

# ARROW<sup>®</sup>

## INTERNATIONAL

<b>EN</b>	<b>MAC™ Multi-Lumen Central Venous Access Product</b>	<b>1</b>
<b>FR</b>	<b>Produit d'accès veineux central à lumières multiples MAC</b>	<b>6</b>
<b>DE</b>	<b>Einführbesteck für viellumigen MAC-zentralen Venenkatheter</b>	<b>10</b>
<b>IT</b>	<b>Dispositivo di accesso venoso centrale a multilume MAC</b>	<b>14</b>
<b>PL</b>	<b>Wielokanałowy przyrząd MAC do dostępu do żył centralnych</b>	<b>18</b>
<b>PT</b>	<b>Produto Para Acesso Venoso Central MAC com Lúmen Múltiplo</b>	<b>22</b>
<b>RU</b>	<b>Многопролегающее изделие MAC для доступа к центральным венам</b>	<b>25</b>
<b>SL</b>	<b>Izdelek za centralni venski dostop z več svetlinami MAC</b>	<b>30</b>
<b>ES</b>	<b>Dispositivo de acceso venoso central de luz múltiple MAC</b>	<b>33</b>
<b>SV</b>	<b>MAC Flerkanalig produkt för centralt ventillträdé</b>	<b>37</b>
<b>TR</b>	<b>MAC Çoklu Lümen Santral Venöz Erişim Ürünü</b>	<b>40</b>

# MAC™ Multi-Lumen Central Venous Access Product

## Safety and Efficacy Considerations:

**Do not use if package has been previously opened or damaged.**  
**Warning:** Read all package insert warnings, precautions, and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.

Do not alter the catheter or any other kit/set component during insertion, use, or removal.

Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique, and potential complications.

**Precaution:** When using Central Venous Catheterization Product with Contamination Guard for use only with MAC™ Multi-Lumen Central Venous Access Device (MAC™ companion product), clinicians must be aware of the potential complication of Cardiac Tamponade (see complications warning included in all Arrow® Central Venous Catheter Products) (refer to Fig. 1).



Fig. 1

## Indications for Use:

The Arrow® Central Venous Access Product permits venous access and catheter introduction to the central circulation.

## Contraindications:

None known.

## Warnings and Precautions:<sup>\*</sup>

1. **Warning:** 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.
2. **Warning:** Practitioners must be aware of complications associated with percutaneous catheter introduction including vessel wall perforation,<sup>17</sup> pleural and mediastinal injuries,<sup>1,13</sup> air embolism,<sup>6,9,12,14</sup> sheath embolism, thoracic duct laceration,<sup>2</sup> bacteremia, septicemia, thrombosis,<sup>4</sup> inadvertent arterial puncture,<sup>7</sup> nerve damage, hematoma, hemorrhage,<sup>5</sup> dysrhythmias and occlusion.
3. **Warning:** Do not apply excessive force in removing guide wire, dilator or catheter. If withdrawal cannot be easily accomplished, a chest x-ray should be obtained and further consultation requested.
4. **Warning:** The practitioner must be aware of potential air embolism associated with leaving open needles, sheaths, or catheters in venous puncture sites or as a consequence of inadvertent disconnects. To lessen the risk of disconnects, only securely tightened Luer-Lock connections should be used with this device. Follow hospital protocol for all sheath and side port maintenance.
5. **Warning:** Hemostasis valve must be occluded at all times to minimize the risk of air embolism or hemorrhage. If catheter introduction is delayed, or catheter is removed, temporarily cover valve opening with sterile-gloved finger until catheter or obturator is inserted. Use Arrow® obturator, either included with this product or sold separately, as dummy catheter with hemostasis valve assembly. This will ensure that leakage does not occur and inner seal is protected from contamination.<sup>14</sup>
6. **Warning:** Passage of the guide wire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block,<sup>1</sup> and a perforation of the vessel wall, atrial or ventricular.
7. **Warning:** Practitioners must be aware of the potential for entrapment of guide wire by any implanted device in the circulatory system (ie. vena cava filters, stents). Review patient's history before catheterization procedure to assess for possible implants. Care should be taken regarding the length of spring-wire guide inserted.<sup>2</sup> It is recommended that if patient has a circulatory system implant, catheter procedure be done under direct visualization to minimize the risk of guidewire entrapment.
8. **Warning:** Products containing sharps safety feature components are designed to reduce the risk of accidental needle and sharps related sticks. Care must still be taken to minimize the risk of sharps injury. Clinicians must adhere to state/federal OSHA standards for blood borne pathogens when starting, discontinuing, or maintaining a central venous catheter to minimize the risk of exposure.
9. **Warning:** Due to the risk of exposure to HIV (Human Immunodeficiency Virus) or other blood borne pathogens, health care workers should routinely use universal blood and body-fluid precautions in the care of all patients.
10. **Precaution:** For blood sampling, temporarily shut off remaining port(s) through which solutions are being infused.
11. **Precaution:** Do not suture directly to the outside diameter of the catheter to minimize the risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow.
12. **Precaution:** Indwelling catheters should be routinely inspected for desired flow rate, security of dressing, correct position and for proper Luer-Lock connection.
13. **Precaution:** Maintain the insertion site with regular meticulous redressing using aseptic technique.
14. **Precaution:** Alcohol and acetone can weaken the structure of polyurethane materials. Check ingredients of prep sprays and swabs for acetone and alcohol content.  
**Acetone:** Do not use acetone on catheter surface. Acetone may be applied to skin but must be allowed to dry completely prior to applying dressing.  
**Alcohol:** Do not use alcohol to soak catheter surface or to restore catheter patency. Care should be taken when instilling drugs containing high concentration of alcohol. Always allow alcohol to dry completely prior to applying dressing.
15. **Precaution:** Some disinfectants used at the catheter insertion site contain solvents, which can attack the catheter material. Assure insertion site is dry before dressing.

