewiren trækkes tilbage til den oprindelige position for indsætning, ellers kan blodtilbageløb blive hindret.**

#### Indfør katetret:

5. Forstør punkturstedet med en skalpel, hvis det ønskes.

⚠️ **Advarsel: Skær ikke i guidewiren.**

- Aktivér skalpellers sikkerheds- og/eller låsefunktion (hvis medleveret), når den ikke er i bruk, for at mindsk risikoen for skade fra skarpe genstande.
- 6. Udfør arteriepunktur. Blodtilbageløb i introducerenkanylen klare mufte er tegn på vellykket indgang i karet (se figur 2).

⚠️ **Forholdsregel: Hvis begge karvægge punkterter, kan efterfølgende fremføring af guidewiren resultere i utiligtet subarteriel anlæggelse.**

7. Stabiliser introducerenkanylen position, og før forsøgt guidewiren ind i karet ved hjælp af guidewirehåndtaget (se figur 3). Når guidewiren er trukket helt tilbage, er guidewiren spids placert ved kanylespidsen.

⚠️ **Forholdsregel: Guidewiren må ikke føres frem, medmindre der er frit blodtilbageløb i kanylemuffen.**

⚠️ **Advarsel: For at reducere risikoen for beskadigelse forårsaget af guidewiren må guidewiren ikke trækkes tilbage mod kanylekanten, mens den er i karet.**

⚠️ **Forholdsregel: Hvis der mødes modstand under guidewire-fremføringen, må indføringen ikke fremtvinges, træk hele enheden ud og forsøg en ny punktur.**

8. Helt anlæggesesidenen må højst føres 1-2 mm længere ind i karet for at sikre, at katetret sidder godt fast i karet.

9. Hold indføringskanylen mufte fast på plads og for katetret fremad over guidewiren ind i karet (se figur 4).

#### Afslut indføring:

10. Hold katetret på plads, og fjern kanylen og guidewiresamlingen. Pulsaftængigt bloflow angiver positivt anlæggelse i arterien.

⚠️ **Forholdsregel: For ikke kanylen ind i katetret igen, da dette kan resultere i patientskade eller kateterbeskadigelse.**

#### Fiksering af katetret:

11. Slut stophane, injektionshætte eller forbindelsesslange til katetermanchetten. Fikser katetret på patienten på den foretrukne måde ved hjælp af suturvinger, surturrille eller vingeclips, hvis medleveret.

⚠️ **Advarsel: Der skal udvises forsigtighed, så katetret ikke bliver snoet i mufteområdet ved et ulykkesfald, når katetret fikses på patienten, da dette kan føre til, at katetret bliver beskadiget eller knækker, og manglende mulighed for arteriel monitoring.**

⚠️ **Advarsel: Sæt ikke tape, clips eller suturer direkte på katetrets hoveddel for at reducere risikoen for at beskadige katetret, hæmme kateterflow eller påvirke monitoreringsmuligheder negativt. Det må kun fikses på de angivne stabiliseringsssteder.**

⚠️ **Forholdsregel: Undgå anlæggelse eller fiksering i et fleksionsområde.**

#### Kateterfiksering (hvis medleveret):

Der skal bruges en kateterfiksering i overensstemmelse med producentens brugsanvisning.

12. Dokumentér indføringsproceduren.

#### Pleje og vedligeholdelse:

##### Forbinding:

Anlæg forbindung i overensstemmelse med institutionens proceduremæssige retningslinjer. Sikret forbindungen øjeblikkeligt, hvis integriteten er kompromitteret (f.eks. hvis forbindungen bliver fugtig, snæret, løsner sig eller ikke længere er tætluttende).

⚠️ **Forholdsregel: Minimer manipulation af katetret under hele indgrebet for at opretholde katetretspidsens korrekte position.**

#### Katetrets åbenhed:

Opretthold katetrets åbenhed i overensstemmelse med institutionens proceduremæssige retningslinjer. Alt personale, der tager sig af patienter med perifere intravaskulære redskaber, skal have indsig i effektiv styring for at forlænge den tid, katetret er indlagt og forhindre skade.

#### Instruktioner til fjernelse af katetret:

Brug aseptisk teknik i henhold til institutionens retningslinjer og procedurer.

1. Fjern forbindungen.

⚠️ **Advarsel: Undlad brug af saks til at fjerne forbindungen for at reducere risikoen for at klippe i katetret.**

2. Pas på ikke at klippe i katetret, når katetrets fikseringsanordning eller suturer fjernes.

3. Fjern katetret langsomt.

⚠️ **Advarsel: Brug ikke for megen styrke ved fjernelse af katetret. Hvis der mærkes modstand ved fjernelsen, følges institutionens retningslinjer og procedurer vedrørende katetret, der er vanskelige at fjerne.**

⚠️ **Advarsel: Hvis den arterielle cirkulation udsættes for atmosfærisk tryk, kan det medføre, at der kommer luft ind i cirkulationen.**

4. Påfør tryk på stedet i henhold til institutionens retningslinjer og procedurer, efter at katetret er fjernet.

5. Tildæk stedet med en steril okklusiv forbindung.

6. Dokumentér kateterfjernelsesproceduren ifølge institutionens retningslinjer og procedurer, herunder bekræftelse af, at katetret i sin fulde længde er blevet fjernet.

Se oplysningerne i standard lærebøger og medicinsk litteratur for at få referencelitteratur vedrørende patientvurdering, uddannelse af kliniker, anlæggelsesteknikker og potentielle komplikationer associeret med denne procedure og besøg Arrow International LLC på: [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

En pdf-udgave af brugsanvisningen findes på [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

For patienter/brugere/tredjeparter i EU og i lande med identiske myndighedskrav (forordning 2017/745/EU vedrørende medicinsk udstyr): Hvis der under brugen af dette udstyr, eller som et resultat af brugen af udstyret, opstår en alvorlig hændelse, bedes du venligst underrette producenten og/eller den autoriserede repræsentant og de nationale myndigheder. Kontakt oplysninger for det bemyndigede organ (sikkerhedsovervågning) og anden information findes på Europa-Kommisionens hjemmeside: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**da**

Symbolforklaring: Symboler er i overensstemmelse med ISO 15223-1.

Nogle symboler gælder muligvis ikke dette produkt. Der henvises til produktets mærkning for symboler, der gælder specifikt for dette produkt.

Forsiktig	Medicinsk udstyr	Se brugsanvisningen	Indholder farlige stoffer	Må ikke genbruges	Må ikke resteriliseres	Steriliseret med ethylenoxid System med enkelt steril barriere med beskyttende indvendig emballage	
System med enkelt steril barriere	Beskyt mod sollys	Hold produktet tørt	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget	Ikke fremstillet med naturgummilatex	Katalognummer	Lotnummer	
	<i>Arrow, Arrow-logoet, SharpsAway, Teleflex og Teleflex-logoet er varemærker eller registrerede varemærker tilhørende Teleflex Incorporated eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande. © 2023 Teleflex Incorporated. Alle rettigheder forbeholdes.</i>						
Fabrikationsdato	Importør	<i>"Rx only" anvendes i denne mærkning til at kommunikere følgende erklæring som præsenteret i FDA CFR: Forsiktig: Ifølge amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges af eller efter anvisning af en autoriseret læge.</i>					

# Product voor arteriële katheterisatie

## Voor kortdurend gebruik (<30 dagen)

### **Beoogd doeleind:**

Bedoeld om arteriële toegang te verschaffen voor invasieve bloeddrukbewaking en arteriële bloedafname.

Bedoeld om perifere veneuze toegang te verschaffen en voor bloedafname.

### **Indicaties voor gebruik:**

Met het Arrow-hulpmiddel voor arteriële katheterisatie kan toegang worden verkregen tot de perifere arteriële circulatie of andere kleine bloedvaten.

### **Patiëntendoelgroep:**

Beoogd voor gebruik bij patiënten met een anatomie die geschikt is voor gebruik van het hulpmiddel.

### **Contra-indicaties:**

Geen, voor zover bekend.

### **Te verwachten klinische voordelen:**

Verschaft toegang tot de perifere arteriële circulatie of andere kleine bloedvaten. Maakt continue bloeddrukmeting mogelijk. Maakt bloedgasbemonstering en -analyses mogelijk.

### **Prestatiekenmerken:**

Het Arrow-hulpmiddel voor arteriële katheterisatie is geschikt voor bloedafname en bij toegang tot de arteriële circulatie kan de bloeddruk worden bewaakt.



### **Bevat gevaarlijke stoffen:**

Componenten die zijn vervaardigd met roestvrij staal, kunnen > 0,1 gewichtsprocent kobalt (CAS-nr. 7440-48-4) bevatten. Kobalt wordt beschouwd als een CMR-stof (kankerverwekkend, mutageen of reprotoxisch) van categorie 1B. De hoeveelheid kobalt in de roestvrijstalen componenten is geëvalueerd en gezien het beoogde doeleind en het toxicologische profiel van de hulpmiddelen bestaat er geen biologisch veiligheidsrisico voor patiënten bij gebruik van de hulpmiddelen volgens de instructies in deze gebruiksaanwijzing.

### **⚠️ Algemene waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen**

#### **Waarschuwingen:**

1. Steriel, eenmalig gebruik: Niet opnieuw gebruiken, voor hergebruik geschikt maken of opnieuw steriliseren. Hergebruik van het hulpmiddel vormt een potentieel risico van ernstig letsel en/of infectie met mogelijk overlijden tot gevolg. Herverwerking van uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemde medische hulpmiddelen kan resulteren in slechte prestaties of verlies van functionaliteit.
2. Lees **vóór** gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies in de bijsluiter. Dit nalaten kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.
3. Om het risico op luchtembolie en bloedverlies door onbedoelde loskoppeling tot een minimum te beperken, dienen uitsluitend stevig vastgedraaide Luer-lockaansluitingen te worden gebruikt.

4. Bij procedures in de a. brachialis kan geen collaterale stroom gegarandeerd worden, waardoor intravasculaire stolling tot weefselnecrose kan leiden.

5. Bij procedures in de a. radialis moet het medisch team zich verzekeren van duidelijk bewijs dat er collaterale stroom via de a. ulnaris aanwezig is.

6. Onbedoelde infusie van geneesmiddelen of therapeutische middelen of hogedrukinjectie in een arterieel systeem kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.
7. Clinici moeten op de hoogte zijn van de aan arteriële procedures verbonden complicaties/ongewenste bijwerkingen, waaronder:

- septikemie
- perforatie van de vaatwand
- trombose
- embolisatie
- hematoom
- arteriespasme
- weefselnecrose
- hemorrhagie
- perifere ischemie en perifeer infarct
- perifeer zenuwletsel
- luchtembolie
- infectie van de inbrengplaats
- cellulitis
- katheterrelateerde bloedbaaninfectie (CRBSI)

### **Voorzorgsmaatregelen:**

1. Modificeer de katheter, de voerdraad of andere componenten van de kit/set niet bij het inbrengen, gebruiken of verwijderen.
2. De procedure moet worden uitgevoerd door opgeleid personeel dat een grondige kennis heeft van anatomische oriëntatiepunten, veilige technieken en mogelijke complicaties.
3. Hou u aan de standaardvoorzorgsmaatregelen en volg de beleidsregels van de instelling voor alle procedures, inclusief de veilige afvoer van hulpmiddelen.
4. Gebruik het hulpmiddel niet als de verpakking is beschadigd of per ongeluk is geopend vóór gebruik. Voer het hulpmiddel af.
5. De oplagcondities voor deze hulpmiddelen schrijven voor dat ze droog en buiten bereik van direct zonlicht moeten worden bewaard.
6. Sommige desinfecterende middelen die op de inbrengplaats van de katheter gebruikt worden, bevatten oplosmiddelen die het kathermateriaal kunnen verweken. Alcohol, aceton en polyethyleenglycol kunnen de structuur van polyurethaanmaterialen verweken. Deze middelen kunnen ook de kleeflaag tussen het katherstabilisatiehulpmiddel en de huid verweken.
  - Gebruik geen aceton of aceton-alcohol op of in de buurt van het katheroppervlak.
  - Laat de buitenkant van de katheter niet weken in alcohol en laat geen alcohol in een katherlumen staan om de doorgankelijkheid van de katheter te herstellen of infectie te voorkomen.
  - Breng geen zalf die polyethyleenglycol bevat, aan op de inbrengplaats.

- Wees voorzichtig bij het infunderen van geneesmiddelen met een hoog alcoholgehalte.
  - Laat de inbrengplaats volledig drogen alvorens de huid aan te prikken en het verband aan te leggen.
  - Laat de componenten van de kit niet in contact komen met alcohol.
7. Een verblifskatheter moet routinematig worden gecontroleerd op doorgankelijkheid, een goede fixatie door het verband en eventuele migratie.

**Kits/sets bevatten mogelijk niet alle hulpcomponenten die in deze gebruiksaanwijzing nader worden beschreven. Maak u vertrouwd met de instructies voor de individuele component(en) voordat u met de procedure begint.**

## Instructies voor het inbrengen

### Voorgestelde procedure: Gebruik een steriele techniek.

#### Voorbereiding voor het inbrengen:

- Beoordeel of er toereikende collaterale arteriële circulatie is.
  - Het is gebleken dat het gebruik van echografie de kans op succesvolle katherplaatsing vergroot.
- Bereid de beoogde inbrengplaats voor en dek deze af volgens de beleidsregels en procedures van de instelling.
- Dien plaatselijk verdovingsmiddel toe volgens de beleidsregels en procedures van de instelling.
  - Een beveiligde naald/veiligheidsnaald moet worden gebruikt conform de gebruiksaanwijzing van de fabrikant.

#### SharpsAway II-naaldenklembecker (indien meegeleverd):

- De SharpsAway II-naaldenklembecker dient voor het afvoeren van naalden (15 Ga. – 30 Ga.).
- Duw de naalden met een eenhands techniek stevig in de openingen van de naaldenklembecker (zie afbeelding 1).
  - In de naaldenklembecker gedeponeerde naalden worden automatisch vastgezet, zodat ze niet opnieuw kunnen worden gebruikt.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Probeer naalden die al in de SharpsAway II-naaldenklembecker geplaatst zijn, daar niet weer uit te verwijderen. Deze naalden zitten stevig vast. De naalden kunnen beschadigd raken als ze uit de naaldenklembecker worden geforceerd.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Gebruik naalden niet opnieuw nadat ze in het SharpsAway-schuimssysteem zijn gedrukt. Er kunnen deeltjes aan de naaldtip blijven vastzitten.

- Verwijder de beschermdop. Test het opvoeren en terugtrekken van de voerdraad door een naald met behulp van de voerdraadhandgreep, om te controleren of alles correct werkt.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Zorg er vóór het inbrengen voor dat de voerdraad naar de oorspronkelijke positie van vóór het inbrengen is teruggebracht, anders kan de terugvloeiing van bloed worden belemmerd.

#### De katheter inbrengen:

- Mak de insteekplaats desgewenst groter met een scalpel.

**⚠ Waarschuwing:** Snij niet in de voerdraad.

- Actieve het veiligheids- en/of vergrendeling mechanisme van het scalpel (indien verstrekt) als het niet wordt gebruikt, om het risico van snijletsel te verminderen.
- Voer een arteriële punctie uit. Terugvloeiing van bloed in het transparante aansluitstuk van de introducernaald geeft aan dat er een correcte toegang tot het bloedvat is verkregen (zie afbeelding 2).

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Als beide vaatwanden worden gepuncteerd en daarna de voerdraad wordt opgevoerd, kan dit een onbedoelde subarteriële plaatsing tot gevolg hebben.

- Stabiliseer de positie van de introducernaald en voer de voerdraad met behulp van de voerdraadhandgreep voorzichtig op in het bloedvat (zie afbeelding 3). Wanneer de voerdraad volledig is teruggetrokken, bevindt de tip van de voerdraad zich ter hoogte van de naaldtip.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Voer de voerdraad alleen op als er vrije terugvloeiing van bloed in het naaldansluitstuk is.

**⚠ Waarschuwing:** Als de voerdraad zich in het bloedvat bevindt, mag deze niet worden teruggetrokken tegen de afschutting van de naald, om het risico op beschadiging van de voerdraad te beperken.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Als er weerstand wordt gevoeld bij het opvoeren van de voerdraad, mag geen kracht worden gebruikt, maar moet het geheel worden teruggetrokken en een nieuwe poging worden gedaan met een nieuwe punctie.

- Voer het gehele plaatsingshulpmiddel maximaal 1 tot 2 mm verder op in het bloedvat om ervoor te zorgen dat de katheter zich in het bloedvat bevindt.

- Houd het aansluitstuk van de introducernaald stevig op zijn plaats en voer de katheter over de voerdraad verder op in het bloedvat (zie afbeelding 4).

#### Het inbrengen voltooien:

- Houd de katheter op zijn plaats en verwijder het voerdradsysteem. Een pulserende bloedstroom wijst op correcte plaatsing in de arterie.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Breng de naald niet opnieuw in de katheter in; dit kan tot letsel bij de patiënt of beschadiging van de katheter leiden.

#### De katheter fixeren:

- Bevestig een aansluitkraan, een injectiedop of een verbindingsslang aan het katheraansluitstuk. Zet de katheter op de gewenste manier vast op de patiënt met behulp van vleugelclips, een hechtkroef of een vleugelclip, indien verstrekt.

**⚠ Waarschuwing:** Bij het vastzetten van de katheter op de patiënt moet worden opgepast dat de katheter niet per ongeluk wordt geknikt bij het aansluitstuk; dit kan leiden tot beschadiging of break van de katheter en verlies van arteriële-monitormogelijkheden.

**⚠ Waarschuwing:** Breng geen tape, nietjes of hechtdraad direct op het centrale kathergedeelte aan, om het risico te beperken dat de katheter wordt beschadigd, de stroming erin wordt belemmerd of de monitormogelijkheden nadelig worden beïnvloed. Fixeer de katheter uitsluitend op de aangeduide stabilisatietafplaatsen.

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Vermijd plaatsing of fixatie in een gebied waar buiging optreedt.

#### Katherstabilisatiehulpmiddel (indien verstrekt):

Een katherstabilisatiehulpmiddel moet worden gebruikt conform de gebruiksaanwijzing van de fabrikant.

- Documenteer de inbrengprocedure.

#### Zorg en onderhoud:

##### Verband:

Leg het verband aan conform de beleidsregels, procedures en praktijkrichtlijnen van de instelling. Verwijs het verband onmiddellijk als het niet meer intact is (bijvoorbeeld als het vochtig of vuil is, loskomt of niet langer aansluitend).

**⚠ Voorzorgsmaatregel:** Beperk manipulaties van de katheter gedurende de gehele procedure tot een minimum zodat de tip in de juiste positie blijft.

#### Doorgankelijkheid van katheter:

Handhaaf de doorgankelijkheid van de katheter conform de beleidsregels, procedures en praktijkrichtlijnen van de instelling. Alle medewerkers die zorgen voor patiënten met perifere intravasculaire hulpmiddelen moeten weten hoe ze effectief met kathers moeten omgaan, om de verblijftijd ervan te verlengen en letsel te voorkomen.

#### Instructies voor het verwijderen van de katheter:

Gebruik een aseptische techniek en volg de beleidsregels en procedures van de instelling.

- Verwijder het verband.

**⚠ Waarschuwing:** Verwijder het verband niet met een schaar, om het risico van knippen in de katheter te beperken.

- Verwijder het katherstabilisatiehulpmiddel of de hechtdraden en let daarbij op dat u niet in de katheter snijdt.
- Verwijder de katheter langzaam.

**⚠ Waarschuwing:** Gebruik geen overmatige kracht bij het verwijderen van de katheter. Als u bij het verwijderen weerstand ondervindt, stop dan en volg de beleidsregels en procedures van de instelling voor moeilijk te verwijderen katheters.

**⚠ Waarschuwing:** Blootstelling van de arteriële circulatie aan atmosferische druk kan ertoe leiden dat er lucht in de circulatie komt.

4. Nadat de katheter is verwijderd volgens de beleidsregels en procedures van de instelling, oefent u druk uit op de plaats.
5. Dek de plaats af met een steriel occlusief verband.
6. U dient de procedure van het verwijderen van de katheter, met inbegrip van de bevestiging dat de gehele katherlengte is verwijderd, te documenteren conform beleidsregels en procedures van de instelling.

Literatuur betreffende patiëntenevaluatie, opleiding van de clinicus, inbrengtechnieken en mogelijke met deze procedure gepaard gaande complicaties kunt u vinden in standaardhandboeken, de medische literatuur en de website van Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Een pdf-bestand met deze gebruiksaanwijzing is beschikbaar op [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Voor een patiënt/gebruiker/derde in de Europese Unie en in landen met identieke regelgeving (verordening 2017/745/EU betreffende medische hulpmiddelen); als er zich tijdens het gebruik van dit hulpmiddel of als gevolg van het gebruik ervan een ernstig incident heeft voorgedaan, dient u dit te melden aan de fabrikant en/of de gemachtigde van de fabrikant en aan uw nationale autoriteit. De contactgegevens van nationale bevoegde autoriteiten (aansprekpunten voor vigilante) en verdere informatie vindt u op de volgende website van de Europese Commissie: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



#### Verklaring van symbolen: De symbolen zijn conform ISO 15223-1.

Het kan zijn dat sommige van deze symbolen niet van toepassing zijn op dit product. Raadpleeg de productdocumentatie (etikettering) voor symbolen die specifiek van toepassing zijn op dit product.

Let op	Medisch hulpmiddel	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Bevat gevaarlijke stoffen	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Systeem met enkele steriele barrières en beschermende verpakking aan de binnenkant	
Systeem met enkele steriele barrières	Niet in het zonlicht plaatsen	Droog houden	Niet gebruiken als verpakking is beschadigd	Niet gemaakt met natuurlijke rubberlatex	Catalogusnummer	Lotnummer	Uiterste gebruiksdatum	Fabriek
		<i>Arrow, het Arrow-logo, SharpsAway, Teleflex en het Teleflex-logo zijn handelsmerken of geregistreerde handelsmerken van Teleflex Incorporated of gelieerde bedrijven in de VS en/of andere landen. © 2023 Teleflex Incorporated. Alle rechten voorbehouden.</i>				<i>Rx only' wordt in deze etikettering gebruikt om de volgende verklaring zoals gepresenteerd in de FDA CFR te communiceren: Let op: Krachtens de federale wetgeving mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door of op voorchrift van een bevoegde professional in de zorg.</i>		
Productiedatum	Importeur							

# Arteriaalse kateteriseerimise toode

## Lühiajaliseks kasutamiseks (<30 päeva)

### Sihtotstarve.

Möeldud arteriaalse juurdepääsu tagamiseks invasiivseks vererõhu jälgimiseks ja arteriaalse vere provoide võtmiseks.

Möeldud perifeerseks venosseks juurdepääsiks ja vereproovide võtmiseks.

### Kasutusnäidustused.

Arrow arteriaalse kateteriseerimise seade pakub ligipääsu perifeersele arteriaalsele vereringele või muudele väikesele veresoontele.

### Patsientide sihtrühm.

Möeldud kasutamiseks patsientidel, kelle anatoomia sobib seadmega kasutamiseks.

### Vastunäidustused.

Ei ole teada.

### Oodatav kliiniline kasu.

Võimaldab ligipääsu perifeersele arteriaalsele vereringele või muudele väikesele veresoontele. Hölbustab vererõhu pidevat möötmist. Hölbustab veregaasi proovide võtmist ja analüüs.

### Toimivusnäitajad.

Arrow arteriaalse kateteriseerimise seade on võimeline võtma vereproove ja arteriaalsesse vereringesse pääsemisel saab jälgida vererõhu.



### Sisaldb ohtlikke aineid.

Roostevabast terasest valmistatud komponendid võivad sisaldaada > 0,1 massiprotsenti koobaltit (CAS # 7440-48-4), mida peetakse kategooria 1B CMR (kanterogeromeen, mutageen või reproduktiivtoksiline) aineks. Roostevabast terasest komponentides sisalduva koobalti kogust on hinnatud ning arvestades seadmete sihtotstarvet ja toksikoloogilisi profiili, ei kaasne patsientidele bioloogilist ohtu, kui seadmeid kasutatakse käesolevas kasutusjuhendis kirjeldatud juhiste kohaselt.

### ⚠ Üldised hoiatused ja ettevaatusabinöud

#### Hoiatused.

1. Steriilne, ühekordset kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödeid ega steriliseerida. Seadmne korduv kasutamine tekib täisne, surmagate lõppeda võiva vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordseks kasutamiseks möeldud meditsiiniseadmete taastöötlemine võib halvendada toimivust või põhjustada funktsionaalsuse kadu.
2. Enne kasutamist lugege läbi kõik hoiatused, ettevaatusabinöud ja juhised pakendi infolehel. Selle nõude eiramine võib põhjustada patsiendi täisneid vigastusi või surma.
3. Öhkemboolja ja verekaotuse ohu vähendamiseks, mida ühenduse katkemisega seostatakse, kasutage ainult kindlalt kinnitatud Luer-Lock-ühendusi.
4. Brähiaalarteri protseduuride korral ei saa tagada kollateraalset verevoolu, mistõttu võib intravaskulaarse hüübumise tulemusena tekkida koe nekroosi.
5. Radiaalarteri protseduuride puhul peavad kasutajad tegema kindlaks, et oleks olemas kindel tööstus kollateraalset ulnaarsest verevoolust.

6. Juhuslik ravimite või muude ainete või röhu süstimine arteriaalsesse süsteemi võib põhjustada patsiendile tõisisid vigastusi või surma.

7. Arst peab olema teadlik arteriaalse protseduuridega seotud tüsistustest/soovimatustest körvaltoimetest, sealhulgas (kuid mitte ainult):

- septitseemia
- veresoonesina perforatsioon
- tromboos
- embolisatsioon
- hematoom
- arteri spasmi
- koenekroos
- verejooks
- perifeerne isheemia ja infarkt
- perifeerse närvikiirustus
- öhkemboolia
- kateteriseerimiskoha infektsioon
- tsellulit
- kateetriga seotud vereringe infektsioon (CRBSI)

### Ettevaatusabinöud.

1. Ärge vahetage sisestamise, kasutamise või eemaldamise ajal kateetrit, juhtetraati ega komplekti/varustuse muud komponendi.
2. Protseederu peab tegema ettevalmistatud personal, kes orienteerub hästi anatoomias, valdab ohutut tehnikat ning on teadlik võimalikest tüsistustest.
3. Kasutage köökide protseuderite, k.a seadmete ohutu körvaldamise korral standardseid ettevaatusabinöuid ja järgige ravisutustes kehitvatarvata.
4. Ärge kasutage, kui pakend on enne kasutamist kahjustatud või kogemata avatud. Körvaldage seade.
5. Nende seadmete hoiustamisringimused nõuavad, et need oleksid kuivad ja kaitstud otseste pääkesevalguse eest.
6. Mõned kateetri sisestuskohas kasutatavad desinfektsioonivahendid sisaldaadivad kateetri materjalil nõrgendada võivaid lahusid. Alkohol, atsetoon ja polüetüleenglükooli võivad nõrgendada polüuretanamaterjalide struktuuri. Needained võivad samuti nõrgendada liimühendust kateetri fiksatorite ja naha vahel.
  - Ärge kasutage atsetooni ega atsetooni-alkoholi segu kateetri pinnal ega selle lähedal.
  - Ärge kasutage alkoholi kateetri pinna leotamiseks ega hoidke alkoholi kateetri valendikus kateetri läbitavuse taastamiseks või infektsioonide ennetamise meetmena.
  - Ärge kasutage sisestamiskohal polüetüleenglükooli sisaldaavaid salve.
  - Suure alkoholikonsentratsiooniga ravimite infundeerimisel tuleb olla ettevaatlus.
  - Laske sisestuskohal enne naha punkteerimist ja enne sidumist täielikult kuivada.
  - Ärge laske komplekti osadel alkoholiga kokku puutuda.
7. Püsikateetrit tulbes rutiinselt kontrollida läbitavuse, sideme turvalisuse ja võimaliku liikumise suhtes.

**Komplekt/varustus ei pruugi sisalda kõiki käesolevas kasutusjuhendis kirjeldatud lisakomponente. Enne protseduuri alustamist tutvuge juhisteega iga komponendi kohta.**

## Sisestamise juhised

### Sooituslik protseduur: Kasutage sterilset tehnikat.

#### Valmistuge sisestamiseks.

- Hinnake adekvaatset kollateralset arteriaalseid vereringet.
  - On ilmnenedud, et ultraheli kasutamine suurendab kateetri paigaldamise edukust.
- Valmistage sisestuskohat ette ja katke see vastavalt asutuse eeskirjadele ja protseduuriidele.
- Manustage paikset anesteetikumi raviasutuse põhimõtete ja korra kohaselt.
  - Kaitstud/ohutusnöela tuleb kasutada tootja kasutusjuhendi kohaselt.

#### Lukustusega kõrvaldushoidik SharpsAway II (kui on olemas).

Lukustusega kõrvaldushoidikut SharpsAway II kasutatakse nöelade (15–30 Ga) kõrvaldamiseks.

- Uhe käe vötet kasutades suruge nöelad kindlalt kõrvaldushoidiku avadesse (vt joonis 1).
- Kõrvaldushoidikusse pandud nöelad kinnituvad automaatselt, et neid ei saaks uuesti kasutada.

⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge üritage eemaldada juba lukustusega kõrvaldushoidikusse SharpsAway II paigutatud nöelu. Need nöelad on paigale kinnitatud. Nöela jõude kõrvaldushoidikust eemaldamine võib need kahjustada.

- Kui on olemas vahtplastist süsteem SharpsAway, võib seda kasutada nöelte surumise teel vahtplasti pärast kasutamist.

⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge kasutage nöelu korduvalt pärast nende vahtplastist süsteemi SharpsAway paigutamist. Nöelaotsale võivad kleepuda tahked osakesed.

- Eemalda kaitse. Õige funktsioni tagamiseks proovige edasi lükata ja tagasi tömmata juhtetraati läbi nöela juhtetraadi käepideme abil.

⚠ Ettevaatusabinöö. Sisestamise eelselvenduge, et juhtetraat oleks algasendis, muuid võib vere tagasisoolu olla takistatud.

#### Sisestage kateeter.

- Kui vaja, laiendage punkterimiskoha skalpelliga.

⚠ Hoitius. Ärge lõigake juhtetraati.

- Kui skalpell ei kasutata, kasutage terava esemega vigastamise ohu vähendamiseks selle kaitset ja/või lukustust (nende olemasolul).

- Teostage arteri punktusoni. Vere tagasisoolu sisestusnöela läbipaistvas muhvis annab märku edukat veresoonde sisemisest (vt joonis 2).

⚠ Ettevaatusabinöö. Mõlema sooneesse läbistamisel võib järgnev juhtetraadi edasiliikumine põhjustada soovimatud subarteriaalse paigutuse.

- Stabiliseerige sisestusnöela asend ja viige juhtetraadi käepideme abil juhteraat ettevaatlikult veresoondele (vt joonis 3). Kui juhtetraat on täielikult sisse tömmatud, asub juhtetraadi otst nöela otset.

⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge lükake juhtetraati edasi, kui ei esine vaba vere tagasisoolu nöela muhvis.

⚠ Hoitius. Juhtetraadi kahjustamise ohu vähendamiseks ärge tömmake seda soonesiseselt vastu nöela äärt.

⚠ Ettevaatusabinöö. Kui juhtetraadi edasi liikumisel tekib vastupanu ärge suruge jõuga edasi, tömmake kogu seade välja ja proovige uesti punkteerida.

- Viige kogu paigutusseade maksimaalselt 1–2 mm veresoones edasi, et tagada kateetri paigutus veresoones.

- Hoidke sisestusnöela muhvi kindlalt oma asendis ja viige kateeteri edasi üle juhtetraadi veresoondele (vt joonis 4).

#### Sisestamise lõpuleviimine.

- Hoidke kateeteri paigal ja eemalda juhtetraadi koost. Pulseeriv verevool näitab õiget arteriaalseid paigutust.

⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge sisestage nöela uesti kateetrisse, see võib vigastada patiensi või kahjustada kateetrit.

#### Kateetri fikseerimine.

- Kinnitage sulgurkaan, süstekork või ühendusvoolikud kateetri muhvile. Fikseerige kateeteri patiensile eelistatud viisil, kasutades ömlustiibi, ömlussüüvedit või klambit, kui need on kasutusel.

⚠ Hoitius. Kateetri kinnitamisel patiensile tuleks olla ettevaatlik, et kateetrit juhuslikult keskostas mitte painutada, kuna see võib põhjustada kateetri kahjustusi, murdumist ja arteri jälgimisvõimaluse kadu.

⚠ Hoitius. Ärge kasutage teipi, klambreid ega ömlbusi otse kateetrit, et vähendada kateetri kahjustamise ohtu, mis võib halveneda kateetri läbitavust või jälgimisvõimalust. Kasutage fikseerimiseks ainult ettenähtud stabiliseerimiskohati.

⚠ Ettevaatusabinöö. Vältige paigutamist või kinnitamist painduvasse piirkonda.

#### Kateetri stabilisaator (selle olemasolul).

Kateetri stabilisaatorit tuleb kasutada vastavalt tootja kasutusjuhendile.

- Dokumenteerige sisestusprotseduuri.

#### Puhastamine ja tehnohooldus.

##### Sidemed.

Kasutage sidemeid vastavalt raviasutuse eeskirjade ja tavapärasele juhistele. Vahetage kohe, kui sideme terviklikkus on kahjustatud, nt muutub niiskeks, määrdub, tuleb lahti või enam ei oluklesse.

⚠ Ettevaatusabinöö. Kateetri otse nõuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

#### Kateetri läbitavus.

Säilitage kateetri läbitavust vastavalt raviasutuse eeskirjade ja praktika juhistele. Kõik perifeerised intravaskulaarsete seadmetega patiensidega tegelevad töötajad peavad tundma efektiivseid viise kateetri sees hoidmise aja pikendamiseks ja vigastuse vältimiseks.

#### Kateetri eemaldamise juhised.

Kasutage aseptilist tehnikat vastavalt asutuse eeskirjadele ja protseduuriidele.

- Eemalda side.

⚠ Hoitius. Kateetri katkölökamise ohu vähendamiseks ärge kasutage sideme eemaldamiseks käärte.

- Eemalda kateetri fiksator või ömlusdest, olles ettevaatlik, et mitte kateetrit lõigata.
- Eemalda kateeter aeglased.

⚠ Hoitius. Ärge rakendage kateetri eemaldamisel liigset jõudu. Raskuste tekkinud kateetri eemaldamisel peatuge ning järgige asutuse eeskirju ja protseduuri rasketi eemaldatavate kateetrite käsitsemiseks.

⚠ Hoitius. Arteriaalse vererunge kokkupuude ohuröhuga võib põhjustada öhu sattumise vererengesse.

- Pärast kateetri eemaldamist avaldaage eemaldamiskohale survet vastavalt asutuse eeskirjadele ja protseduuriidele.
- Katke koht steriilse rõhksidemega.
- Dokumenteerige kateeri eemaldamise protseduuri raviasutuse eeskirjade ja korra kohaselt koos kinnitusega, et kateeter on kogu pikkes eemaldatud.

Teatmekirjandust patienside hindamise, klinitsisti koolituse, sisestamistehnika ja protseduuri seotud võimalike tüsisteiste kohta vt tavapäraseid öpikuteid, meditsiinilisest kirjandusest ja ettevõtte Arrow International LLC veebisaidil [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Selle kasutusjuhendi pdf-kopia asub aadressil [www.teleflex.com/UFU](http://www.teleflex.com/UFU)

Patsientide/kasutajate/kolmandale isikule Euroopa Liidus ja sama regulaatioriiseste riikides (meditsiiniseadmete määrus 2017/745/EÜ); ohujuhumi korral antud seadme kasutamise ajal või sella kasutamise tulemusena teatage sellest palun tootjale ja/või tema valitustad esindajale ning oma vastavale riiklikele asutustele. Vastavate riiklike pädevate asutuste kontaktandmed (järelvalvealased kontaktpunktid) koos edasise teabeaga on toodud järgmisel Euroopa Komisjoni veebisaidil: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**et**

Sümbolite tähendused. Sümbolid on vastavuses standardiga ISO 15223-1. Mõned sümbolid ei pruugi antud toote suhtes kohalduda. Konkreetselt antud tootele kohalduvaid sümboleid vt toote märgistuselt.							
Ettevaatust	Meditsiiniseade	Lugege kasutusujuhiseid	Sisaldb ohtlikke aineid	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uuesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse sterilise barjääriga süsteem koos sisemise kaitsepakendiga
Ühekordse sterilise barjääriga süsteem	Kaitsta päikesevalguse eest	Hoida kuivas	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada	Valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	Katalooginumber	Partii number	Kölblik kuni
		Arrow, Arrow logo, SharpsAway, Teleflex ja Teleflex logo on ettevõtte Teleflex Incorporated või selle sidusettevõtete kaubamärgid või regiseeritud kaubamärgid USA-s ja/või teistes riikides. © 2023 Teleflex Incorporated. Kõik õigused kaitstud.					
Valmistamis-kuupäev	Importja	„Rx only“ kasutatakse selles märgistuses järgmise avalduse edastamiseks, nagu on esitatud FDA CFR-is. Ettevaatust! Föderaalseadus lubab seda seadet müüa litsenseeritud tervishoiutöötaja poolt või tema korraldusel.					

# Valtimokatetrointilaite

## Lyyhtykaiseen käyttöön (< 30 päivää)

### Käyttötarkoitus:

Tarkoitettu valtimoyhteyden luomiseen invasiivista verenpainetarkkailua ja valtimoverinäytteenottoa varten.

Tarkoitettu perifeerisen laskimoyhteyden luomiseen ja verinäytteenottoon.

### Käyttöaiheet:

Arrow-valtimokatetrointilaiteella saadaan yhteys ääreivaltimoiden verenkiertoon tai muuhin pieniin verisuunniin.

### Kohdepotilasryhmä:

Tarkoitettu käytettäväksi potilailla, joiden anatomia sopii laitteen käyttöön.

### Kontraindikaatiot:

Ei tunnettu.

### Odottavat kliiniset hyödyt:

Laite mahdollistaa yhteyden ääreivaltimoiden verenkiertoon tai muuhin pieniin verisuunniin. Laite helpottaa jatkuvaa verenpainemittausta. Laite helpottaa verikaasujen näytteenottoa ja analysoijaa.

### Suorituskykyominaisuudet:

Arrow-valtimokatetrointilaite soveltuu verinäytteenottoon ja ollessaan yhteydessä valtimoverenkierton välttämiseen tarkkailla verenpainetta.