- 16. Precaution: Properly dispose of sharps in sharps container in accordance with state/federal OSHA standards for blood borne pathogens and/or institutional policy.**

## A Suggested Procedure: Use sterile technique.

1. **Precaution: Place patient in slight Trendelenburg position as tolerated to reduce the risk of air embolism. If femoral approach is used, place patient in supine position.**
2. Prep area of anticipated venipuncture.
3. Drape puncture site as required.
4. Perform skin wheal with desired needle (25 Ga. or 22 Ga. needle). In kits where provided, a SharpsAway™ Locking Disposal Cup is used for the disposal of needles. Firmly push the needles into the disposal cup holes (refer to Fig. 2). Once placed into the disposal cup, the needles will be automatically locked in place so that they can not be reused. Discard the entire cup at completion of the procedure. **Precaution: Do not attempt to remove needles that have been placed into cup. These needles are permanently locked in place. Damage may occur to the needle if it is forced out of the disposal cup.**

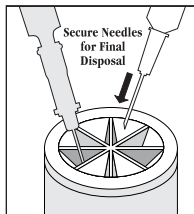


Fig. 2

Where provided, a foam SharpsAway® system may be utilized by pushing needles into foam after use. **Precaution: Do not reuse needles after they have been placed into the foam cup. Particulate matter may adhere to needle tip.**

5. Insert tip of desired catheter through Tuohy-Borst adapter end of catheter contamination shield. Advance catheter through tubing and hub at other end (refer to Fig. 3).

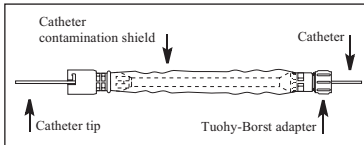


Fig. 3

6. Slide entire catheter contamination shield to proximal end of catheter.
7. If flow directed catheter is used, inflate and deflate balloon with syringe to ensure integrity. **Precaution: Do not exceed balloon catheter manufacturer's recommended volume.** Place catheter and catheter contamination shield on sterile field awaiting final placement.
8. Insert entire length of dilator through hemostasis valve into catheter pressing hub of dilator firmly into hub of hemostasis valve assembly. Place assembly on sterile field awaiting final placement.

9. Insert introducer needle with attached Arrow® Raulerson Syringe into vein and aspirate. (If larger introducer needle is used, vessel may be pre-located with 22 Ga. locator needle and syringe.) Remove locator needle.

### Alternate Technique:

Catheter/needle may be used in the standard manner as alternative to introducer needle. If catheter/needle is used, Arrow® Raulerson Syringe will function as a standard syringe, but will not pass spring-wire guide. If no free flow of venous blood is observed after needle is removed, attach syringe to the catheter and aspirate until good venous blood flow is established. **Precaution: The color of the blood aspirated is not always a reliable indicator of venous access.<sup>10</sup> Do not reintroduce needle into introducer catheter.**

10. Because of the potential for inadvertent arterial placement, one of the following techniques should be utilized to verify venous access. Insert the fluid primed blunt tip transduction probe into the rear of the plunger and through the valves of the Arrow® Raulerson Syringe. Observe for central venous placement via a wave form obtained by a calibrated pressure transducer. Remove transduction probe (refer to Fig. 4).



Fig. 4

### Alternate Technique:

If hemodynamic monitoring equipment is not available to permit transducing a central venous wave form, check for pulsatile flow by either using the transduction probe to open the syringe valving system or by disconnecting the syringe from the needle. Pulsatile flow is usually an indicator of inadvertent arterial puncture.

**Precaution: The color of the blood aspirated is not always a reliable indicator of venous access,<sup>10</sup>**

11. Using the two-piece Arrow Advancer™, advance spring-wire guide through syringe into vein. **Warning: Aspiration with spring-wire guide in place will cause introduction of air into syringe.** **Precaution: To minimize the risk of leakage of blood from syringe cap do not reinfuse blood with spring-wire guide in place.**

### Two-Piece Arrow Advancer™ Instructions:

- Using your thumb, straighten the "J" by retracting the spring-wire guide into the Arrow Advancer™ (refer to Figs. 5, 6).

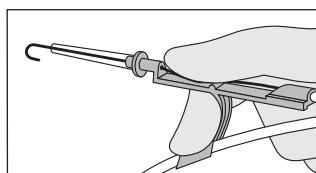


Fig. 5

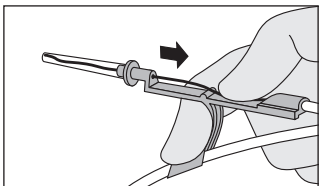


Fig. 6

When the tip is straightened, the spring-wire guide is ready for insertion. Centimeter marks are referenced from "J" end. One band indicates 10 cm, two bands 20 cm, and three bands 30 cm.

#### Introducing the Spring-Wire Guide:

- Place the tip of the Arrow Advancer™ – with "J" retracted – into the hole in the rear of the Arrow® Raulerson syringe plunger (refer to Fig. 7).

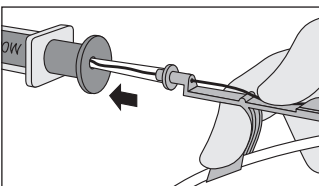


Fig. 7

- Advance spring-wire guide into the syringe approximately 10 cm until it passes through the syringe valves (refer to Fig. 8).

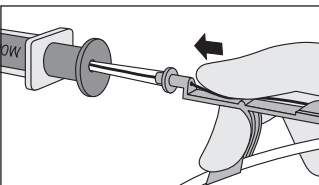


Fig. 8

- Raise your thumb and pull the Arrow Advancer™ approximately 4 cm to 8 cm away from the syringe. Lower thumb onto the Arrow Advancer™ and while maintaining a firm grip on the spring-wire guide, push the assembly into the syringe barrel to further advance the spring-wire guide. Continue until spring-wire guide reaches desired depth (refer to Fig. 9).

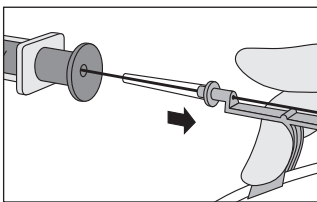


Fig. 9

#### Alternate Technique:

If a simple straightening tube is preferred, the straightening tube portion of the Arrow Advancer™ can be disconnected from the unit and used separately.

Separate the Arrow Advancer™ tip or straightening tube from the blue Advancer™ unit. If the "J" – tip portion of the spring-wire guide is used, prepare for insertion by sliding the plastic tube over the "J" to straighten. The spring-wire guide should then be advanced in the routine fashion to the desired depth.

- Advance the guide wire until triple band mark reaches rear of syringe plunger. Advancement of "J" tip may require a gentle rotating motion. **Warning: Do not cut spring-wire guide to alter length. Do not withdraw spring-wire guide against needle bevel to minimize the risk of possible severing or damaging of spring-wire guide.**
- Hold spring-wire guide in place and remove introducer needle and Arrow® Raulerson Syringe (or catheter). **Precaution: Maintain firm grip on spring-wire guide at all times.** Use centimeter markings on spring-wire guide to adjust indwelling length according to desired depth of indwelling sheath placement.
- Enlarge cutaneous puncture site with cutting edge of scalpel positioned away from the spring-wire guide. **Precaution: Do not cut guide wire. Lock scalpel in the protected position.**
- Thread tapered tip of dilator/access device assembly over spring-wire guide. Grasping near skin, advance assembly with slight twisting motion to a depth sufficient to enter vessel. Dilator may be partially withdrawn to facilitate advancement of access device through tortuous vessel. **Precaution: Do not withdraw dilator until the access device is well within the vessel to minimize the risk of damaging the catheter tip.**
- Advance access device assembly off dilator into vessel, again grasping near skin and using slight twisting motion.
- To check for proper access device placement within the vessel, attach syringe to distal side port for aspiration. Hold access device assembly in place and withdraw spring-wire guide and dilator sufficiently to allow venous blood flow to be aspirated into distal side port. **Precaution: Maintain firm grip on spring-wire guide at all times.**
- Holding access device assembly in place, remove guide wire and dilator as a unit. Place sterile-gloved finger over hemostasis valve. **Warning: To minimize the risk of possible vessel wall perforation do not leave tissue dilator in place as an indwelling catheter.** **Warning: Although the incidence of spring-wire guide failure is extremely low, practitioner should be aware of the potential for breakage if undue force is applied to the wire.** Flush and connect distal side port to appropriate line as necessary. Confirm and monitor proximal port by aspirating until free flow of venous blood is observed. Connect all extension lines to appropriate Luer-Lock line(s) as required. Unused port(s) may