### Sisältää varallisen aineen:

Ruostumattomasta teräksestä valmistetut osat voivat sisältää > 0,1 painoprosenttia koboltia (CAS-numero 7440-48-4), joka on luokiteltu luokkaan 1B kuuluvaksi CMR-aineeksi (syöpää aiheuttavat, perimää vaurioittavat tai lisääntymiselle vaaralliset aineet). Ruostumattomasta teräksestä valmistettujen osien koboltein määrä ei arvion mukaan aiheuta potilaalle biologista turvallisuusriskiä, kun otetaan huomioon laitteiden käyttötarkoitus ja toksikologinen profili ja kun laitteita käytetään tämän käyttööheyden mukaisesti.

### ⚠️ Vieiset varoituksset ja varotoimet

#### Varoitukset:

- Steriliit:** Kertakäytöinen: Ei saa käyttää, prosessoida tai steriloida uudelleen. Laitteen uudelleenkäyttö aiheuttaa mahdollisen vakavan vamman vaaran tai infektion, joka saattaa olla kuolemaan johtava. Kertakäytöisten lääkinnällisten laitteiden uudelleenkäsitteily voi heikentää niiden toimivuutta tai estää niiden toiminnan.
- Luu kaikki tuoteselosten varoituksset, varotoimet ja ohjeet ennen käyttöö. Jos näin ei tehdä, se saattaa johtaa potilaan vakavaan vammaan tai kuolemaan.**
- Irrottomisesta johtuvan ilmaembolian ja verenhukan riskin minimoimiseksi on käytettävä vain turvallisesti kiinnitettyjä luer-lukkoliittoitiksi.**
- Brakialisissa toimenpiteissä ei voida taata kolateraalikiertoa ja sen vuoksi intravaskulaarinen hyytyminen voi johtaa kudoskuuloon.**
- Radiaalisen arterian toimenpiteissä lääkäriiden tulee varmistaa, että kollateralisen ulnaarisin virtauksen olemassaolosta on vahva näyttö.**

- Lääkkeiden tai hoitoaineiden vahingossa tapahtuvat infusiot tai paineellinen injektiota arteriajärjestelmään voivat johtaa potilaan vakavaan vammoitumiseen tai kuolemaan.**
- Lääkäriiden on oltava tietoisia valtimotoimenpiteisiin liittyvistä komplikaatioista / ei-toivotuista sivuvaikutuksista, joita ovat mm. seuraavat:**

- |                                    |   |
|------------------------------------|---|
| • septikemia                       | • ääreishermovamma                      |
| • verisuunen seinämän puhkeama     | • ilmaembolia                           |
| • tromboosi                        | • kohdan infektio                       |
| • embolia                          | • ihanalaisen kudoksen tulehdus         |
| • hematooma                        | • katetriin liittyvä verenkiertoinfekti |
| • valtimospasmi                    |   |
| • kudosnekroosi                    |   |
| • verenuvonto                      |   |
| • perifeerinen iskemia ja infarkti |   |

#### Varotoimet:

- Katetri, ohjainvajeria tai muita pakkauksien/setin osia ei saa muuntaa sisäänvientiin, käytön tai poistamisen aikana.**
- Toimenpiteen saa suorittaa vain pätevä henkilökunta, joka tuntee anatomiset merkit, turvallisen menetelmän ja mahdollisen komplikaatiot.**
- Käytä tavanomaisia varotoimia ja noudata laitoksen käytäntöjä kaikkien toimenpiteisiin, myös laitteiden turvallisessa hävittämisessä.**
- Laitetta ei saa käyttää, jos pakaus on varioitunut tai auennut vahingossa ennen käyttöö. Hävitä laite.**
- Nämä laitteet on säilytetään olosuhteissa, joissa ne pysyvät kuivina ja suoralla auringonvalolla suojauduissa.**
- Jotkin katetrit sisäänvientikohdassa käytetyt desinfointaiteet sisältävät liuottimia, jotka voivat heikentää katetrimaterialia. Alkoholi, asetoni ja polyeteeniglykoli voivat heikentää polyuretaanimaalien rakennetta. Nämä aineet voivat myös heikentää katetrin stabilointilaiteen ja ihan välistä kiinnitystä.**
  - Älä käytä asetonia tai alkoholia katetrin pintaan tai lähelle sitä.
  - Katetrin pintaa ei saa liottaan alkoholissa, eikä alkoholin saa antaa jäädä katetrin luumeniin katetrin avoimuuden säilyttämiseksi tai tartunnan torjuntamenetelmänä.
  - Polyeteeniglykolia sisältäviä voiteita ei saa käyttää sisäänvientikohdassa.
  - Ole varovainen, kun infundoit suuren alkoholipitoisuuden sisältäviä lääkkeitä.
  - Anna sisäänvientikohdan kuivua kokonaan ennen ihopistosta ja ennen siteen asettamista.
  - Setin osat ei välttämättä jäävät katetriin tulee tarkastaa säännöllisesti avoimuuden, siteen kiinnityksen ja mahdollisen siirtymisen suhteen.

**Pakkaukset/setit eivät välttämättä sisällä kaikkia osia, jotka esitetään näissä käyttööheyissä. Tutustu kunkin yksittäisen osan tai osien ohjeisiin ennen toimenpiteen aloittamista.**

## Sisäänvientiohjeet

### Toimenpide-ehdotus: Käytä steriliää teknikkaa.

#### Valmistelu sisäänvientiin:

1. Arvioi rinnakkaisvaltimon riittävä verenkersto.
  - Ultraääninen käytön on osoitettu lisäävän katetrien sijoittamisen onnistumista.
2. Valmistele ja suojaa liimalla aiottu sisäänvientikohda sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.
3. Anna paikallispäättäjätteet sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.
  - Suojaneulaa/turvanelua on käytettävä valmistajan antamien käytööhieiden mukaisesti.

#### Lukittava SharpsAway II -poistokuppi (jos toimitettu):

Lukittavaa SharpsAway II -poistokuppia käytetään neulojen (15–30 Ga) hävittämiseen.

- Työnna yhdessä kädessä teknikkaan ulos lujasti poistokupin aukkoihin (ks. kuva 1).
- Kun neulat on asetettu poistokuppiin, ne kiinnityvät automaattisesti paikalleen, joten niitä ei voida käyttää uudelleen.

⚠ Varoituksi: Älä yritä poistaa neuloja, jotka on työnnetyt lukittavaan SharpsAway II -poistokuppiin. Nämä neulat on kiinnitetty paikalleen. Neulat voivat vaurioitua, jos ne pakotetaan ulos poistokupista.

• Jos SharpsAway-vahtomuovijärjestelmä on toimitettu, sitä voidaan käyttää työntäällä neuloa vahtomuovin käytön jälkeen.

⚠ Varoituksi: Neuloa ei saa käyttää uudelleen sen jälkeen, kun ne on työnnetty SharpsAway-vahtomuovijärjestelmään. Neulan kärkeen voi tarttua hiukkasia.

4. Poista suojus. Kokeile ohjainvaijerin työntämistä ja vetämistä neulan läpi ohjainvaijerin kahvan avulla asianmukaisen toiminnan varmistamiseksi.

⚠ Varoituksi: Varmista ennen asettamista, että ohjainvaijeri palautetaan alkuperäiseen asentoon ennen sisäänvientiä. Muuten veren takaisinvirtaus voi estyä.

#### Aseta katetri sisään:

5. Laajenna tarvittaessa pistokohda skalpellilla.

⚠ Varoituksi: Ohjainvaijeria ei saa leikata.

• Kun skalpelillä ei ole käytössä, kiinnitä sen turvatoiminto tai lukitus (jos toimitettu) terävien esineiden aiheuttaman varaan pienentämiseksi.

6. Tee valtimopunkto. Veren takaisinvirtaus sisäänvientineulan läpinäkyvään kantaan osittain onnistuneen suonen viennin (ks. kuva 2).

⚠ Varoituksi: Jos suonen molemmat seinämät puhkaistaan, ohjainvaijerin työntämisen jälkeen tähän jälkeen voi johtaa tahattomaan valtimon alapuoliseen sijoittamiseen.

7. Vakauta sisäänvientineulan sijainti ja työnnä varovasti ohjainvaijeri suoneen ohjainvaijerin kahvan avulla (ks. kuva 3). Kun ohjainvaijeri on vedetty kokonaan taakse, ohjainvaijerin kärki on uulean kärjessä.

⚠ Varoituksi: Älä työnnä ohjainvaijeria eteenpäin, ellei verta virtaa vapaasti takaisin neulan kantaan.

⚠ Varoituksi: Älä vedä ohjainvaijeria neulan reunaa vasten suonen sisällä, jotta ohjainvaijerin vaurioitumisriski pienee.

⚠ Varoituksi: Jos ohjainvaijeria työnettäessä havaitaan vastusta, älä syötä sitä väkisesti eteenpäin. Vedä koko yksikkö pois ja yritä uttaa punktiota.

8. Työnnä koko asetuslaitetta enintään 1–2 mm eteenpäin suonen sen varmistamiseksi, etta katetri sijaitsee suonen sisällä.

9. Pidä sisäänvientineulan kantaa tiukasti paikallaan ja työnnä katetria eteenpäin ohjainvaijeria pitkin suonen sisään (ks. kuva 4).

#### Tee sisäänvienti loppuun:

10. Pidä katetria paikallaan ja poista ohjainvaijerikokoontalo. Veren sykkivä virtaus osittaa positivisista asetuista arteriassa.

⚠ Varoituksi: Älä työnnä neulaa uudelleen katetriin, tämä voi aiheuttaa potilaan vammautumisen tai vaurioittaa katetriin.

## Katetrin kiinnittäminen:

11. Liitä sulkuhanja, injektiokorkki tai liitosletku katetriin liittimeen. Kiinnitä katetri potilaaseen halutulla tavalla käyttämällä ommelsivekkeitä, ommeluraa tai siivekkäininkettä, jos toimitettu.

⚠ Varoituksi: Noudata varauvisuutta, jotta katetria ei vahingossa taivuteta kannan kohdalla. Katetria kiinnitetessäsi potilaaseen. Tästä voi olla seurauskena katetrin vaurio, se voi rikkoutua ja arterian valvontakyky menetetään.

⚠ Varoituksi: Älä kiinnitä teippia, hakaasia tai ommelaineita suoraan katetrin runkoon. Näin pienemät katetrin vaurioitumisen, katetrivirtauksen estoon tai valvontakyyn heikkenemiseen liittyvä riski. Kiinnitä ainostaan merkityjä stabilointikohtia käytäen.

⚠ Varoituksi: Vältä sijoitusta tai kiinnitystä fleksion kohtaan.

## Katetrin stabilointilaite (jos toimitettu):

Katetrin stabilointilaiteita on käytettävä valmistajan antamia käytööhieja noudattaen. 12. Dokumentoi sisäänvientitoimenpiteen.

## Hoito ja kunnossapito:

### Side:

Sido sairaalan käytäntöjen, menetelmien ja hoito-ohjeiden mukaisesti. Vaihda side heti, jos sen eheys vaarantuu (esim. side kostuu, likaantuu, löystyy tai ei enää suoja).

⚠ Varoituksi: Minimoi katetrin manipulointia toimenpiteen aikana, jotta katetrin kärki pysyy oikeassa asennossa.

## Katetrin avoimuus:

Säilytä katetrin avoimuus sairaalan käytäntöjen, menetelmien ja hoito-ohjeiden mukaisesti. Potilaata, jolla on periferisä suonensisäisiä laitteita, hoitavan henkilökunnan täytyy tuntea tehtävää hoitotavat katetren kehossa pitämisen keston pidättämiseksi ja vammojen estämiseksi.

## Katetrin poisto-ohjeet:

Käytä sepitonta tekniikkaa sairaalan käytäntöjen ja menettelyjen mukaisesti.

1. Irrota side.

⚠ Varoituksi: Sidettä ei saa leikata saksilla katetrin leikkaamisriskin pienentämiseksi.

2. Poista katetriin kiinnityslaita tai ompeleet ja varo leikkaamasta katetria.

3. Poista katetriihiastia.

⚠ Varoituksi: Katetria poistettaessa ei saa käyttää liikaa voimaa. Jos katetrin poistossa tuntuu vastusta, pyydä ja noudata sairaalan käytäntöjä ja menetelmiä valkeasti poistettaville katetreille.

⚠ Varoituksi: Arterian verenkierron altistaminen ilmanpaineelle voi johtaa ilman pääsemiseen verenkiertoon.

4. Paina toimenpiteen kohtaan sen jälkeen kun katetri on poistettu sairaalan käytäntöjen ja menetelmiestä.

5. Peitä kohta steriliillä peittositeellä.

6. Dokumentoi katetren poistomenetelmä sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti (myös varmistus siitä, että koko katetren pitius on poistettu).

Potilaan arviointiin, lääkäriin koulutukseen, sisäänvientimenetelmään ja tähän toimenpiteeseen liittyviin mahdollisiin komplikaatioihin liittyvää viitekirjailisuvutta on saatavissa tavallisista oppilaitorista, lääketieteilisestä kirjallisuudesta ja Arrow International LLC -yhtiön verkkosivustolta: [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Näiden käytööhieiden pdf-kopio on verkkosivustolla [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)  
Potilaalle / käyttäjälle / kolmannelle osapuolelle Euroopan unionissa ja vastaanostamalla / käytäntöjärjestelmän mukaan (lääkinnälisistä laitteista annettu asetus 2017/745/EU); jos tämän laitteita käytetään aikana tai sen seurauksena tapahtunut vakava vaarallinen, ilmoitakaa siitä valmistaja/ ja tai sen valtuutetulle edustajalle sekä kansalliselle viranomaiselle. Kansalliset toimivaltaiset viranomaisten yhteystiedot (vaaratilannejärjestelmän yhteystiedot) ja muuta tietoa on seuraavalla Euroopan komission verkkosivustolla: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

Symboleja koskeva sanasto: Symbolit noudattavat standardia ISO 15223-1.

Jotkin symboleista eivät ehkä koske tätä tuotetta. Katso tuotemerkinnoista symbolit, jotka koskevat nimenomaan tätä tuotetta.

Huomio	Lääkinnällinen laite	Katso käyttöohjeita	Sisältää vaarallisia aineita	Ei saa käyttää uudelleen	Ei saa steriloida uudelleen	Steriloitu eteenioksidilla	Yksinkertainen sterili estojärjestelmä ja suojaava sisäpakaus	
Yksinkertainen sterili estojärjestelmä	Suojattava auringonvalolta	Säilytettävä kuivana	Ei saa käyttää, jos pakkauks on vaurioitunut	Valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumikateksia	Luettelonumero	Eränumero	Käytettävä viimeistään	Valmistaja
		<i>Arrow, Arrow-logo, SharpsAway, Teleflex ja Teleflex-logo ovat Teleflex Incorporated -yhtiön tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. © 2023 Teleflex Incorporated. Kaikki oikeudet pidätetään.</i>				<i>Näissä merkinnöissä esiintyvä "Rx only" on ilmaistu Yhdysvaltain lääke- ja elintarvikeviraston CFR-säännöstössä seuraavasti: Huomio: Liittovaltion lain mukaan tämän laitteen saa myydä vain laillistettu terveydenhuollon lääkäri tai tämän määräyksestä.</i>		
Valmistuspäivämäärä	Maahantuaja							

# Produit de cathétérisme artériel

Pour une utilisation à court terme (< 30 jours)

## Utilisation prévue :

Destiné à fournir un accès artériel pour le contrôle de la pression artérielle et le prélèvement de sang artériel invasif.

Destiné à fournir un accès veineux périphérique et un prélèvement sanguin.

## Indications :

Le dispositif de cathétérisme artériel Arrow permet d'accéder à la circulation artérielle périphérique ou à d'autres petits vaisseaux.

## Groupe de patients cible :

Destiné à être utilisé chez des patients dont l'anatomie est compatible avec l'utilisation de ce dispositif.

## Contre-indications :

Il n'existe aucune contre-indication connue.

## Bénéfices cliniques attendus :

Permet d'accéder à la circulation artérielle périphérique ou à d'autres petits vaisseaux. Facilite la mesure de la pression artérielle en continu. Facilite l'échantillonnage et l'analyse des gaz sanguins.

## Caractéristiques des performances :

Le dispositif de cathétérisme artériel Arrow est capable de prélever du sang et de surveiller la pression artérielle lorsqu'il accède à la circulation artérielle.



## Contient des substances dangereuses :

Les composants fabriqués à partir d'acier inoxydable peuvent contenir > 0,1 % en poids de cobalt (n° CAS 7440-48-4) qui est considéré comme une substance CMR de catégorie 1B (cancérogène, mutagène ou toxique pour la reproduction). La quantité de cobalt dans les composants en acier inoxydable a été évaluée et, compte tenu de l'utilisation prévue et du profil toxicologique des dispositifs, il n'y a aucun risque de sécurité biologique pour les patients lors de l'utilisation de ces dispositifs conformément aux instructions contenues dans ce mode d'emploi.

## ⚠️ Avertissements et précautions généraux

### Avertissements :

1. Stérile et à usage unique : ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. Une réutilisation du dispositif crée un risque potentiel de lésion et/ou d'infection graves pouvant conduire au décès. Le retraitement des dispositifs médicaux prévus exclusivement pour un usage unique peut conduire à une réduction des performances ou à une perte de fonctionnalité.
2. Lire l'ensemble des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation. Le non-respect de cette consigne peut provoquer des lésions graves ou le décès du patient.
3. Pour minimiser le risque d'embolie gazeuse et de perte de sang associées aux déconnexions, utiliser uniquement des raccords Luer Lock fixement serrés.

4. Dans les procédures brachiales, la circulation collatérale ne peut pas être garantie ; par conséquent, un caillot intravasculaire peut conduire à une nécrose tissulaire.

5. Lors des procédures impliquant l'artère radiale, les praticiens doivent confirmer l'existence certaine d'une circulation collatérale provenant de l'artère cubitale.

6. Les perfusions accidentelles de médicaments ou de traitements ou l'injection sous pression dans un système artériel peuvent entraîner des lésions graves ou le décès du patient.

7. Les cliniciens doivent tenir compte des complications/effets indésirables associés aux interventions artérielles dont, entre autres :

- septicémie
- perforation de la paroi vasculaire
- thrombose
- embolie
- hématome
- spasme artériel
- nécrose tissulaire
- hémorragie
- ischémie périphérique et infarctus
- lésion nerveuse périphérique
- embolie gazeuse
- infection du site
- cellulite
- bactériémie liée au cathéter

### Précautions :

1. Ne pas modifier le cathéter, le guide ou tout autre composant du kit/set durant l'insertion, l'utilisation ou le retrait.
2. L'intervention doit être pratiquée par un personnel qualifié ayant une excellente connaissance des points de repères anatomiques, des techniques sûres et des complications potentielles.
3. Observer les précautions standard et suivre les protocoles de l'établissement pour toutes les procédures, y compris l'élimination en toute sécurité des dispositifs.
4. Ne pas utiliser le dispositif si l'emballage est endommagé ou s'il a été ouvert par inadvertance avant l'utilisation. Jeter le dispositif.
5. Conditions de stockage : ces dispositifs doivent être conservés au sec et à l'abri de la lumière directe du soleil.
6. Certains désinfectants utilisés au niveau du site d'insertion du cathéter contiennent des solvants qui peuvent affaiblir le matériau du cathéter. L'alcool, l'acétone et le polyéthylèneglycol peuvent affaiblir la structure des matériaux en polyuréthane. Ces agents peuvent également affaiblir l'adhérence du dispositif de stabilisation de cathéter à la peau.
  - Ne pas utiliser d'acétone ni de mélange alcool/acétone sur la surface du cathéter ou à proximité.
  - Ne pas mouiller la surface du cathéter avec de l'alcool ni laisser de l'alcool stagner à l'intérieur d'une lumière du cathéter pour restaurer sa perméabilité ou comme mesure de prévention contre l'infection.
  - Ne pas utiliser de pommades à base de polyéthylèneglycol au niveau du site d'insertion.

- Prendre des précautions lors de la perfusion de médicaments contenant des concentrations élevées d'alcool.
- Laisser sécher complètement le site d'insertion avant de percer la peau et d'appliquer le pansement.
- Ne pas laisser les composants du kit entrer en contact avec de l'alcool.

**7. Le cathéter à demeure doit régulièrement être inspecté pour vérifier la perméabilité, la sécurité du pansement et une éventuelle migration.**

**Les kits/sets ne comprennent pas nécessairement tous les composants auxiliaires décrits dans cette notice d'utilisation. Prendre connaissance des instructions relatives aux composants individuels avant de commencer l'intervention.**

## Instructions pour l'insertion

### Procédure suggérée : Utiliser une technique stérile.

#### Préparer l'insertion :

1. Évaluer la présence d'une circulation artérielle collatérale adéquate.
  - L'utilisation de l'échographie s'est avérée augmenter la réussite de la mise en place du cathéter.
2. Préparer le site d'insertion prévu et placer les champs selon les protocoles et procédures de l'établissement.
3. Administrer un anesthésique local selon les protocoles et procédures de l'établissement.
  - Une aiguille sécurisée doit être utilisée conformément à la notice d'utilisation du fabricant.

#### Réceptacle d'aiguilles sécurisé SharpsAway II (si fourni) :

Le réceptacle d'aiguilles sécurisé SharpsAway II est utilisé pour l'élimination des aiguilles (15 à 30 Ga).

- D'une seule main, pousser fermement les aiguilles dans les orifices du réceptacle d'aiguilles (consulter la figure 1).
  - Une fois en place dans le réceptacle d'aiguilles, les aiguilles sont automatiquement immobilisées en place de façon à ne pas pouvoir être réutilisées.
- ⚠️ Précaution : Ne pas tenter de retirer les aiguilles qui ont été placées dans le réceptacle d'aiguilles sécurisé SharpsAway II. Ces aiguilles sont immobilisées en place. Elles risquent d'être endommagées si elles sont extraites de force du réceptacle d'aiguilles.**
- Si fourni, un système en mousse SharpsAway peut être utilisé pour y enfoncer les aiguilles après utilisation.

**⚠️ Précaution : Ne pas réutiliser les aiguilles une fois qu'elles ont été placées dans le système en mousse SharpsAway. Des particules risquent d'adhérer à l'extrémité des aiguilles.**

4. Retirer la protection. Essayer d'avancer et de rétracter le guide dans l'aiguille à l'aide de la poignée du guide pour vérifier que l'ensemble fonctionne correctement.

**⚠️ Précaution : Avant l'insertion, s'assurer que le guide est ramené dans la position originale pour prévenir toute inhibition du retour sanguin.**

#### Insérer le cathéter :

5. Élargir le site de ponction avec le scalpel si nécessaire.

**⚠️ Avertissement : Ne pas couper le guide.**

- Pour réduire le risque d'une piqûre accidentelle, activer la fonction de sécurité et/ou de verrouillage du scalpel (le cas échéant) lorsque celui-ci n'est pas utilisé.

6. Effectuer une ponction artérielle. Le retour sanguin dans l'embase transparente de l'aiguille d'introduction indique la réussite de l'accès au vaisseau (consulter la figure 2).

**⚠️ Précaution : Si les deux parois du vaisseau sont perforées, la progression ultérieure du guide pourrait entraîner une mise en place sous-artérielle accidentelle.**

7. Stabiliser la position de l'aiguille d'introduction et avancer avec précaution le guide dans le vaisseau à l'aide de la poignée du guide (consulter la figure 3). Lorsque le guide est entièrement rétracté, son extrémité se situe à l'extrémité de l'aiguille.

**⚠️ Précaution : Ne pas avancer le guide s'il n'y a pas de retour sanguin libre dans l'embase de l'aiguille.**

**⚠️ Avertissement : Pour réduire le risque de dommage du guide, ne pas rétracter le guide contre le bord de l'aiguille lorsqu'ils sont dans le vaisseau.**

**⚠️ Précaution : En présence d'une résistance pendant l'avancement du guide, ne pas forcer, retirer l'intégralité de l'unité et tenter une nouvelle ponction.**

8. Avancer le dispositif de placement entier de 1 à 2 mm supplémentaires maximum dans le vaisseau pour s'assurer que le cathéter est bien inséré dans le vaisseau.

9. Maintenir fermement l'embase de l'aiguille d'introduction en position et avancer le cathéter vers l'avant sur le guide dans le vaisseau (consulter la figure 4).

#### Terminer l'insertion :

10. Tenir le cathéter en place et retirer l'ensemble de guide. Un débit sanguin pulsatile indique une mise en place correcte dans l'artère.

**⚠️ Précaution : Ne pas réinsérer l'aiguille dans le cathéter, car cela pourrait blesser le patient ou endommager le cathéter.**

#### Fixer le cathéter :

11. Attacher le robinet, le capuchon d'injection ou la tubulure de connexion à l'embase du cathéter. Fixer le cathéter au patient de la façon voulue à l'aide d'ailettes de suture, d'une raine de suture ou de clips à ailettes, si fournis.

**⚠️ Avertissement : Il convient de veiller à ce que le cathéter ne se plie pas accidentellement dans la zone de l'embase lors de la fixation du cathéter au patient, car cela peut provoquer un dommage ou une rupture du cathéter et une perte des capacités de surveillance artérielle.**

**⚠️ Avertissement : Ne pas appliquer de ruban adhésif, d'agrafes ou de sutures directement sur le corps du cathéter pour réduire le risque d'endommager le cathéter, d'émpêcher le débit dans le cathéter ou d'affecter les capacités de surveillance. Fixer uniquement au niveau des emplacements de stabilisation indiqués.**

**⚠️ Précaution : Éviter la mise en place ou la fixation dans une zone de flexion.**

#### Dispositif de stabilisation de cathéter (si fourni) :

Un dispositif de stabilisation de cathéter doit être utilisé conformément à la notice d'utilisation du fabricant.

12. Documenter la procédure d'insertion.

#### Nettoyage et entretien :

##### Pansement :

Réaliser le pansement conformément aux protocoles, procédures et directives pratiques de l'établissement. Changer immédiatement le pansement si son intégrité est compromise (par ex., s'il est mouillé, souillé, décollé ou qu'il n'est plus étanche).

**⚠️ Précaution : Réduire au minimum les manipulations inutiles du cathéter tout au long de l'intervention afin de maintenir son extrémité dans la bonne position.**

#### Perméabilité du cathéter :

Le maintien de la perméabilité du cathéter doit être réalisé conformément aux protocoles, procédures et directives pratiques de l'établissement. Le personnel soignant responsable des patients porteurs de dispositifs intravasculaires périphériques doit bien connaître les méthodes de prise en charge efficaces pour prolonger la durée à demeure du cathéter et éviter les lésions.

#### Instructions pour le retrait du cathéter :

Utiliser une technique aseptique selon les protocoles et procédures de l'établissement.

1. Retirer le pansement.

**⚠️ Avertissement : Ne pas utiliser de ciseaux pour retirer le pansement, afin de limiter le risque de couper le cathéter.**

2. Retirer le dispositif de fixation du cathéter ou les sutures en veillant à ne pas couper le cathéter.

3. Retirer le cathéter lentement.

**⚠️ Avertissement : Ne pas appliquer une force excessive lors du retrait du cathéter. Si une résistance est rencontrée pendant le retrait, arrêter et suivre les protocoles et procédures de l'établissement pour les cathéters difficiles à retirer.**

**⚠ Avertissement :** L'exposition de la circulation artérielle à la pression atmosphérique peut entraîner la pénétration d'air dans la circulation.

4. Appliquer une pression sur le site après le retrait du cathéter selon les protocoles et procédures de l'établissement.
5. Recouvrir le site d'un pansement occlusif stérile.
6. Documenter la procédure de retrait du cathéter en confirmant notamment que toute la longueur du cathéter a été retirée conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

Pour obtenir des articles de référence sur l'évaluation des patients, la formation des cliniciens, les techniques d'insertion et les complications potentielles associées

à cette procédure, consulter les manuels courants, la littérature médicale et le site Web d'Arrow International LLC à : [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Une version PDF de cette notice d'utilisation est disponible sur [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Pour un patient/utilisateur/fier dans l'Union européenne et les pays avec un régime de réglementation identique (Règlement 2017/745/EU relatif aux dispositifs médicaux) ; si, pendant l'utilisation de ce dispositif ou du fait de son utilisation, un incident grave venait à se produire, merci de le signaler au fabricant et/ou à son mandataire et à l'autorité nationale. Les contacts des autorités nationales compétentes (points de contact de vigilance) ainsi que des informations plus détaillées sont disponibles sur le site suivant de la Commission européenne : [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**fr**

Glossaire des symboles : les symboles sont conformes à la norme ISO 15223-1.

Certains symboles peuvent ne pas s'appliquer à ce produit. Consulter l'étiquetage du produit pour connaître les symboles qui s'appliquent spécifiquement à ce produit.

Mise en garde	Dispositif médical	Consulter le mode d'emploi	Contient des substances dangereuses	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Sterilisé à l'oxyde d'éthylène	
Système de barrière stérile unique	Conserver à l'abri du rayonnement solaire	Conserver au sec	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Produit fabriqué sans latex de caoutchouc naturel	Référence	Numéro de lot	
		<i>Arrow, le logo Arrow, SharpsAway, Teleflex et le logo Teleflex sont des marques commerciales ou des marques déposées de Teleflex Incorporated ou de ses sociétés affiliées, aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. © 2023 Teleflex Incorporated. Tous droits réservés.</i>					
Date de fabrication	Importateur	<i>« Rx Only » (Sur ordonnance uniquement) est utilisé dans cet documentation pour communiquer la déclaration suivante telle qu'elle figure dans le CFR de la FDA : Mise en garde : En vertu de la législation fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu que par un praticien de soins de santé habilité.</i>					

# Produkt für die arterielle Katheterisierung

## zur kurzzeitigen Anwendung (< 30 Tagen)

### Zweckbestimmung:

Bestimmt für den arteriellen Zugang zum Zwecke der invasiven Blutdrucküberwachung und arteriellen Blutentnahme.

Bestimmt für den peripheren Venösen Zugang und die peripheren Venösen Blutentnahme.

### Indikationen:

Das Arrow Produkt für die arterielle Katheterisierung ermöglicht den Zugang zum peripheren Arterienkreislauf oder zu anderen kleinen Gefäßen.

### Patientenzielgruppe:

Für die Verwendung bei Patienten bestimmt, deren Anatomie für die Produktverwendung geeignet ist.

### Kontraindikationen:

Keine bekannt.

### Zu erwartender klinischer Nutzen:

Ermöglicht den Zugang zum peripheren Arterienkreislauf oder zu anderen kleinen Gefäßen. Erleichtert die kontinuierliche Blutdruckmessung. Erleichtert Blutgasmessung und -analysen.

### Leistungsmerkmale:

Mit dem Arrow Produkt für die arterielle Katheterisierung kann Blut entnommen und beim Zugang zum Arterienkreislauf der Blutdruck überwacht werden.



Enthält Gefahrstoff:

Aus Edelstahl gefertigte Komponenten können > 0,1 Gew.-% Kobalt (CAS-Nr. 7440-48-4) enthalten, das als CMR-Stoff (krebszeugend, erbgenetisch verändernd oder fortpflanzungsgefährdend) der Kategorie 1B gilt. Die Kobaltdosis in den Edelstahlkomponenten wurde bewertet und angesichts der Zweckbestimmung und des toxikologischen Profils der Produkte besteht kein biologisches Sicherheitsrisiko für Patienten bei Verwendung der Produkte gemäß der vorliegenden Gebrauchsanweisung.

### Allgemeine Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

#### Warnhinweise:

- Steril, nur zum einmaligen Gebrauch: Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Die Wiederverwendung des Produkts bringt ein potenzielles Risiko für schwere Verletzungen und/oder Infektionen mit sich, die zum Tod führen können. Die Aufbereitung von Medizinprodukten, die nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt sind, kann Leistungseinbußen oder Funktionsverlust verursachen.
- Vor dem Gebrauch alle in der Packungsbeilage zu findenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen lesen. Andernfalls kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.
- Um das Risiko einer Luftembolie bzw. eines Blutverlusts in Verbindung mit Diskonnektionen zu minimieren, nur sicher verschraubte Luer-Lock-Verbindungen verwenden.

- Bei Eingriffen an der A. brachialis kann ein kollateraler Blutfluss nicht garantiert werden. Es ist daher möglich, dass eine intravaskuläre Gerinnselbildung eine Gewebsnekrose zur Folge hat.
- Bei Eingriffen an der A. radialis müssen Ärzte nachweislich sicherstellen, dass ein kollateraler Ulnarisfluss vorliegt.
- Die versehentliche Infusion von Arzneimitteln oder Therapeutika oder die Druckinjektion in ein Arteriensystem kann ernste Verletzungen oder den Tod des Patienten zur Folge haben.
- Der Arzt muss sich der mit arteriellen Verfahren verbundenen Komplikationen/unerwünschten Nebenwirkungen bewusst sein, insbesondere:
  - Septikämie
  - Gefäßwandperforation
  - Thrombose
  - Embolisation
  - Hämatom
  - Arterienspasmus
  - Gewebekreose
  - Hämorrhagie
  - periphere Ischämie und peripherer Infarkt
  - Verletzung peripherer Nerven
  - Luftembolie
  - Infektion an der Punktionsstelle
  - Cellulitis
  - katheterbedingte Blutstrominfektion (CRBSI)

#### Vorsichtsmaßnahmen:

- Den Katheter, Führungsdrähte oder eine andere Komponente des Kits/Sets während der Einführung, Verwendung oder Entfernung nicht verändern.
- Das Verfahren muss von geschultem Personal, das mit den anatomischen Orientierungspunkten, einer sicheren Technik und den potenziellen Komplikationen vertraut ist, durchgeführt werden.
- Bei allen Verfahren einschließlich der sicheren Entsorgung von Produkten die üblichen Vorsichtsmaßnahmen einhalten und die Vorschriften der jeweiligen Einrichtung befolgen.
- Das Produkt nicht verwenden, wenn seine Verpackung beschädigt ist oder versehentlich vor dem Gebrauch geöffnet wurde. Das Produkt entsorgen.
- Die Lagerungsbedingungen für diese Produkte legen fest, dass sie trocken und vor direkter Sonneneinstrahlung geschützt aufzubewahren sind.
- Manche an der Kathetereinführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösungsmittel, die das Kathetermaterial schwächen können. Alkohol, Aceton und Polyethylenglycol können Polyurethan strukturell schwächen. Diese Mittel können auch die Haftung zwischen der Katheter-Befestigungsvorrichtung und der Haut schwächen.
  - Keinesfalls Aceton oder Aceton-Alkohol auf oder nahe der Katheteroberfläche verwenden.
  - Die Katheteroberfläche darf nicht in Alkohol eingeweicht werden und Alkohol darf auch nicht zur Wiederherstellung der Katheterdurchgängigkeit oder als Infektionsprophylaxe in einem Katheterlumen verweilen.
  - Keine Salben mit Polyethylenglycol an der Einführungsstelle verwenden.

- Bei der Infusion von Medikamenten mit hohem Alkoholgehalt ist Vorsicht geboten.
  - Die Einführungsstelle vor der Hautpunktion und dem Anlegen des Verbands vollständig trocken lassen.
  - Die Komponenten des Kits nicht mit Alkohol in Kontakt kommen lassen.
7. Verweilkatheter sollten routinemäßig auf die Durchgängigkeit, sicheren Verband und eine mögliche Migration untersucht werden.

Kits/Sets enthalten u. U. nicht alle in dieser Gebrauchsanweisung genannten Zubehörteile. Vor Beginn des Eingriffs muss sich der Operateur mit den Anleitungen für die einzelnen Komponenten vertraut machen.

## Einführungsanleitung

### Eine vorgeschlagene Prozedur: Eine sterile Technik verwenden.

#### Vorbereitung auf die Einführung:

- Auf Vorhandensein einer adäquaten arteriellen Kollateralzirkulation prüfen.
  - Die Verwendung von Ultraschall erhöht erwiesenermaßen den Erfolg bei der Katheterplatzierung.
- Die geplante Einführstelle gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren vorbereiten und abdecken.
- Gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren ein Lokalanästhetikum verabreichen.
  - Eine geschützte Kanüle/Sicherheitskanüle sollte entsprechend der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet werden.

#### SharpsAway II Entzugsbehälter mit Sperrfunktion (sofern enthalten):

Zur Entzorgung von Kanülen wird der SharpsAway II Entzugsbehälter mit Sperrfunktion verwendet (15 Ga. - 30 Ga.).

- Die Kanülen mit einer Hand fest in die Öffnungen des Entzugsbehälters drücken (siehe Abbildung 1).
- Sobald eine Kanüle in den Entzugsbehälter eingeführt ist, wird sie automatisch festgehalten, sodass sie nicht wieder verwendet werden kann.

**Vorsichtsmaßnahme:** Nicht versuchen, Kanülen, die in den SharpsAway II Entzugsbehälter mit Sperrfunktion gesteckt wurden, wieder herauszuziehen. Diese Kanülen sind in ihrer Position gesichert. Beim gewaltsamen Herausziehen einer Kanüle aus dem Entzugsbehälter kann diese beschädigt werden.

Sofern enthalten, kann ein SharpsAway System aus Schaumstoff verwendet werden. Hierzu Kanülen nach dem Gebrauch in den Schaumstoff stecken.

**Vorsichtsmaßnahme:** Kanülen nicht wiederverwenden, nachdem sie in das SharpsAway System aus Schaumstoff platziert wurden. Eventuell haften Partikel an der Kanülen spitze.

- Den Schutz abnehmen. Den Führungsdraht versuchsweise mit dem Führungsdrahthebel durch die Kanüle vorschlieben und zurückziehen, um die korrekte Funktion zu bestätigen.

**Vorsichtsmaßnahme:** Vor der Einführung darauf achten, dass der Führungsdraht wieder in die Ausgangsposition gebracht wurde. Andernfalls kann der Blutrückfluss behindert werden.

#### Einführung des Katheters:

- Bei Bedarf die Punktionsstelle mit einem Skalpell vergrößern.

**Warnhinweis:** Den Führungsdraht nicht ein- bzw. durchschneiden.

- Um das Risiko einer Verletzung durch scharfe Objekte zu senken, muss bei Nichtgebrauch des Scalpells die Sicherheits- bzw. Sperrvorrichtung (sofern enthalten) betätigt werden.
  - Die arterielle Punktur vornehmen. Blutrückfluss in den transparenten Ansatz der Einführkanüle zeigt den erfolgreichen Eintritt in das Gefäß an (siehe Abbildung 2).
- Vorsichtsmaßnahme:** Werden beide Gefäßwände punktiert, könnte das anschließende Vorscheiben des Führungsdrahts eine versehentliche Platzierung unterhalb der Arterie zur Folge haben.