- be “locked” through injection cap(s) using standard hospital protocol. Pinch/slide clamps are provided on extension lines to occlude flow through each lumen during line and injection cap changes. **Precaution: To minimize the risk of damage to extension lines from excessive pressure, each clamp must be opened prior to infusing through that lumen.**
19. Feed catheter through access device assembly into vessel. Advance catheter to desired position. **Warning: Hemostasis valve must be occluded at all times to minimize the risk of air embolism or hemorrhage.** If catheter introduction is delayed, temporarily cover valve opening with sterile-gloved finger until obturator is inserted. Use Arrow® obturator, either included with this product or sold separately, as dummy catheter with hemostasis valve assembly. This will ensure that leakage does not occur and inner seal is protected from contamination.<sup>14</sup>
20. Hold access device in place and reposition catheter contamination shield so that distal hub is approximately five inches (12.7 cm) from hemostasis valve (refer to Fig. 10).

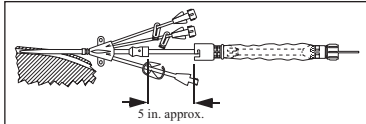


Fig. 10

21. Hold rear hub (Tuohy-Borst adapter end) of catheter contamination shield in place. Disengage distal hub from inner feed tube by moving forward. Advance distal hub forward toward hemostasis valve assembly. Hold assembly in place (refer to Fig. 11).

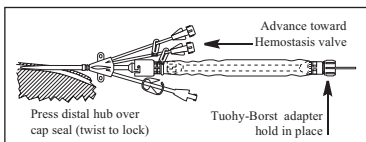


Fig. 11

22. Press distal hub of catheter contamination shield over assembly cap. Twist to lock (refer to Fig. 12).

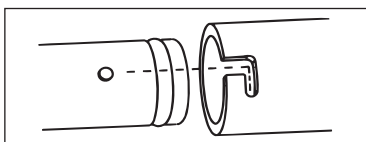


Fig. 12

- Orient slot in hub with locking pin on assembly cap.
  - Slide hub forward over cap and twist.
23. Grasp insertion catheter through front portion of catheter contamination shield and hold in place while repositioning Tuohy-Borst adapter end as desired (refer to Fig. 13). **Precaution: Do not reposition Tuohy-Borst adapter end on insertion catheter once moved to this final position.**

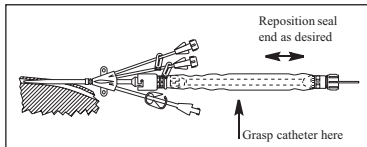


Fig. 13

24. Tighten Tuohy-Borst adapter by pressing down on cap and simultaneously turning clockwise to secure hub to catheter. Gently pull insertion catheter to verify securement. **Precaution: Do not overtighten Tuohy-Borst adapter to minimize the risk of lumen constriction or insertion catheter damage.**
25. Tuohy-Borst adapter end of catheter contamination shield should be secured with sterile tape to inhibit insertion catheter movement (refer to Fig. 14). **Precaution: Do not apply tape to the transparent sheathing on the shield to minimize the risk of tearing material.**

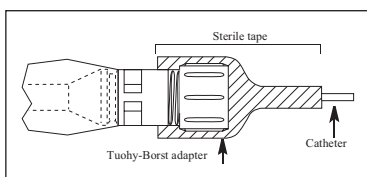


Fig. 14

26. In kits where provided, secure access device to patient using staple anchoring device or suture per hospital/agency protocol. **Precaution: Do not suture directly to the outside diameter of access device to minimize the risk of cutting or damaging access device or impeding flow.**

#### Staple Anchoring Device Instructions:

- Position thumb and index finger of dominant hand on indented surface of staple anchoring device.
- Pass staple point through eye of access device suture hub (refer to Fig. 15).

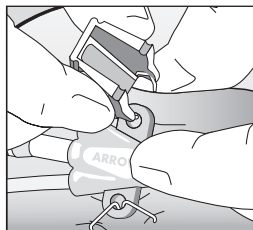


Fig. 15

- Tent skin and position with hub eye between staple opening. **Precaution: Do not place staple over access device body or extension lines except at indicated anchoring location to minimize the risk of damage to access device.**
- Firmly squeeze anchoring device together to close staple and secure access device to skin (refer to Fig. 16).

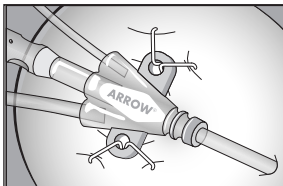


Fig. 16

- Repeat procedure through other suture eyes, if applicable. Discard anchoring device upon completion.
- 27. Dress puncture site per hospital protocol. **Precaution: Maintain the insertion site with regular, meticulous redressing using aseptic technique.**
- 28. Record the insertion procedure on the patient's chart.

### Catheter Removal Procedure:

1. **Precaution: Place the patient in a supine position.**
2. Remove dressing, if applicable. **Precaution: To minimize the risk of cutting the access device, do not use scissors to remove the dressing.**
3. Twist distal hub of catheter contamination shield to allow removal from locking pin on hemostasis valve assembly. Withdraw catheter from valve. **Warning: Hemostasis valve must be occluded at all times to minimize the risk of air embolism or hemorrhage.** Temporarily cover valve opening with sterile-gloved finger until catheter or obturator is inserted.
- Access Device Removal Procedure:**
  1. **Precaution: Place the patient in a supine position.**
  2. Remove dressing, if applicable. **Precaution: To minimize the risk of cutting the access device, do not use scissors to remove the dressing.**
  3. Using staple remover, remove staple(s), where applicable, or remove sutures from primary suture site. **Precaution: Be careful not to cut the access device.**
  4. Withdraw device from hemostasis valve. Cover hemostasis valve with sterile-gloved finger. **Warning: Hemostasis valve must be occluded at all times to minimize the risk of air embolism or hemorrhage.**
  5. **Warning: Exposure of the central vein to atmospheric pressure may result in entry of air into the central venous system.** Remove access device slowly, pulling it parallel to the skin. As access device exits the site, apply pressure with a dressing impermeable to air, e.g. VASELINE® gauze. Because the residual access device track remains an air entry point until completely sealed, the occlusive dressing should remain in place for at least 24-72 hours dependent upon the amount of time the access device was indwelling.<sup>11,15,16,18</sup>
  6. Upon removal of the access device, inspect it to make sure that the entire length has been withdrawn.
  7. Document removal procedure.

### References:

1. Albertson TE, Fisher CJ, Vera Z. Accidental mediastinal entry via left internal jugular vein cannulation. *Intensive Care Med.* 1985;11:154-157.
2. Andrews RT, Bova DA, Venbrux AC. How much guidewire is too much? Direct measurement of the distance from subclavian and internal jugular vein access sites to the superior vena cava-atrial junction during central venous catheter placement. *Crit Care Med.* Jan. 2000;28:138-142.
3. Arditis J, Giala M, Anagnostidou A. Accidental puncture of the right lymphatic duct during pulmonary artery intubation. *Acta Anaesthesiol Scand.* 1988;32:67-68.
4. Benumof JL. Thrombosis after pulmonary-artery catheterization via the internal jugular vein. *NEJM.* 1982;306:1487. Letter.
5. Beny RA. Fibri sheath formation surrounding a pulmonary artery catheter sheath: eversion of the sleeve during catheter removal. *Crit Care Med.* 1990;18:345. Letter.
6. Bristow A, Batjer H, Chow V, Rosenstein J. Air embolism via a pulmonary artery catheter introducer. *Anesthesiology.* 1985;63:340-341. Letter.
7. Brzowski BK, Mills JL, Beckett WC. Iatrogenic subclavian artery pseudoaneurysms: case reports. *J Trauma.* 1990;30:616-618.
8. Eissa NT, Kvetan V. Guide wire as a cause of complete heart block in patients with preexisting left bundle branch block. *Anesthesiology.* 1990;73:772-774.
9. Hartung EJ, Ender J, Sgouroupolou S, Bierl R, Engelhardt W, Engemann R. Severe air embolism caused by a pulmonary artery introducer sheath. *Anesthesiology.* 1994;80:1402. Letter.
10. Hightower D, March J, Ausband S, Lawrence BH. Comparison of Staples vs Suturing for Securing Central Venous Catheters. *Acad. Emerg. Med.* 1996;3:1103-1105.
11. Jobes DR, Schwartz AJ, Greenhow DE, Stephenson LW, Ellison N. Safer jugular vein cannulation: recognition of arterial punctures and preferential use of the external jugular route. *Anesthesiology.* 1983;59:353-355.
12. Kashuk JL, Penn J. Air embolism after central venous catheterization. *Surg Gynecol Obstet.* September 1984;159:249-252.
13. Kondo K, O'Reilly LP, Chiota J. Air embolism associated with an introducer for pulmonary arterial catheters. *Anesth Analg.* 1984;63:871-872.
14. Macksood MJ, Setter M. Hydrothorax and hydromediastinum after use of an indwelling percutaneous catheter introducer. *Crit Care Med.* 1983;11:957-958.
15. Mihm FG, Rosenthal MH. Pulmonary artery catheterization. In: Benumof JL, ed. *Clinical Procedures in Anesthesia and Intensive Care.* Philadelphia, PA: JB Lippincott; 1992:419.
16. Paskin DL, Hoffman WS, Tuddenham WJ. A new complication of subclavian vein catheterization. *Ann Surg.* March 1974;179:266-268.
17. Phifer TJ, Bridges M, Conrad SA. The residual central venous catheter track – an occult source of lethal air embolism: case report. *J Trauma.* 1991;31:1558-1560.
18. Roy RC. Possible hazards from catheter sheath introducers. *Crit Care Med.* 1984;12:616. Letter.
19. Thielen JB, Nyquist J. Subclavian catheter removal. *J Intravenous Nurs.* March/April 1991;14:114-118.