- Die Position der Einführkanüle stabilisieren und den Führungsdraht mit dem Führungsdrahthebel vorsichtig in das Gefäß vorschlieben (siehe Abbildung 3). Wenn der Führungsdraht vollständig zurückgezogen wurde, liegt die Spitze des Führungsdrahts an der Kanülen spitze.

**Vorsichtsmaßnahme:** Den Führungsdraht nur vorschlieben, wenn ein freier Blutrückfluss im Kanülenansatz vorliegt.

**Warnhinweis:** Zur Reduzierung des Risikos einer Beschädigung des Führungsdrahts den Führungsdraht im Gefäß nicht gegen den Kanülenrand zurückziehen.

- Vorsichtsmaßnahme:** Wenn beim Vorscheiben des Führungsdrahts ein Widerstand auftritt, nicht mit Gewalt vorschlieben. Die gesamte Einheit zurückziehen und einen erneuten Punktionsversuch unternehmen.
- Das gesamte Platzierungsprodukt maximal 1 bis 2 mm weiter in das Gefäß vorschlieben, um zu gewährleisten, dass der Katheter im Gefäß liegt.
  - Den Ansatz der Einführkanüle gut festhalten und den Katheter über den Führungsdraht in das Gefäß vorschlieben (siehe Abbildung 4).

#### Abschluss des Einführvorgangs:

- Den Katheter festhalten und Führungsdraht-Einheit herausziehen. Der pulsierende Blutfluss weist auf eine positive Platzierung in der Arterie hin.

**Vorsichtsmaßnahme:** Die Kanüle nicht erneut in den Katheter einführen, da dies zu einer Verletzung des Patienten oder Schäden am Katheter führen könnte.

#### Sicherung des Katheters:

- Absperrhahn, Spritzenkappe oder Schlachanschluss am Katheteransatz anbringen. Den Katheter am Patienten auf die bevorzugte Art mit Nahtflügeln, Nahtkerben oder Flügelclips (sofern vorhanden) sichern.

**Warnhinweis:** Es ist darauf zu achten, dass der Katheter beim Sichern am Patienten nicht versehentlich im Ansatzbereich abgeknickt wird, da dies zu Beschädigung oder Bruch des Katheters und zum Problemen bei der arteriellen Überwachung führen könnte.

**Warnhinweis:** Keine Heftplaster, Klammern oder Nähte direkt am Katheterkörper anbringen, um das Risiko von Schäden am Katheter, einer Behinderung des Durchflusses durch den Katheter oder Problemen bei der Überwachung zu reduzieren. Die Befestigung darf nur an den gekennzeichneten Stabilisationspunkten geschehen.

**Vorsichtsmaßnahme:** Sicherungsmaterial nicht in Beugebereichen platzieren.

#### Katheter-Befestigungsvorrichtung (sofern enthalten):

Die Katheter-Befestigungsvorrichtung ist entsprechend der Gebrauchsanweisung des Herstellers zu verwenden.

- Den Einführvorgang dokumentieren.

#### Pflege und Wartung:

##### Verband:

Den Verband entsprechend den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung bzw. den Praxisrichtlinien anlegen. Bei Schäden am Verband (z. B. wenn der Verband feucht oder schmutzig wird, sich lockert oder nicht mehr abdichtet) muss dieser unverzüglich gewechselt werden.

**Vorsichtsmaßnahme:** Manipulationen am Katheter sollten während des ganzen Eingriffs auf ein Minimum beschränkt werden, damit die Katheterspitze nicht verschoben wird.

##### Katheterdurchgängigkeit:

Den Katheter entsprechend den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung bzw. den Praxisrichtlinien durchgängig halten. Alle Personen, die mit der Pflege von Patienten mit peripher eingeführten intravaskulären Produkten betraut sind, müssen Kenntnisse der effektiven Katheterpflege zur Maximierung der Verweildauer und Vermeidung von Verletzungen besitzen.

#### Anleitung zur Katheterentfernung:

Gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren aseptische Techniken anwenden.

1. Verband entfernen.
- ⚠ Warnhinweis:** Zur Entfernung des Verbands keine Scheren verwenden, um das Risiko, den Katheter einzuschneiden, zu reduzieren.
2. Bei der Entfernung der Kathetersicherungsvorrichtung bzw. der Nähte darauf achten, dass der Katheter nicht eingeschnitten wird.
  3. Den Katheter langsam herausziehen.
- ⚠ Warnhinweis:** Keine übermäßige Kraft bei der Entfernung des Katheters anwenden. Ist beim Herausziehen Widerstand zu spüren, den Vorgang abbrechen und die an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren für schwer zu entfernende Katheter befolgen.
- ⚠ Warnhinweis:** Die Einwirkung von atmosphärischem Druck auf den Arterienkreislauf kann zum Eindringen von Luft in den Kreislauf führen.
4. Nach Entfernen des Katheters gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren Druck auf die Punktionsstelle ausüben.
  5. Punktionsstelle mit einem sterilen Okklusivverband abdecken.

6. Die Entfernung des Katheters gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren dokumentieren, einschließlich der Bestätigung, dass die gesamte Katheterröhre entfernt wurde.

Literaturangaben zu Beurteilung des Patienten, Ausbildung des Klinikpersonals, Einführungstechniken und mit diesem Eingriff verbundenen potenziellen Komplikationen finden sich in Standardwerken, medizinischer Fachliteratur und auf der Website von Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Ein Exemplar dieser Gebrauchsanweisung im PDF-Format steht unter [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) zur Verfügung.

Für Patienten/Anwender/Dritte in der Europäischen Union und in Ländern, die gleichen Vorschriften befolgen (Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte): Falls während der Verwendung dieses Produkts oder als Resultat davon ein schwerwiegender Vorkommnis aufgetreten ist, dieses bitte dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten sowie der nationalen Behörde melden. Die Kontaktangaben der nationalen zuständigen Behörden (Vigilance Contact Points) und weitere Informationen sind auf der folgenden Website der Europäischen Kommission zu finden: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

de

Symbollegende: Die Symbole entsprechen ISO 15223-1.

Manche Symbole treffen für dieses Produkt eventuell nicht zu. Die spezifisch für dieses Produkt geltenden Symbole bitte der Kennzeichnung des Produkts entnehmen.

Vorsicht	Medizinprodukt	Gebrauchsanweisung beachten	Enthält Gefahrstoffe	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Einfaches Sterilbarrièresystem mit Schutzverpackung innen
Einfaches Sterilbarrièresystem	Vor Sonnenlicht schützen	Vor Nässe schützen	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Für die Herstellung wurde kein Naturkautschuklatex verwendet	Katalog-Nummer	Losnummer	Haltbarkeitsdatum
		<i>Arrow, das Arrow-Logo, SharpsAway, Teleflex und das Teleflex-Logo sind Marken oder eingetragene Marken von Teleflex Incorporated oder verbundenen Unternehmen in den USA und/oder anderen Ländern. © 2023 Teleflex Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.</i>					
Herstellungsdatum	Importeur	<i>Das Symbol „Rx only“ wird in dieser Kennzeichnung zur Mitteilung des folgenden Hinweises gemäß FDA CFR verwendet: Vorsicht! Laut US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Produkt nur an approbierte Ärzte oder auf ärztliche Anordnung verkauft werden.</i>					

# Προϊόν καθετηριασμού αρτηριών

## Για βραχυχρόνια χρήση (<30 ημέρες)

### Προβλεπόμενη χρήση:

Προορίζεται για την παροχή αρτηριακής πρόσθασης για την επειβατική παρακολούθηση της αρτηριακής πίεσης και τη δειγματοληψία αρτηριακού αίματος.

Προορίζεται για την παροχή περιφερικής φλεβικής πρόσθασης και τη δειγματοληψία αίματος.

### Ενδείξεις χρήσης:

Η συνεκή αρτηριακού κεντρικού αρτηριασμού Arrow επιτρέπει την πρόσθαση στην περιφερική αρτηριακή κυκλοφορία ή σε άλλα μικρά αγγεία.

### Στοχευόμενη ομάδα ασθενών:

Προορίζεται για χρήση σε ασθενείς με ανατομικά κατάλληλη για χρήση με το τεχνολογικό προϊόν.

### Αντενδείξεις:

Καμία γνωστή.

### Αναμενόμενα κλινικά οφέλη:

Επιτρέπει την πρόσθαση στην περιφερική αρτηριακή κυκλοφορία ή σε άλλα μικρά αγγεία. Διευκολύνει τη συνεχή μέτρηση της αρτηριακής πίεσης. Διευκολύνει τη δειγματοληψία και τις αναλύσεις αερίων αίματος.

### Χαρακτηριστικά επιδόσεων:

Με τη συνεκή καθετηριασμού αρτηριών Arrow μπορεί να γίνει δειγματοληψία αίματος και, κατά την πρόσθαση στην αρτηριακή κυκλοφορία, μπορεί να γίνει παρακολούθηση της αρτηριακής πίεσης.



Περιέχει επικινδυνες ουσιες:

Τα εξαρτήματα που κατασκευάζονται με τη χρήση ανοξείδιου χάλυβα μπορεί να περιέχουν κοβαλτίο > 0,1% κατά βάρος (αρ. CAS 7440-48-4), το οποίο θεωρείται ουσία KMT (καρκινογόνος, μεταλλαξιούντος ή τοξική για την αναπαραγωγή) κατηγορίας 1B. Η ποσότητα κοβαλτίου στα συστατικά από ανοξείδιου χάλυβα έχει αξιολογηθεί, και λαμβάνοντας υπόψη την προβλεπόμενη χρήση και το τοξικολογικό προφίλ των τεχνολογικών προϊόντων, δεν υπάρχει βιολογικός κίνδυνος για την ασφάλεια των ασθενών κατά τη χρήση των τεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τις οδηγίες που περιέχονται στις παρούσες Οδηγίες χρήσης.

### △ Γενικές προειδοποίησεις και προφυλάξεις

#### Προειδοποίηση:

- Στείρος, μίας χρήσης: Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπεξεργάζεστε και μην επαναποστειρώνετε. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής δημιουργεί δυνητικό κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού ή/και λοιμώξης που μπορεί να οδηγήσουν σε θάνατο. Η επανεπεξεργασία ιστροτεχνολογικών προϊόντων που προορίζονται για μία μόνο χρήση ενδέχεται να προκαλέσει μείωση των επιδόσεων ή απώλεια της λειτουργικότητας.
- Διαβάστε όλες τις προειδοποίησεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες που περιλαμβάνονται στο ένθετο συσκευασίας πριν χρησιμοποιήσετε τη συσκευή. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός ή θάνατος του ασθενή.

- Για να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος εμβολής αέρα και απώλειας αίματος που σχετίζονται με αποσυνέσεις, χρησιμοποιείτε μόνο καλά ασφαλισμένες συνδέσεις Luer Lock.
- Σε διαδικασίες στον βραχίονα, δεν μπορεί να διασφαλιστεί η παράλευρη κυκλοφορία και συνεπώς η ενδαγγειακή πήξη μπορεί να προκαλέσει νέκρωση ιστών.
- Στις διαδικασίες που αφορούν την κερκιδική αρτηρία, οι ιατροί πρέπει πρώτα να επαληθεύσουν ότι υπάρχει σαφής ένδειξη παράλευρης κυκλοφορίας από την ωλέων αρτηρία.
- Οι τυχαίες εγχώνες φαρμάκων ή θεραπευτικών παραγόντων ή έχουνται στην περιοχή της αρτηριακού σύστηματος ή θάνατον του ασθενούς.
- Οι κλινικοί ιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις επιπλοκές/τις ανεπιθύμητες παρενέργειες που σχετίζονται με τις αρτηριακές διαδικασίες στις οποίες συγκαταλέγονται, μεταξύ άλλων, και οι εξής:

- σηψαμία
- διάτρηση τοιχώματος αγγείων
- θρόβιση
- εμβολή
- αιματώμα
- σπασμός αρτηριών
- νέκρωση ιστών
- αιμορραγία
- περιφερική ισχαιμία και έμφρακτο
- τραυματισμός περιφερικών νεύρων
- εμβολή αέρα
- λοιμωξη στο σημείου
- κυτταρίτιδα
- λοιμωξη στο αίμα που σχετίζεται με καθετήρα (CRBSI)

### Προφυλάξεις:

- Μην τροποποιείτε τον καθετήρα, το οδηγό σύρμα ή οποιοδήποτε άλλο εξάρτημα του κιτ/σετ κατά τη διάρκεια της εισαγωγής, της χρήσης ή της αφαίρεσης.
- Η διαδικασία πρέπει να εκτελείται από εκπαιδευμένο πρωσαποκτικό, με μεγάλη εμπειρία στα ανατομικά οδηγή σημεία, τις ασφαλείες τεχνικές και τις δυνητικές πτυχές.
- Τηρείτε τις τυπικές προφυλάξεις και αικολουθείτε τις πολιτικές του ιδρύματος για διάλεις διαδικασίες, συμπεριλαμβανομένης της ασφαλούς απόρριψης των τεχνολογικών προϊόντων.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν, εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή ανοιχτή ακούστις πριν από τη χρήση. Απορρίψτε το τεχνολογικό προϊόν.
- Οι συνήθικες φύλαξης αυτών των προϊόντων απαιτούν να διατηρούνται στεγνά και μακριά από το άμεσο πλαστικό φωσ.
- Οριμένα απολυμαντικά που χρησιμοποιούνται στο σημείο εισαγωγής καθετήρων περιέχουν διαλύτες που μπορούν να εξασθενήσουν το υλικό του καθετήρα. Η αικετόνη και η πολυαθλευγόλικόλη μπορεί να εξασθενήσουν τη δομή των υλικών από πολυουρεθάνη. Αυτοί οι παράγοντες μπορεί επίσης να εξασθενήσουν τον δεσμό συγκολλήσης ανάμεσα στη συσκευή σταθεροποίησης του καθετήρα και στο δέρμα.
- Μη χρησιμοποιείτε αικετόνη ή αικετόνη-αλκοόλη επάνω ή κοντά στην επιφάνεια του καθετήρα.
- Μη χρησιμοποιείτε αλκοόλη για να εμποτίσετε την επιφάνεια του καθετήρα και μην αφήνετε την αλκοόλη να παραμείνει σε έναν αυλό του καθετήρα για να αποκαταστήσετε τη βατότητα του καθετήρα ή ως μέτρο πρόληψης λοιμώξεων.

- Μη χρησιμοποιείτε αλοιφές που περιέχουν πολυαιθυλενογλυκόλη στη θέση εισαγωγής.
  - Να προσέξετε κατά την έχυση φαρμάκων με υψηλή συγκέντρωση αλοκόλης.
  - Αφήστε τη θέση εισαγωγής να στεγνώσει εντελώς πριν από τη διάτρηση του δέρματος και πριν την εφαρμογή επίδεσης.
  - Μην επιτρέπετε να έλθουν σε επαφή με αλοκόλη τα εξαρτήματα του κιτ.
7. Ο παραμένων καθετήρας θα πρέπει να επιθεωρείται τακτικά για τη βατότητα, την ασφάλεια της επίδεσης και πιθανή μετατόπιση.
- Τα κιτ/σετ μπορεί να μην περιέχουν όλα τα βοηθητικά εξαρτήματα που περιγράφονται λεπτομερώς σε αυτές τις οδηγίες χρήσης. Εξοικειωθείτε με τις οδηγίες που αφορούν κάθε μειονωμένο εξάρτημα προτού ξεκινήσετε τη διαδικασία.
- Οδηγίες εισαγωγής**
- Προτεινόμενη διαδικασία: Χρησιμοποιήστε στείρα τεχνική.**
- Προτεινόμενα για εισαγωγή:
1. Αξιολογήστε την επίρρεψη της παράλευρης αρτηριακής κυκλοφορίας.
    - Η χρήση υπερήχων έχει καταδειχθεί ότι αυξάνει την επιτυχία κατά την τοποθέτηση του καθετήρα.
  2. Προετοιμάστε και καλύψτε το αναμενόμενο σημείο εισαγωγής σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.
  3. Χορηγήστε τοπικό αναιδητικό σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.
    - Θα πρέπει να χρησιμοποιείται μια προστατευμένη βελόνα/βελόνα ασφαλείας σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του κατακευστού.
- Ασφαλίζομενο κύπελλο απόρριψης SharpsAway II (όπου παρέχεται):**
- Το ασφαλίζομενο κύπελλο απόρριψης SharpsAway II χρησιμοποιείται για την απόρριψη βελόνων (15 - 30 Ga.).
- Χρησιμοποιούνται τερψική ενός χειριού, πιέστε σταθερά τις βελόνες στις οπές του κύπελλου απόρριψης (ανατρέξτε στην εικόνα 1).
  - Μόλις το ποτοπεθρύνον στο κύπελλο απόρριψης, οι βελόνες ασφαλίζονται αυτόματα στη θέση τους, επούλωση ως προς την μητρώον παναχρησιμοποιηθεί.
- ⚠ Προφύλαξη: Μην επιχειρήστε να αφαιρέσετε τις βελόνες που έχουν τοποθετηθεί μέσω στο ασφαλίζομενο κύπελλο απόρριψης SharpsAway II. Αυτές οι βελόνες έχουν ασφαλισθεί στη θέση τους. Οι βελόνες μπορεί να υποστούν ζημιά εάν τραβηγτούν από το κύπελλο απόρριψης.
- Όπου παρέχεται, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα σύστημα SharpsAway από αφρολέξ για την πίεση των βελόνων στο αφρολέξ μετά τη χρήση.
- ⚠ Προφύλαξη: Μην επαναχρησιμοποιείτε τις βελόνες μετά την τοποθέτησή τους στο σύστημα SharpsAway από αφρολέξ. Μπορεί να έχουν προσκολληθεί σωματία στη μητρώο των βελόνων.
4. Αφαιρέστε το προστατευτικό. Δοκιμάστε να προσθέτετε και να αποσύρετε το οδηγό σύρμα διαμέσου της βελόνας χρησιμοποιώντας τη λαβή του οδηγού σύρματος για να διασφαλίσετε τη σωστή λειτουργία.
- ⚠ Προφύλαξη: Πριν από την εισαγωγή, βεβαιωθείτε ότι το οδηγό σύρμα θα επιστρέψει στην αρχική θέση πριν από την εισαγωγή, διαφρετικά η επιστροφή αίματος μπορεί να αναστατώσει.
- Εισάγετε τον καθετήρα:**
5. Διευρύνετε το σημείο παρακέντησης με νυστέρι εάν επιθυμείτε.
- ⚠ Προειδοποίηση: Μην κόβετε το οδηγό σύρμα.
- Ενεργοποιήστε την ασφάλεια ή/και τον μηχανισμό ασφαλίσης του νυστεριού (όπου παρέχεται), όπως το νυστέρι δεν χρησιμοποιείται, ώστε να περιοριστεί το κίνδυνος τραυματισμού από αιχμής αντικείμενα.
  6. Πραγματοποιήστε παρακέντηση της αρτηρίας. Η επιστροφή αίματος στον διαφανή οφαλό της βελόνας εισαγωγής υποδεικνύει την επιτυχή εισαγωγή στο αγγείο (ανατρέξτε στην εικόνα 2).
- ⚠ Προφύλαξη: Εάν παρακεντηθούν και τα δύο τοιχώματα του αγγείου, η επακόλουθη πρώθηση του οδηγού σύρματος θα μπορούσε να προκαλέσει ακούσια υποαρτηριακή τοποθέτηση.
7. Σταθεροποιήστε τη θέση της βελόνας εισαγωγής και πρωθητήστε προσεκτικά το οδηγό σύρμα μέσα στο αγγείο, χρησιμοποιώντας τη λαβή του οδηγού σύρματος (βλ. Εικόνα 3). Όταν το οδηγό σύρμα έχει αποσυρθεί πλήρως, το άκρο του οδηγού σύρματος βρίσκεται στο άκρο της βελόνας.
- ⚠ Προφύλαξη: Μην προσθετείτε το οδηγό σύρμα εκτός εάν υπάρχει ελεύθερη επιστροφή αίματος στον οφαλό της βελόνας.
- ⚠ Προειδοποίηση: Για να μειώσετε τον κίνδυνο πρόκλησης ζημιάς στο οδηγό σύρμα, μην αποφέτετε το οδηγό σύρμα επί της ακμής της βελόνας ενώσωθας προσθέτεται στο αγγείο.
- ⚠ Προφύλαξη: Εάν συναντήστε αντίσταση κατά τη διάρκεια της πρωθητήσης του οδηγού σύρματος, αποσύρετε ολόκληρη τη μονάδα και επιχειρήστε νέα παρακέντηση.
8. Πρωθητήστε ολόκληρη τη συσκευή τοποθέτησης το μέγιστο για 1 έως 2 mm πολέμα στο αγγείο, για να βεβαιωθείτε ότι ο καθετήρας έχει επικαθίσθει εντός του αγγείου.
9. Κρατήστε σταθερά τον οφαλό της βελόνας εισαγωγής στη θέση του και πρωθητήστε τον καθετήρα προς τα εμπρός, επάνω από το οδηγό σύρμα, μέσα στο αγγείο (ανατρέξτε στην εικόνα 4).
- Ολοκληρώστε την εισαγωγή:**
10. Κρατήστε τον καθετήρα στη θέση του και αφαιρέστε τη διάταξη του οδηγού σύρματος. Η παλική ροή αίματος υποδεικνύει επιτυχή τοποθέτηση στην αρτηρία.
- ⚠ Προφύλαξη: Μην πρανεισάγετε τη βελόνα στον καθετήρα. Εάν το κάνετε, μπορεί να προκληθεί τραυματισμός του ασθενούς ή ζημιά του καθετήρα.
- Στερεώστε τον καθετήρα:**
11. Προσαρτήστε τη στρόφιγγα, το πόμα έχυσης ή τη σωλήνωση σύνδεσης στον οφαλό του καθετήρα. Στερεώστε τον καθετήρα στον ασθενή, με τον τρόπο που προτίμησε, χρησιμοποιώντας πτερύγια ραμπών, εγκοπή ράμπατος ή κλιπ με πτερύγια, όπου παρέχονται.
- ⚠ Προειδοποίηση: Θα πρέπει να προσθέτετε ωστε ο καθετήρας να μην στρέβλωθεί ακούσια στην περιοχή του οφαλού κατά τη στέρεωσή του καθετήρα στον ασθενή, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στον καθετήρα, θραύση και απώλεια των δυνατότητών παρακολούθησης των αρτηριών.
- ⚠ Προειδοποίηση: Μην εφαρμόζετε τανίνια, συνδέτετες ή ράμπατα απευθείας στο οφάλιμο του καθετήρα, ώστε να μειωθεί ο κίνδυνος να υποστούν ζημιά ο καθετήρας ή να παρεμποδιστεί η ροή μέσω του καθετήρα ή να επερεαστούν αρνητικά οι δυνατότητες παρακολούθησης. Στερεώστε τον καθετήρα μόνο στις θέσεις σταθεροποίησης που υποδεικνύονται.
- ⚠ Προφύλαξη: Αποφύγετε την τοποθέτηση ή τη στέρεωση σε περιοχή κάμψης.
- Συσκευή σταθεροποίησης καθετήρα (όπου παρέχεται):**
- Η συσκευή σταθεροποίησης του καθετήρα πρέπει να χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος, καθώς και τις κατευνατήριες οδηγίες πρακτικής. Αλλάζετε αίματος που επιθέμα εάν επερεαστεί η ακεραιότητά του (π.χ. εάν υγρανθεί, λερωθεί ή χλωράσει ή δεν είναι πλέον μη διατηρετό).
- ⚠ Προφύλαξη: Ελαχιστοποιήστε τους χειρισμούς του καθετήρα καθόλη τη διάρκεια της διαδικασίας για να διατηρήσετε το άκρο του καθετήρα στη σωστή θέση.
- Βατότητα καθετήρα:**
- Διατηρήστε τη βατότητα του καθετήρα σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος, καθώς και τις κατευνατήριες οδηγίες πρακτικής. Όλο το προσωπικό που φροντίζει ασθενείς με περιφερικές ενδιαγείας συσκευές πρέπει να γνωρίζει τις σωστές διαδικασίες για την πρόσταση του χρόνου παραμονής του καθετήρα μέσα στο αγγείο και την αποτροπή τραυματισμού.

## Οδηγίες για την αφαίρεση του καθετήρα:

Χρησιμοποιήστε άσηπη τεχνική σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.

1. Αφαίρεστε το επίθεμα.

⚠️ **Προειδοποίηση:** Μη χρησιμοποιείτε φαλίδι για να αφαίρεστε το επίθεμα, προκειμένου να μειώσετε τον κίνδυνο τυχόν κοπής του καθετήρα.

2. Αφαίρεστε τη συσκευή ασφάλισης καθετήρα ή τα ράμφα, προσέχοντας να μην κόψετε τον καθετήρα.

3. Αφαίρεστε αργά τον καθετήρα.

⚠️ **Προειδοποίηση:** Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη κατά την αφαίρεση του καθετήρα. Εάν συναντήστε αντίσταση κατά την αφαίρεση, σταματήστε και ακολουθήστε τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος για καθετήρες που είναι δύσκολο να αφαίρεθον.

⚠️ **Προειδοποίηση:** Η έκθεση της αρτηριακής κυκλοφορίας στην ατμοσφαιρική πίεση μπορεί να προκαλέσει εισαγωγή αέρα στην κυκλοφορία.

4. Εφαρμόστε πίεση στο σημείο μετά την αφαίρεση του καθετήρα, σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.

5. Καλύψτε το σημείο με στέριο μη διαπερτό επίθεμα.

6. Τεκμηριώστε τη διαδικασία αφαίρεσης του καθετήρα, συμπεριλαμβανομένης της επιβεβαίωσης ότι ολόκληρο το μήκος του καθετήρα έχει αφαίρεθει, σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.

Για βιβλιογραφία αναφοράς σχετικά με την αξιολόγηση του ασθενή, θέματα εκπαίδευσης των κλινικών ιατρών, τεχνική εισαγωγής και δυνητικές επιπλοκές που σχετίζονται με αυτήν τη διαδικασία, συμβουλεύετε τα τυπικά εγχεριδία, την ιατρική βιβλιογραφία και ανατρέξτε στην ιατσελίδα της Arter International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Μπορείτε να βρείτε ένα αντίγραφο αυτών των οδηγών χρήσης σε μορφή αρχείου pdf στην ιατσελίδα [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Για έναν ασθενή/χρήστη/τρίτο μέρος στην Ευρωπαϊκή Ένωση και σε χώρες με πανομοιότυπο κανονιστικό σχήμα (Κανονισμός 2017/745/EU για τα αιτροεγνολογικά προϊόντα). Εάν, κατά τη διάρκεια της χρήσης αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του, προκληθεί ένα συμβαρύωντα, αναφέρετε το στον κατασκευαστή ή/και στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο, καθώς και στην εθνική σας αρχή. Μπορείτε να βρείτε τις επαφές των αρμόδιων εθνικών αρχών (σημεία επαφής για επαγγύηση) και περισσότερες πληροφορίες στην παρακάτω ιατσελίδα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



Γλωσσάρι συμβόλων: Τα σύμβολα συμμορφώνονται με το πρότυπο ISO 15223-1.

Ορισμένα σύμβολα μπορεί να μην ισχύουν για αυτό το προϊόν. Ανατρέξτε στην επισήμανση του προϊόντος για τα σύμβολα που ισχύουν ειδικά για αυτό το προϊόν.

Προσοχή	Ιατροεγνολογικό προϊόν	Συμβουλευθείτε τις οδηγίες χρήσης	Περιέχει επικινδύνες ουσίες	Να μην επαναγραφούμοινται	Να μην επαναποστειρώνεται
Σύστημα μονού στείρου φραγμού	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	Να διατηρείται στεγνό	Να μην χρησιμοποιείται έναν ή συσκευασία ήταν υποστεί ζημιά	Δεν κατασκευάζεται με λάτες από φυσικό ελαστικό	Αριθμός καταλόγου
Ημερομηνία κατασκευής	Εισαγωγέας	<b>To Arrow, to the SharpsAway, to Teleflex and to the logo of Teleflex Incorporated</b> είναι εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα της Teleflex Incorporated ή συνδεδεμένων με αυτήν εταιρειών στις Η.Π.Α. ή/και σε άλλες χώρες. © 2023 Teleflex Incorporated. Με την επιφύλαξη πάντων δικαιωμάτων.	<b>To Rx only</b> χρησιμοποιείται στην παρούσα επισήμανση για να επικονιωθεί την ακόλουθη δήλωση, όπως παρουσιάζεται στον κανονισμό FDA CFR: Προσοχή! Η Ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. επιτρέπει την πώληση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος μόνο από κατόπιν εντολής αδειοδοτημένου επαγγελματία του τομέα της υγείας.		

# Artériakatéterezési termék

## Rövid távú (< 30 napos) használatra

### Rendeltetés:

Artériás hozzáférést biztosít invazív vényomás-monitorázáshoz és artériás vérmintavételhez.

Perifériás vénás hozzáférés biztosítására és vérvételre szolgál.

### Használati javallatok:

Az Arrow artériakatéterezi eszköz hozzáférést biztosít a perifériás artériás vérkeringéshez vagy egyéb kis erekhez.

### Betegcélcsoport:

Az eszköz használatára alkalmas anatómiával rendelkező betegeknél történő használatra.

### Ellenjavallatok:

Nem ismertek.

### Várható klinikai előnyök:

Hozzáférést biztosít a perifériás arteriás vérkeringéshez vagy egyéb kis erekhez. Megkönytítő a folyamatos vényomásmérést. Megkönytít a végvág-mintavételezést és -elemzést.

### Teljesítménybeli jellemzők:

Az Arrow artériakatéterezi eszköz alkalmas vérmintavételre, és az artériás keringéshez való hozzáférés esetén monitorozható a vényomás.



### Veszélyes anyagokat tartalmaz:

**A rozsdamentes acél felhasználásával készült komponensek** >0,1% tömegszázalék mértékben tartalmazhatnak kobaltot (CAS-szám: 7440-48-4), amely CMR (rákkeltő, mutagén vagy reprodukciót károsító anyagok) 1B. kategóriába besorolt anyagnak minősül. A rozsdamentes acél komponensekben lévő kobalt mennyiségeg értékelték, és tekintettel az eszközök rendeltetésére és toxikológiai profiljára, nem merül fel a betegeket érintő biológiai biztonsági kockázat az eszközöknek a jelen használati utasításban jelzettek szerinti használatakor.

### ⚠ Általános „vigyázat” szintű figyelmeztetések és óvintézkedések

#### „Vigyázat” szintű figyelmeztetések:

- Steril, egyszer használatos: Tilos ismételten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újrasterílizálni. Az eszköz ismételt felhasználása esetén fennáll a súlyos személyi sérelés és/vagy a potenciálisan halálos kimenetelű fertőzés kockázata. A kizáráig egyszeri használatra szolgáló orvosi eszközök újrafeldolgozása csökkent teljesítményt vagy a működőképesség elvesztését okozhatja.
- Használat előtt olvassa el a dokumentációban található összes „vigyázat” szintű figyelmeztetést, óvintézkedést és utasítást. Ennek ellenutasztása a beteg súlyos séreltséget vagy halált okozhatja.
- A szétkapcsoldással összefüggő légembólia és vérveszteség kockázatának minimalizálása céljából csak jól megszorított Luer-záras csatlakozásokat használjon.
- Brachialis eljárásokban a kollaterális áramlás nem garantált, ezért az intravascularis vérrögképződés szövőtélhalást eredményezhet.

- Radiális artériás eljárások esetén az eljárást végrehajtó szakembernek meg kell győződni arról, hogy a kollaterális ulnaris áramlára van határozott bizonyíték.

- A gyógyszerek vagy kezeléshez használt anyagok véletlen infúziója, illetve a nagynyomású befecskendezés az artériás rendszerre a beteg súlyos séreltséget vagy halált eredményezhet.

- A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük az artériás eljárásokkal kapcsolatos komplikációkkal/nemkívánatos mellékhatásokkal, egyebek között az alábbiakkal:

- septikaemia
- érfal perforációja
- trombózis
- embolizáció
- haematoma
- artériás györcs
- szövetelhalás
- haemorrhagia
- perifériás ischaemia és infarktus
- perifériás idegsérülés
- légembólia
- a felvezetési hely fertőzése
- cellulitis
- katéterrel összefüggő véráramfertőzés (CRBSI)

### Óvintézkedések:

- Ne módosítsa a katétert, a vezetődrótot vagy a készlet/szett bármely más komponensét a felvezetés, használat vagy eltávolítás során.

- Az eljárást az anatómiai támponokat, a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő, képzett szakembernek kell végrehajtania.

- Alkalmazza a szokásos óvintézkedéseket, és kövesse az intézményi előírásokat az összes eljárást során, beleértve az eszközök biztonságos ártalmatlanítását is.

- Ha a csomagolás sérült, vagy azt használat előtt véletlenül kinyitották, ne használja az eszközt. Ártalmatlanítás az eszközök.

- Az ezekre az eszközökre előírt tárolási körülmények alapján az eszközököt tartsa száraz, közvetlen napfénytől védett helyen.

- A katéter felvezetési helyénél használt egyes fertőtlenítőszerek olyan oldószeréket tartalmazzanak, amelyek meggyengítik a katéter anyagát. A poliuretan anyagok szerkezetét az alkohol, az aceton és a polietilen-glikol meggyengítheti. Ezek a szerek a katéterstabilitását az eszköz és a bőr közötti ragasztókötést is megyegyénetik.

- Ne használjon acetont vagy aceton-alkoholt a katéter felületén vagy annak közelében.
- Ne használjon alkoholt a katéter felületének áztatásához, és ne hagyja, hogy alkohol maradjon a katéter lumenében a katéter átváratosságának helyreállítása vagy fertőzésmegelőzés céljából.
- Ne használjon polietilen-glikol tartalmazó kenőcsöket a felvezetési helynél.
- Legyen körültekintő a magas alkoholkoncentrációjú gyógyszerek infúziójakor.
- A bőr átszúrása és a kötés felhelyezése előtt hagyja a felvezetést helyét teljesen megszáradni.
- Ne hagyja, hogy a készletben lévő komponensek alkohollal érintkezzenek.

- 7. Rutinszerűen meg kell vizsgálni a testben maradó katétert, hogy ájtárható-e, kötése biztonságos-e, és fennáll-e az elvándorlás lehetsége.**

**Lehetőséges, hogy a készletek/szettek nem tartalmazzák a jelen használati utasításban ismertetett összes tartozékkomponenget. Az eljárás megkezdése előtt ismerkedjen meg az egyes komponensek vonatkozó utasításokkal.**

## Felvezetési utasítások

### Javasolt eljárás: Alkalmazzon steril technikát.

#### A felvezetés előkészítése:

- Értékkelje, hogy megfelelő-e a kollaterális artériás vérkeringés.
  - Utazuhang használata igazoltan növeli a katéterelhelyezés sikerességét.
- Készítse elő és izolációkönél fedje le a tervezett felvezetési helyet az intézményi előírások és eljárásoknak megfelelően.
- Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően végezzen helyi érzéstelenítést.
  - Védett tü/biztonsági tűt kell használni a gyártó használati utasításának megfelelően.

#### SharpsAway II zárdó hulladékartó csésze (ha van mellékelve):

A SharpsAway II zárdó hulladékartó csésze injekciós tűk hulladékékkent történő összegyűjtésre használható (15–30 Ga.).

- Egykezes technikát használva nyomja határozottan a tüket a hulladékartó csésze nyílásába (lásd a 1. ábrát).
- A hulladékartó csészébe helyezésük után a tűk automatikusan úgy rögzülnek, hogy nem használhatók fel újra.

**△ Ötvintézkedés:** Ne próbálja meg eltávolítani a SharpsAway II zárdó hulladékartó csészébe helyezett tüket. A tűk rögzítve vannak a helyükön. A tűk megsérülhetnek, ha erőlteti kiúzásukat a csészéből.

• Ha van mellékve, habszivacs SharpsAway rendszer használható oly módon, hogy használhat útban a tüket a habszivacsba nyomják.

**△ Ötvintézkedés:** Tilos ismétlően felhasználni a tüket a habszivacs SharpsAway rendszerbe történő behelyezésük után. A tű hegycsere anyagszemcsék tapadhatnak.

4. Távolítsa el a védőelemet. A megfelelő működés biztosítása érdekében próbálja előretolni és visszahúzni a vezetődrót a tűn keresztül a vezetődrót fogantyújával.

**△ Ötvintézkedés:** Felvezetés előtt mindenkorábban állítsa vissza a vezetődrótot az eredeti helyzetéhez, ellenkező esetben a vér visszanyomulása gátolt lehet.

#### Vesztes fel a katétert:

5. Szükség esetén szíkelve tágítsa a punkciós helyet.

**△ Vigyázat:** Ne vágja el a vezetődrótot.

• Az éles tárnyak okozta személyi sérelmek kockázatának csökkenése érdekében hozzá működésbe a használaton kívüli szíke biztonsági és/vagy zárási funkcióját (ha rendelkezik ilyennel).

6. Hajtsan végre artériászúrást. A vér visszanyomulása a bevezetőtől általázo kónuszában az érbe történő sikeres belépést jelzi (lásd a 2. ábrát).

**△ Ötvintézkedés:** Ha mindenkorábban általázo kónusztól elválasztva a vezetődrót ezt követő előretolása véletlen subarteriális elhelyezést teredményezhet.

7. Stabilizálja a bevezetőtű helyzetét, és óvatosan tolja előre a vezetődrótot az érbe a vezetődrót fogantyújával (lásd a 3. ábrát). A vezetődrót teljesen visszahúzott helyzetében a vezetődrót csúcsa a tű hegycsere található.

**△ Ötvintézkedés:** Mindaddig ne tolja előre a vezetődrótot, amíg a vér szabad visszanyomulása nem tapasztalható a tű kónuszában.

**△ Vigyázat:** A vezetődrót sérelése kockázatának csökkenése érdekében visszahúzással ne feszítse neki a vezetődrótot a tű hegycsere, amikor az érben található.

**△ Ötvintézkedés:** Ha ellenállás tapasztalható a vezetődrót előretolása során, ne erőltesse a bevezetést, hanem húzza vissza a teljes egységet, és próbálkozzon új punkcióval.

8. Tolja előre a teljes elhelyezés között további max. 1–2 mm-rel az érbe, hogy a katéter biztosan az ér belsejében legyen.

9. Határozottan tartsa a helyen a bevezetőtű kónusztát, és tolja előre a katétert a vezetődrót mentén az érbe (lásd a 4. ábrát).

#### Fejjezte be a katéter felvezetését:

10. A katéter a helyén megtartva távoítsa el a vezetődrót szerelvényét. A pulzáló véráramlás az arteriális pozitív elhelyezést jelzi.