Arrow International, Inc. recommends that the user be acquainted with the reference literature.

\*If you have any questions or would like additional reference information, please contact Arrow International, Inc.

<sup>1</sup>A registered trademark of Unilever Supply Chain, Inc.

## Produit d'accès veineux central à lumières multiples MAC

### Efficacité et sécurité :

N'utilisez pas si l'emballage a été endommagé ou est déjà ouvert. Avertissement : Avant l'utilisation, lisez tous les avertissements ainsi que toutes les mises en garde et les instructions de la notice accompagnant le produit. Le non-respect du mode d'emploi risquerait de blesser grièvement le malade ou d'enrainer sa mort.

N'altérez pas le cathéter ou tout autre composant de ce kit/jeu durant l'insertion, l'utilisation ou le retrait du matériel.

La procédure doit être effectuée par un personnel qualifié appliquant une technique sans danger, et faisant preuve d'une excellente connaissance des points de repères anatomiques et des complications potentielles.

Précaution : Lorsqu'ils utilisent le produit de cathétérisme veineux central avec bouclier anti-contamination pour usage exclusif avec le dispositif d'accès veineux central à lumières multiples MAC (le produit connexe MAC), les cliniciens doivent être conscients du potentiel de tamponnade cardiaque (cf. les avertissements relatifs aux complications accompagnant tous les produits de cathétérisme veineux central Arrow) (cf. Fig. 1).

### Indications d'emploi :

Le produit d'accès veineux central Arrow permet un accès veineux et l'introduction de cathéters dans la circulation centrale.

### Contre-indications :

Aucune connue.

### Avertissements et précautions :\*

1. Avertissement : Stérile, à usage unique : Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. La réutilisation du produit crée un risque potentiel de blessure et/ou d'infection grave pouvant causer le décès.
2. Avertissement : Les praticiens doivent être conscients des complications associées à l'introduction de cathéters par voie percutanée, y compris la perforation de parois vasculaires,<sup>17</sup> des lésions pleurales et médiastinales,<sup>1,13</sup> des embolies gazeuses,<sup>6,9,12,14</sup> des embolies dues aux gaines, la laceration du canal thoracique,<sup>3</sup> la bactériémie, la septicémie, des thromboses,<sup>4</sup> des ponctions artérielles accidentnelles,<sup>7</sup> des lésions nerveuses, des hématomes, des hémorragies,<sup>5</sup> des dysrythmies et occlusion.
3. Avertissement : N'appliquez pas de traction excessive en retirant le fil de guidage, le dilatateur ou le cathéter. Si le retrait n'est pas aisément fait, il faut effectuer une radiographie du thorax et demander des consultations supplémentaires.
4. Avertissement : Le praticien doit être conscient des risques d'embolie gazeuse associés au fait de laisser des aiguilles, des gaines ou des cathéters ouverts sur des sites de ponction veineuse ou à la suite d'une déconnexion accidentelle. Pour diminuer les risques de déconnection, il faut utiliser avec cet appareil que des connexions de type Luer-Lock très bien serrées. Suivez le protocole hospitalier pour l'entretenir de toutes les gaines et de tous les ports latéraux.
5. Avertissement : La valve hémostatique doit toujours être bouchée pour réduire au minimum le risque d'embolie gazeuse ou d'hémorragie. Si l'introduction du cathéter est retardée, ou bien si le cathéter est retiré, couvrez temporairement l'ouverture de la valve d'un doigt recouvert d'un gant stérile jusqu'à l'insertion du cathéter ou d'un obturateur. Utilisez un obturateur Arrow, éventuellement inclus avec ce produit ou acheté séparément, comme cathéter factice avec l'ensemble de valve hémostatique. Ceci garantira l'absence de fuites et protégera le joint d'étanchéité intérieur de la contamination.<sup>14</sup>
6. Avertissement : Le passage du guide dans le cœur droit peut causer des dysrythmies, un bloc de branche droite,<sup>7</sup> et une perforation de la paroi vasculaire, auriculaire ou ventriculaire.
7. Avertissement : Les praticiens doivent être conscients du potentiel d'emprisonnement du guide par tout dispositif implanté dans l'appareil circulatoire (par exemple les filtres pour occlusion de la veine cave, les stents). Passez en revue les antécédents du patient avant de commencer la procédure de cathétérisme pour déterminer la présence ou non d'implants. Il faut être prudent en ce qui concerne la longueur de guide insérée.<sup>2</sup> Si l'appareil circulatoire du patient abrite un implant, il est recommandé que la procédure de cathétérisme soit réalisée sous visualisation directe afin de réduire le plus possible le risque d'emprisonnement du guide.
8. Avertissement : Les produits comprenant des éléments de protection contre les objets pointus et tranchants permettent de réduire le risque de blessures accidentelles provoquées par des aiguilles ou des objets tranchants. Il faut prendre soin de réduire au minimum les risques de blessures provoquées par ces objets. Pour réduire au minimum les risques de contamination, les praticiens doivent se conformer aux normes nationales et locales en vigueur concernant les agents pathogènes à diffusion hématoïgène, que ce soit lors de l'introduction et du retrait du cathéter veineux central ou en cours d'examen.
9. Avertissement : En raison du risque d'exposition au virus de l'immunodéficience humaine (VIH) ou à d'autres agents pathogènes à diffusion hématoïgène, le personnel médical doit prendre toutes les mesures de protection indispensables lors de la manipulation de sang ou d'autres fluides corporels, et ceci avec tous les patients.
10. Précaution : Pour faire une prise de sang, fermez temporairement le ou les orifices à travers lesquels les solutions sont perfusées.
11. Précaution : Ne faites pas de suture directement sur le diamètre extérieur du cathéter pour réduire au minimum le risque de le couper ou de l'endommager, ou de bloquer l'écoulement dans le cathéter.
12. Précaution : En présence de cathéters à demeure, il faut contrôler régulièrement le débit désiré, la sûreté du pansement, la bonne position du cathéter et les raccords Luer-Lock.
13. Précaution : Prenez soin du site d'insertion en changeant les pansements régulièrement et méticuleusement sous asepsie.
14. Précaution : L'alcool et l'acétone peuvent affaiblir la structure des matériaux en polyuréthane. Vérifiez que les pulvérisateurs et les tampons d'ouate utilisés pour la préparation préopératoire ne contiennent ni acétone, ni alcool.
- Acétone : N'utilisez pas d'acétone sur la surface du cathéter. Il est possible d'appliquer de l'acétone sur la peau, mais il faut la

**laisser sécher complètement avant d'appliquer un pansement.**  
**Alcool** : Ne faites pas tremper le cathéter dans de l'alcool et n'utilisez pas d'alcool pour désobstruer le cathéter. La plus grande prudence s'impose en cas d'administration de médicaments à forte concentration en alcool. Attendez toujours le séchage complet de l'alcool avant d'appliquer un pansement.

**15. Précaution :** Certains désinfectants utilisés sur le site d'insertion du cathéter contiennent des solvants qui peuvent attaquer le matériau du cathéter. Assurez-vous que le site d'insertion est sec avant d'appliquer le pansement.

**16. Précaution :** Jetez les objets pointus ou tranchants dans le récipient prévu à cet effet, conformément aux normes concernant les agents pathogènes à diffusion hématogène, en vigueur au niveau national, local et au sein de l'établissement.

## Procédure suggérée : Utilisez la technique stérile.

**1. Précaution :** Pour diminuer le risque d'embolie gazeuse, mettre le patient légèrement en position Trendelenburg selon sa tolérance. En cas d'accès par voie fémorale, coucher le patient sur le dos.