**△ Ötvintézkedés:** Ne veszze ismét be a tűt a katéterbe, ellenkező esetben a beteg megsérülhet, vagy a katéter károsodhat.

#### Rögzítse a katétert:

11. Helyezzen elzárócsapot, befecskendezőkupakot vagy összekötő csövet a katéter kónuszára. Rögzítse a katétert a beteghez az Ön által preferált módszerrel, szármás varratrögítők, varrathrony vagy szármás kapocs használatával, ha van ilyen.

**△ Vigyázat:** Ügyeljen arra, hogy ne töre meg véletlennel a katétert a kónusznál, amihez a katéter a beteghez rögzít, mivel ez a katéter károsodását, elszakadását és az arteriamonitorozás lehetőségeinek megszűnézét eredményezhet.

**△ Vigyázat:** Ne használjon rögzítőszalagot, tüzükcsapot vagy varrattot közvetlenül a katétertesten; így csökkenheti a katéter károsodásának, a katéterbeli áramlási akadályozásának, illetve a monitorozási lehetőség romlásának kockázatát. Kizárolja a jelzett stabilizálási helyeken hajtson végre rögzítést.

**△ Ötvintézkedés:** Ne helyezze és ne rögzítse a katétert hajlítási területen.

#### Katéterstabilizáló eszköz (ha van mellékelve):

A Katéterstabilizáló eszközöt a gyártó használati utasításainak megfelelően kell használni.

12. Dokumentálja a felvezetési eljárást.

#### Ápolás és karbantartás:

##### Kötés:

A kötést az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelvnek megfelelően készítse el. Azonnal cserélje le a kötést, ha épésgé veszélybe kerül (pl. a kötés átnedvesedik, beszenyeződik, melegül, vagy már nem zár).

**△ Ötvintézkedés:** A katétercsecse megfelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljárás során.

#### A katéter ájtárhatosága:

A katéter ájtárhatoságot az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelvnek megfelelően tartsa fenn. A perifériás intravascularis eszközökkel rendelkező betegek ápolásában részvétő összes szakember tájékozott kell, hogy legyen a katéter testben maradási idejében meghosszabbítását és a sérülések megelőzését szolgáló hatékony eljárásokat illetően.

#### A katéter eltávolítására vonatkozó utasítások:

Használjon aszpektikus technikát az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

1. Távolítsa el a kötést.

**△ Vigyázat:** A katéter elválgása kockázatának csökkenése érdekében ne használjon ollót a kötés eltávolításához.

2. Távolítsa el a katétert rögzítő eszköz vagy varrattokat, ügyelve arra, hogy ne vágja át a katétert.

3. Lassan távolítsa el a katétert.

**△ Vigyázat:** A katéter eltávolítása során ne alkalmazzon túlzottan nagy erőt. Ha az eltávolítás során ellenállást tapasztal, álljon meg, és kövesse a nehezen eltávolítható katéterekre vonatkozó intézményi előírásokat és eljárásokat.

**△ Vigyázat:** Ha az arteriás vérkeringés közvetlen érintkezésbe kerül a légióri nyomásnak, akkor levegő juthat a vérkeringésébe.

4. A katéter eltávolítása után alkalmazzon nyomást a kilépési helyen az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

5. Helyezzen steril zárdókötést a kilépési helyre.

6. Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően dokumentálja a katétereltávolítási eljárását, egyebek között azt is, hogy a katéter teljes hosszúságában el lett távolítva.

A beteg állapotának felmérését, a klinikai orvosok oktatását, a felvezetési technikát és a jelen előírásokat potenciális komplikációkat érintő referenciairodalom tekintetében lásd a standard tankönyveket, az orvosi szakirodalmat és az Arrow International LLC webhelyét: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Ennek a használati utasításnak a pdf változata a [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) weboldalon található.

Európai unióbeli vagy az Európai Unióval azonos szabályozási előírások (az orvostechnikai eszközökről szóló 2017/745/EU rendelet) hatálya alá tartozó országokbeli beteg/felhasználó/hamardik fél esetében: ha a jelen eszköz használata folyamán vagy használatának következtében súlyos váratlan esemény történik, jelentse a gyártónak és/vagy meghatalmazott képviselőjének, továbbá az illetékes nemzeti hatóságnak. Az Európai Bizottság webhelyén, a [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en) címen egyéb információk mellett megtalálhatók az illetékes nemzeti hatóságok (éberségi kapcsolattartó pontok) elérhetőségei.



#### Szimbólumok magyarázata: A szimbólumok megfelelnek az ISO 15223-1 szabványnak.

Lehetséges, hogy bizonyos szimbólumok nem vonatkoznak erre a termékre. A termékre specifikusan vonatkozó szimbólumokat lásd a termék címkézésén.

Figyelem!	Orvosi eszköz	Nézze meg a használati utasítást	Veszélyes anyagokat tartalmaz	Tilos ismételten felhasználni	Tilos újrásterilizálni	Etílen-oxidál sterilizálva	Egyszeres steril védőzárás rendszer, belső védőcsomagolással
Egyszeres steril védőzárás rendszer	Napfénytől elzárva tartandó	Szárazon tartandó	Tilos használni, ha a csomagolás sérült	Természetes nyersgumi latex felhasználása nélkül készült	Katalógusszám	Téteszám	Felhasználható a következő időpontig
		Az Arrow, az Arrow logó, a SharpsAway, a Teleflex és a Teleflex logó a Teleflex Incorporated vállalatnak vagy társvállalatainak a védjegyei vagy bejegyzett védjegyei az Egyesült Államokban és/vagy más országokban. © 2023 Teleflex Incorporated. minden jog fenntartva.					
Gyártás dátuma	Importör	A jelen címkén használt „Rx only” (Kizárálag orvosi rendelvényre) megjelölés használatának a célja a következő, az FDA CFR-ben meghatározott közé megtetele: Figyelem: Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárálag engedélyel rendelkező orvos által vagy annak rendelvényére érétesíthető.					

# Prodotto per cateterismo arterioso

## Per uso a breve termine (< 30 giorni)

### Destinazione d'uso

Destinato a permettere l'accesso arterioso per il monitoraggio invasivo della pressione sanguigna e il prelievo di campioni di sangue arterioso.

Destinato a permettere l'accesso venoso periferico e il prelievo di campioni di sangue.

### Indicazioni per l'uso

Il dispositivo per cateterismo arterioso Arrow consente l'accesso alla circolazione arteriosa periferica o ad altri piccoli vasi.

### Gruppo target di pazienti

L'utilizzo è previsto in pazienti la cui anatomia sia idonea all'uso del dispositivo.

### Controindicazioni

Nessuna nota.

### Benefici clinici previsti

Consente l'accesso alla circolazione arteriosa periferica o ad altri piccoli vasi. Facilita il monitoraggio continuo della pressione sanguigna. Facilita il prelievo di campioni per emogasanalisi.

### Caratteristiche prestazionali

Il dispositivo per cateterismo arterioso Arrow permette di prelevare campioni di sangue e, tramite l'accesso alla circolazione arteriosa, di monitorare la pressione sanguigna.



### Contiene una sostanza pericolosa

I componenti fabbricati utilizzando acciaio inossidabile possono contenere >0,1% in peso di cobalto (n. CAS 7440-48-4) che è considerato una sostanza CMR (cancerogena, mutagena o reprotoxica) di categoria 1B. La quantità di cobalto nei componenti in acciaio inossidabile è stata valutata e, considerando la destinazione d'uso e il profilo tossicologico dei dispositivi, non vi è alcun rischio biologico per la sicurezza dei pazienti, purché i dispositivi siano utilizzati come indicato nelle presenti istruzioni per l'uso.

### ⚠️ Avvertenze e precauzioni generali

#### Avvertenze

1. Sterile e monouso. Non riutilizzare, ricondizionare né risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo può esporre al rischio di lesioni e/o infezioni gravi che possono risultare letali. Il ricondizionamento di dispositivi medici esclusivamente monouso può determinare un deterioramento delle prestazioni o una perdita di funzionalità.
2. Prima dell'uso, leggere interamente le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni riportate sul foglio illustrativo. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente, e provocarne la morte.
3. Per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa e perdita di sangue associate a disconnessioni, i connettori Luer-Lock devono essere utilizzati solo se ben saldi.
4. Nelle procedure brachiali, il flusso collaterale non può essere garantito e pertanto la coagulazione intravascolare può causare necrosi tissutale.

5. Nelle procedure su arterie radiali i medici devono accertare con assoluta sicurezza l'esistenza del flusso ulnare collaterale.

6. Le infusioni accidentali di farmaci, la terapia o l'iniezione a pressione in un sistema arterioso possono causare gravi lesioni al paziente o provocarne la morte.

7. I medici devono essere consapevoli delle complicanze e degli effetti collaterali indesiderati associati a procedure arteriose, ivi compresi, in via esemplificativa ma non esaustiva:

- setticemia
- perforazione della parete vascolare
- trombosi
- embolizzazione
- ematoma
- spasmo arterioso
- necrosi tissutale
- emorragia
- ischemia e infarto periferici
- lesioni nervose periferiche
- embolia gassosa
- infezione sul sito
- cellulite
- infezioni ematiche catetere-correlate (CRBSI)

### Precauzioni

1. Non modificare il catetere, il filo guida o alcun altro componente del kit/set durante l'inserzione, l'uso o la rimozione.
2. La procedura deve essere eseguita da personale addestrato, esperto nei punti di repere anatomici, in grado di utilizzare una tecnica sicura e di affrontare eventuali complicanze.
3. Adottare le precauzioni standard e seguire la prassi della struttura sanitaria per tutte le procedure, ivi compreso lo smaltimento sicuro dei dispositivi.
4. Se la confezione presenta segni di danneggiamento o è stata accidentalmente aperta prima dell'uso, non usare il dispositivo. Smaltire il dispositivo.
5. Le condizioni di conservazione di questi dispositivi richiedono che siano mantenuti asciutti e al riparo dalla luce solare diretta.
6. Alcuni disinfectanti usati sul sito di inserzione del catetere contengono solventi in grado di indebolire il materiale di cui è costituito il catetere. Alcool, acetone e polietilenglicole possono indebolire la struttura dei materiali in poliuretano. Questi agenti possono anche compromettere il grado di adesione tra il dispositivo di stabilizzazione per catetere e la cute.
  - Non usare acetone o alcool/acetone sulla superficie del catetere o accanto ad essa.
  - Non usare alcool per bagnare la superficie del catetere né consentire la permanenza di alcool all'interno del lume del catetere allo scopo di ripristinarne la pervietà o come misura atta alla prevenzione delle infezioni.
  - Non utilizzare unguenti contenenti polietilenglicole in corrispondenza del sito di inserzione.
  - Fare attenzione durante l'infusione di farmaci contenenti un'elevata concentrazione di alcool.
  - Prima della puntura cutanea e prima di applicare la medicazione, consentire la completa asciugatura del sito di inserzione.

- Non permettere ai componenti del kit di entrare in contatto con alcool.
7. Il catetere a permanenza deve essere esaminato regolarmente per verificare la pervietà, la sicurezza della medicazione e la possibile migrazione.

I kit/set potrebbero non contenere tutti i componenti accessori elencati nelle presenti istruzioni per l'uso. Prendere dimestichezza con le istruzioni dei singoli componenti prima di iniziare la procedura.

## Istruzioni per l'inserzione

### Esempio di procedura consigliata: procedure con tecnica sterile.

#### Preparativi per l'inserzione

1. Verificare l'adeguata circolazione arteriosa collaterale.
  - È stato dimostrato che l'uso dell'ecografia aumenta il successo del posizionamento del catetere.
2. Preparare il sito di inserzione previsto e coprirlo con un telo chirurgico in base alla prassi e alle procedure ospedaliere.
3. Somministrare l'anestetico locale secondo la prassi e le procedure della struttura sanitaria.
  - L'ago protetto o di sicurezza deve essere usato secondo quanto prescritto nelle istruzioni per l'uso del fabbricante.

#### Coppetta di smaltimento con chiusura SharpsAway II (se disponibile):

La coppetta di smaltimento con chiusura SharpsAway II serve per lo smaltimento degli aghi (da 15 Ga. a 30 Ga.).

- Con una sola mano, spingere con decisione gli aghi nei fori della coppetta di smaltimento (vedere la Figura 1).
- Una volta riposti nella coppetta di smaltimento, gli aghi si bloccano automaticamente e non possono più essere riutilizzati.

**⚠ Precauzione – Non tentare di rimuovere gli aghi precedentemente inseriti nella coppetta di smaltimento con chiusura SharpAway II.** Questi aghi sono bloccati permanentemente in posizione. Gli aghi possono subire danni se si tenta di rimuoverli con forza dalla coppetta di smaltimento.

- Se disponibile, è possibile usare un sistema SharpsAway con materiale espanso inserendovi gli aghi dopo l'uso.

**⚠ Precauzione – Non riutilizzare gli aghi dopo averli inseriti nel sistema SharpsAway con materiale espanso, in quanto è possibile che le punte degli aghi siano contaminate da particelle che vi hanno aderito.**

4. Rimuovere la protezione. Provare a far avanzare e a ritirare il filo guida attraverso l'ago utilizzando l'impugnatura del filo guida per garantire il corretto funzionamento.

**⚠ Precauzione – Prima dell'inserimento, accertarsi che il filo guida sia tornato nella posizione originale: diversamente potrebbe inibirsi il reflusso di sangue.**

#### Inserzione del catetere

5. Se necessario, allargare il sito di punzione con un bisturi.

**⚠ Avvertenza – Non tagliare il filo guida.**

- Innestare il sistema di sicurezza e/o bloccaggio del bisturi (se disponibile) quando non lo si utilizza, onde ridurre il rischio di lesioni causate da oggetti taglienti.

6. Praticare la puntura in arteria. Il reflusso del vaso nell'hub trasparente dell'ago introduttore indica l'avvenuto ingresso nel vaso (vedere la Figura 2).

**⚠ Precauzione – Se la parete del vaso sanguigno è stata perforata da ambo i lati, il successivo avanzamento del filo guida potrebbe determinare un posizionamento accidentale sub-arterioso.**

7. Stabilizzare la posizione dell'ago introduttore e far avanzare con cautela il filo guida nel vaso utilizzando l'impugnatura del filo guida (vedere la Figura 3). Quando il filo guida è retratto completamente, la sua punta è all'altezza della punta dell'ago.

**⚠ Precauzione – Far avanzare il filo guida solo in presenza di un libero reflusso di sangue nel connettore dell'ago.**

**⚠ Avvertenza – Non ritirare il filo guida contro il bordo dell'ago mentre si trova nel vaso onde evitare il rischio di danneggiarlo.**

**⚠ Precauzione – Se si incontra resistenza durante l'avanzamento del filo guida, ritirare tutta l'unità ed effettuare un altro tentativo di punzione.**

8. Far avanzare l'intero dispositivo di posizionamento nel vaso per altri 1-2 mm al massimo, al fine di accertarsi che il catetere si trovi all'interno del vaso.
9. Tenere saldamente in posizione il connettore dell'ago introduttore e far avanzare il catetere in direzione anterograda, lungo il filo guida nel vaso (vedere la Figura 4).

#### Completamento dell'inserzione

10. Mantenere il catetere in posizione e rimuovere il gruppo filo guida. Un flusso di sangue pulsatile indica il corretto posizionamento nell'arteria.

**⚠ Precauzione – Non reinserire l'ago nel catetere, perché ciò potrebbe danneggiare il catetere o causare lesioni al paziente.**

#### Fissaggio del catetere

11. Applicare il rubinetto, il cappuccio di iniezione o il tubo di connessione al connettore del catetere. Fissare il catetere al paziente nel modo desiderato utilizzando le alette di sutura, l'apposita scanalatura o la clip per le alette, se disponibili.

**⚠ Avvertenza – Mentre si fissa il catetere al paziente, prestare attenzione a non farlo attorcigliare attorno all'area dell'hub, perché ciò potrebbe danneggiare o rompere il catetere, e far perdere la capacità di monitoraggio arterioso.**

**⚠ Avvertenza – Non applicare cerotti, graffette o suture direttamente sul corpo del catetere per ridurre il rischio di danneggiamento, impedimento del flusso del catetere o compromissione della capacità di monitoraggio. Fissare il dispositivo unicamente nelle posizioni di stabilizzazione indicate.**

**⚠ Precauzione – Evitare di posizionare o stabilizzare il catetere in un'area soggetta a flessione.**

#### Dispositivo di stabilizzazione per catetere (se disponibile)

Utilizzare il dispositivo di stabilizzazione per catetere secondo quanto prescritto nelle istruzioni per l'uso del fabbricante.

12. Documentare la procedura di inserzione.

#### Cura e manutenzione

##### Medicazione

Applicare la medicazione attenendosi ai protocolli, alle procedure e alle linee guida ospedaliere. Sostituire immediatamente la medicazione qualora ne risulti compromessa l'integrità, (ad es. se la medicazione appare bagnata, sporca, allentata o privata delle sue proprietà consolidate).

**⚠ Precauzione – Limitare la manipolazione del catetere nel corso dell'intera procedura per preservare il corretto posizionamento della punta.**

#### Pervietà del catetere

Mantenere la pervietà del catetere attenendosi ai protocolli, alle procedure e alle linee guida ospedaliere. Tutto il personale che si occupa di pazienti con dispositivi intravascolari periferici dovrà essere pratico nella gestione efficace per prolungare i tempi di permanenza dei cateteri evitando lesioni ai pazienti.

#### Istruzioni per la rimozione del catetere

Utilizzare una tecnica asettica in base alla prassi e alle procedure ospedaliere.

1. Togliere la medicazione.

**⚠ Avvertenza – Per ridurre il rischio di recidere il catetere, non usare forbici per rimuovere la medicazione.**

2. Rimuovere il dispositivo di stabilizzazione o le suture del catetere facendo attenzione a non recidere il catetere.

3. Rimuovere il catetere lentamente.

**⚠ Avvertenza – Non usare una forza eccessiva durante la rimozione del catetere. Se durante la rimozione si incontra resistenza, fermarsi e attenersi alla prassi e alle procedure ospedaliere nel caso di cateteri difficili da rimuovere.**

**⚠ Avvertenza – L'esposizione della circolazione arteriosa alla pressione atmosferica può determinare l'ingresso di aria in circolo.**

4. Dopo aver rimosso il catetere esercitare una pressione sul sito in base alla prassi e alle procedure ospedaliere.

5. Coprire il sito con un bendaggio occlusivo sterile.
6. Documentare la procedura di rimozione del catetere, inclusa la conferma della rimozione dell'intera lunghezza del catetere, in base alla prassi e alle procedure ospedaliere.

Per la letteratura di riferimento riguardante la valutazione del paziente, la formazione del clinico, le tecniche di inserimento e le potenziali complicanze associate alla procedura qui descritta, consultare i manuali e la letteratura medica standard, e visitare il sito Web di Arrow International LLC all'indirizzo [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Nella pagina [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) si può trovare una versione pdf delle presenti istruzioni per l'uso.

Per un paziente/utilizzatore/terzo che si trova nell'Unione Europea e in Paesi soggetti a identico regime di regolamentazione (regolamento 2017/745/UE sui dispositivi medici); se dovesse verificarsi un incidente grave durante l'uso di questo dispositivo o come risultato del suo utilizzo, si prega di segnalarlo al fabbricante e/o al suo mandatario e all'autorità nazionale competente nel proprio Paese. I recapiti delle autorità nazionali competenti (punti di contatto per la vigilanza) e ulteriori informazioni sono reperibili nel seguente sito Web della Commissione Europea: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**it**

Glossario dei simboli – I simboli sono conformi alla norma ISO 15223-1. È possibile che alcuni simboli non si applicino a questo prodotto. Per identificare i simboli pertinenti, consultare le etichette apposte sul prodotto stesso.							
Attenzione	Dispositivo medico	Consultare le istruzioni per l'uso	Contiene sostanze pericolose	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema di barriera sterile singola con confezionamento protettivo interno
Sistema di barriera sterile singola	Tenere lontano dalla luce solare	Conservare in un luogo asciutto	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non è fabbricato in lattice di gomma naturale	Numero di catalogo	Numero di lotto	Da utilizzare entro
		<i>Arrow, il logo Arrow, SharpsAway, Teleflex e il logo Teleflex sono marchi commerciali o marchi registrati di Teleflex Incorporated o delle sue società affiliate, negli USA e/o in altri Paesi. © 2023 Teleflex Incorporated. Tutti i diritti riservati.</i>					
Data di fabbricazione	Importatore	<i>La dicitura "Rx only" viene utilizzata in questa etichettatura per comunicare la seguente dichiarazione, così come presentata nel CFR della FDA: Attenzione: le leggi federali statunitensi limitano la vendita di questo dispositivo esclusivamente ai medici abilitati o su prescrizione medica.</i>					

# Arteriālās katetrizācijas izstrādājums

## Īstermiņa lietošanai (<30 dienas)

### Paredzētais nolūks:

Paredzēts, lai nodrošinātu arteriālo piekļuvi invazīvai asinsspiediena pāraudzei un arteriālo asins paraugu nemšanai.

Paredzēts perifērās vēnožas piekļuves nodrošināšanai un asins paraugu nemšanai.

### Lietošanas indikācijas:

Arrow arteriālās katetrizācijas ierīce ļauj piekļūt perifērajai arteriālajai asinsritei vai citiem maziem asinsvadiem.

### Pacientu mērķgrupa:

Paredzēts lietošanai pacientiem, kuru anatomija ir piemērota lietošanai kopā ar ierīci.

### Kontrindikācijas:

Nav ziņāmas.

### Sagaidāmie kliniskie ieguvumi:

ļauj piekļūt perifērajai arteriālajai asinsritei vai citiem maziem asinsvadiem. Atvieglo nepārtrauktu asinsspiediena mēršanu. Atvieglo asins gāzu paraugu nemšanu un analizes.

### Veikstspējas raksturojums:

Ar Arrow arteriālās katetrizācijas ierīci var nemēt asins paraugus, un, piekļūstot arteriālajai asinsritei, var pārraudzīt asinsspiedienu.



### Satur bistamas vielas:

**Sastāvdaļas, kas ražotas, izmantojot nerūsējošo tēraudu, var saturēt kobaltu (CAS #7440-48-4) >0,1% svara attiecības, kas tiek uzskatīti par 1B kategorijas CMR (kancerogēnu, mutagēnu vai reproduktīvajai sistēmai toksisku) vielu. Kobalta daudzums nerūsējošā tērauda sastāvdajās ir novērtēts un, nemot vērā ierīču paredzēto nolūku un toksikoloģisko profilu, nav bioloģiskās drošības riska pacientiem, lietojot ierīces atbilstoši šajā lietošanas pamācībā norādītajiem norādījumiem.**

### ⚠ Vispārigi brīdinājumi un piesardzības pasākumi

#### Brīdinājumi:

1. Sterili, vienreizējās lietošanas ierīce: Neizmantojiet un nesterilizējiet atkārtoti, kā arī nepārstrādājet. Atkārtoti lietot ierīci, pastāv smagu traumu un/vai infekcijas risks, kas var izraisīt nāvi. Atkārtoti apstrādājot medicīniskas ierīces, kuras paredzētas tikai vienai pacientam, var izraisīt veikstspējas samazinājumu vai funkcionālītātes zudumu.

2. Pirms lietošanas izlasiet visus iepakojumā iekļautajā informācijā minētos brīdinājumus, piesardzības pasākumus un norādījumus. Ja tas netiek izdarīts, iespējamas smagas traumas pacientam, kā arī nāve.

3. Lai samazinātu gaisa embolijas un asins zuduma risku, kas saistīts ar atvienošanos, izmantojiet tikai droši pievilkus Luer-Lock savienojumus.

4. Augšēdmēla arterijas procedūrās nevar garantēt kolaterālu plūsmu, tāpēc intravaskulāri recekļi var izraisīt audu nekrozi.

5. Spieķa arterijas procedūrās ārstiem jāpārlecinās, vai pastāv noteiktie pierādījumi par kolaterālu elkoņa arterijas plūsmu.

6. Nejaunas zāļu vai terapeitisko līdzekļu infūzijas vai spiediena injekciju arteriālajā sistēmā var izraisīt smagus pacienta ievainojumus vai nāvi.

7. Klinicistiem ir jāpārzina ar arteriālajām procedūrām saistītās komplikācijas/nevēlamie blakusefekti, ieskaitot šādus (bet ne tikai):

- septīcēmija;
- asinsvada sienīņas perforācija;
- tromboze;
- emboliāzācija;
- hematomā;
- artēriāla spazma;
- audu nekroze;
- hemorāģija;
- perifēra išemija un infarkts;
- perifērā nerva trauma;
- gaisa embolijs;
- punkcijas vietas infekcija;
- celulīts;
- ar katetu saistīta asins straumes infekcija (KSASI).

### Piesardzības pasākumi:

1. Nemaniet katetu, vadstīgu vai jebkuru citu komplekta sastāvdāļu ievietošanas, izmantošanas vai izņēšanas laikā.
2. Procedūru drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar anatomiskajiem orientieriem, drošu tehniku un iespējamām komplikācijām.
3. Ievērojiet standarta piesardzības pasākumus un iestādes politikas visām procedūrām, tostarp attiecībā uz ierīču drošu likvidēšanu.
4. Ja iepakojums ir bojāts vai nejausi atvērts pirms lietošanas, nelietojiet ierīci. Izmetiet ierīci.
5. Šo ierīču uzglabāšanas nosacījumi nosaka, ka tās jāsargā no mitruma un tiesīas saules gaismas.
6. Daži katetra ievietošanas vietā izmantotie dezinfekcijas līdzekļi satur šķīdinātājus, kas var pavājināt katetra materiālu. Spirots, acetons un polietilēnglikols var pavājināt poliuretāna materiālu struktūru. Šīs vielas var pavājināt arī adhezīvo stipribi starp katetra stabilizācijas ierīci un ādu.
  - Nelietojiet acetonu vai acetona spirtu uz katetra virsmas vai tās tavumā.
  - Neizmantojiet spirtu katetra virsmas mērcēšanai un nelaujiet spirtam nonākt katetra lūmenā ar nolūku atjaunot katetra caurejamību vai novērt infekciju.
  - Neizmantojiet ievietošanas vietā ziedes, kas satur polietilēnglikolu.
  - Veicot tādu zāļu infūziju, kurās ir augsta spirta koncentrācija, ievērojiet piesardzību.
  - Pirms ādas punkcijas un pārsēja uzlikšanas ļaujiet ievietošanas vietai pilnībā nozūt.
  - Nelaujiet komplekta sastāvdāļām nonākt saskarē ar spirtu.
7. Ievietotais katets regulāri jāpārbauda attiecībā uz caurejamību, pārsēja drošumu un iespējamo migrēšanu.

Kompleksi var nesaturēt visas šajā lietošanas pamācībā aprakstītās papildu sastāvdāļas. Pirms uzsākot procedūru, iepazīstieties ar katras sastāvdāļas norādījumiem.

## levadišanas norādījumi

### Ieteicamā procedūra: Izmantojet sterīlu panēmienu.

Sagatavošana ieviešanai:

1. Novērtējiet adekvātu kolaterālo arteriālo asinsriti.
  - Ir pierādi, ka ultraskopas izmantošana veicina veiksmīgu katetra novietošanu.
2. Sagatavojojiet un pārkāpjiet paredzamo ieviešanu vietu atbilstoši iestādes politikām un procedūrām.
  - Aizsargāta adata/drošības adata ir jāzīmanto saskaņā ar rāzojātu lietošanas pamācību.
3. Ievadiet lokālās anestēzijas līdzekļi saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.
  - Aizsargāta adata/drošības adata ir jāzīmanto saskaņā ar rāzojātu lietošanas pamācību.

### SharpsAway II fiksējošais likvidēšanas traucīņš (ja nodrošināts):

SharpsAway II fiksējošo likvidēšanas traucīnu izmanto, lai tajā izmestu adatas (15 Ga.-30 Ga.).

- Izmantojot vienas rokas metodi, stingri bidiet adatas likvidēšanas traucīnu atvērumos (skatiet 1. attēlu).
- Tikkidzī adatas ir ievietotas likvidēšanas traucīnā, tās tiks automātiski nofiksētas vietā, tādējādi tās nevarēs lietot atkārtoti.

△ Piesardzības pasākums: Nemēģiniet izņemti adatas, kas ir ievietotas SharpsAway II fiksējojā likvidēšanas traucīnā. Šīs adatas ir nofiksētas vietā. Ja adatas mēģina ar spēku izņemt no likvidēšanas traucīpa, tās var tikt sabojātas.

- Ja ir nodrošināta putu SharpsAway sistēma, to var izmantot, lai putus ieibidtu izmantošanas adatas.

△ Piesardzības pasākums: Pēc adatu ieviešanu putu SharpsAway sistēmā tās nedrīkst lietot atkārtoti. Adatas galam var pieplīpt cītādiļās.

- 4. Nonemiet aizsaru. Lai nodrošinātu pareizu darbību, pārbaudiet vadītās virzīšanu uz priekšu un atvilkšanu caur audu, izmantojot vadītās rokturi.

△ Piesardzības pasākums: Pirms ieviešanās pārliecīgieties, ka vadītā tiek atgrieztā sākotnējā stāvoklī, pirms ieviešanās vai asins plīešanā parādīšanās var tikt traucēta.

### Katetra ieviešanā:

5. Ja vēlams, palieliniet punkcijas vietu ar skalpeli.

△ Brīdinājums: Negrieziet vadītāgu.

- Kad skalpelis netiek izmantots, izmantojiet tā drošības un/vai fiksācijas funkciju (ja nodrošināta), lai samazinātu tā izraisīto traumu risku.

6. Veiciet arteriālo punkciju. Asins plīešanā parādīšanās caurspīdīgā ievadīšanas adatas galvīnā norāda uz veiksmīgu iekļūšanu asinsvādā (skatiet 2. attēlu).

△ Piesardzības pasākums: Ja abas asinsvādu sienīnas ir caurdurtas, turpmāka vadītās virzīšanas var izraisīt nejaūsu subarteriālu novietojumu.

7. Stabilizējiet ievadīšanas adatas stāvokli un uzmanīgi virziet vadītāu asinsvādā, izmantojot vadītās rokturi (skatiet 3. attēlu). Kad vadītā ir pilnībā atvilkta, vadītās gals atrodas adatas galā.

△ Piesardzības pasākums: Nevirziet vadītāgu, ja vien adatas galvīnā nav parādījies brīvs asins plīešiens.

△ Brīdinājums: Lai samazinātu asinsvādu bojājumu risku, neatvelciet vadītāgu pret adatas malu, kamēr tā atrodas asinsvādā.

△ Piesardzības pasākums: Ja vadītās virzīšanas laikā rodas pretestība, nemēģiniet ievietot ar spēku, izņemiet visu ierīci un mēģiniet veikt jaunu punkciju.

8. Virziet visu ieviešanās ierīci ne vairāk kā 1–2 mm tālāk asinsvādā, lai pārliecīnātos, ka katetrs ir ievietots asinsvādā.
9. Stingri turiet ievadītādas adatas galvīnu vietā un virziet katetru uz priekšu pa vadītā asinsvādā (skatiet 4. attēlu).

### Ieviešanās pabeigšana:

10. Turiet katetu vietā un izņemiet vadītās sistēmu. Pulsējoša asins plūsma norāda uz priekšu arteriālu novietojumu.

△ Piesardzības pasākums: Neliciet adatu katetārā atkārtoti; tas var izraisīt pacienta traumas vai katetra bojājumu.

### Katetra nofiksēšana:

11. Piestipriniet krānu, injekcijas vāciņu vai savienojošo cauruli pie katetra galvījas. Nofiksējiet katetu pie pacienta vēlamajā veidā, izmantojot spārnu šuvēs, šuvēs rieuvi vai skavu ar spārniem, ja tāda ir.

△ Brīdinājums: Jāievēro piesardzība, lai katetrs, kad tas tiek nofiksēts pie pacienta, netīsi nesarītinās galvīnas zonā, jo tas var izraisīt katetra bojājumu, salūšanu un arteriālās pārraudzēs spēju zudumā.

△ Brīdinājums: Neuzlieciet plāksteri, skavas vai šuvēs tieši uz katetra pamatnes, lai samazinātu katetra bojājuma, katetra plūsmas kavēšanas vai nevēlamīti ietekmētas pārraudzēs spējas risku. Fiksāciju drīkst veikt tikai norādītajās stabilizācijas vietas.

△ Piesardzības pasākums: Izvairieties no novietošanas vai fiksēšanas locīšanas zonā.

### Katetra stabilizācijas ierīce (ja nodrošināta):

Katetra stabilizācijas ierīce ir jāzīmanto saskaņā ar rāzojātu lietošanas pamācību.

12. Dokumentējiet ieviešanu procedūru.

### Apkope un uzturēšana:

Pārsējū uzlieciet saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlinijām. Ja tiek sabojāts pārsēja veselums, nekavējties nomainiet to (piem., ja pārsējs samirkst, ir notraipīts, valgs vai vairs nonedzēt vietu).

△ Piesardzības pasākums: Lidz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laikā, lai saglabātu pareizu katetra gala novietojumu.

### Katetra caurejamība:

Uzturiet katetra caurejamību saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlinijām. Visiem darbiniekiem, kuri aprūpē pacientus, kam ievietotas perifērās intravaskulārās ierīces, ir jāpārzina efektīva pārvāldība, lai pagarinātu laiku, kurā katetrs ir ievietots, un novērstu traumas.

### Katetra izņemšanas norādījumi:

Izmantojiet aseptisku tehniku atbilstoši iestādes politikām un procedūrām.

1. Noņemiet pārsēju.

△ Brīdinājums: Neizmantojiet šķēres, lai noņemtu pārsēju, lai samazinātu katetra sagriešanās risku.

2. Noņemiet katetra nofiksēšanas ierīci vai šuvēs, uzmanoties, lai nesagrieztu katetru.

3. Izņemiet katetru lēnām.

△ Brīdinājums: Katetra izņemšanā nelietojiet pārmērīgu spēku. Ja izņemšanas laikā novērojāmies pretestība, apstājieties un ieverojet iestādes politikas un procedūras attiecībā uz grūti izņemamiem katetiem.

△ Brīdinājums: Arteriālās asinsrīstes pakļaušana atmosfēras spiedienam var izraisīt gāsai iekļūšanu asinsrītei.

4. Pēc katetra izņemšanas piemērojiet spiedienu punkcijas vietā, ievērojot iestādes politikas un procedūras.

5. Punkcijas vietu pārkāpjiet ar sterīlu, nosedzōšu pārsēju.

6. Dokumentējiet katetra izņemšanas procedūru, tostarp apstiprinājumu par to, ka katetrs ir izņemts visā garumā saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.

Uzzījas par pacienta novērtēšanu, klinicstu izglītību, ieviešanās tehniku un iespējamā komplikācijas saistībā ar šo procedūru skatiet standarta mācību grāmatās, medicīniskajā literatūrā un Arrow International LLC tiemeklā vietnē: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Šīs lietošanas pamācības PDF kopija ir pieejama vietnē [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Pacientiem/lietotājiem/trešajām pusēm Eiropas Savienībā un valstis ar identisku regulējuma sistēmu (Regula 2017/745/ES par medicīniskajām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir radies nopietns negadījums, lūdz, ziņojiet par to rāzojātam un/vai tā pilnvarotajam pārstāvīm, ja sava valsts iestādei. Valsts kompetento iestāžu kontaktinformācija (vigilances kontaktpunkti) un turpmākā informācija pieejama sājā Eiropas Komisijas tiemeklā vietnē: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Simboli vārdnica:** Simboli atbilst standartam ISO 15223-1.

Daži simboli, iespējams, neattiecas uz šo izstrādājumu. Simboli, kas attiecas tieši uz šo izstrādājumu, skatiet izstrādājuma etiķetē.

Uzmanību!	Medicīniska ierice	Skaitīt lietošanas pamācību	Satur bīstamas vielas	Nelietot atkārtoti	Nesterilizēt atkārtoti	Sterilizēts ar etilēna oksīdu	Vienas sterilās barjeras sistēma ar aizsargiekājumu iekšpusē
Vienas sterilās barjeras sistēma	Sargāt no saules gaismas	Glabāt sausā vietā	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts	Nav izgatavots no dabiskā gumijas lateksa	Kataloga numurs	Partijas numurs	Derīguma termins
		<i>Arrow, Arrow logotips, SharpsAway, Teleflex un Teleflex logotips ir Teleflex Incorporated vai to filiālu preču zīmes vai reģistrētās preču zīmes ASV un/vai citās valstis. © 2023 Teleflex Incorporated. Visas tiesības paturētas. „Rx only” Ņajā etiķetē tiek izmantots, lai pazīnrotu šādu pazīnījumu, kā norādīts FDA CFR: Uzmanību! Saskaņā ar federālo likumu šo ierici drīsk pārdot tikai licencētam veselības aprūpes speciālistam vai pēc viņa pasūtījuma.</i>					
Ražošanas datums	Importētājs						

# Arterijų kateterizavimo priemonė

## Trumpalaikiam naudojimui (<30 parų)

### **Numatyta paskirtis:**

Skirta suteikiti arterijų prieigą invaziniams kraujospūdžio stebesnai ir arterinio krauso mėginių ėmimui.

Skirta užtikrinti prieigą prie periferinių venu ir krauso mėginių paėmimą.

### **Naudojimo indikacijos:**

„Arrow“ arterijų kateterizavimo priemonė leidžia prieiti prie periferinės arterinės kraujotakos ar kitų nedidelų kraujagyslių.

### **Tikslinė pacientų grupė:**

Skirta naudoti pacientams, kurių anatomija tinkama šiai priemonėi.

### **Kontraindikacijos:**

Nežinoma.

### **Tiketina klinikinė nauda:**

Leidžia prieiti prie periferinės arterinės kraujotakos ar kitų nedidelų kraujagyslių. Palengvina nuolatinį kraujospūdžio matavimą. Palengvina krauso duju mėginių ēmimą ir tyrimus.

### **Veiksmingumo charakteristikos:**

„Arrow“ arterijų kateterizavimo priemonė gali paimiti krauso mėginius, o kai pasiekiamas arterinė kraujotaka, galima stebeti kraujospūdžių.



Sudėtyje yra pavojingų medžiagų:

Iš nerūdijančiojo plieno pagamintuose komponentuose gali būti >0,1 % (masės) kobalto (CAS Nr. 7740-48-4), kuris laikomas 1B kategorijos CMR (kancerogenine, mutagenine ar toksiskai reprodusinė) medžiaga. Kobalto kiekis nerūdijančiojo plieno komponentuose buvo ivertintas ir, atsižvelgiant į priemonių numatytą paskirtį ir toksikologinį profilį, nekelia jokios biologinės saugos rizikos pacientams, kai priemonės naudojamos, kaip nurodyta šioje naudojimo instrukcijoje.

### **⚠ Bendrieji įspėjimai ir atsargumo priemonės**

#### **Įspėjimai:**

1. Sterilus, vienkartinis: negalima pakartotinai naudoti, apdrotori ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant įtaisa kyla gyvybei pavojingo sunkaus sužalojimo ir (arba) infekcijos rizika. Pakartotinai apdroboruojant medicinos priemones, skirtas naudoti tiki vieną kartą, gali susiplėsti jų veiksmingumas arba sutrūkti funkcionalumas.
2. Prieš naudojant būtina perskaityti visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus. Nesilaikant šių perspėjimų, galima sukelti sunkų paciento sužalojimą arba mirtį.
3. Siekiant sumažinti oro embolijos ir krauso netekimo, susijusio su priemonės atjungimiu, riziku, naudokite tik patikimai priveržtas „Luer Lock“ jungtis.
4. Per žasto procedūras negalima garantuoti papildomos tēkmės, todėl krešėjimas kraujagysléje gali lemti audinių nekroze.
5. Per stiprininės arterijos procedūras gydytojai turi užtikrinti, kad yra neginčiamų krauso tēkmės per alkūninę arteriją įrodymu.

6. Atsitiktinai atlikus vaistų infuziją arba slėginę infuziją į arterinę sistemą galima sunkiai ar mirtinai sužaloti pacientą.

7. Gydytojai turi žinoti apie komplikacijas ir (arba) nepageidaujamą šalutinį poveikį, susijusį su arterinėmis procedūromis, tarp kurių gali būti:

- septicemija
- kraujagyslés sienelės pradūrimas
- trombozé
- embolizacija
- hematoma
- arterijų spazmas
- audinių nekroze
- kraujoplūdis (hemoragija)
- periferinė išemija ir infarktas
- periferinio nervo pažeidimas
- oro embolia
- vietos infekcija
- celiulitas
- su kateteriu susijusi kraujotakos infekcija (KSKI)

### **Atsargumo priemonės**

1. Kateterio, kreipiamosios vielos ir jokio kito rinkinio ar komplekto komponento negalima modifikuoti nei įvedant, nei naudojant, nei ištراuktant.
2. Procedūrą privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, išmanantys anatominius orientyrus, saugius metodus ir galimas komplikacijas.
3. Visų procedūrų metu imkitės įprastą atsargumo priemonių ir laikyti gydymo įstaigos vidaus taisyklių, išskaitant saugaus priemonių atlikuų tvarkymo laikavimavimą.
4. Jei pakuočė pažeista arba prieš naudojant buvo atsitiktinai atidaryta, priemonės nenaudokite. Išmeskite priemonę.
5. Šiuo priemonių laikymo sąlygose reikalaujama priemones laikyti sausoje ir saulės tiesiogiai neapšviestoje vietoje.
6. Kai kurių kateterių įvedimo vietu priežiūrai naudojamų dezinfekantų sudėtyje yra tirpkių, galinčių susilpninti kateterio medžias. Alkoholis, acetonas ir polietileneno glikolio gali susilpninti poliuretano medžiagų struktūrą. Šios medžiagos taip pat gali susilpninti kateterio stabilizavimo įtaiso suklimbą su oda.
- Nenaudokite acetono ar acetono su alkoholiu kateterio paviršiu ar šalia jo.
- Nenaudokite alkoholio kateterio paviršiu sumirkytį ir neleiskite alkoholiui likti kateterio spindylje kateterio spindžio paeinamumui atkurti ar užkirsti kelią infekcijai.
- Įvedimo vietoja nenaudokite tepalų, kurių sudėtyje yra polietileneno glikolio.
- Būkite atsargūs lašindami vaistus, kuriuose yra didelė alkoholio koncentracija.
- Prieš atlikdami odos punkciją ir prieš dėdami tvarstį, palaukite, kol įterpimo vieta visiškai nudžiūs.
- Saugokite rinkinio komponentus nuo sąlyčio su alkoholiu.
7. Vidinį kateterių reikia periodiškai patikrinti, ar jis paeinamas, ar tvarstis pritvirtintas tinkamai ir ar kateteris nepasislinko.

Rinkiniuose ar komplektuose gali būti ne visi šioje naudojimo instrukcijoje aprašyti priedai. Prieš pradėdami procedūrą susipažinkite su kiekvieno komponento naudojimo nurodymais.

## Jvedimo instrukcijos

### Rekomenduojama procedūrinė eiga: Laikytės sterilum reikalavimų.

#### Pasiruošimas įvesti:

1. Ivertinkite, ar papildoma arterinė cirkuliacija tinkama.
  - Nustatyta, kad naujojant ultragarsą kateterio įvedimo procedūros sekmingesnės.
2. Paruoškite ir uždenkite planuojamą įvedimo vietą pagal institucinę tvarką ir procedūras.
3. Suleiskite vietinio anestetiko vadovaujamiesi institucinę tvarką ir procedūromis.
  - Apsaugota adata / saugiai adata turi būti naujodama laikantis gamintojo naujojimo instrukcijų.

#### „SharpsAway II“ sandari atlieku talpyklė (jei yra):

„SharpsAway II“ sandari atlieku talpyklė yra skirta adatomis (15 Ga. – 30 Ga.) išmesti.

- Viena ranka tvirtai sumkite adatas į atliekų talpyklės angas (žr. 1 pav.).
- Idėjus adatas į atliekų talpyklę, jos bus automatiškai ištvirtintos taip, kad jų nebūtų galima naujoti pakartotinais.

△ Atsargumo priemonė. Nemeginkite ištraukti adatų, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway II“ sandari atlieku talpyklę. Šios adatos jau yra pritrivintos vietoje. Méginant adatą iškrapštysti iš atliekų talpyklės, jų galima pažeisti.

- Jei yra, galí būti naujodama „SharpsAway“ putplascio sistema, panaudotas adatas išstumiant į putplastį.

△ Atsargumo priemonė. Adatu, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway“ putplascio sistemą, pakartotinai negalima. Prie adatos galiuoju gali būti prilipusiai kietėjusi daileli.

- 4. Nuimkite apsauginę movą. Bandydami sumkite ir iutraukite kreipiamają vielą per adatą, naujodamai kreipiamosios vielos rankeną, kad užtikrintumėte tinkamą veikimą.

△ Atsargumo priemonė. Prieš įvestam, užtikrinkite, kad kreipiamoji vielā grįžtu į pradinę padėtį prieš ją įvedant, kitaip galí būti trikdama atgaline kraujė tekmė.

#### Katerinė įvedimas:

5. Jei reikia, duriu vietą padidinkite skalpelį.

#### △ Ispėjimas. Nenupjaukite kreipiamosios vielos.

- Naujodamą skalpelį (jei yra) būtina uždeginti apsauginiu įtaisu ir (arba) užblokuoti, kad sumažėtų sužalojimo aštros ašmenimis rizika.
- 6. Atlikite arterijos punkciją. Atgaline kraujė tekėmė švarioje punkcinės adatos movinėje jungtyje rodo sekmingą patekimą į kraujagyslį (žr. 2 pav.).

△ Atsargumo priemonė. Jei praduriamos abi kraujagyslės sienelės, toliau stumiant kreipiamają vielą galima netyčia įvesti ją po arteriją.

7. Stabilizuokite punkcinės adatos padėtį ir atsargiai veskite kreipiamają vielą į kraujagyslę, naujodamai kreipiamosios vielos rankeną (žr. 3 pav.). Kai kreipiamoji vielā yra visiškai įtraukta, kreipiamosios vielos galūkias yra ties adatos galukui.

△ Atsargumo priemonė. Nustumkite kreipiamosios vielos, nebent adatos movinėje jungtyje staiga atsiraodo kraujas.

△ Ispėjimas. Kad sumažintumėte kreipiamosios vielos pažeidimo riziką, neįtraukite kreipiamosios vielos palei adatos kraštą, kol jų yra kraujagyslėje.

△ Atsargumo priemonė. Jei vestamai kreipiamą vielą pajutote pasiprirešinimą, neveskite jėga, ištraukite visą priemonę ir paméginkite durti iš naujo.

8. Tolius vestakie višą įstatymo priemonę ne daugiau kaip 1-2 mm į kraujagyslę, kad užtikrintumėte, jog kateteris įstatytas kraujagyslėje.

9. Įtraukite laikytė punkcinės adatos movinę jungtį vietoje ir per kreipiamą vielą veskite kateterį į kraujagyslę (žr. 4 pav.).

## Galutinis įstatymas:

10. Laikydami kateterį vietoje, ištraukite kreipiamosios vielos rinkinį. Pulsuojanti kraujė rodo tinkamą įvedimą į arteriją.

△ Atsargumo priemonė. Dar kartą neveskite adatos į kateterį, taip galite sužaloti pacientą arba sugadinti kateterį.

## Kateretario pritvirtinimas:

11. Pritvirtinkite prie kateterio movinės jungties čiaupeli, injekcijos dangtelį arba jungiamąjį vamzdelį. Pritvirtinkite kateterį prie paciento norinu būdu: ligatūriniais sparneliais, ligaturinė grioveliu arba tvirtinimo sparneliu (jei yra).

△ Ispėjimas. Reikia būti atsargiems, kad netycia nesulenktumėte kateterio movinės jungties vietoje tvirtindami kateterį prie paciento, nes taip galima sugadinti arba sulaužyti kateterį ir netekti arterinio stebėjimo galimybės.

△ Ispėjimas. Neklujokite lipniosios juostos, nesekite sankabėlėmis ar siūlais tiesiai prie kateterio korpus, kad jų nepažeistumėte, netridyturnėte tekmės kateteryte ar kitaip nepaveiklumėte stebėjimo galimybę. Fiksuokitė tik nurodytoje stabilizavimui skirtose vietose.

△ Atsargumo priemonė. Venkite dėti ar tvirtinti lenkimo vietoje.

## Kateterio stabilizavimo įtaisas (jei yra):

Kateterio stabilizavimo įtaisas turi būti naudojamas laikantis gamintojo naudojimo instrukcijos.

12. Įvedimo procedūrą dokumentuokite.

## Priežiūra ir techninė priežiūra:

### Tvarstymas:

Sutvarstykite pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Nedelsdami paieškite, jei pablogėja vienitumumas (pvz., išvarsčiai sudrekssta, tampa purvinia, atsilaisvina arba nebeuždengia).

△ Atsargumo priemonė. Procedūros metu kuo mažiau manipuliukite kateteriu, kad išlaikytumėte tinkamą kateterio galučio padėtį.

### Kateterio paeinamumas:

Išlaikykite kateterio paeinamumą pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Visi darbuotojai, besirūpinantys pacientais, kuriems įvesti periferinį kraujagyslį kateteriu, turėtų žinoti apie efektyvią priežiūrą, padedančią pailginti kateterio išlaikymo trukmę ir išsvengti sužalojimų.

### Kateterio ištraukimui nurodymai:

Naudokite aseptinę techniką pagal institucinę tvarką ir procedūras.

1. Nuimkite tvarsčius.

△ Ispėjimas. Nuimdamai tvarsčius nenaudokite žirklių, kad neįskirtumėte kateterio.

2. Nuimdamai kateterio tvirtinimo prietaisą ar išimdami siūlus būkite atsargūs, kad neįskirtumėte kateterio.

3. Lėtai ištraukite kateterį.

△ Ispėjimas. Kateterio netraukite per jėgą. Jei ištraukiant jaučiamas pasiprirenimas, sustokite ir laikykites institucinės tvarkos ir procedūrų, taikomų sunckiai ištraukiameis kateteriams.

△ Ispėjimas. Arterinės kraujotakos kontaktas su atmosferos slėgiu gali lemti oro patekimą į kraujotaką.

4. Ištraukę kateterį pagal institucinę tvarką ir procedūras spauskite vietą.

5. Uždenkite siterį stulpelį olikluziniu tvarsčiu.

6. Dokumentuose pagal institucinę tvarką ir procedūras registruokite kateterio pašalinimo procedūrą, išskaitant patvirtinimus, kad visas kateterio ilgis buvo išamtas.

Informacines literatūros apie pacientų vertinimą, medikų švietimą, kateterio išterimo metodiką ir galimas komplikacijas, susijusias su šia procedūra, galima rasti išprastoje vadoveliuose, medicinos literatūroje ir „Arrow International LLC“ svetainėje: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Šia naudojimo instrukciją pdf formatu galima rasti adresu [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Pacientui / naudotui / trečiųjų šalių Europos Sąjungoje ir šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarka (Reglamentas 2017/745/ES dėl medicinos priemonių); jei naudojant šią priemonę ar del jos naujodamo yra yra rūkta incidentas, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo įgaliojantiam atstovui bei savo nacionalinėi institucijai. Nacionalinių kompetentingų institucijų kontaktus (ryšiu palaikymo institucijas budrumo klausimais) ir papildomos informacijos galite rasti šioje Europos Komisijos svetainėje: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**It**

Simbolių žodynas: simboliai atitinka ISO 15223-1 standarto reikalavimus.							
Kai kurie simboliai šiam gaminiui gali būti netaikomi. Specialiai šiam gaminiui taikomi simboliai nurodyti gaminio ženklinimo informacijoje.							
Perspėjimas	Medicinos priemonė	Žr. naudojimo instrukciją	Sudėtyje yra pavojingų medžiagų	Nenaudoti pakartotinai	Nesteriliizuoti pakartotinai	Steriliizuota etileno oksidu	Viengubo sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuote viduje
Viengubo sterilaus barjero sistema	Saugoti nuo saulės spinduliu	Laikyti sausai	Nenaudoti, jei pakuotė yra pažeista	Pagaminta be naturaliojo kaučiuko latekso	Katalogo numeris	Partijos numeris	Naudoti iki
		„Arrow“, „Arrow“ logotipas, „SharpsAway“, „Teleflex“ ir „Teleflex“ logotipas yra „Teleflex Incorporated“ arba jos susijusių įmonių prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai JAV ir (arba) kitose šalyse. © „Teleflex Incorporated“, 2023 m. Visos teisės saugomos.					
Pagaminimo data	Importuotojas	Šiame ženklinime užrašas „Rx only“ vartojamas šiam teiginiu, kuris pateikiamas FDA CFR, perduoti: Perspėjimas: Pagal federalinius įstatymus šią priemonę galima parduoti tik licenciju turinčiam sveikatos priežiūros specialistui arba jo užsakymu.					

# Arterielt kateteriseringsprodukt

## For kortiktig bruk (<30 dager)

### Tiltenkt formål:

Tiltenkt å gi arteriell tilgang for invasiv blodtrykksmåling og arteriell blodprøvetaking.

Tiltenkt å gi perifer venos tilgang og blodprøvetaking.

### Indikasjoner for bruk:

Arrow arteriell kateteriseringsanordning oppretter tilgang til perifer arteriell sirkulasjon eller til andre små kar.

### Pasientmålgruppe:

Beregnet på å brukes hos pasienter med anatomi som er egnet for bruk med anordningen.

### Kontraindikasjoner:

Ingen kjente.

### Klinisk nytte som kan forventes:

Opprettet tilgang til perifer arteriell sirkulasjon eller til andre små kar. Letter kontinuerlig måling av blodtrykk. Letter prøvetaking og analyser av blodgass.

### Ytelsesegenskaper:

Arrow arteriell kateteriseringsanordning kan ta blodprøver, og ved tilgang til arteriell sirkulasjon kan blodtrykket overvåkes.



### Inneholder farlig stoff:

**Komponenter som er fremstilt ved bruk av rustfritt stål, kan inneholde > 0,1 vektsprosent kobolt (CAS-nr. 7440-48-4), som anses å være et kategori 1B CMR-stoff (karsinogen, mutagent eller reproduksjonsstokskt stoff).** Mengden kobolt i komponentene av rustfritt stål er blitt evaluert, og når det tiltenkte formålet og den toksikologiske profilen til anordningene tas med i betraktning, utsettes pasientene ikke for noen biologisk sikkerhetsrisiko når anordningene brukes som anviset i denne bruksanvisningen.

### ⚠ Generelle advarsler og forholdsregler

#### Advarsler:

1. Steril, til engangsbruk: Skal ikke gjenbrukes, reprosessereres eller resterilisieres. Gjenbruk av anordningen skaper potensiell risiko for alvorlig personskade og/eller infeksjon, som kan føre til død. Hvis medisinsk utstyr som er kun laget for engangsbruk reprosessereres for gjenbruk, kan det føre til redusert ytelse eller tap av funksjonalitet.
2. Les alle advarsler, forholdsregler og anvisninger i pakningsvedleggget før bruk. Hvis du unnlater å gjøre dette, kan resultatet bli alvorlig pasientskade eller død.
3. For å minimere risikoen for luftemboli eller blodtap forbundet med frakoblinger skal det kun brukes godt tilstammerde Luer-Lock-koblinger.
4. I brakiale prosedyrer kan ikke kollateral flow garanteres, og intravaskulær koagulering kan derfor føre til vevsnekrose.
5. Under prosedyrer i radialisarterien må legene verifisere at det finnes tydelig tegn på kollateral ulnar flow.
6. Utilsiktede infusjoner av legemidler eller terapeutika eller trykkinjeksjon i et arteriesystem kan føre til alvorlig pasientskade eller død.

7. Klinikere må være oppmerksomme på komplikasjoner/ uønskede bivirkninger forbundet med arterielle prosedyrer, inkludert, men ikke begrenset til:

- septikemi
- karveggperforasjon
- trombose
- embolisering
- hematom
- arteriespasme
- vevsnekrose
- blodning
- perifer iskemi og perifert infarkt
- perifer nerveskade
- luftemboli
- infeksjon på stedet
- cellulitt
- kateterrelatert blodstrømsinfeksjon (CRBSI)

#### Forholdsregler:

1. Ikke modifier katetret, ledevaieren eller noen annen settkomponent under innføring, bruk eller fjerning.
2. Prosedyren må utføres av opplært personell som er godt kjent med anatomiske landemerker, trygg teknikk og mulige komplikasjoner.
3. Bruk standard forholdsregler og følg institusjonens retningslinjer for alle prosedyrer, inkludert trygg kassering av anordninger.
4. Hvis emballasjen er skadet eller utilsiktet åpnet før bruk, skal anordningen ikke brukes. Kasser anordningen.
5. Oppbevaringsbetingelsene for disse anordningene krever at de oppbevares tørt og ikke i direkte sollys.
6. Enkelte desinfeksjonsmidler som brukes på kateterinnføringsstedet, inneholder løsemidler som kan svekke katetermaterialet. Alkohol, aceton og polyetyengllykol kan svekke strukturen i polyuretanmaterialene. Disse agensene kan også nedsette klistreevnene mellom kateterstabiliseringsanordningen og huden.
  - Ikke bruk aceton eller aceton-alkohol på eller nær kateteroverflaten.
  - Kateteroverflaten må ikke bløtlegges med alkohol, og du må ikke la alkohol ligge i et kateterlumen for å gjenopprette katetrets åpning eller som et infeksjonsforebyggende tiltak.
  - Bruk ikke salver som inneholder polyetyengllykol, på innføringsstedet.
  - Vær forsiktig ved infusjon av legemidler med en høy koncentrasjon av alkohol.
  - La innføringsstedet tørke helt før huden punkteres og før bandasjering.
  - Ikke la settkomponentene komme i kontakt med alkohol.
7. Innlagt kateter skal rutinemessig inspisieres for åpning, at bandasjen sitter godt og mulig forskyving.

Sett vil kanskje ikke inneholde alle tilbehørskomponentene beskrevet i denne bruksanvisningen. Gjør deg kjent med instruksjonene for hver enkelt komponent før prosedyren begynner.

## Innføringsinstruksjoner

### Anbefalt fremgangsmåte: Bruk steril teknikk.

#### Gjør klart til innføring:

1. Vurder for tilstrekkelig kollateral arteriesirkulasjon.
  - Bruk av ultralyd har vist seg å gi bedre suksess med kateterplassering.
2. Klarerjer og draper det tiltenkte innføringsstedet iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
3. Administrer lokalbedøvelse iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
  - En beskyttet nål / sikkerhetsnål skal brukes i tråd med produsentens bruksanvisning.

#### SharpsAway II läsbar avfallsskopp (hvis utstyrt):

SharpsAway II läsbar avfallsskopp brukes til avhending av nåler (15–30 Ga.).

- Med én hånd skyver du nælene godt inn i hullene på avfallsskuppen (se figur 1).
- Nålene festes automatiskt på plass så snart de er plassert i avfallsskuppen, slik at de ikke kan brukes om igjen.

**⚠️ Forholdsregel:** Ikke prøv å fjerne nåler som er plassert i SharpsAway II läsbar avfallsskopp. Disse nälene sittar fast. Å tvinge nälene ut av avfallsskuppen kan føre til skade på nälene.

- Der det følger med, kan et SharpsAway-skumsystem brukes for å sette nälene i skum etter bruk.

**⚠️ Forholdsregel:** Nålene skal ikke gjenbrukes etter at de er plassert i SharpsAway-skumsystemet. Partikelløft kan klebe seg til nälespissen.

4. Fjern beskyttelsen. Prøv å føre ledevaieren frem gjennom nålen og trekke den tilbake ved å bruke ledevaierens håndtak, før å sikre at den fungerer som den skal.

**⚠️ Forholdsregel:** Sorg for at ledevaieren er returnert til den opprinnelige posisjonen før innføring. Ellers kan tilbakestromming av blod hemmes.

#### Før inn katetret:

5. Forstør punksjonsstedet med skalpell om ønskelig.

**⚠️ Advarsel:** Ikke kutt ledevaieren.

- Koble inn skalpellets sikkerhets- og/eller løsfunksjon (hvis utstyrt) når den ikke er i bruk, for å redusere risikoen for personskade av skarpe gjenstander.

6. Utfor arteriell punktur. Tilbakestromming av blod i innføringsnålens gjennomsiktige muttle indikerer vellykket inngang i karet (se figur 2).

**⚠️ Forholdsregel:** Hvis begge karveggene punkteres, kan etterfølgende fremføring av ledevaieren fore til utsiktlig sub-arteriell plassering.

7. Stabiliser innføringsnålens posisjon og før forsiktig ledevaieren frem i karet ved bruk av ledevaierens håndtak (se figur 3). Når ledevaieren er trukket helt tilbake, er ledevaierens spiss plassert ved nälespissen.

**⚠️ Forholdsregel:** Ikke før inn ledevaieren med mindre det er fri tilbakestromming av blod i nælen muttle.

**⚠️ Advarsel:** For å redusere risikoen for skade på ledevaieren må du ikke trekke ledevaieren tilbake mot kanten på nælen mens den er i karet.

**⚠️ Forholdsregel:** Hvis du møter motstand under fremføring av ledevaieren, skal du ikke prøve å tvinge den frem. Trekk tilbake hele enheten og forsøker en ny punksjon.

8. For høle plasseringens anordningen maksimalt 1 til 2 mm lengre inn i karet for å sikre at katetret er plassert skikkelig i karet.

9. Hold innføringsnålens muttle fast i posisjon og før fram katetret over ledevaieren inn i karet (se figur 4).

#### Fullstendig innføring:

10. Hold katetret på plass og fjern ledevaier-enheten. Pulsatil blodflow indikerer riktig plassering i arterien.

**⚠️ Forholdsregel:** Ikke før nælen tilbake inn i katetret – det kan føre til pasientskade eller skade på katetret.

#### Fest katetret:

11. Fest stoppekranen, injeksjonshetten eller tilkoblingsslangen til katettermuffen. Fest katetret til pasienten på foretrukket vis ved hjelp av suturvinger, suturspor eller vingeklips hvis utstyrt.

**⚠️ Advarsel:** Vær forsiktig slik at katetret ikke får en knekk på muffleområdet når du fester katetret til pasienten, da dette kan føre til skade på katetret, at katetret brekker og tap av arterielle overvåkningsfunksjoner.

**⚠️ Advarsel:** Ikke plasser tape, stifter eller suturer direkte på hoveddelen av katetret, for å redusere risikoen for å skade katetret, forhindre kateterflow eller påvirke overvåkningsfunksjonene negativt. Fest kun på angitte stabiliséringssteder.

**⚠️ Forholdsregel:** Unngå å plassere eller feste på et sted med fleksjon.

#### Kateterstabiliseringasanordning (hvis utstyrt):

En kateterstabiliseringasanordning skal brukes i henhold til produsentens bruksanvisning.

12. Dokumenter innføringsprosedyren.

#### Stell og vedlikehold:

##### Bandasje:

Legg på bandasje i henhold til institusjonens retningslinjer, prosedyrer og praksisveiledninger. Bytt omgående hvis integriteten blir nedslatt (f.eks. bandasjen blir fuktig, skitten, løsner eller er ikke lenger okklusiv).

**⚠️ Forholdsregel:** Minimer katetrets manipulering gjennom hele prosedyren for å opprettholde kateterspissens riktige posisjon.

#### Katetrets åpning:

Oppretthold katetrets åpning i henhold til institusjonens retningslinjer, prosedyrer og praksisveiledninger. Alt personell som steller pasienter med perfekt intravaskulært utstyr, må ha kjennskap til effektiv styring mht. å forlenge katetrets tid i kroppen og hindre pasientskade.

#### Instruksjoner for fjerning av kateter:

Bruk aseptisk teknikk iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.

1. Fjern bandasjen.

**⚠️ Advarsel:** Ikke bruk saks til å fjerne bandasjene, for å redusere faren for at katetret kuttes.

2. Fjern katetrets festeanordning eller suturene. Vær forsiktig så du ikke kutter katetret.

3. Fjern katetret sakte.

**⚠️ Advarsel:** Ikke bruk for mye kraft når katetret fjernes. Hvis du kjenner motstand under fjerning, skal du stoppe og følge institusjonens retningslinjer og prosedyrer for katetre som er vanskelig å fjerne.

**⚠️ Advarsel:** Ekspansjon av arteriesirkulasjon overfor atmosfærisk trykk kan medføre inntryngning av luft i sirkulasjonen.

4. Påfør trykk på stedet etter at katetret er fjernet, iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.

5. Dekk stedet med steril, okklusiv bandasje.

6. Dokumenter kateterfjerningsprosedyren iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer, inkludert bekrefelse på at hele kateterlengden har blitt fjernet.

For referanselitteratur om pasientvurdering, klinikeropplæring, innføringsteknikker og mulige komplikasjoner forbundet med denne prosedyren, se standard lærebok, medisinsk litteratur og nettstedet til Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Du finner en PDF-versjon av denne bruksanvisningen på [www.teleflex.com/FU](http://www.teleflex.com/FU)

For pasient/bruker/tredjepart i EU og i land med identisk reguleringssregime (forordning 2017/745/EU om medisinsk utstyr): Hvis det oppstår en alvorlig hendelse under bruk av denne anordningen eller som følge av bruk, skal dette rapporteres til produsenten og/eller produsentens autoriserte representant og til nasjonale myndigheter. Kontaktopplysninger til nasjonale kompetente myndigheter (Vigilance Contact Points) og ytterligere informasjon er tilgjengelig på Europakommisjonens nettsted: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**no**

Symbolforklaring: Symbolene er i samsvar med ISO 15223-1.

Enkelte symboler gjelder kanskje ikke for dette produktet. Se produktmerkingen for symboler som gjelder spesifikt for dette produktet.

Forsiktig	Medisinsk utstyr	Se bruksanvisningen	Inneholder farlige stoffer	Skal ikke gjenbrukes	Skal ikke resteriliseres	Sterilisert med etylenoksid	System med enkel steril beskyttelse med beskyttende forpakning inni	
System med enkel steril beskyttelse	Holdes unna sollys	Holdes tørr	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Ikke fremstilt med naturgummiateks	Katalognummer	Partinummer	Brukes innen	Produsent
	<i>Arrow, Arrow-logoen, SharpsAway, Teleflex og Teleflex-logoen er varemerker eller registrerte varemerker for Teleflex Incorporated eller tilknyttede selskaper, i USA og/eller andre land. © 2023 Teleflex Incorporated. Alle rettigheter forbeholdt.</i>							
Produksjonsdato	Importør	<i>«Rx only» brukes i denne dokumentasjonen for å kommunisere følgende erklæring presentert i FDA CFR: Forsiktig: Federal lov begrenser denne anordningen til salg av eller etter ordre fra en lege med lisens.</i>						

# Przyrząd do cewnikowania tętnic

## Do krótkotrwałego stosowania (<30 dni)

### Przewidziane zastosowanie:

Urządzenie jest przeznaczone do zapewnienia dostępu tętniczego na potrzeby inwazyjnego monitorowania ciśnienia tętniczego oraz pobierania próbek krwi tętniczej.

Urządzenie jest przeznaczone do zapewnienia dostępu do żyły obwodowej oraz pobierania próbek krwi.

### Wskazania:

Urządzenie do cewnikowania tętnic Arrow umożliwia dostęp do tętniczego krażenia obwodowego lub innych małych naczyń.

### Grupa docelowa pacjentów:

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania u pacjentów o anatomii odpowiedniej dla jego zastosowania.

### Przeciwskazania:

Brak znanych.

### Oczekiwane korzyści kliniczne:

Umożliwia dostęp do tętnicznego krażenia obwodowego lub innych małych naczyń. Ułatwia ciągły pomiar ciśnienia krwi. Ułatwia pobieranie próbek i analizę poziomu gazów we krwi.

### Charakterystyka działania:

Urządzenie do cewnikowania tętnic Arrow umożliwia pobieranie próbek krwi i monitorowanie ciśnienia tętnicznego podczas uzyskiwania dostępu do krażenia tętnicznego.



Zawiera substancje niebezpieczne:

**Składniki wytwarzane ze stali nierdzewnej mogą zawierać > 0,1% w/w kobaltu (nr CAS 7440-48-4), który jest uważały za substancję kategorii 1B CMR (rakotwórcza, mutagenna lub działa szkodliwie na rozwój). Ilość kobaltu w elementach wykonanych ze stali nierdzewnej została oceniona i biorąc pod uwagę przewidziane zastosowanie i profil toksykologiczny wyrobów, nie ma zagrożenia biologicznego dla pacjentów podczas korzystania z urządzeń zgodnie z instrukcjami zawartymi w niniejszej „Instrukcji użycia”.**

### ⚠ Ogólne ostrzeżenia i środki ostrożności

#### Ostrzeżenia:

1. Sterylny, do jednorazowego użytku: Nie wolno używać ponownie, poddawać ponownym procesom ani ponownej sterylizacji. Ponowne użycie urządzenia stwarza możliwość poważnego urazu i/lub zakażenia, co może spowodować śmierć. Regenerowanie wyrobów medycznych przeznaczonych wyłącznie do jednorazowego użytku może obniżyć ich skuteczność lub powodować nieprawidłowe działanie.
2. Przed użyciem należy przeczytać wszystkie ostrzeżenia, środki ostrożności i instrukcje zamieszczone w dołączonej do opakowania wkładce informacyjnej. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.
3. Aby zmniejszyć do minimum możliwość zatoru powietrznego i utraty krwi związanej z rozłączeniem, z tym urządzeniem należy używać wyłącznie dobrze dokręconych połączeń typu Luer Lock.

4. W zabiegach ramiennych nie można zagwarantować przepływu obocznego, dlatego skrzep wewnętrzny może spowodować martwicę tkanki.
5. Lekarze przeprowadzający zabiegi na tętnicy promieniowej muszą się upewnić, że są wyraźne dowody obocznego przepływu krwi w tętnicy łokciowej.
6. Przypadkowe infuzje leków i produktów terapeutycznych lub iniekcje pod ciśnieniem do układu tętnicznego mogą prowadzić do poważnych obrażeń ciała lub zgonu pacjenta.
7. Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z powikłań/niepożądanych skutków ubocznych związanych z zabiegami tętniczymi, takich jak m.in.:
  - posocznica
  - perforacja ściany naczynia
  - zakrzepica
  - zatorowość
  - krwiak
  - skurcz tętnic
  - martwica tkanek
  - krwotok
  - obwodowe niedokrwienie i martwica niedokrwienienna
  - urazy nerwów obwodowych
  - zator powietrny
  - zakażenie w miejscu wejścia
  - zapalenie tkanki łącznej
  - zakażenie krwi związane z użyciem cewnika (CRBSI)

#### Środki ostrożności:

1. Podczas wprowadzania, używania i wyjmowania, nie wolno modyfikować cewnika, prowadnika ani żadnych innych części zestawu/kompletu.
2. Zabieg musi wykonać przeszkolony personel znający dobrze anatomię, bezpieczne techniki i potencjalne powiklania.
3. Należy stosować standardowe środki ostrożności i przestrzegać zasad postępowania placówki podczas wszystkich procedur, w tym bezpiecznej utylizacji urządzeń.
4. Nie używać urządzenia, jeśli opakowanie zostało uszkodzone lub nieumyślnie otwarte przed użyciem. Urządzenie należy poddać utylizacji.
5. Urządzenia to należy przechowywać w suchym miejscu, z dala od promieni słonecznych.
6. Niektóre środki dezynfekcyjne stosowane w miejscu wprowadzenia cewnika zawierają rozpuszczalniki mogące osłabić materiał, z którego wykonany jest cewnik. Alkohol, aceton i glikol polietylenowy mogą osłabić strukturę materiałów z poliuretanu. Środki te mogą również osłabić przylepnosć między urządzeniami do stabilizacji cewnika a skórą.
  - Nie używać acetonu ani alkoholu acettonowego na powierzchni cewnika lub w jego pobliżu.
  - Nie używać alkoholu do namacania powierzchni cewnika ani nie zezwalać na pozostawianie alkoholu w kanale cewnika w celu jego udrożnienia lub jako środka zapobiegającego zakażeniu.
  - Nie używać maści zawierających glikol polietylenowy w miejscu wprowadzenia cewnika.
  - Należy zachować ostrożność podczas wlewów leków o dużym stężeniu alkoholu.

- Przed naklaniem skóry i założeniem opatrunku należy odczekać do zupełnego wyschnięcia miejsca wprowadzenia cewnika.
  - Nie wolno dopuścić do kontaktu elementów zestawu z alkoholem.
7. Cewniki zakładeane na stałe powinny być okresowo sprawdzane pod kątem drożności, zamocowania opatrunku i możliwości przemieszczania się.

**Zestawy mogą nie zawierać wszystkich niezbędnych akcesoriów, które opisano w niniejszej instrukcji użycia. Przed rozpoczęciem samego zabiegu należy się zapoznać z instrukcjami poszczególnych elementów składowych.**

## Instrukcja wprowadzania

### Sugerowany przebieg zabiegu: Stosować zasady aseptyki.

#### Przygotowanie do wprowadzenia:

1. Oceneć obecność dostatecznego obocznego krażenia tężniczego.
  - Wykazano, że zastosowanie USG zwiększa prawdopodobieństwo pomyślnego założenia cewnika.
2. Przygotować i obłożyć przyewidywane miejsce wprowadzenia zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.
3. Podać miejscowo działający środek znieczulający zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.
  - Należy użyć igły z zabezpieczeniem/bezpiecznej igły zgodnie z instrukcją użycia wytwórcy.

#### Pojemnik na odpady SharpsAway II z blokadą (jeśli jest dostępny):

Pojemnik na odpady SharpsAway II z blokadą jest używany do pozybywania się igieł (15 Ga. - 30 Ga.).

- Używając tylko jednej ręki, silnie wcisnąć igły do otworów w pojemniku na odpady (patrz Rysunek 1).
- Igły umieszczone w pojemniku na odpady zostaną automatycznie zablokowane, co uniemożliwi ich ponowne użycie.

⚠ Środek ostrożności: Nie podejmować prób wyjęcia igieł umieszczonych w pojemniku na odpady SharpsAway II z blokadą. Igły te są zablokowane w miejscu. Wymianowanie igieł z pojemnika na odpady z użyciem siły może doprowadzić do uszkodzenia igieł.

- Jeśli dostarczono system pianki SharpsAway, zużyte igły można wkluc w piankę.

⚠ Środek ostrożności: Nie używać ponownie igieł umieszczonych w systemie pianki SharpsAway, ponieważ do końca igły mogą przyleżeć się częścią stałej.

4. Zdjąć osłonę. Sprawdzić, czy prowadnik wysuwa się i cofa bez oporów przez igłę, poruszając uchwytem prowadnika.

⚠ Środek ostrożności: Przed wprowadzeniem, upewnić się, czy prowadnik wrócił do poprzedniego położenia; w przeciwnym razie wypływy wsteczny krwi może być utrudniony.

#### Wprowadzić cewnik:

5. W razie potrzeby poszerzyć miejsce naklania skalpalem.

⚠ Ostrzeżenie: Nie wolno obcinać prowadnika.

- Używać elementów zabezpieczających i (lub) blokujących skalpela (jeśli jest w nie wyposażony), gdy skalpel nie jest używany, aby zmniejszyć ryzyko skaleczeń ostrymi narzędziami.

6. Wykonać naklucję tężnicy. Wypływ wsteczny krwi do przezroczystej złączki igły wprowadzającej wskazuje na prawidłowe umieszczenie jej w naczyniu (patrz Rysunek 2).

⚠ Środek ostrożności: W przypadku przeklucia obydwu ścian naczynia, późniejsze wprowadzenie prowadnika może doprowadzić do niezamierzonego umieszczenia podtężniczego.

7. Ustabilizować położenie igły wprowadzającej i ostrożnie wsunąć prowadnik do naczynia, posługując się uchwytem prowadnika (patrz Rysunek 3). Kiedy prowadnik jest całkowicie wyciągnięty, korytkowa prowadnika znajduje się przy końcówce igły.

⚠ Środek ostrożności: Nie usuwać prowadnika, jeśli nie ma swobodnego przepływu wstecznego krwi w złączce igły.

⚠ Ostrzeżenie: Nie należy cofać prowadnika, gdy opiera się on o czubek igły wewnętrznej naczynia, aby ograniczyć ryzyko uszkodzenia prowadnika.

⚠ Środek ostrożności: W razie napotkania oporu podczas wsuwanego prowadnika należy wycofać cały zespół i podjąć nową próbę wkładania.

8. Wsunąć cały zestaw umieszczający o nie więcej niż 1–2 mm dalej w głęb naczynia w celu zapewnienia, że cewnik znajduje się w obrębie naczynia.
9. Mocno przytrzymać złączkę igły wprowadzającej w miejscu i wprowadzić cewnik do przodu, po prowadniku, do naczynia (patrz Rysunek 4).

#### Zakończyć wprowadzanie:

10. Przytrzymując cewnik, wyciągnąć zestaw prowadnika. Pulsujący przepływ krwi potwierdza właściwe umieszczenie w tężnicy.

⚠ Środek ostrożności: Nie należy powtarzać wprowadzać igły do cewnika; takie postępowanie może spowodować obrażenia ciała pacjenta lub uszkodzenie cewnika.

#### Przymocować cewnik:

11. Przymocować do złączki cewnika kurek odcinający, nasadkę do wstrzykiwań lub przewodu łączącego. Przymocować cewnik do ciała pacjenta wybraną metodą – przyciskiem z uchami do szwów, rowkiem do szwów lub zaściukiem motylkowym, jeżeli są składnikami zestawu.

⚠ Ostrzeżenie: Należy zwrócić uwagę, aby cewnik nie został nieumyślnie zagłyty w obszarze złączki cewnika podczas jego mocowania do pacjenta, ponieważ może to prowadzić do uszkodzenia, pęknięcia i utraty przez cewnik funkcji monitorowania tężnicy.

⚠ Ostrzeżenie: Nie stosować taśmy, szszynki ani szwów bezpośrednio na korpusie cewnika, aby zmniejszyć ryzyko uszkodzenia cewnika, utrudnienia przepływu przez cewnik lub pogorszenie możliwości monitorowania. Należy mocować tylko we wskazanych miejscach przeznaczonych do stabilizacji.

⚠ Środek ostrożności: Unikać umieszczenia lub mocowania na obszarze zgięcia.

#### Urządzenie do stabilizacji cewnika (jeśli jest dostępny):

Urządzenie do stabilizacji cewnika powinno być używane zgodnie z instrukcją użycia dostarczoną przez jego wytwórcę.

12. Oznaczyć procedurę wprowadzenia cewnika w dokumentacji.

#### Opieka i pielęgnacja:

##### Opatrunki:

Zmieniać opatrunki zgodnie z zasadami postępowania, procedurami i wytycznymi dotyczącymi praktyki obowiązującymi w danej placówce. Zmienić natychmiast, jeśli stan opatrunku się pogorszy, np. opatrunek jest wilgotny, brudny, luźny lub straci okluzyjność.

⚠ Środek ostrożności: Przez cały czas trwania zabiegu należy ograniczyć do minimum manipulacje cewnikiem, aby zachować prawidłowe położenie końcówek cewnika.

#### Drożność cewnika:

Utrzymywać drożność cewnika zgodnie z zasadami postępowania, procedurami i wytycznymi dotyczącymi praktyki w danej placówce. Wszystkie osoby opiekujące się pacjentami z założonymi urządzeniami wewnętrznozacyjnymi w naczyniach obwodowych muszą być obeznane z metodami skutecznego postępowania zmierzającego do przedłużenia okresu utrzymywania założonego cewnika i zapobiegania urazom.

#### Instrukcje wyjmowania cewnika:

Stosować aseptyczną technikę zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.

1. Zdjąć opatrunek.

⚠ Ostrzeżenie: Aby zmniejszyć ryzyko przecięcia cewnika, do zdejmowania opatrunku nie należy używać nożyczek.

2. Ostrożnie usunąć urządzenie lub szwy do mocowania cewnika, aby uniknąć przecięcia cewnika.

3. Powoli usuwać cewnik.

**⚠ Ostrzeżenie:** Nie stosować nadmiernej siły przy wyjmowaniu cewnika. W przypadku trudności podczas wyjmowania cewnika, należy przerwać wyjmowanie i postępować zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki w przypadku trudności z wyjęciem cewnika.

**⚠ Ostrzeżenie:** Wystawienie krążenia tężniczego na działanie ciśnienia atmosferycznego może spowodować wejście powietrza do układu krążenia.

4. Zastosować ucisk w miejscu wyjęcia cewnika zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.
5. Zakryć miejsce wprowadzenia cewnika jałowym opatrunkiem okluzyjnym.
6. U dokumentować wyjęcie cewnika, w tym potwierdzenie, że cała długość cewnika została usunięta zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.

Piśmieństwo referencyjne dotyczące oceny pacjenta, kształcenia lekarzy, metody wprowadzania i potencjalnych powikłań związanych z tym zabiegiem można znaleźć w standardowych podręcznikach, literaturze medycznej i witrynie internetowej firmy Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Wersja pdf niniejszej instrukcji użycia znajduje się pod adresem [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

W przypadku pacjenta/uzyskownika/strony trzeciej w Unii Europejskiej oraz w krajach o identycznym systemie regulacyjnym (Rozporządzenie 2017/745/UE w sprawie wyrobów medycznych): jeżeli podczas użytkowania tego urządzenia lub w wyniku jego użytkowania miał miejsce poważny incydent, należy zgłosić go wytwórcy i/lub jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz odpowiednim organom krajowym. Kontakty do właściwych organów krajowych (punkty kontaktowe ds. obserwacji) oraz dalsze informacje można znaleźć na następującej stronie internetowej Komisji Europejskiej: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



Objaśnienie symboli: Symbole są zgodne z normą ISO 15223-1.

Niektóre symbole mogą nie mieć zastosowania do tego produktu. Symbole dotyczące konkretnie tego produktu można znaleźć na etykiecie produktu.

Przestroga	Urządzenie medyczne	Sprawdzić w instrukcji użycia	Zawiera substancje niebezpieczne	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowano tlenkiem etylenu	System pojedynczej bariery sterylniej zewnętrzny opakowaniem ochronnym
System pojedynczej bariery sterylniej	Przechowywać w miejscu niedostępny dla światła słonecznego	Przechowywać w suchym miejscu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Do wykonania nie użyto naturalnego lateksu kauzułkowego	Numer katalogowy	Numer serii	Zużyć do
		<i>Arrow, logo Arrow, SharpsAway, Teleflex i logo Teleflex są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy Teleflex Incorporated lub jej spółek stowarzyszonych w Stanach Zjednoczonych i (lub) w innych krajach. © 2023 Teleflex Incorporated. Wszelkie prawa zastrzeżone.</i>					
Data produkcji	Importer	<i>Symbol „Rx only” jest używany w ramach tego oznaczenia w celu przekazania następującego oświadczenia przedstawionego w przepisach FDA CFR: Przestroga: Przepisy federalne (Stanów Zjednoczonych) dopuszczają sprzedaż niniejszego urządzenia wyłącznie przez uprawnionego pracownika ochrony zdrowia lub na jego zlecenie.</i>					

# Produto de cateterização arterial

## Para utilização de curto prazo (< 30 dias)

### **Finalidade prevista:**

Destina-se a fornecer acesso arterial para monitorização invasiva da pressão sanguínea e colheita de amostras de sangue arterial.

Destina-se a fornecer acesso venoso periférico e colheita de amostras de sangue.

### **Indicações de utilização:**

O dispositivo de cateterização arterial Arrow permite o acesso à circulação arterial periférica ou a outros vasos pequenos.

### **Grupo-alvo de doentes:**

Destina-se a ser utilizado em doentes com uma anatomia adequada para utilização com o dispositivo.

### **Contraindicações:**

Nenhuma conhecida.

### **Benefícios clínicos esperados:**

Permite o acesso à circulação arterial periférica ou a outros vasos pequenos. Facilita a medição da pressão sanguínea contínua. Facilita a amostragem de oximetria e análises.

### **Características do desempenho:**

O dispositivo de cateterização arterial Arrow tem capacidade de colheita de amostras de sangue e, ao aceder à circulação arterial, consegue monitorizar a pressão sanguínea.



### **Contém substâncias perigosas:**

Os componentes fabricados usando Aço Inoxidável podem conter > 0,1% em peso de Cobalto (CAS n.º 7440-48-4) que é considerado uma substância de categoria 1B CMR (Cancerígeno, mutagénico ou tóxico para a reprodução). A quantidade de Cobalto nos componentes de Aço Inoxidável foi avaliada e considerando a finalidade prevista e o perfil toxicológico dos dispositivos, não existe risco de segurança biológica para o doente quando se utilizam os dispositivos, conforme instruído nestas Instruções de Uso.

### **⚠️ Advertências e precauções gerais**

#### **Advertências:**

1. Estéril, para uma única utilização: Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que podem levar à morte. O reprocessamento de dispositivos médicos que se destinam a uma única utilização poderá resultar na degradação do desempenho ou na perda de funcionalidade.
2. Leia todas as advertências, precauções e instruções do folheto informativo antes da utilização. Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.
3. Para minimizar o risco de embolia gasosa e perda de sangue associadas a desconexões, só devem ser utilizados com este dispositivo ligações Luer-Lock bem apertadas.
4. Em procedimentos braquiais, não é possível garantir o fluxo colateral, pelo que coagulação intravascular pode causar necrose tecidual.
5. Nos procedimentos da artéria radial, os médicos devem assegurar-se da existência de provas definitivas de fluxo colateral ulnar.

6. Perfusões accidentais de fármacos ou terapêutica ou injeção pressurizada para dentro de um sistema arterial podem provocar lesão grave ou mesmo a morte do doente.
7. Os médicos têm de estar cientes das complicações/efeitos secundários indesejáveis associados aos procedimentos arteriais incluindo, entre outros:

- septicemia
- perfuração da parede do vaso
- trombose
- embolização
- hematoma
- espasmo arterial
- necrose dos tecidos
- hemorragia
- isquemia periférica e enfarte
- lesões dos nervos periféricos
- embolia gasosa
- infecção local
- celulite
- infecção da corrente sanguínea relacionada com o cateter (CRBSI)

### **Precauções:**

1. Não altere o cateter, o fio-guia ou qualquer outro componente do kit/conjunto durante a inserção, utilização ou remoção.
2. O procedimento deve ser executado por pessoal com formação e com bons conhecimentos das estruturas anatômicas, técnica segura e capaz de lidar com possíveis complicações.
3. Use as precauções padrão e siga as políticas institucionais relativas a todos os procedimentos, incluindo a eliminação segura dos dispositivos.
4. Não utilizar o dispositivo se a embalagem estiver danificada ou for aberta involuntariamente antes da utilização. Descartar o dispositivo.
5. As condições de armazenamento para estes dispositivos exigem que sejam mantidos em ambiente seco e sem exposição direta à luz solar.
6. Alguns desinfetantes utilizados no local de inserção do cateter contêm solventes que podem enfraquecer o material do cateter. O álcool, a acetona e o polietilenoglicol podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Estes agentes podem também enfraquecer a união adesiva entre o dispositivo de estabilização de cateter e a pele.
  - Não utilize acetona nem álcool-acetona sobre a superfície do cateter ou na sua proximidade.
  - Não utilize álcool para impregnar a superfície do cateter nem permita que o álcool permaneça no lúmen do cateter para restaurar a permeabilidade do cateter ou como medida de prevenção de infecções.
  - Não utilize pomadas com polietilenoglicol no local de inserção.
  - Tenha cuidado durante a administração de fármacos com uma elevada concentração de álcool.
  - Permitir que o local de inserção seque completamente antes da punção da pele e antes de aplicar o penso.
  - Não permitir que os componentes do kit entrem em contacto com o álcool.
7. Os cateteres permanentes devem ser inspecionados regularmente para se verificar se têm permeabilidade, se o penso está seguro e a possível migração.

**Os kits/conjuntos podem não conter todos os componentes auxiliares descritos em detalhe nestas instruções de utilização. Familiarize-se com as instruções de cada um dos componentes antes de iniciar o procedimento.**

## Instruções de inserção

### Procedimento sugerido: Utilize uma técnica estéril.

#### Prepare para a inserção:

1. Avalie se a circulação arterial colateral é adequada.
  - Foi demonstrado que a utilização de ecografia aumenta o êxito da colocação do cateter.
2. Prepare e coloque um pano de campo no local de inserção previsto de acordo com as políticas e procedimentos institucionais.
3. Administre um anestésico local de acordo com as políticas e os procedimentos institucionais.
  - Deve utilizar-se uma agulha protegida/agulha de segurança em conformidade com as instruções de utilização do fabricante.

#### Copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II (quando fornecido):

O copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II é utilizado para a eliminação de agulhas (15 Ga. a 30 Ga.).

- Utilizando apenas uma mão, empurre com firmeza as agulhas para dentro dos orifícios do copo de recolha (ver Figura 1).
  - Uma vez colocadas no copo de recolha, as agulhas são automaticamente fixadas nesse local, para que não possam ser reutilizadas.
- ⚠ Precaução: Não tente retirar agulhas que tenham sido colocadas no copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II. Estas agulhas estão fixas dentro do copo. Pode ocorrer danos nas agulhas se a sua remoção do copo de recolha for forceda.

- Sempre que fornecido, pode utilizar-se um sistema de espuma SharpsAway no qual as agulhas usadas são empurradas na espuma após a utilização.

⚠ Precaução: Não reutilize as agulhas depois de terem sido colocadas na espuma do sistema SharpsAway. Poderá haver aderência de partículas à ponta da agulha.

4. Remova a proteção. Teste o avanço e o recuo do fio-guia, utilizando o manipulo do fio-guia para garantir o correto funcionamento.

⚠ Precaução: Antes da inserção, certifique-se de que o fio-guia regressa à posição original anterior; caso contrário, o refluxo sanguíneo poderá ser inhibido.

#### Inserir o cateter:

5. Alargue o local de punção com o bisturi, se desejar.

⚠ Advertência: Não corte o fio-guia.

- Ação a função de segurança e/ou bloqueio do bisturi (quando fornecida), quando não estiver a utilizá-lo para reduzir o risco de lesão por objetos cortantes.

6. Realize a punção arterial. O refluxo sanguíneo no conector transparente da agulha introdutora indica uma entrada bem-sucedida no vaso (ver Figura 2).

⚠ Precaução: Se ambas as paredes do vaso forem perfuradas, o posterior avanço do fio-guia poderá levar à colocação subarterial acidental.

7. Estabilize a posição da agulha introdutora e faça avançar cuidadosamente o fio-guia no vaso, utilizando o manipulo do fio-guia (ver Figura 3). Ao retirar totalmente o fio-guia, a ponta do fio-guia encontra-se localizada na ponta da agulha.

⚠ Precaução: Não faça avançar o fio-guia a não ser que exista refluxo sanguíneo desimpedido no conector da agulha.

⚠ Advertência: Para reduzir o risco de danos no fio-guia, não faça recuar o fio-guia contra o bordo da agulha enquanto estiver no vaso.

⚠ Precaução: Se sentir resistência enquanto avança o fio-guia, não force a entrada, retire toda a unidade e tente uma nova punção.

8. Faça avançar todo o dispositivo de colocação um máximo de 1 a 2 mm mais para dentro do vaso para garantir que o cateter assenta no interior do vaso.

9. Segure firmemente o conector da agulha introdutora e avance o cateter sobre o fio-guia no vaso (ver Figura 4).

#### Terminar a inserção:

10. Segure o cateter na devida posição e remova o conjunto do fio-guia. O fluxo sanguíneo pulsátil indica que a colocação na artéria foi bem sucedida.

⚠ Precaução: Não reinsira a agulha dentro do cateter, porque se o fizer poderá provocar lesões no doente ou danificar o cateter.

## Fixar o cateter:

11. Ligue a torneira de passagem, a tampa de injeção ou a tubagem de ligação ao conector do cateter. Fixe o cateter ao doente da forma preferida usando as asas de sutura, o suito de sutura ou o clipe com alas, quando fornecido.

⚠ Advertência: Ao fixar o cateter ao doente, deve ter-se cuidado para que o cateter não seja accidentalmente dobrado na área do conector, pois isto poderia levar a danos e quebra do cateter e a perda das capacidades de monitorização arterial.

⚠ Advertência: Não aplique adesivo, agrafos nem suturas diretamente no corpo do cateter para reduzir o risco de danificar o cateter, impedir o respectivo fluxo ou afetar adversamente as capacidades de monitorização. Fixe apenas nos locais de estabilização indicados.

⚠ Precaução: Evite a colocação ou fixação numa área de flexão.

## Dispositivo de estabilização de cateter (quando fornecido):

Um dispositivo de estabilização de cateter deve ser usado de acordo com as instruções de utilização do fabricante.

12. Documente o procedimento de inserção.

## Cuidados e manutenção:

### Penso:

Troque o penso de acordo com as políticas, procedimentos e orientações práticas da instituição. Mude imediatamente o penso se a integridade ficar comprometida como, por exemplo, se o penso ficar húmido, sujo, se soltar ou deixar de ser oclusivo.

⚠ Precaução: A fim de manter a posição correta da ponta do cateter, limite ao mínimo a manipulação do cateter ao longo de todo o procedimento.

## Permeabilidade do cateter:

Mantenha a permeabilidade do cateter de acordo com as políticas, os procedimentos e as orientações práticas da instituição. Todo o pessoal que cuida de doentes com dispositivos intravasculares periféricos tem de conhecer a forma eficaz de prolongar o tempo de permanência do cateter e prevenir lesões.

## Instruções de remoção do cateter:

Use uma técnica asséptica de acordo com as políticas e os procedimentos institucionais.

1. Retire o penso.

⚠ Advertência: Para reduzir o risco de cortar o cateter, não utilize tesoura para remover o penso.

2. Remova o dispositivo de fixação do cateter ou as suturas tendo o cuidado de não cortar o cateter.

3. Remova o cateter lentamente.

⚠ Advertência: Não aplique demasiada força na remoção do cateter. Se encontrar resistência durante a remoção, pare e siga as políticas e os procedimentos institucionais para cateteres de difícil remoção.

⚠ Advertência: A exposição da circulação arterial à pressão atmosférica poderá resultar na entrada de ar na circulação.

4. Aplique pressão no local depois do cateter ser removido de acordo com as políticas e os procedimentos institucionais.

5. Cubra o local com um penso oclusivo estéril.

6. Documente o procedimento de remoção do cateter, incluindo a confirmação de que o cateter foi removido em toda a sua extensão, de acordo com as políticas e os procedimentos institucionais.

Para aceder à literatura de referência relativa à avaliação do doente, à formação do médico, à técnica de inserção e às potenciais complicações associadas a este procedimento, consulte manuais de referência, literatura médica e o sítio na Internet da Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Em [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU), encontra-se uma cópia destas instruções de utilização em formato PDF.

Para um doente/utilizador/terceiro na União Europeia e em países com regime regulamentar idêntico (Regulamento 2017/745/UE relativo a Dispositivos Médicos); se, durante a utilização deste dispositivo ou em resultado da sua utilização, tiver ocorrido um incidente grave, comunique-o ao fabricante e/ou ao mandatário e à autoridade nacional. Poderá encontrar os contactos das autoridades competentes nacionais (Pontos de Contacto de Vigilância) e mais informações no website da Comissão Europeia: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**pt**

Glossário de símbolos: Os símbolos estão em conformidade com a norma ISO 15223-1.

Alguns símbolos podem não se aplicar a este produto. Consulte na rotulagem do produto os símbolos que se aplicam especificamente a este produto.

Cuidado	Dispositivo médico	Consultar as instruções de utilização	Contém substâncias perigosas	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril única com embalagem de proteção no interior
Sistema de barreira estéril única	Manter afastado da luz solar	Manter seco	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não fabricado com fátex de borracha natural	Número de catálogo	Número de lote	Prazo de validade
		Arrow e o logótipo Arrow, SharpsAway, Teleflex e o logótipo Teleflex, são marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Teleflex Incorporated ou das respectivas filiais nos EUA e/ou em outros países. © 2023 Teleflex Incorporated. Todos os direitos reservados.					
Data de fabrico	Importador	"Rx only" é utilizada dentro desta rotulagem para comunicar a seguinte declaração, tal como apresentada no FDA CFR: Cuidado: A legislação federal restringe a venda deste dispositivo por ou à ordem de um médico ou profissional de saúde licenciado.					

# Produs pentru cateterizare arterială

Pentru utilizare pe termen scurt (<30 de zile)

## Scop propus:

Conceput pentru a permite accesul arterial pentru monitorizarea invazivă a tensiunii arteriale și recoltarea de sânge arterial.

Conceput pentru a permite accesul venos periferic și pentru recoltarea de sânge.

## Indicații de utilizare:

Dispozitivul pentru cateterizare arterială Arrow permite accesul la circulația periferică arterială sau la alte vase sanguine mici.

## Grup ţintă de pacienți:

Este destinat utilizării la pacienții cu anatomie adecvată pentru utilizarea cu dispozitivul.

## Contraindicații:

Nu se cunosc.

## Beneficii clinice care pot fi așteptate:

Permite accesul la circulația arterială periferică sau la alte vase mici. Facilitează măsurarea continuă a tensiunii arteriale. Facilitează eșantionarea și analizarea gazelor sanguine.

## Caracteristici de performanță:

Dispozitivul pentru cateterizare arterială Arrow permite recoltarea de sânge și, atunci când se accesează circulația arterială, se poate monitoriza tensiunea arterială.



## Conține substanțe periculoase:

Componentele fabricate folosind oțel inoxidabil pot conține o fracție masică >0,1% de cobalt (nr. de înregistrare CAS 7440-48-4) care este considerat substanță CMR de categorie 1B (cu potențial carcinogen, mutagen sau toxic pentru reproducere). Cantitatea de cobalt din componentele din oțel inoxidabil a fost evaluată și, luând în calcul scopul propus și profilul toxicologic al dispozitivelor, nu există niciun risc privind siguranța biologică pentru pacienți atunci când se utilizează dispozitivele conform acestor instrucțiuni de utilizare.

## ⚠️ Avertismente și precauții generale

### Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza. Refolosirea dispozitivului generează un risc potențial de vătămare gravă și/sau infecție, care poate cauza decesul. Reprocesarea dispozitivelor medicale destinate exclusiv pentru unică folosință poate determina degradarea performanței sau pierderea funcționalității.
2. Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, precauțiile și instrucțiunile cuprinse în prospect. Nerespectarea acestei indicații poate cauza vătămarea gravă sau decesul pacientului.
3. Pentru minimizarea riscului producării emboliei gazoase și pierderii de sânge asociate cu intreruperi, utilizați numai conexiunile Luer-Lock etanșate corespunzător.
4. În procedurile brahiale, fluxul colateral nu poate fi garantat și, din această cauză, coagularea intravasculară poate avea ca rezultat necrozarea țesutului.
5. În procedurile arteriale radiale, practicienii trebuie să se asigure că există dovada clară a fluxului ulnar colateral.

6. Perfuziile accidentale de medicamente sau terapii sau injectarea cu presiune intr-un sistem arterial pot avea ca rezultat vătămarea gravă sau decesul pacientului.

7. Medicii trebuie să fie conștienți de complicațiile/efectele secundare nedorente asociate procedurilor arteriale, inclusiv, dar fără a se limita la:

- septicemie
- perforarea peretelui vasului
- tromboză
- embolie
- hematom
- spasm arterial
- necroza tisulară
- hemoragie
- ischemie periferică și infarct periferic
- vătămarea nervilor periferici
- embolie gazoasă
- infecție la locul procedurii
- celulită
- infecție în fluxul sanguin asociată cateterului (IFDAC)

## Precauții:

1. Nu modificați cateterul, firul de ghidaj sau orice altă componentă din trusă/set în timpul introducerii, utilizării sau extragerii.
2. Procedura trebuie efectuată de către personal instruit în acest sens, bun cunoșător al reperelor anatomici, tehnicii sigure și complicațiile posibile.
3. Luati măsurile de precauție standard și respectați politicile instituției sanitare pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.
4. Nu utilizați dispozitivul dacă ambalajul este deteriorat sau deschis accidental înainte de utilizare. Eliminați dispozitivul.
5. Condițiile de depozitare a acestor dispozitive prevăd ca acestea să fie păstrate uscate și ferite de lumina directă a soarelui.
6. Unii dezinfecțanți foloșiți la locul de introducere a cateterului contin solventi care pot slăbi materialul cateterului. Alcoolul, acetona și polietilenglicol pot slăbi structura materialelor poliuretanice. Acești agenți pot, de asemenea, să slăbească aderența dintre dispozitivul de stabilizare a cateterului și tegument.
- Nu utilizați acetonă sau alcool cu acetonă pe sau lângă suprafața cateterului.
- Nu utilizați alcool pentru a înmuia suprafața cateterului și nu permiteți stagnarea de alcool în lumenul unui cateter pentru a restabili permeabilitatea cateterului sau ca măsură de prevenție a unei infecții.
- Nu utilizați unguento care conțin polietilenglicol la locul de introducere.
- Aveți grijă la perfuzia de medicamente cu concentrații mari de alcool.
- Lăsați locul de introducere să se usuze complet înainte de perforarea pielii și aplicarea pansamentului.
- Nu lăsați componentele trusei să intre în contact cu alcoolul.
7. Cateterul menținut în corp trebuie să fie inspectat în mod regulat pentru a verifica permeabilitatea, fixarea pansamentului și posibila migrație.

**Este posibil ca trusele/seturile să nu conțină toate componentele accesori detaliate în aceste instrucțiuni de utilizare. Familiarizați-vă cu instrucțiunile pentru fiecare componentă individuală înainte de a începe procedura.**

## Instrucțiuni privind introducerea

### Procedură sugerată: Utilizați tehnică sterilă.

#### Pregătirea pentru introducere:

- Evaluati pentru a confirma circulația arterială colaterală adecvată.
  - S-a demonstrat că utilizarea ultrasunetelor crește succesul procedurii de amplasare a cateterului.
- Pregătiți și protejați cu cearcăfuri chirurgicale locul de introducere anticipat conform politicilor și procedurilor instituționale.
- Administrați anestezicul local conform politicilor și procedurilor instituționale.
  - Trebue utilizat un ac cu protecție/ac de siguranță, în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

#### Recipient cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II (dacă a fost furnizat):

Recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II este utilizat pentru eliminarea acelor (calibră 15-30 Ga.).

- Folosind tehnică cu o singură mână, apăsați ferm acele în orificiile recipientului pentru deșeuri (consultați Figura 1).
- După amplasarea în recipientul pentru deșeuri, acele vor fi fixate automat în poziție, astfel încât să nu poată fi refolosite.

⚠️ Precauție: Nu încercați să scoateți acele care au fost puse în recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II. Aceste sunt fixate în poziții. Acele se pot deteriora în cazul scoaterii lor forțate din recipientul pentru deșeuri.

- Dacă a fost furnizat, se poate folosi un sistem cu spumă SharpsAway prin apăsarea acelor în spumă după utilizare.

⚠️ Precauție: A nu se refolosi acele după ce acestea au fost puse în sistemul cu spumă SharpsAway. Este posibil ca pe vârful acului să adere particule.

- Scoateți protecția. Testați înaintarea și retragerea firului de ghidaj prin ac, folosind maneta firului de ghidaj, pentru a asigura funcționarea corectă.

⚠️ Precauție: Înainte de introducere, asigurați-vă că firul de ghidaj a revenit în poziția inițială dinaintea introducerii, în caz contrar refluxul de return al săngelui ar putea fi inhibat.

#### Introduceți cateterul:

- Lărgiți locul înțepăturii cu scalpelul, dacă doriti.

⚠️ Avertisment: Nu tăiați firul de ghidaj.

- Activați siguranța și/sau dispozitivul de blocare a scalpelului (dacă au fost furnizate) pe durata neutilizării, pentru a reduce riscul de vătămări cu obiecte ascuțite.

- Efectuați punția arterială. Refluxul de return al săngelui din amboul transparent al acului introducător indică pătrunderea reușită în vas (consultați Figura 2).

⚠️ Precauție: Dacă ambi pereti ai vasului sunt întepăti, înaintarea ulterioară a firului de ghidaj poate avea ca rezultat amplasarea accidentală în zona sub-arterială.

- Stabilizați poziția acului introducător și avansați cu atenție firul de ghidaj în vas, folosind maneta firului de ghidaj (consultați Figura 3). Când firul de ghidaj este complet retrătat, vârful firului de ghidaj este amplasat la vârful acului.

⚠️ Precauție: Nu avansați firul de ghidaj decât după ce există un reflux de return liber al săngelui în amboul acului.

⚠️ Avertisment: Pentru reducerea producării riscului de deteriorare a firului de ghidaj, nu retrageți firul de ghidaj în contra marginii acului în timp ce este în vas.

⚠️ Precauție: Dacă întâmpinați rezistență în timpul avansării firului de ghidaj, nu forțați alimentarea, retrageți întreaga sumă și încercați o nouă punționare.

- Avansați într-un dispozitiv de amplasare cel mult 1 până la 2 mm mai departe în vas, pentru a asigura așezarea cateterului în interiorul vasului.

9. Înțeț ferm amboul introducător în poziție și avansați cateterul mai departe, pe firul de ghidaj, în vas (consultați Figura 4).

#### Introducere completă:

- Tineți cateterul în poziție și scoateți ansamblul firului de ghidaj. Fluxul sanguin pulsat indică amplasarea arterială pozitivă.

⚠️ Precauție: Nu reintroduceți acul în cateter; se poate produce vătămarea pacientului sau deteriorarea cateterului.

#### Fixarea cateterului:

- Atașați robinetul de închidere, capacul pentru injectare sau tuburile conectoare la amboul cateterului. Fixați cateterul la pacient în modul preferat, utilizând aripioare de sutură, canelura de sutură sau clema fluture, dacă a fost furnizată.

⚠️ Avertisment: Trebuie lucrat cu atenție pentru a nu incovaia în mod inadecvat cateterul în zona amboului atunci când fixați cateterul la pacient, deoarece acest lucru poate avea ca rezultat deteriorarea cateterului, rușurea cateterului și pierderea capabilităților de monitorizare arterială.

⚠️ Avertisment: Nu aplicați benzi adezive, capsse sau suturi direct pe corpul cateterului pentru a reduce riscul producării deteriorării cateterului, obstrucționării fluxului în cateter sau afectării nefavorabile a capabilităților de monitorizare. Fixați numai la nivelul locurilor de stabilizare indicate.

⚠️ Precauție: Evitați amplasarea sau fixarea într-o zonă de indoire.

#### Dispozitiv de stabilizare a cateterului (dacă a fost furnizat):

Trebuie utilizat un dispozitiv de stabilizare a cateterului în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

- Documentați procedura de introducere.

#### Îngrijire și întreținere:

##### Aplicarea pansamentului:

Pansati în conformitate cu politicile, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale.

Schimbăți imediat în cazul în care integritatea acestuia este compromisă (de exemplu, pansamentul devine umed, murdar, slabît sau nu mai este ocluziv).

⚠️ Precauție: Minimizați manipularea cateterului pe parcursul procedurii, pentru a menține poziția corectă a vârfului acestuia.

#### Permeabilitatea cateterului:

Mențineți permeabilitatea cateterului în conformitate cu politicile, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Întreg personalul care are grija de pacienții cu dispozitive intravasculară periferice trebuie să fie informat despre gestionarea eficientă pentru prelungirea termenului de menținere în corp a cateterului implantat și pentru prevenirea vătămărilor.

#### Instrucțiuni privind scoaterea cateterului:

Utilizați o tehnică aseptică conform politicilor și procedurilor instituționale.

- Scoateți pansamentul.

⚠️ Avertisment: Nu utilizați foarfece la scoaterea pansamentului pentru a reduce riscul răsturnării cateterului.

- Scoateți dispozitivul de fixare al cateterului sau suturile, lucrând cu atenție pentru a evita răsturnarea cateterului.

- Scoateți lant cateterul.

⚠️ Avertisment: Nu utilizați forță excesivă la scoaterea cateterului. Dacă se întâmpină rezistență la scoatere, opriți și urmați politicile și procedurile instituționale pentru scoaterea cateterelor care sunt dificil de îndepărtat.

⚠️ Avertisment: Expunerea circulației arteriale la presiune atmosferică poate avea ca rezultat pătrunderea aerului în circulație.

- Aplicați presiune pe locul de introducere după scoaterea cateterului, conform politicilor și procedurilor instituționale.

- Acorepiți locul cu un pansament ocluziv steril.

- Documentați procedura de scoatere a cateterului, inclusiv confirmarea faptului că a fost îndepărtat întreg cateterul și vârful acestuia, conform politicilor și procedurilor instituționale.

Pentru bibliografie privind evaluarea pacientului, educație clinică, tehnici de inserție și posibile complicații asociate cu această procedură, consultați manualele standard, literatura medicală și site-ul web al Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

O copie pdf a acestor Instrucțiuni de utilizare se găsește la adresa [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU). În cazul unui pacient/unui utilizator/unei terpe părți din Uniunea Europeană și din țările cu regim de reglementare identic (Regulamentul 2017/745/UE privind dispozitivele medicale); dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca rezultat al utilizării acestuia, se produce un incident grav, rugă să răspondați producătorului și/sau reprezentanțului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact ale autorităților naționale competente (punctele de contact pentru vigilență și informații suplimentare pot fi găsite pe următorul site web al Comisiei Europene: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Glosarul simbolurilor: Simbolurile sunt în conformitate cu ISO 15223-1.**

**Unele simboluri s-ar putea să nu se aplică acestui produs. Consultați eticheta produsului pentru simbolurile care se aplică în mod specific acestui produs.**

Atenție	Dispozitiv medical	Consultați instrucțiunile de utilizare	Conține substanțe periculoase	A nu se refolosi	A nu se resteriliza	Sterilizat cu etilenoxid	
Sistem de barieră sterilă unică	A se feri de lumina solară	A se păstra uscat	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat	Nu este fabricat din latex de cauciuc natural	Număr de catalog	Număr lot	
		Arrow, sigla Arrow, SharpsAway, Teleflex și sigla Teleflex sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliatilor acestora din SUA și/sau din alte țări. © 2023 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.					
Data fabricației	Importator	<i>„Rx only” se folosește pe această etichetare pentru a comunica următorul enunț, așa cum se prezintă în FDA CFR: Atenție: Legislația federală restricționează comercializarea acestui dispozitiv la vânzarea doar de către sau la recomandarea unui profesionist autorizat din domeniul sănătății.</i>					

# Устройство для артериальной катетеризации

## Для кратковременного применения (<30 дней)

### Назначение

Предназначено для обеспечения доступа к артериям с целью инвазивного мониторинга артериального давления и отбора проб артериальной крови.

Предназначено для обеспечения доступа к периферическим венам и отбора проб крови.

### Показания к применению

Устройство для катетеризации артерий Arrow позволяет получить доступ к периферическим артериям или другим малым сосудам.

### Целевая группа пациентов

Предназначен для использования у пациентов с анатомическими особенностями, позволяющими использовать это устройство.

### Противопоказания

Неизвестны.

### Ожидаемые клинические преимущества

Позволяет получить доступ к периферическим артериям или другим малым сосудам. Облегчает непрерывное измерение артериального давления. Облегчает забор проб для анализа газов крови.

### Рабочие характеристики

Устройство для катетеризации артерий Arrow позволяет забирать пробы крови и, в случае доступа к артериям, проводить мониторинг артериального давления.



### Содержит опасные вещества

Компоненты, изготовленные из нержавеющей стали, могут содержать более 0,1 % (по массе) кобальта (регистрационный номер CAS 7440-48-4), который считается веществом категории 1B CMR (канцерогенное, мутагенное или токсичное для репродуктивной функции). С учетом содержания кобальта в компонентах из нержавеющей стали и принимая во внимание предполагаемое назначение и токсикологический профиль изделий, риск биологической опасности для пациентов при использовании изделия в соответствии с этой инструкцией по применению отсутствует.

## ⚠ Общие предупреждения и меры предосторожности

### Предупреждения

1. Стерильно, для однократного применения: не использовать, не обрабатывать и не стерилизовать повторно. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и (или) инфекции, которые могут привести к смертельному исходу. Повторная обработка медицинских изделий, предназначенных исключительно для одноразового использования, может привести к ухудшению рабочих характеристик или потере функциональности.
2. Перед применением изделия изучите все предупреждения, меры предосторожности и инструкции листка-вкладыша. Несоблюдение данного

предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.

3. Чтобы свести к минимуму риск воздушной эмболии и кровотечения, связанной с разъединениями, используйте только надежно фиксируемые соединения Luer-Lock.
4. При брахиальных процедурах коллатеральное обращение не может быть гарантировано, вследствие чего интраваскулярная коагуляция может привести к некрозу тканей.
5. При проведении процедур на лучевой артерии медперсонал должен убедиться в наличии несомненных признаков коллатерального кровоснабжения через локтевую артерию.
6. Непреднамеренная инфузия лекарств или терапевтических средств или инъекция под давлением в систему артериального кровообращения может привести к тяжелой травме или смерти пациента.
7. Врачи должны быть осведомлены осложнениях и нежелательных побочных эффектах, возникающих при процедурах на артериях, в том числе, но не исключительно:
  - септициемия
  - прободение стенки сосуда
  - тромбоз
  - эмболия
  - гематома
  - спазм артерии
  - некроз ткани
  - кровотечение
  - периферическая
  - повреждение периферического нерва
  - воздушная эмболия
  - локальная инфекция
  - целлюлит
  - катетер-ассоциированная инфекция кровотока (КАИК)
  - ишемия и инфаркт

### Меры предосторожности

1. Запрещается изменять катетер, проводник или другие компоненты комплекта/набора во время введения, применения или извлечения.
2. Данная процедура должна выполняться под подготовленными специалистами, хорошо знающими анатомические ориентиры, владеющими безопасными методами и знакомыми с возможными осложнениями.
3. Соблюдайте стандартные меры предосторожности и следуйте протоколам лечебного учреждения относительно всех процедур, включая безопасную утилизацию устройств.
4. Если упаковка повреждена или непреднамеренно открыта до использования, не использовать данное устройство. Утилизируйте устройство.
5. Условия хранения этих устройств: хранить в сухом и защищенном от прямых солнечных лучей месте.
6. Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные снизить прочность материала катетера. Спирт, ацетон и полиэтиленгликоль могут ослабить структуру полимеризованных материалов. Эти вещества могут также ослабить kleевое соединение между устройством для стабилизации катетера и кожей.

- Не используйте ацетон или ацетон-спирт на поверхности катетера или вблизи нее.
  - Не используйте спирт для вымачивания поверхности катетера и не оставляйте спирт в просвете катетера с целью восстановления его проходимости или профилактики инфекций.
  - Не наносите мази, содержащие полизиэтиленгликоль, на место введения катетера.
  - Соблюдайте осторожность при инфузии лекарственных препаратов с высоким содержанием спирта.
  - Дождитесь полного высыхания места введения до прокола кожи и до наложения повязки.
  - Не допускайте контакта компонентов комплекта со спиртом.
7. Постоянный катетер необходимо регулярно проверять для определения проходимости, надежности повязки и возможного смещения катетера.

Комплекты или наборы могут содержать не все дополнительные компоненты, указанные в данной инструкции по применению. Перед началом процедуры ознакомьтесь с инструкциями для каждого отдельного компонента.

## Инструкции по введению катетера

### Предлагаемая процедура: Соблюдайте стерильность. Подготовка к введению

1. Убедитесь в наличии коллатерального артериального кровоснабжения.
  - Известно, что использование ультразвукового исследования увеличивает частоту успешной установки катетера.
2. Подготовьте и задрапируйте место планируемого введения катетера в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.
3. Введите местный анестетик согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.
  - Защищенная/безопасная игла используется в соответствии с инструкцией по применению, предоставляемой изготовителем.

### Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II (при наличии)

Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II используется для удаления в отходы игл (15–30 Ga).

- Одной рукой плотно вставьте иглы в отверстия емкости для отходов (см. рис. 1).
  - Вставленные в емкость для отходов иглы автоматически плотно устанавливаются на месте, что предотвращает их повторное использование.
- ⚠ Мера предосторожности. Не пытайтесь извлечь иглы, помещенные в запирающуюся емкость для отходов SharpsAway II. Эти иглы жестко зафиксированы в неподвижном положении. Попытка извлечения игл из емкости для отходов может привести к их повреждению.
- При наличии может использоваться пенная система SharpsAway, в которую погружают иглы после их использования.

- ⚠ Мера предосторожности. После помещения игл в пенную систему SharpsAway не используйте их повторно. Кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.
4. Удалите защиту. Удерживая проводник за рукоятку, выполните им пробное возвратно-поступательное движение через иглу, чтобы убедиться в правильном функционировании.

- ⚠ Мера предосторожности. Перед введением катетера убедитесь в том, что проводник возвращен в исходное положение; в ином случае может отсутствовать обратный ток крови.

### Введение катетера

5. При необходимости, расширьте место пункции скальпелем.

### ⚠ Предупреждение. Не перережьте проводник.

• Когда скальпель не используется, применяйте предохранительное и (или) запорное устройство скальпеля (при его наличии) для сведения к минимуму риска повреждения острым инструментом.

6. Пункцируйте артерию. Обратный кровоток в прозрачной втулке пункционной иглы указывает на успешное введение катетера в сосуд (см. рис. 2).
7. Зафиксируйте положение пункционной иглы и с помощью ручки осторожно введите проводник в сосуд (см. рис. 3). При полном отведении проводника его кончик расположжен у кончика иглы.

- ⚠ Мера предосторожности. Не продвигайте проводник при отсутствии свободного обратного тока крови во втулке иглы.
- ⚠ Предупреждение. Для снижения риска повреждения проводника при его размещении в сосуде не вытягивайте его назад относительно среза иглы.
- ⚠ Мера предосторожности. В случае возникновения сопротивления продвижению проводника не прилагайте усилий для дальнейшего продвижения, извлеките все устройства и сделайте попытку новой пункции.

8. Проведите все устройство введения вперед в сосуд не более чем на 1–2 мм, чтобы убедиться, что катетер находится в сосуде.
9. Прочно удерживая втулку пункционной иглы, введите катетер в сосуд по проводнику (см. рис. 4).

### Завершение введения

10. Удерживая катетер на месте, извлеките устройство с проводником. Пульсирующий кровоток указывает на правильное размещение катетера в артерии.

- ⚠ Мера предосторожности. Не вводите иглу обратно в катетер — это может привести к травме пациента или повреждению катетера.

### Закрепите катетер

11. Подсоедините к втулке катетера запорный кран, инъекционный колпачок или соединительную трубку. Прикрепите катетер к пациенту подходящим способом: при помощи швовных крыльышек, швовой борозды или крыльевого зажима (при его наличии).

- ⚠ Предупреждение. При креплении катетера к пациенту следует проявлять осторожность, чтобы избежать непреднамеренного скручивания катетера в области втулки, так как это может привести к повреждению катетера, нарушению или потере функций мониторинга артериального кровотока.

- ⚠ Предупреждение. Не наносите клейкую ленту, скобы или швы непосредственно на ствол катетера, чтобы снизить риск повреждения катетера, затруднения потока по нему или нарушения функций мониторинга. Фиксируйте только в указанных местах стабилизации.

- ⚠ Мера предосторожности. Избегайте размещения или фиксации катетера в месте, где возможен изгиб.

### Устройство для стабилизации катетера (при наличии)

Устройство для стабилизации катетера необходимо использовать в соответствии с составленной изготовителем инструкцией по применению.

12. Документально оформите процедуру введения катетера.

### Ход и обслуживание

#### Повязка

Меняйте повязки в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическими рекомендациями. Немедленно смените повязку в случае нарушения целостности (например, если повязка намокла, загрязнена, исплена или потеряла окклюзивные свойства).

- ⚠ Мера предосторожности. Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — свидетельствует о минимуме манипуляций с катетером в ходе проведения данной процедуры.

## Проходимость катетера

Поддерживайте проходимость катетера в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическим руководством. Весь персонал, обслуживающий пациентов с периферическими интраваскулярными устройствами, должен знать об эффективных методах продления времени нахождения катетера в организме и предотвращения травм.

## Процедура извлечения катетера

Соблюдайте асептику в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.

- Снимите повязку.

**Предупреждение.** Для снижения риска пересечения катетера не используйте ножницы при снятии повязки.

- Осторожно снимите фиксатор катетера или швы, не разрезая катетер.

- Медленно извлеките катетер.

**Предупреждение.** Не прилагайте чрезмерных усилий при удалении катетера. В случае затруднений при извлечении катетера остановитесь и следите протоколам и процедурам лечебного учреждения относительно катетеров, извлечение которых затруднено.

**Предупреждение.** Контакт артериального кровообращения с областью атмосферного давления может привести к попаданию воздуха в систему.

- После извлечения катетера приложите к месту вмешательства давление в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.
- Закройте место вмешательства стерильной окклюзионной повязкой.
- Документально оформите процедуру извлечения катетера, в том числе подтверждение факта извлечения всего катетера, согласно протоколам и процедурам лечебного учреждения.

Для получения справочной информации относительно обследования пациента, обучения медицинского персонала, методик введения и возможных осложнений, связанных с этой процедурой, обратитесь к стандартным учебникам, медицинской литературе и веб-сайту компании Argot International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Копия настоящей инструкции по применению в формате pdf выложена по адресу [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Для пациентов/пользователей/сторонних лиц в Европейском Союзе и странах с идентичным законодательством (Положение 2017/745/EU о медицинских изделиях); если при использовании или в результате использования настоящего устройства произойдет серьезный несчастный случай, сообщите об этом изготовителю и (или) его полномочному представителю и соответствующим государственным органам. Контактная информация компетентных государственных органов (контактных точек контроля за медицинскими изделиями) и более подробная информация находится на следующем вебсайте Европейской Комиссии: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

ru

Условные обозначения. Символы соответствуют стандарту ISO 15223-1.

Некоторые символы могут не иметь отношения к этому изделию. Символы, имеющие непосредственное отношение к этому изделию, см. на маркировке изделия.

Предостережение	Медицинское изделие	Смотрите инструкцию по применению	Содержит опасные вещества	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизовано этиленоксидом	Однослойная стерильная барьерная система с защитной упаковкой внутри
Однослойная стерильная барьерная система	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте	Не использовать, если упаковка повреждена	Изготовлено без использования латекса натурального каучука	Номер по каталогу	Номер партии	Срок годности
		<i>Arrow, логотип Arrow, SharpsAway, Teleflex и логотип Teleflex являются товарными знаками или зарегистрированными товарными знаками компании Teleflex Incorporated или ее дочерних предприятий в США и (или) других странах. © Teleflex Incorporated, 2023. Все права защищены.</i>					
Дата изготовления	Импортер	<i>Rx only</i> используется в этой маркировке для передачи следующего утверждения, предоставленного в FDA CFR: Предостережение: Согласно федеральному законодательству, данное устройство подлежит продаже только по заказу или назначению лицензированного медицинского работника.					

# Arteriálny katetrizačný produkt

## Na krátkodobé použitie (<30 dní)

### Zamýšľaný účel:

Je určená na poskytnutie arteriálneho prístupu na invazívne monitorovanie krvného tlaku a odobratie vzorky arteriálnej krvi.

Je určená na poskytnutie periférneho žilového prístupu a odobratie vzorky krvi.

### Indikácie na použitie:

Arteriálny katetrizačná pomôcka Arrow umožňuje prístup k periférному arteriálnemu obehu a do iných malých ciev.

### Cieľová skupina pacientov:

Urcené na použitie u pacientov s anatómiou vhodnou na použitie s touto pomôckou.

### Kontraindikácie:

Nie sú známe.

### Odčakávané klinické prínosy:

Umožňuje prístup k periférному arteriálnemu obehu a do iných malých ciev, ulahčuje nepretržité meranie krvného tlaku, ulahčuje odber a analýzu plynov v krvi.

### Výkonnostné charakteristiky:

Arteriálna katetrizačná pomôcka Arrow umožňuje odobrať vzorku krvi. Po ziskaní prístupu k arteriálnemu obehu je možné monitorovať krvný tlak.



### Obsahuje nebezpečné látky:

**Komponenty vyrobene z nehrdzavejúcej ocele môžu obsahovať > 0,1 % hmotnosti kobaltu (č. CAS 7440-48-4), ktorý sa považuje za látku kategórie 1B CMR (karcinogénna, mutagénnia alebo toxická pre reprodukciu). Množstvo kobaltu v komponentoch z nehrdzavejúcej ocele bolo vyhodnotené a vzhľadom na zamýšľaný účel a toxikologický profil pomôčok neexistuje žiadne riziko biologickej bezpečnosti pre pacientov pri používaní pomôčok podľa pokynov uvedených v tejto príručke.**

### ⚠ Všeobecné varovania a bezpečnostné opatrenia

#### Varovania:

1. Sterilné, na jednorazové použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakovane. Opakovane použitie zariadenia predstavuje možné riziko väčšieho zranenia alebo infekcie, ktoré môžu zapričíniť smrť. Renovovanie zdravotníckych pomôčok na jednorazové použitie môže viesť k zniženiu výkonu alebo strate funkčnosti.
2. Pred použitím si prečítajte všetky varovania, bezpečnostné opatrenia a pokyny v príbalovom letáku. Ich nedodržanie môže viesť k tázkym zraneniam alebo smrti pacienta.
3. S cieľom minimalizovať riziko embolie a straty krvi spojené s odpojením používajte len bezpečne utiahnuté spoje Luer Lock.
4. Pri postupoch s použitím ramennej tepny nemožno zaručiť kolaterálny obech, intravaskulárne zrážanie krvi preto môže viesť k nekróze tkaniva.
5. Pri postupoch s použitím vretennej tepny sa lekár musí presvedčiť, či existujú jednoznačné dôkazy kolaterálneho ulnárneho toku.
6. Neúmyselné infúzne podanie liekov, terapeutických látok alebo tlakových injekcií do tepbovej sústavy môže viesť k väčšemu poraneniu pacienta alebo smrti.
7. Lekári si musia byť vedomí komplikácií/nežiaducich vedľajších účinkov spojených s arteriálnymi zákrokmi aj vrátane nasledujúcich:
  - septikémia,
  - perforácia steny ciev,
  - trombóza,
  - embólia,
  - hematóm,
  - arteriálny spazmus,
  - nekroza tkaniva,
  - krvácanie,
  - periférna ischemia a infarkt myokardu,
  - poranenie periférnych nervov,
  - vzduchová embólia,
  - infekcia miesta,
  - celulítida,
  - infekcia krvného riečiska súvisiaca s katétem (CRBSI).

### Bezpečnostné opatrenia:

1. Počas zavádzania, použitia alebo vytahovania nepozmeňujte katéter, vodiaci drôt ani žiadny iný komponent súboru/súpravy.
2. Zákrok musia vykonávať výskolení pracovníci ovládajúci anatomické orientačné body, bezpečné techniky a možné komplikácie.
3. Pri všetkých zákrokoch vrátane bezpečnej likvidácie pomôčok použite štandardné bezpečnostné opatrenia a postupujte podľa zásad daného ústavu.
4. Pomôčku nepoužívajte, ak je obal poškodený alebo bol pred použitím nechiat otvorený. Pomôčku zlikvidujte.
5. Podmienky skladovania týchto pomôčok vyžadujú, aby sa skladovali v suchu a mimo dosahu priameho slnečného svetla.
6. Niektoré dezinfekčné prostriedky použité na mieste zavedenia katétra obsahujú rozprástdali, ktoré môžu oslabiť materiál katétra. Alkohol, acetón a polyetylénglykol môžu oslabiť štruktúru polyuretanových materiálov. Tieto látky môžu oslabiť aj adhezívnu väzbu medzi pomôčkou na stabilizáciu katétra a pokožkou.
  - Na povrch katétra ani v jeho blízkosti nepoužívajte acetón ani acetonalkohol.
  - Na navlhčenie povrchu katétra nepoužívajte alkohol a alkohol nenechávajte v lúmene katétra s cieľom obnoviť priechodnosť katétra ani ako prevenciu infekcie.
  - V mieste zavedenia nepoužívajte masti obsahujúce polyetylénglykol.
  - Pri infúznom podávaní liekov s obsahom vysokej koncentrácie alkoholu dávajte pozor.
  - Pred prepichnutím kože a priložením krytie nechajte miesto zavedenia celkom uschnúť.
  - Nedovolte, aby komponenty súpravy príšli do kontaktu s alkoholom.
7. Priechodnosť, pevnosť krycia a možnosť posunutia permanentného katétra sa musia pravidelne kontrolovať.

**Súpravy/zostavy nemusia obsahovať všetky komponenty príslušenstva uvedené v tomto návode na použitie. Pred začiatom zákroku sa oboznámite s návodmi k jednotlivým komponentom.**

## Pokyny týkajúce sa zavedenia

### Odporúčaný postup: Použite sterilnú techniku.

#### Príprava na zádanie:

1. Overte, či je kolaterálny arteriálny obeh dostačujúci.
  - Preukázalo sa, že použitie ultrazvuku zvyšuje úspech pri umiestňovaní katétra.
2. Prípravte a zarušíte predpredsklané miesto zádania podľa zásad a postupov daného ústavu.
3. Podajte lokálne anestetikum podľa zásad a postupov daného ústavu.
  - Chránená ihla/bezpečnostná ihla sa musí používať v súlade s návodom na použitie od výrobcu.

#### Uzamykacia odpadová nádoba SharpsAway II (ak je poskytnutá):

Uzamykacia odpadová nádoba SharpsAway II sa používa na likvidáciu ihiel (veľkosť 15 Ga. – 30 Ga.).

- Technikou jednej ruky pevnú zatlačte ihly do otvorov odpadovej nádoby (pozri obrázok 1).
- Po umiestnení do odpadovej nádoby budú ihly automaticky zaistené na mieste, aby sa nedali opakovane použiť.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Ihly vložené do uzamykacej odpadovej nádoby SharpsAway II sa nepokusíte vytiahnuť. Tieto ihly sú zaistené na mieste. Ak sa ihly vytahujú z odpadovej nádoby silou, môžu sa poškodiť.

• Ak bol dodaný aj penový systém SharpsAway, môže sa využiť na zatlačenie použitých ihiel do peny.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Po umiestnení do penového systému SharpsAway ihly nepoužívajte opakovane. Na späku ihly sa môžu nalepiť častočky hmoty.

4. Odstraňte ochranný kryt. Skúšajte zavádzanie a vytiahnutie vodiaceho drôtu cez ihlu pomocou rukoväte vodiaceho drôtu, aby ste zistili správnu funkciu.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Pred zádaniem zaistite, aby sa vodiaci drót vrátil do pôvodnej polohy predtým, ako bude znemožnené zádanie alebo spätný tok krvi.

#### Zádanie katétra:

5. Miesto výpchu rozšírite skalpelom, ak je to potrebné.

**⚠ Varovanie:** Vodiaci drót nerezte.

- Keď sa skalpel nepoužíva, bezpečnostný alebo poistný mechanizmus na skalpeli zaistite (ak je poskytnutý), aby sa znížilo riziko poranenia ostrym predmetom.
- 6. Vykonať arteriálnu punkciu. Spätný tok krvi v čistom hrdle zavádzajcej ihly naznačuje úspešný vstup do ciev (pozrite si obrázok 2).

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Ak sú prepichnuté obe steny ciev, následné posúvanie vodiaceho drôtu môže viesť k neúmyselnému subarteriálnemu umiestneniu.

7. Stabilizujte polohu zavádzajcej ihly a pomocou rukoväte vodiaceho drôtu opatme zavádzajúci vodiaci drót čo najviac do ciev (pozrite si obrázok 3). Keď je vodiaci drót úplne stiahnutý, hrot vodiaceho drôtu sa nachádza na hrote ihly.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Vodiaci drót nezasúvajte, ak nie je viditeľný volný spontánny spätný tok krvi v hrdle ihly.

**⚠ Varovanie:** Vodiaci drót nevytiahnite proti okraju ihly, kým je v cieve, aby sa znížilo riziko poškodenia vodiaceho drôtu.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Ak narazíte na odpór pri zavádzaní vodiaceho drôtu, netlačte na silu, vytiahnite celú jednotku a pokúste sa o nové prepichnutie.

8. Celú umiestňovaciu pomôcku posúvajte ďalej maximálne 1 až 2 mm do ciev s cieľom zaistiť, že sa katéter bude nachádzať vnútri ciev.
9. Pevne podržte hrdlo zavádzajcej ihly na mieste a katéter zasúvajte ponad vodiaceho drôtu do ciev (pozrite si obrázok 4).

#### Dokončenie zádania:

10. Katéter držte v polohu a vytiahnite zostavu vodiaceho drôtu. Pulzačný prietok krvi označuje pozitívne umiestnenie do tepny.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Nezavádzajte ihlu znova do katétra, mohlo by dojst' k poraneniu pacienta alebo poškodeniu katétra.

## Zaistenie katétra:

11. K hrdlu katétra pripojte uzavárací cohút, injekčné viečko alebo spojovaciu hadičku. Preferovaným spôsobom pripojenie katéter k telu pacienta pomocou fixačných kridel, fixačnej drážky alebo kriďalkovej svorky, ak sú dodané.

**⚠ Varovanie:** Je potrebné dávať pozor, aby sa katéter v oblasti hrdla neúmyselne nezalamol pri pripojovaní k telu pacienta, pretože to možno viesť k poškodeniu katétra, zlomeniu a strate možnosti monitorovania tepny.

**⚠ Varovanie:** Neprilepte, nesvorkujte ani neprisívajte priamo na telo katétra, aby sa znížilo riziko poškodenia katétra, zablokovania prietoku katérom alebo neúmyselného ovplyvnenia možnosti monitorovania. Priepivujte len na indikovaných stabilizačných miestach.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Zamedzte umiestneniu alebo pripojeniu na mieste obrybu.

## Pomôcka na stabilizáciu katétra (ak je poskytnutá):

Pomôcka na stabilizáciu katétra sa musí používať v súlade s výrobkovým návodom na použitie.

12. Postup zádania zdokumentujte.

## Starostlivosť a údržba:

### Krytie:

Použite krytie podľa zásad, postupov a praktických smerníc daného ústavu. Ak sa naruší neporušenosť obvázu (napríklad ak zvihne, zašpiní sa, uvoľní sa alebo prestane utesňovať), kontaktné ho vymeňte.

**⚠ Bezpečnostné opatrenie:** Počas zákroku obmedzte manipuláciu s katérom, aby späka katétra zostala v správnej polohе.

## Priehodnosť katétra:

Priehodnosť katétra udrižávajte podľa zásad, postupov a praktických smerníc daného ústavu. Všetci personál, ktorý súčasťuje pacientov s perifernými intravaskulárnymi pomôckami, musí mať vedomosť o účinnej starostlivosti na predĺženie času zádania katétra a na prevenciu zranení.

## Pokyny týkajúce sa odstránenia katétra:

Použite aseptickú techniku podľa zásad a postupov daného ústavu.

1. Odstraňte krytie.

**⚠ Varovanie:** Na odstránenie krytia nepoužívajte nožnice, aby sa znížilo riziko prestrihnutia katétra.

2. Odstraňte pomôcku fixujúcu katéter alebo sutúry, príčom dbajte, aby ste neprestrihli katéter.

3. Katéter pomaly odstráňte.

**⚠ Varovanie:** Pri odstraňovaní katétra nevyvýjajte nadmernú silu. Ak pri odstraňovaní naražíte na odpór, prestanite a postupujte podľa zásad a postupov daného ústavu pre prípadnú ďalšiu odstráňiteľnosť katetrov.

**⚠ Varovanie:** Vystavenie arteriálneho obehu atmosférickému tlaku môže viesť k vniknutiu vzduchu do obehu.

4. Po odstránení katétra aplikujte na miesto tlak podľa zásad a postupov daného ústavu.

5. Miesto prekryte sterilným okluzívnym krytom.

6. Zadokumentujte postup odstránenia katétra vrátane potvrdenia, že bola odstranená celá dĺžka katétra v súlade so zásadami a postupmi daného ústavu.

**Referenčnú literatúru týkajúcu sa hodnotenia pacientov, vzdelenia lekárov, závadzajúcich techník a možných komplikácií spájaných s týmto zákrokom si pozrite v bežných učebničiach, lekárskej literatúre a na webovej stránke spoločnosti Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)**

Kopíja tohto návodu na použitie vo formáte pdf sa nachádza na stránke: [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskej únii a v krajinách s rovnakým regulačným režimom (nariadenie 2017/745/EÚ o zdravotníckych pomôckach): Ak sa počíta so používaním tejto pomôcky alebo v dôsledku jej použitia vyskytne závažná nehoda, nahláste to výrobcovi a/alebo jeho pomocníctvu zástupcovi a príslušnému vnútroštátnemu orgánu. Kontaktné údaje príslušných vnútroštátnych orgánov (kontaktné miesta pre vigilanciu) a ďalšie informácie sú uvedené na tejto webovej stránke Európskej komisie: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Vysvetlivky symbolov: Symboly sú v súlade s normou ISO 15223-1.**

Niekteré symboly sa na tento produkt nemusia vzťahovať. Symboly, ktoré sa vzťahujú konkrétno na tento produkt, si pozrite na označení produktu.

Upozornenie	Zdravotnícka pomôcka	Pozrite si návod na použitie	Obsahuje nebezpečné látky	Nepoužívajte opakovane	Nesterilizujte opakovane	Sterilizované etylénoxidom
Systém jednej sterilnej bariéry	Uchovávajte mimo slnečného sveta	Uchovávajte v suchu	Nepoužívajte, ak je obal poškodený	Na výrobu sa nepoužíva prirodňý kaucukový latex	Katalógové číslo	
Dátum výroby	Dovozca					

# Izdelek za arterijsko katetrizacijo

## Za kratkoročno uporabo (<30 dni)

### Predvideni namen:

Namenjeno za omogočanje arterijskega dostopa za invazivno spremeljanje krvnega tlaka in odvzem vzorcev arterijske krvi.

Namenjeno za omogočanje perifernega venskega dostopa in odvzem vzorcev krvi.

### Indikacije za uporabo:

Pripomoček za arterijsko katetrizacijo Arrow omogoča dostop do perifernega arterijskega obtoka ali drugih majhnih žil.

### Ciljna skupina pacientov:

Namenjen je za uporabo pri pacientih z anatomijo, primerno za uporabo pripomočka.

### Kontraindikacije:

Niso znane.

### Pričakovane klinične koristi:

Omogoča dostop do perifernega arterijskega obtoka ali drugih majhnih žil. Olajša stalno merjenje krvnega tlaka. Olajša vzorčenje plinov v krvi in analize.

### Značilnosti delovanja:

Pripomoček za arterijsko katetrizacijo Arrow omogoča odvzem vzorcev krvi in spremeljanje krvnega tlaka ob dostopanju do arterijskega obtoka.



Vsebuje nevarne snovi:

Sestavni deli, ki so izdelani z uporabo nerjavnega jekla, lahko vsebujejo > 0,1 % masnega deleža kobalta (številka CAS 7440-48-4), ki se šteje za snov CMR (rakotvorno, mutageno ali strupeno za razmnoževanje) kategorije 1B. Količina kobalta v sestavnih delih iz nerjavnega jekla je bila ocenjena, pri čemer glede na predvideni namen in toksikološki profil pripomočkov ni bioloških varnostnih tveganj za paciente, kadar se pripomočki uporabljajo v skladu s temi navodili za uporabo.

### ⚠ Splošna opozorila in previdnostni ukrepi

#### Opozorila:

1. Sterilno, za enkratno uporabo: Ne uporabite, ne obdelajte in ne sterilizirajte ponovno. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti. Ponovna obdelava medicinskih pripomočkov za enkratno uporabo lahko povzroči slabšo učinkovitost ali nedelovanje.

2. Pred uporabo preberite vsa priložena opozorila, previdnostne ukrepe in navodila. Če tegata ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti pacienta.

3. Uporabite samo varno privite priključke luer-lock, da znižate tveganje zračne embolije in izgube krvi zaradi razrahlanja.

4. Pri brihaličnih postopkih stranskega pretoka ni mogoče zagotoviti, zato lahko zaradi znotraj-žilnega strjevanja pride do odmiranja tkiva.

5. Zdravnik se mora pri posegih na radialni arteriji prepričati, da obstajajo jasna dokazila stranskega pretoka podlahntice.

6. Nezgodne infuzije zdravil ali terapevtskih raztopin ali injiciranje pod pritiskom v arterijski sistem lahko povzročijo resne poškodbe ali smrt pacienta.

7. Zdravniki morajo pozнатi zaplete/neželene stranske učinke, povezane z arterijskimi postopki, kot so med drugim:

- septikemija
- perforacija žilne stene
- tromboza
- embolizacija
- hematom
- arterijski krč
- odmiranje tkiva
- krvavitev
- periferna ishemija in infarkt
- poškodba perifernega živca
- zračna embolija
- okužba mesta posega
- celulitis
- s katetrom povezana okužba krvnega obtoka

#### Previdnostni ukrepi:

1. Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjaite katetra, žičnatega vodila ali katerih drugih sestavnih delov kompleta/pribora.

2. Postopek mora izvesti usposobljena oseba s poznanjem anatomskej struktur, varnih tehnik in možnih zapletov.

3. Izvedete standarde previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim odlaganjem pripomočkov.

4. Pripomočka ne uporabite, če je embalaža poškodovana ali je bila pred uporabo nenamerno odprtta. Pripomoček zavrzite.

5. Pogoji shranjevanja za te pripomočke zahtevajo, da se shranjujejo na suhem mestu in se ne izpostavljajo neposredni sončni svetlobi.

6. Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavitve katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko ošibko strukturo alkoholom in polietilen glikol lahko ošibko strukturo poliuretanskih materialov. Te snovi lahko tudi ošibko lepljivo vez med pripomočkom za stabilizacijo katetra in kožo.

- Ne uporabite acetona ali acetonskega alkohola na površini katetra ali v njegovi bližini.
  - Ne prepojite površine katetra z alkoholom in ne dovolite, da bi se alkohol zadrževal v svetlini katetra, da bi se obnovila prehodnost katetra oziroma kot ukrep za preprečevanje okužbe.
  - Na mestu vstavitve ne uporablajte mazil, ki vsebujejo polietilen glikol.
  - Pri infundiranju zdravil z visoko koncentracijo alkohola bodite previdni.
  - Pred vbdom in namestitvijo obvezu vedno počakajte, da se mesto vstavitve popolnoma posuši.
  - Poskrbite, da sestavni deli kompleta ne pridejo v stik z alkoholom.
7. Redno preglejte vsajeni kateter, da preverite prehodnost, varno pridržitev obvez in morebitne premike.

Kompleti/pribori morda ne vsebujejo vseh pomožnih delov, navedenih v teh navodilih za uporabo. Seznanite se z navodili za posamezne dele, preden začnete s postopkom.

## Navodila za vstavitev

### Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

#### Priprava za vstavitev:

1. Ocenite ustreznost stranskega arterijskega obtoka.
  - Izkazalo se je, da uporaba ultrazvoka lahko izboljša uspešnost namestitve katetra.
2. Pripravite v prekrite izbrano mesto vstavitev skladno s pravilniki in postopki ustanove.
3. Apicirajte lokalni anestetik v skladu s pravilniki in postopki ustanove.
  - Zaščiteno iglo/varnostno iglo je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

#### Posodica za odpadke s pokrovom SharpsAway II (če je priložena):

Posodica za odpadke s pokrovom SharpsAway II se uporablja za odstranjevanje igel (15–30 Ga.).

- Zeno roko čvrsto potisnite igle v luknje posodice za odpadke (glejte sliko 1).
- Igle se v posodici za odstranjevanje samodejno pritrdirjo, da jih ni mogoče ponovno uporabiti.

⚠️ Previdnostni ukrep: Iz posodice za odpadke s pokrovom SharpsAway II ne poskušajte jemati igle, ki ste jih vanjo zavrgli. Te igle so pričvrščene na mestu. Igle, ki jih na silo izvlečete iz posodice za odstranjevanje, se lahko poškodujejo.

• Če je priložen, lahko uporabite sistem s pено SharpsAway, pri čemer igle po uporabi potisnite v peno.

⚠️ Previdnostni ukrep: Igel, ki ste jih zavrgli v sistem s pено SharpsAway, ne uporabite ponovno. Na konico igle se lahko prilepijo delci.

4. Odstranite varovalo. Poskusno potisnite in izvlecite žičnato vodilo skozi iglo s pomočjo ročice žičnatega vodila, da zagotovite pravilno delovanje.

⚠️ Previdnostni ukrep: Pred vstavljanjem se prepričajte, da se žičnato vodilo vrne v prvotni položaj, sicer je lahko povratni tok krvи oviran.

#### Vstavite kateter:

5. Če želite, povečajte vbdino mesto s kirurškim nožem.

⚠️ Opozorilo: Ne režite žičnatega vodila.

• Ko kirurška nož ne uporabljate, omogočite varnostno in/ali zaklepno funkcijo (kjer je na voljo), da zmanjšate možnost poškodbe zaradi ostrih predmetov.

6. Izvedite prebod arterije. Povratni tok krvи v prozorni spoj uvajalne igle je znak uspešne vstavitve v žilo (glejte sliko 2).

⚠️ Previdnostni ukrep: Če sta obe žilni steni preboden, lahko nadaljnje potiskanje žičnatega vodila povzroči nenamerno subarterijsko namestitev.

7. Stabilizirajte položaj uvajalne igle in žičnato vodilo previdno potisnite v žilo s pomočjo ročice žičnatega vodila (glejte sliko 3). Ko je žičnato vodilo popolnoma umaknjeno, je konica žičnatega vodila na konici igle.

⚠️ Previdnostni ukrep: Žičnatega vodila ne potiskajte, dokler ne zagledate povratnega tokova krvи v spoju igle.

⚠️ Opozorilo: Ko je v žili, žičnatega vodila ne vletec nazaj ob robu igle, da zmanjšate nevarnost poškodbe žičnatega vodila.

⚠️ Previdnostni ukrep: Če med potiskanjem žičnatega vodila naletite na upor, ne skušajte vstavljanja na silo, izvlecite celotonoto enoto in poskusite z novim vbdonom.

8. Potisnite celotonoto namestitev pripomoček največ 1 do 2 mm globlje v žilo, da zagotovite, da se kateter usede v žilo.

9. Čvrsto pridržite spoj uvajalne igle na mestu in potiskajte kateter naprej prek žičnatega vodila v žilo (glejte sliko 4).

#### Vstavitev in celoti:

10. Kateter pridržite na mestu in odstranite sklop žičnatega vodila. Pulzni krvni tok potrdjuje namestitev in arterijo.

⚠️ Previdnostni ukrep: Igle ne vstavljajte v kateter ponovno; to lahko povzroči poškodbo pacienta ali katetra.

#### Pritrditvev katetra:

11. Na spoj katetra pritrdrte zapiralni ventil, kapico brizge ali priključne cevi. Kateter na želeni način pritrdrte na pacienta s krilci za šivanje, spojnim šivom ali kralitimi sponkami, če so priložene.

⚠️ Opozorilo: Ko pritrdrjete kateter na pacienta, pazite, da kateter ni nenamerivo zavit na mestu spoja, saj lahko to povzroči poškodbo in zlom katetra, izgubijo pa se lahko tudi možnosti arterijskega nadzora.

⚠️ Opozorilo: Na sam kateter ne aplikirajte lepilnega traku, sponk ali šivov, da zmanjšate tveganje poškodbe katetra, menojenega pretoka skozi kateter ali neželenega vpliva na možnosti nadzora. Pritrdrjite samo na nakazanih položajih za stabilizacijo.

⚠️ Previdnostni ukrep: Izogibajte se namestitev ali pritrjevanju na pregibnih področjih.

#### Pripomoček za stabilizacijo katetra (če je priložen):

Pripomoček za stabilizacijo katetra je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

12. Dokumentirajte postopek vstavitev.

#### Nega in vzdrževanje:

##### Obvezna:

Obvezitev v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za praks. Tako jamenjajte, če je ogrožena celovitost (npr. če se obvezva ovlaži, umaze, zrahila ali ni več okluzivna).

⚠️ Previdnostni ukrep: Med postopkom s katetrom čim manj rukujte, da konica katetra hrani pravilni položaj.

#### Prehodnost katetra:

Prehodnost katetra hranjajte v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za praks. Vse osebe, ki skrbijo za paciente s perifernimi intravaskularimi pripomočki, morajo poznavati učinkovito obravnavo, ki podlaja uporabnost katetra in preprečuje poškodbe.

#### Navodila za odstranitev katetra:

Uporabite aseptične tehnike v skladu s pravilniki in postopki ustanove.

1. Odstranite obvezo.

⚠️ Opozorilo: Za odstranjevanje obvezne ne uporabljajte škarji, da zmanjšate tveganje prereza katetra.

2. Odstranite pripomoček za pritrjevanje katetra ali šive, pri čemer pazite, da kateter ne prerezete.

3. Kateter počasi odstranite.

⚠️ Opozorilo: Pri odstranjevanju katetra ne uporabljajte prevelike sile. Če med odstranjevanjem naletite na odpor, se ustavite in sledite pravilnikom in postopkom ustanove za katetre, ki se težko odstranijo.

⚠️ Opozorilo: Izpostavite arterijskega obtoka okoljskemu tlaku lahko povzroči vstop zraka v obtok.

4. Po odstranitvi katetra pritisnite na mesto vstavitev v skladu s pravilniki in postopki ustanove.

5. Mesto vstavitev prekrjite s sterilno okluzivno obvezo.

6. Dokumentirajte postopek odstranitev katetra v skladu s pravilniki in postopki ustanove, vključno s potrditvijo, da je bil kateter odstranjen po celotni dolžini.

Z strokovno literaturo glede ocene pacienta, usposabljanja zdravnikov, tehnik vstavljanja in možnih zapletov, povezanih s tem posegom, glejte standarde učbenike in medicinsko literaturo ter spletno stran podjetja Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Kopija teh navodil za uporabo v PDF-obliku je na voljo na [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Če ste pacient/uporabnik/tretja oseba v Evropski uniji ali državi z enakovredno ureditvijo (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih) in med uporabo ali zaradi nje pride do resnega zapleta, o tem poročajte izdelovalcu in/ali njegovemu pooblaščenemu predstavniku ter svojemu pristojnemu nacionalnemu organu. Podatke za stik z nacionalnimi pristojnimi organi (kontaktne osebe za vigilanco) in dodatne informacije lahko najdete na naslednjem spletnem mestu Evropske komisije: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Slovar simbolov:** Simboli so skladni s standardom ISO 15223-1.

Nekateri simboli morda ne veljajo za ta izdelek. Za simbole, ki veljajo specifično za ta izdelek, glejte označevanje izdelka.

Previdnostno obvestilo	Medičinski pripomoček	Glejte navodila za uporabo	Vsebuje nevarne snovi	Ne uporabite ponovno	Ne sterilizirajte ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Enojni sterilni pregradni sistem z zaščitno embalažo znotraj
Enojni sterilni pregradni sistem	Hranite zaščiteni pred sončno svetljbo	Hranite na suhem	Ne uporabite, če je ovajnina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Kataloška številka	Serijska številka	Uporabno do Izdelovalec
		Arrow, logotip Arrow, SharpsAway, Teleflex in logotip Teleflex so blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Teleflex Incorporated ali njenih povezanih podjetij v ZDA in/ali drugih državah. © 2023 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.					
Datum izdelave	Uvoznik	Izraz „Rx only“ se v tej dokumentaciji nanaša na naslednjo izjavo, kot je navedena v predpisih CFR urada FDA: Previdnostno obvestilo: Prodajti pripomočka je v skladu z zveznim zakonom omejena na licenciranega zdravnika ali na njegovo naročilnico.					

# Producto de cateterismo arterial

Para uso a corto plazo (<30 días)

## Finalidad prevista:

Proporcionar acceso arterial para la supervisión invasiva de la presión arterial y la recogida de muestras de sangre arterial.

Proporcionar acceso venoso periférico y recogida de muestras de sangre.

## Indicaciones de uso:

El dispositivo de cateterismo arterial Arrow permite el acceso a la circulación arterial periférica o a otros vasos pequeños.

## Grupo objetivo de pacientes:

Indicado para utilizarse en pacientes con características anatómicas adecuadas para el uso con el dispositivo.

## Contraindicaciones:

Ninguna conocida.

## Beneficios clínicos previstos:

Permite el acceso a la circulación periférica arterial o a otros vasos pequeños. Facilita la medición continua de la tensión arterial. Facilita el muestreo y análisis de gases sanguíneos.

## Características de funcionamiento:

El dispositivo de cateterismo arterial Arrow permite recoger muestras de sangre y supervisar la presión arterial cuando accede a la circulación arterial.



Contiene sustancias peligrosas:

Los componentes fabricados utilizando acero inoxidable pueden contener >0,1 % peso por peso de cobalto (N.º CAS 7440-48-4), que se considera una sustancia de categoría 1B CMR (carcinógena, mutágena o tóxica para la función reproductora). La cantidad de cobalto presente en los componentes del acero inoxidable se ha evaluado y, considerando la finalidad prevista y el perfil toxicológico de los dispositivos, no hay riesgo para la seguridad biológica de los pacientes cuando los dispositivos se utilizan siguiendo estas instrucciones de uso.

## Advertencias y precauciones generales

### Advertencias:

1. Estéril, para un solo uso: No reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo crea un riesgo potencial de infección o lesión graves que podría causar la muerte. El reprocesamiento de los productos sanitarios concebidos para un solo uso puede empeorar su funcionamiento u ocasionar una pérdida de funcionalidad.
2. Lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del prospecto antes de utilizar el dispositivo. El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente.
3. Para reducir al mínimo el riesgo de embolia gaseosa o pérdida de sangre asociado con las desconexiones, utilice únicamente conexiones Luer-Lock bien apretadas.
4. En procedimientos braquiales, no se puede garantizar el flujo colateral, por lo que el coágulo intravascular puede provocar necrosis tisular.

5. En procedimientos de la arteria radial, los facultativos deben asegurarse de que existe evidencia definitiva de flujo cubital colateral.

6. Las infusiones accidentales de fármacos o tratamiento o la inyección a presión en el sistema arterial puede ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente.

7. Los médicos deben conocer las complicaciones y los efectos secundarios no deseados asociados a los procedimientos arteriales, que incluyen, entre otros:

- septicemia
- perforación de la pared vascular
- trombosis
- embolización
- hematoma
- espasmo arterial
- necrosis tisular
- hemorragia
- isquemia periférica e infarto
- lesión de nervios periféricos
- embolia gaseosa
- infección del sitio
- celulitis
- infecciones del torrente sanguíneo relacionadas con catéteres (CRBSI)

### Precauciones:

1. No altere el catéter, la guía ni ningún otro componente del kit o el equipo durante la inserción, el uso o la retirada.
2. El procedimiento debe ser realizado por personal especializado con buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas seguras y las posibles complicaciones.
3. Tome las precauciones habituales y siga las normas del centro para todos los procedimientos, incluida la eliminación segura de los dispositivos.
4. No utilice el dispositivo si el embalaje está dañado o se abrió sin querer antes del uso. Deseche el dispositivo.
5. Las condiciones de conservación de estos dispositivos requieren mantenerlos secos y protegidos de la luz solar directa.
6. Algunos desinfectantes utilizados en el lugar de introducción del catéter contienen disolventes que pueden debilitar el material del catéter. El alcohol, la acetona y el polietilenglicol pueden debilitar la estructura de los materiales de poliuretano. Estos agentes también pueden debilitar la unión adhesiva entre el dispositivo de estabilización del catéter y la piel.
  - No utilice acetona ni acetona-alcohol sobre o cerca de la superficie del catéter.
  - No utilice alcohol para humedecer la superficie del catéter ni permita que permanezca alcohol en la luz del catéter para restaurar su permeabilidad o como una medida de prevención de infecciones.
  - No utilice pomadas que contengan polietilenglicol en el lugar de inserción.
  - Tenga cuidado cuando infunda fármacos con una alta concentración de alcohol.
  - Espere a que se seque completamente el lugar de inserción antes de llevar a cabo la punción cutánea y antes de aplicar el apósito.

- No permita que los componentes del kit entren en contacto con alcohol.
- 7. El catéter residente debe inspeccionarse periódicamente con relación a la permeabilidad, la seguridad del apósito y la posible migración.

**Es posible que los kits o equipos no incluyan todos los componentes accesorios detallados en estas instrucciones de uso. Familiarícese con las instrucciones de cada componente antes de iniciar el procedimiento.**

## Instrucciones para la inserción

### Procedimiento sugerido: utilice una técnica estéril.

#### Prepare la inserción:

1. Evalúe para comprobar que la circulación arterial colateral es adecuada.
  - El uso de ecografías ha demostrado aumentar el éxito con la colocación del catéter.
2. Prepare y delímitense pános el lugar de inserción anticipado de acuerdo con las políticas y procedimientos del centro.
3. Administre un anestésico local de acuerdo con las normas y los procedimientos del centro.
  - Deberá usarse una aguja protegida/aguja de seguridad de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante.

#### Clavagujas con dispositivo de bloqueo SharpsAway II (si se suministra):

El clavagujas con dispositivo de bloqueo SharpsAway II se utiliza para la eliminación de agujas (de calibres de 15 a 30 Ga.).

- Usando una técnica de una sola mano, empuje firmemente las agujas al interior de los orificios del clavagujas (consulte la figura 1).
  - Una vez colocadas en el clavagujas, las agujas quedarán inmovilizadas automáticamente para que no se puedan volver a utilizar.
- ⚠ Precaución: No intente retirar las agujas que se hayan colocado en el clavagujas con dispositivo de bloqueo SharpsAway II. Estas agujas están inmovilizadas. Las agujas pueden resultar dañadas si se fuerza su extracción del clavagujas.

- Si se suministra, podrá utilizar un sistema SharpsAway de espuma empujando las agujas hacia el interior de la espuma tras su uso.

⚠ Precaución: No reutilice agujas después de que se hayan colocado en el interior del sistema SharpsAway de espuma. Puede haber partículas adheridas a la punta de la aguja.

- 4. Retire el protector. Pruebe a hacer avanzar y retraer la guía a través de la aguja utilizando el mango de la guía para asegurarse de que funciona correctamente.

⚠ Precaución: Antes de la inserción, asegúrese de que la guía vuelve a su posición original; de lo contrario, puede inhibirse el retroceso de sangre.

#### Inserte el catéter:

5. Amplíe el lugar de punción con el bisturí si se desea.

⚠ Advertencia: No corte la guía.

- Active los mecanismos de seguridad o bloqueo (si se suministran) del bisturí cuando no lo utilice para reducir el riesgo de lesiones por material punzante.
- 6. Realice la punción arterial. El retroceso de sangre en el conector transparente de la aguja introductora indica el acceso correcto al vaso sanguíneo (consulte la figura 2).

⚠ Precaución: Si se puncionan ambas paredes vasculares, el avance posterior de la guía podría ocasionar una colocación subarterial accidental.

- 7. Estabilice la posición de la aguja introductora y haga avanzar con cuidado la guía en el vaso utilizando el mango accionador (consulte la figura 3). Cuando la guía se ha retraído completamente, la punta de la guía se ubica en la punta de la aguja.

⚠ Precaución: No haga avanzar la guía a menos que haya un retroceso de sangre libre en el conector de la aguja.

⚠ Advertencia: Para reducir el riesgo de causar daños a la guía, no retrague la guía contra el borde de la aguja mientras esté en el vaso.

⚠ Precaución: Si nota resistencia al hacer avanzar la guía, no fuerce su inserción, retire la unidad completa y pruebe a realizar una nueva punción.

8. Haga avanzar el dispositivo de colocación completo como máximo 1 a 2 mm más dentro del vaso para asegurarse de que el catéter quede asentado en su interior.

9. Sujete firmemente el conector de la aguja introductora en su sitio y haga avanzar el catéter sobre la guía al interior del vaso (consulte la figura 4).

#### Finalice la inserción:

10. Sujete el catéter en su sitio y retire el conjunto de la guía. Un flujo de sangre pulsátil indica una colocación positiva en la arteria.

⚠ Precaución: No vuelva a insertar la aguja en el catéter; si lo hace, podría ocasionar lesiones al paciente o daños al catéter.

#### Asegure el catéter:

11. Acopte la llave de paso, el capuchón de inyección o el tubo de conexión al conector del catéter. Asegure el catéter al paciente en la forma preferida usando pestanas de sutura, ranura de sutura o presilla de ala, si se suministran.

⚠ Advertencia: Debe procederse con cuidado para que el catéter no se doble por accidente en la zona del conector al asegurar el catéter al paciente ya que esto podría ocasionar daños al catéter, su rotura y la pérdida de las capacidades de supervisión arterial.

⚠ Advertencia: No aplique esparadrapo, grapas ni suturas directamente al cuerpo del catéter para reducir el riesgo de dañar el catéter, obstruir el flujo del catéter o afectar negativamente las capacidades de supervisión. Fíjelo únicamente en los puntos de estabilización indicados.

⚠ Precaución: Evite la colocación o sujeción en una zona de flexión.

#### Dispositivo de estabilización del catéter (si se suministra):

El dispositivo de estabilización del catéter debe emplearse siguiendo las instrucciones de uso del fabricante.

12. Documente el procedimiento de inserción.

#### Cuidado y mantenimiento:

##### Apósito:

Coloque el apósito de acuerdo con las normas, los procedimientos y las directrices prácticas del centro. Cambie el apósito de inmediato si resulta afectada su integridad (p. ej., si se moja, se ensucia, se suelta o deja de ser oclusivo).

⚠ Precaución: Limite al máximo la manipulación del catéter durante todo el procedimiento con el fin de mantener la punta del catéter en la posición correcta.

##### Permeabilidad del catéter:

Mantenga la permeabilidad del catéter de acuerdo con las normas, los procedimientos y las directrices prácticas del centro. Todo el personal encargado del cuidado de pacientes con dispositivos intravasculares periféricos debe conocer los procedimientos eficaces para prolongar el tiempo de permanencia del catéter y evitar lesiones.

#### Instrucciones para extraer el catéter:

Utilice una técnica aseptica de acuerdo con las políticas y los procedimientos del centro.

1. Retire el apósito.

⚠ Advertencia: Para reducir el riesgo de cortar el catéter, no utilice tijeras para retirar el apósito.

2. Retire el dispositivo de fijación del catéter o las suturas con cuidado de no cortar el catéter.

3. Retire el catéter lentamente.

⚠ Advertencia: No utilice una fuerza excesiva para retirar el catéter. Si se encuentra resistencia durante la retirada, deténgase y siga las políticas y los procedimientos del centro para cuando resulte difícil retirar el catéter.

⚠ Advertencia: La exposición de la circulación arterial a la presión atmosférica puede provocar la entrada de aire en la circulación.

4. Aplique presión en el sitio después de retirar el catéter de acuerdo con las políticas y los procedimientos del centro.

5. Cubra el sitio con un apósito oclusivo estéril.

6. Documente el procedimiento de retirada del catéter, que incluye la confirmación de que se ha extraído todo el catéter de acuerdo con las políticas y los procedimientos del centro.

Para obtener publicaciones de referencia relativas a la evaluación del paciente, la formación clínica, las técnicas de inserción y las posibles complicaciones asociadas a este procedimiento, consulte libros de texto estándar, la documentación médica y el sitio web de Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Para obtener un ejemplar de estas instrucciones de uso en pdf, vaya a [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Para pacientes, usuarios y terceros en la Unión Europea y en países con un régimen normativo idéntico (Reglamento 2017/745/UE sobre productos sanitarios); si, durante el uso de este producto, o como resultado de su uso, se ha producido un incidente grave, informe de ello al fabricante o a su representante autorizado y a sus autoridades nacionales. Los contactos de las autoridades competentes nacionales (puntos de contacto de vigilancia) y otra información pueden encontrarse en el siguiente sitio web de la Comisión Europea: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

es

**Glosario de símbolos:** Los símbolos cumplen la norma ISO 15223-1.  
Algunos símbolos pueden no ser aplicables a este producto. Consulte el etiquetado del producto para obtener información sobre los símbolos relevantes específicamente para este producto.

Aviso	Producto sanitario	Consulte las instrucciones de uso	Contiene sustancias peligrosas	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	Sistema de barrera estéril única con embalaje protector interior
Sistema de barrera estéril única	Mantener alejado de la luz del sol	Mantener seco	No utilizar si el envase está dañado	No fabricado con látex de caucho natural	Número de catálogo	Número de lote	Fecha de caducidad
		<i>Arrow, el logotipo de Arrow, SharpsAway, Teleflex y el logotipo de Teleflex, son marcas comerciales o registradas de Teleflex Incorporated o de sus filiales en EE. UU. o en otros países. © 2023 Teleflex Incorporated. Reservados todos los derechos.</i>					
Fecha de fabricación	Importador	<i>«Rx only» se utiliza en este etiquetado para comunicar la siguiente declaración según se presenta en el Código de Regulaciones Federales (CFR) de la FDA: Aviso: La ley federal restringe la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.</i>					

# Arteriell kateteriseringsprodukt

## För kortvarig användning (< 30 dagar)

### Avsett ändamål:

Avsedd att ge arteriell åtkomst för invasiv övervakning av blodtryck och arteriell blodprovtagning.

Avsedd att ge perifer venös åtkomst och blodprovtagning.

### Indikationer för användning:

Arrow arteriell kateteriseringssenhets möjliggör tillgång till den perifera, arteriella cirkulationen eller andra små kärl.

### Patientmålgrupp:

Avsedd att användas på patienter med anatomi som är lämplig för användning av produkten.

### Kontraindikationer:

Inga kända.

### Förväntad klinisk nytta:

Möjliggör åtkomst till den perifera, arteriella cirkulationen eller andra små kärl. Underlättar kontinuerlig blodtrycksmätning. Underlättar blodgasprovtagning och analyser.

### Prestandaegenskaper:

Arrow arteriell kateteriseringssenhet kan ta blodprov och kan övervaka blodtryck vid åtkomst till arteriell cirkulation.



### Innehåller farliga ämnen:

Komponenter som tillverkas med rostfritt stål kan innehålla >0,1 viaktsprocent kobolt (CAS nr 7440-48-4) vilket beaktas som ett ämne i kategori 1B CMR (carcinogen, mutagen eller reproduktionstoxisk). Mängden kobolt i komponenter av rostfritt stål har utvärderats och med beaktande av det avsedda ändamålet och enheternas toxikologiska profil föreligger ingen biologisk säkerhetsrisk för patienter när enheterna används enligt instruktionerna i denna bruksanvisning.

### Allmänna varningar och försiktighetsåtgärder

#### Varningar:

- Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall. Ombearbetning av medicinteckniska produkter som är endast avsedda för engångsbruk kan försämra produktens prestanda eller leda till att den slutar fungera.
- Läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar i förpackningsinlagan före användning. Underlättenhet att göra detta kan orsaka allvarlig skada eller dödsfall hos patienten.
- Minimera risken för luftemboli och blodförlust, som associeras med fräckkopplingar, genom att endast använda ordentligt åtdräagna Luer-Lockanslutningar.
- Vid brakiala procedurer kan kollateralt flöde inte garanteras, och därför kan intravaskulär koagulation leda till vävnadsnekros.

- Vid ingrepp i arteria radialis måste läkare förvissa sig om att det finns definitiva bevis på kollateralt ulnart flöde.

- Oavsiktliga infusioner av läkemedel eller behandlingar eller trykinjektion i ett arteriellt system, kan leda till allvarlig patientskada eller dödsfall.

- Kliniker måste vara medvetna om de komplikationer/önskade biverkningar som är associerade med arteriella förfaranden, inklusive, men inte begränsat till:

- septikemi
- kärlväggsporformation
- trombos
- embolisering
- hematom
- arteriell spasmus
- vävnadsnekros
- hemorragi
- perifer ischemi och infarkt
- perifer nervskada
- luftemboli
- infektion på stället
- cellulit
- kateterrelaterad infektion i blodcirkulation

#### Försiktighetsåtgärder:

- Ändra aldrig katatern, ledaren eller någon annan sats-/setkomponent under inläggning, användning eller borttagning.
- Förfarandet måste utföras av utbildad personal, väl bevandrad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och komplikationsrisker.
- Använd vanliga försiktighetsåtgärder och följ institutionens rutiner för alla ingrepp inklusive säker kassering av enheter.
- Använd inte enheten om förpackningen är skadad eller har öppnats oavsiktligt före användning. Kassera enheten.
- Enhets förväringsförhållanden kräver att det är torrt och att den inte står i direkt solljus.
- Vissa desinficitionsmedel som används vid kataterns införingsställe innehåller lösningsmedel som kan försvara katetermaterialen. Alkohol, aceton och polyetylenglykol kan försvara strukturen hos polyuretanmaterial. Dessa medel kan även försvara vidhäftningen mellan kateterstabiliseringasanordningen och huden.
  - Använd inte aceton eller aceton-alkohol på eller nära kataterns yta.
  - Använd inte alkohol för att blötlägga kataterns yta och låt inte alkohol ligga kvar i ett kateterlumen för att återställa kataterns öppenhet eller som infektionsförebyggande åtgärd.
  - Använd inte salvor som innehåller polyetylenglykol vid införingsstället.
  - Var försiktig vid infusion av läkemedel med hög koncentration av alkohol.
  - Låt införingsstället torka fullständigt före hudpunktion och applicering av förband.
  - Låt inte satskomponenter komma i kontakt med alkohol.
- Den inneliggande katatern bör kontrolleras rutinmässigt för att säkerställa öppenhet, att förbandet sitter ordentligt och möjlig migration.

**Det är möjligt att satserna/seten inte innehåller alla tillbehörskomponenter som beskrivs i denna bruksanvisning. Gör dig förtrogen med anvisningarna för varje enskild komponent innan du inleder förarandet.**

## Inläggningsanvisningar

### Förslag till förarande: Använd sterilteknik.

#### Förbered för inläggning:

1. Bedöm om det finns tillräcklig kollateral, arteriell cirkulation.
  - Användning av ultraljud har visat sig öka framgång med kateterplacering.
2. Preparaera och dräpa det förväntade insticksstället enligt institutionens principer och procedurer.
3. Administrera lokalt bedövningssmedel enligt institutionens policy och föraranden.
  - En skyddad näl/säker näl ska användas i enlighet med tillverkarens bruksanvisning.

### SharpsAway II läsande avfallsbehållare (om sådan medföljer):

SharpsAway II läsande avfallsbehållare används för kassering av nälar (15 Ga.–30 Ga.).

- Använda enhandsteknik för att bestämt trycka in nälarna i hålen i avfallsbehållaren (se Figur 1).
  - Efter att nälarna har placerats i avfallsbehållaren, kommer de automatiskt att hållas på plats så att de inte kan återanvändas.
- ⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Försök inte ta ut nälar som placeras i SharpsAway II läsande avfallsbehållare. Dessa nälar är permanent fastsatta. Skador kan uppstå på nälarna om de vingas ut ur avfallsbehållaren.
- Ett SharpsAway-skumssystem kan, om sådan medföljer, användas genom att nälarna trycks in i skummet efter användning.

- ⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** När som placeras i SharpsAway II-skumssystemet får inte återanvändas. Partiklar kan ha fastnat på nälens spets.
4. Ta bort skyddet. Försök att föra fram och dra tillbaka ledaren genom nälen med användning av ledarhandtaget för att säkerställa korrekt funktion.
- ⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** För införing, säkerställ att ledaren återgår till den ursprungliga positionen innan införing, annars kan blodretur förhindras.

#### För in katetern:

5. Förlora punktionsstället med skalpell om så önskas.

⚠️ **Varning:** Skär inte av ledaren.

- För att minska risken för stick- och skärskada ska skallpells säkerhets- och/eller läsfunktion (om sådan medföljer) aktiveras när skalpellen inte används.
6. Utför arteriell punkt. Blodretur i introducerlärens genomskinliga fattning tyder på lyckat inträde i kärl (se Figur 2).

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Om båda kärväggarna punkteras, skulle efterföljande införande av ledare kunna leda till oavsiglig subarteriell placering.

7. Stabilisera introducerlärens läge och för fram ledaren försiktigt in i kärllet med användning av ledarhandtaget (se Figur 3). När ledaren är helt tillbakadragen är ledarspetsen lokaliseras vid nälspetsen.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** För inte fram ledaren om det inte finns fri blodretur i nälfattningen.

⚠️ **Varning:** Att minska risken för skada på ledaren genom att inte dra tillbaka ledaren mot kanten på nälen medan den är inne i kärlt.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Om motstånd uppstår under framförande av ledaren, mata inte fram med kraft utan dra tillbaka hela enheten och försök med en ny punktion.

8. Avancera hela placeringssenheten maximalt 1 till 2 mm ytterligare in i kärllet för att säkerställa att katetern sitter inne i kärlt.

9. Håll introducerlärens fattning stadigt på plats och för fram katetern över ledaren in i kärlt (se Figur 4).

#### Fullborda införande:

10. Håll katetern på plats och ta bort ledarenheten. Pulserande blodflöde anger positiv placering i artären.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** För inte in nälen i katetern igen, eftersom detta kan leda till patientskada eller kateterskada.

## Fäst katetern:

11. Anslut avståndningskranen, injektionslocket eller anslutningsslängen till kateterns fattning. Anslut katetern till patienten på önskat sätt med suturingar, suturskärar eller vingclip, om sådana medföljer.

⚠️ **Varning:** Försiktighetsåtgärd bör iakttas så att katetern inte oavsiktligt viks i fattningsområdet när katetern ansluts till patienten, eftersom detta kan leda till skador på katetern, och förlust av arteriella övervakningsfunktioner.

⚠️ **Varning:** Applickera inte tejp, klamar eller suturer direkt på kateterstommen, för att minska risken för att skada katetern, hindra kateterflödet, eller inverka negativt på övervakningsfunktionerna. Fäst endast vid angivna stabiliseringssfällen.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Undvik att placera eller fästa katetern i ett område med böjningar.

## Kateterstabiliseringasanordning (om sådan medföljer):

En kateterstabiliseringasanordning ska användas i enlighet med bruksanvisningen från tillverkaren.

12. Dokumentera införingsprocedur.

## Skötsel och underhåll:

#### Forband:

Lägg förband enligt institutionens policyer, procedurer och riktlinjer för praxis. Byt omedelbart om förbandsintegritet försämrats (t.ex. om det blir fuktigt eller smutsigt, lossar eller inte längre är ocklusivt).

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Minimera hantering av katetern under hela detta förarande, så att kateterspetsen stannar kvar i korrekt läge.

## Fri passage genom katetern:

Katetrar ska hållas öppna enligt institutionens policyer samt riktlinjer för procedurer och praxis. All personal som värderar patienter med perifera, intravaskulära produkter, måste ha kunskap om effektiv hantering för att förlänga den tid katetern kan ligga kvar och förhindra skada.

## Anvisningar för att avlägsna katetern:

Använd aseptisk teknik enligt institutionens policyer och procedurer.

1. Ta bort förband.

⚠️ **Varning:** Minska risken för att katetern klipps av genom att inte använda sax för att ta bort förband.

2. Var noga med att inte klippa katetern när kateterns fastningsenhet eller suturer tas bort.
3. Ta långsamt bort katetern.

⚠️ **Varning:** Använd inte alltför stark kraft vid utdragnings av katetern. Om motstånd påträffas vid utdragnings, sluta dra ut katetern och följ institutions policyer och procedurer för katetrar som är svåra att avlägsna.

⚠️ **Varning:** Exponering av arteriell cirkulation för atmosfärstryck kan leda till att luft kommer in i cirkulationen.

4. Applickera tryck på plats efter att katetern dragits ut, enligt institutionens policyer och procedurer, inklusive bekräftelse av att hela kateterns längd har avlägsnats.
5. Täck platsen med ett sterilt, ocklusivt förband.
6. Dokumentera proceduren för avlägsnande av katetern enligt institutionens policyer och procedurer, inklusive bekräftelse av att hela kateterns längd har avlägsnats.

För referenslitteratur beträffande patientbedömning, utbildning av kliniker, införingsteknik och potentiella komplikationer förenade med förarandet, se standardläroböcker, medicinsk litteratur och webbplatserna för Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

En pdf-pappa av denna bruksanvisning finns på [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

För en patient/användare/tredje part i Europeiska Unionen och i länder med identiskt regleringssystem (förordning 2017/745/EU om medicinteckniska produkter), om ett allvarligt tillbud har inträffat under användningen av denna produkt eller som ett resultat av dess användning, rapportera det till tillverkaren och/eller dess auktoriserade representant och till din nationella myndighet. Kontakta dem för nationella behöriga myndigheter (kontaktpunkter för säkerhetsövervakning) och ytterligare information kan hittas på följande EU-kommisionens hemsida: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**SV****Symbolförklaring: Symbolerna överensstämmer med ISO 15223-1.**

Vissa symboler kanske inte gäller för denna produkt. Se produktns märkning för symboler som gäller specifikt för denna produkt.

	<b>MD</b>						
Var försiktig	Medicintecknisk produkt	Se bruksanvisningen	Innehåller farliga ämnen	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliserad med etylenoxid	Enkelt steril barriärsystem med skyddsförpackning inuti
					<b>REF</b>	<b>LOT</b>	
Enkelt steril barriärsystem	Skyddas från solljus	Förvaras torrt	Får inte användas om förpackningen har skadats	Tillverkad utan naturlig gummilatex	Katalognummer	Satsnummer	Används före
		<i>Arrow, Arrow-logotypen, SharpsAway, Teleflex och Teleflex-logotypen är varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Teleflex Incorporated eller dess dotterbolag i USA och/eller i andra länder. © 2023 Teleflex Incorporated. Med ensamrätt.</i>					
Tillverknings-datum	Importör	<i>"Rx only" används inom denna märkning för att kommunicera följande uttalande som tillhandahålls i FDA CFR: Var försiktig: Enligt federal lagstiftning i USA får denna enhet endast säljas av läkare eller på legitimerad läkares ordination.</i>					

# Arteriyel Kateterizasyon Cihazı

## Kısa süreli kullanım için (30 günden az)

### Kullanım Amacı:

İnvazif kan basincını izleme ve arteriyel kan örneği alma amacıyla arteriyel erişim sağlamak için tasarlanmıştır.

Periferal venöz erişim sağlama ve kan örneği alma için tasarlanmıştır.

### Kullanma Endikasyonları:

Arrow Arteriyel Kateterizasyon Cihazı, periferal arteriyel dolaşma veya diğer küçük damarlar erişimi mümkün kılар.

### Hedef Hasta Grubu:

Bu cihazla kullanım için uygun anatomiye sahip hastalarda kullanılmak için tasarlanmıştır.

### Kontrendikasyonlar:

Bilinen yoktur.

### Beklenen Klinik Faydalılar:

Periferal arteriyel dolaşma veya diğer küçük damarlara erişimi mümkün kılار. Sürekli kan basinci ölçümünü kolaylaştırır. Kan gazi örnekleme ve analiz süreçlerini kolaylaştırır.

### Performans Özellikleri:

Arrow Arteriyel Kateterizasyon Cihazı, kan örneği alma işlevine sahiptir ve arteriyel dolaşma erişim sırasında kan basinci izlenebilir.



### Tehlikeli Maddeler İçerir:

Paslanmaz Çelik ile üretilen bileşenler, >0,1 ağırlık/ağırlık Kobalt (CAS No. 7440-48-4) içerebilir ve bu kategori 1B CMR (Kanserojen, mutajenik veya reprotoksik) madde olarak kabul edilir. Paslanmaz Çelik bileşenlerdeki Kobalt miktarı değerlendirilmiştir ve cihazların kullanım amacı ve toksikolojik profili göz önüne alındığında, cihazlar bu kullanım talimatı belgesinde belirtilen şekilde kullanıldığında hastalar için biyolojik güvenlik riski bulunmamaktadır.

### Genel Uyarılar ve Önlemler

#### Uyarılar:

- Steril, Tek kullanımlıktır: Tekrar kullanılmayan, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/ veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlı olması amaçlanmış tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalması veya işlevsellilik kaybıyla sonuçlanabilir.
- Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.
- Ayrılmadan kaynaklanan kan kaybını ve hava embolisi riskini en aza indirmek için sadece sağlam biçimde sıkılan Luer-Lock bağlantılarını kullanın.
- Brakiyal işlemlerde kollateral akış garanti edilemez ve bu nedenle intravasküler pihtlaşma doku nekrozuna neden olabilir.
- Radikal arter işlemlerinde uygulayıcılar kollateral ulnar akış açısından kesin deliller bulunduğundan emin olmalıdır.

- Arteriyel sisteme kazara ilaç veya terapötik infüzyonu veya basıncı enjeksiyon, hastanın ciddi yaralanmasına veya ölümüne yol açabilir.

- Klinisyenler arteriyel işlemlerle ilişkili aşağıda verilen, ancak bunlara sınırlı olmayan komplikasyonlardan/istenmeyen yan etkilерden haberdar olmalıdır:

- periferal sinir hasarı
- damar duvarı perforasyonu
- tromboz
- emboli
- hematom
- arteriyel spazm
- doku nekrozu
- kanama
- periferik iskemik ve enfarktüs
- hava embolisi
- bölge enfeksiyonu
- selülit
- kateterle ilgili kan dolasımı enfeksiyonu (CRBSI)

### Önlemler:

- Kateter, kılavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bileşenini insersyon, kullanım veya çıkışında modifiye etmeyin.
- İşlemi anatomin yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimli personel tarafındandırarak gerçekleştirilmelidir.
- Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyun.
- Kullanım öncesinde ambalaj hasarlısa veya istemeden açılmışsa cihazı kullanmayın. Cihazı atın.
- Bu cihazlar için saklama koşulları, cihazların kuru tutulmasını ve doğrudan güneş ışığından biraklılmamasını gerektirir.
- Kateter insersyon bölgesinde kullanılan bazı dezinfektanlar kateter materyalinin zayıflatılabilecek solventler içerir. Alkol, aseton ve polietilen glikol poliüretan materyallerin yapısını zayıflatılabılır. Bu ajanlar ayrıca kateter stabilizasyon cihazı ile cilt arasındaki yapışkan bağı zayıflatılabılır.
  - Kateter üzerinde veya yakınında aseton veya aseton-alkol kullanmayın.
  - Kateter yüzeyini batırmak için alkol kullanmayın veya kateter açlığını tekrar oluşturmak veya bir enfeksiyonu önlemeye yönelik olarak kateter lümeninde alkol kalmasına izin vermeyin.
  - İnsersyon bölgesinde polietilen glikol içeren merhemler kullanmayın.
  - Yüksek alkol konsantrasyonlarına sahip ilaçların infüzyonunu yaparken dikkati olun.
  - Cilt pınkisyonu öncesinde ve pansumanı uygulamadan önce insersyon bölgesinin tamamen kurumasını bekleyin.
  - Kit bileşenlerinin alkolle temas etmesine izin vermeyin.
- Kalıcı kateter, patensi, pansumanı sağlamlığı ve olası göçme açısından rutin olarak incelenmelidir.

**Kitler/Setler bu kullanma talimatında ayrıntıları verilen tüm aksesuar bileşenleri içermeyebilir. İşleme başlamadan önce ayri bileşen(ler) için talimat aşına hale gelin.**

## **İnsersiyon Talimatı**

### **Önerilen Bir İşlem: Steril Teknik Kullanın.**

#### **İnsersiyona Hazırlık:**

1. Yeterli kollateral arteriyel dolışam açısından değerlendirin.
  - Ultrason kullanımının kateter yerleştirme başarısını artırdığı gösterilmiştir.
2. Öngörülen insersiyon bölgesini kurumun ilke ve işemelerine uygun olarak hazırlayıp örtün.
3. Kurumsal politikalar ve işemelere göre lokal anestezik uygulayın.
  - Bir Korumalı İğne/Güvenlik İğnesi üreticinin kullanma talimatına göre kullanılmalıdır.

#### **SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı (sağlanılmışa):**

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı işmelerin (15 Ga. - 30 Ga.) atılması için kullanılır.

- Tek elli bir teknik kullanarak iğneleri atık kabı deliklerine sıkıca itin (bkz. Şekil 1).
- Atık kabina yerleştirilen iğneleri yeniden kullanılamayacak şekilde otomatik olarak yerlerinde güvenmeye alınız.

⚠️ Önlem: SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabina yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya kalkmayın. Bu iğneleri yerlerinde güvenmeye almıştır. İğneleri atık kabından zorlanarak çıkartıldıklarında hasar görebilirler.

• Sağlanılmış bir köpük SharpsAway sistemi, kullanımından sonra iğneleri köpük içine itme yoluya kullanılabılır.

⚠️ Önlem: İğneleri, köpük SharpsAway sistemine yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikül madde yapılmıştır.

4. Koryucuya çıkan. Uygun şekilde çalıştırıldan emin olmak için kılavuz tel sapını kullanarak kılavuz teli iğne içinden deneme amaçlı ilerletin ve geri çekin.

⚠️ Önlem: Insersiyon önceşinde, kılavuz teli insersiyondan önce ilk konumuna geri döndüğünden emin olun; aksi halde, kan geri dönüsü inhibe olabilir.

#### **Kateter İnsersiyonu:**

5. İstenseriñ ponksiyon bölgesini bıstürle genişletin.

⚠️ Uyarı: Kılavuz teli kesmeye.

• Kullanılmadığında kesici madde yaranması riskini azaltmak üzere bistürün güvenlik ve/yá kilitleme özelliğini (sağlanılmışa) etkinleştirin.

6. Arteriyel ponksiyon gerçekleştirin. İntroduser iğnenin saydam göbeği içine kan geri dönüsü, damarı başlıyor girişe işaret eder (bkz. Şekil 2).

⚠️ Önlem: Her iki damar duvarında ponksiyon gerçekleştirirse daha sonra kılavuz teli ilerletilmeli istenmeden subarteriyel yerlestirmeye neden olabilir.

7. İntroduser iğne pozisyonunu stabilize edin ve kılavuz tel sapını kullanarak kılavuz teli damar içine dikkatlice ilerletin (bkz. Şekil 3). Kılavuz tel tamamen geri çekildiğinde, kılavuz teli ucu iğne içində konumlanır.

⚠️ Önlem: İğne göbeğinde serbest kan geri dönüsü yoksa kılavuz teli ilerletmeyin.

⚠️ Uyarı: Kılavuz tel hasar riskini azaltmak için kılavuz teli damar içinden geri çekinme.

⚠️ Önlem: Kılavuz teli ilerletme sırasında direnç karşılaşırsa, güç uygulamayın, tüm ünitede geri çekin ve yeni ponksiyona kalınsun.

8. Kateterin damar içinde oturmasını sağlamak için tüm yerleştirme cihazını damar içine maksimum 1 - 2 mm daha ilerletin.

9. İntroduser iğne göbeğinin sıkıca yerinde tutun ve kateteri kılavuz tel üzerinden damar içine ilerletin (bkz. Şekil 4).

#### **İnsersiyon Tamamlama:**

10. Kateteri yerinde tutun ve kılavuz tel tertibatını çıkarın. Pulsatil kan akısı pozitif arteriyel yerlestirmeye işaret eder.

⚠️ Önlem: İğneyi tekrar katetere yerlestirmeyin; bu durum hastanın yaralanmasına veya kateter hasarına yol açabilir.

#### **Kateteri Sabitleme:**

11. Stokpoku, enjeksiyon kapaklı veya bağlantı tüpünü kateter göbeğine takın. Kateteri hastaya sütür kanatları, sütür oyuğu veya kanat klipşini (sağlandırdı) kullanarak tırcılı edilen şekilde sabitleyin.

⚠️ Uyarı: Kateteri hastaya sabitleşken, kateter hasarına, kırılmasına ve arteriyel izleme kapasitesinin kaybına yol açabilecegi için göbek bölgesinde kateterin yanılılığı kırılmaması için dikkatli olunmalıdır.

⚠️ Uyarı: Kateter hasarını, kateter akışını engelleme veya izleme kapasitesini olumsuz etkileme riskini azaltmak için doğrudan kateter gövdesine bant, zimba veya sütür uygulamayın. Sadece belirtilen stabilizasyon konumlarında sabitleyin.

⚠️ Önlem: Fleksiyon bölgelerde yerlesmekten veya sabitlemekten kaçının.

#### **Kateter Stabilizasyon Cihazı (sağlanılmışa):**

Kateter stabilizasyon cihazı, üreticinin kullanma talimatına uygun olarak kullanılmalıdır.

12. İnsersiyon işlemini belgelendirin.

#### **Bakım ve Onarım:**

##### **Pansuman:**

Kurumsal politikalar, işemeler ve uygulama kılavuz ilkelerine göre pansuman yerlesirin. Büyünlük bozulusa (örneğin pansuman nemlendirse, kırلنirse, gevşerse veya artik oklüz dejilise) hemen değiştirin.

⚠️ Önlem: Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en aza indirin.

#### **Kateter Açıklığı:**

Kateter açıklığını kurumsal politikalar, işemeler ve uygulama kılavuz ilkelerine göre devam ettirin. Periferal intravasküler cıhazlar olan hastalara bakan tüm personel kateterin durma süresini uzatmak ve yaralanmayı önlemek için etkin yönetim konusunda bilgili olmalıdır.

#### **Kateter Çıkarma Talimi:**

Kurumsal politikalar ve işemler uyarınca aseptik teknik kullanın.

1. Pansumanı çıkarın.

⚠️ Uyarı: Kateteri kesme riskini azaltmak üzere pansumanı çıkarmak için makas kullanmayın.

2. Kateteri kesmeye dikkat ederek kateter sabitleme cihazını veya sütlere çıkarın.

3. Kateteri yavaşça çıkarın.

⚠️ Uyarı: Kateteri çkarırken aşırı güç uygulamayın. Çıkarma sırasında direnç karşılaşırsa durun ve çıkarması zor kateterler için kurumsal politikaları ve işemleri izleyin.

⚠️ Uyarı: Arteriyel dolışının atmosferik basınçına maruz kalması dolışma hava girmesini neden olabilir.

4. Kateter çıkarıldıkları sonra kurumsal politikalar ve işemler uyarınca uygulama bölgесine baskı uygulayın.

5. Uygulama bölgесini steril oluklu pansumanla kapatın.

6. Kateter çıkarma işlemini, tüm kateter uzunluğunun çıkarıldığından doğrulanması dahil kurumsal politikalar ve işemlere göre belgelendirin.

Hasta değerlendirme, klinik eğitim, insersiyon teknigi ve bu işlemle ilişkili potansiyel komplikasyonlar açısından referans literatür için standart kitaplar, tıbbi literatür ve Arrow International LLC web sitesine bakınız: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Bu kullanım talimatının pdf kopyası [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) adresinde mevcuttur.

Avrupa Birliği'nde ve aynı düzenleyici rejime (Tıbbi Cihazlar) ilgili 2017/745/EU Sayılı Düzeneleme tabii olan ülkelerde hasta/kullancı/üçüncü tarafar için; bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımının sonucu olarak ciddi bir olay ortaya çıkmışsa lütfen bu durumu üreticije ve/veya yetkilî temsilcisi ve ülkenizdeki ilgili makama bildirin. Ulusal yetkin makamların (Teyakkuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi aşağıda verilen Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur.

Bazı semboller bu ürün için geçerli olmamayabilir. Özel olarak bu ürün için geçerli sembollere yönelik ürün etiketine başvurun.

Dikkat	Tıbbi cihaz	Kullanma talimatına bakınz	Tehlikeli maddeler içерir	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmişdir	İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi	
Tekli steril bariyer sistemi	Güneş ışığından uzak tutun	Kuru tutun	Paket hasarlıysa kullanmayın	Doğal kauçuk lateksle yapılmamıştır	Katalog numarası	Lot numarası	Son kullanma tarihi	
	<i>Arrow, Arrow logosu, SharpsAway, Teleflex ve Teleflex logosu, Teleflex Incorporated veya yan kuruluşlarının ABD'de ve/veya diğer ülkelerde ticari markaları veya tescilli ticari markalarıdır. © 2023 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.</i>							
Üretim tarihi	İthalatçı Firma	<i>"Rx only", bu etiketlemede FDA CFR'de sunulan aşağıdaki ifadeyi iletmek için kullanılır: Dikkat: Federal kanunlar, bu cihazın satışı lisanslı bir sağlık hizmeti sağlayıcısı tarafından veya sağlık hizmeti sağlayıcısının emriyle yapılacak şekilde kısıtlar.</i>						







EU Authorized Representative  
and Importer:



Teleflex Medical  
IDA Business and Technology Park  
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

A-04220-145B, Rev. 01 (2023-07)

Arrow International LLC  
Subsidiary of Teleflex Incorporated  
3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA  
USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

Teleflex®