2. Nettoyez la zone prévue pour la ponction veineuse.

3. Recouvez le champ opératoire selon les besoins.

4. Faites une saillie dans la peau avec une aiguille appropriée (aiguille N° 25 ou 22). Certains kits comprennent un récipient SharpsAway II destiné à emprisonner et éliminer les aiguilles. Insérez fermement les aiguilles dans les orifices du récipient (cf. Fig. 2). Les aiguilles sont automatiquement bloquées dès leur introduction dans le récipient, ce qui rend leur réutilisation impossible. Jetez l'ensemble du récipient dès l'achèvement de la procédure. **Précaution : N'essayez pas de récupérer des aiguilles déjà insérées dans le récipient. Elles sont bloquées de façon permanente. Une aiguille peut être endommagée si l'on tente de la retirer de force du récipient d'élimination.**

On peut utiliser la pelote de mousse SharpsAway éventuellement fournie pour se débarrasser des aiguilles usagées. **Précaution : Ne réutilisez pas les aiguilles après qu'elles ont été placées dans la pelote de mousse. Des particules de matière risquent d'adhérer à l'extrémité de l'aiguille.**

5. Insérez la pointe du cathéter désiré dans l'extrémité de l'adaptateur Tuohy-Borst du bouclier de protection du cathéter. Faites avancer le cathéter le long de la tubulure et à travers la garde à l'autre extrémité (cf. Fig. 3).

6. Faites glisser tout le bouclier de protection du cathéter contre la contamination jusqu'à l'extrémité proximale du cathéter.

7. Si un cathéter flottant est utilisé, gonflez et dégonflez le ballonnet avec une seringue pour assurer l'intégrité. **Précaution : Ne dépassez pas le volume recommandé par le fabricant du cathéter à ballonnet.** Placez le cathéter et le bouclier de protection du cathéter contre la contamination sur un champ stérile en attendant le placement final.

8. Insérez toute la longueur du dilatateur à travers la valve hémostatique jusqu'à l'intérieur du cathéter en enfonceant la garde du dilatateur fermement dans la garde de l'ensemble de port latéral/valve hémostatique. Placez l'ensemble sur un champ stérile en attendant le placement final.

9. Enfoncez l'aiguille d'introduction fixée à la seringue Arrow Raulerson dans la veine et aspirez. (Si une aiguille d'introduction plus grosse est utilisée, il est possible de localiser le vaisseau au préalable à l'aide d'une aiguille de positionnement N° 22 et d'une seringue.) Retirez l'aiguille de positionnement.

## Autre technique :

Le montage aiguille/cathéter peut être utilisé de façon standard à la place d'une aiguille d'introduction. Si l'on utilise le montage aiguille/cathéter, la seringue Arrow Raulerson fonctionnera alors comme une seringue standard mais ne dépassera pas le fil de guidage métallisé spiralé. En cas d'absence d'un reflux de sang veineux après le retrait de l'aiguille, attachez la seringue au cathéter et aspirez jusqu'à l'apparition d'un reflux veineux satisfaisant. **Précaution : La couleur du sang aspiré n'est pas toujours un indicateur fiable de l'accès veineux.<sup>10</sup> Ne réinsérez pas l'aiguille dans le cathéter introducteur.**

10. En raison du danger d'accéder par mégarde à une artère, il faut vérifier à l'aide de l'une des techniques suivantes que l'accès est bien veineux. Insérez la sonde de transduction amorcée par son extrémité émoussée dans l'arrière du piston et à travers les valves de la seringue Arrow Raulerson. La preuve d'avoir accédé au système veineux central peut être observée par la forme d'onde obtenue par le transducteur de pression étalonné. Retirez la sonde de transduction (cf. Fig. 4).

## Autre technique :

Si un matériel de surveillance hémodynamique n'est pas disponible pour permettre la transduction d'une forme d'onde veineuse centrale, vérifiez l'écoulement pulsé en utilisant la sonde de transduction pour ouvrir le système de valve de la seringue ou en déconnectant la seringue de l'aiguille. L'écoulement pulsé est en général un indicateur de ponction artérielle accidentelle. **Précaution : La couleur du sang aspiré n'est pas toujours un indicateur fiable de l'accès veineux.<sup>10</sup>**

11. Faites progresser le fil de guidage métallisé spiralé dans la veine à travers la seringue en utilisant le dispositif Arrow Advancer en deux parties. **Avertissement : L'aspiration effectuée en présence du fil de guidage métallisé spiralé va provoquer un appel d'air dans la seringue.** **Précaution : Pour éviter une fuite de sang au niveau du capuchon de la seringue, ne réintroduisez pas le sang en présence du fil de guidage métallisé spiralé.**

## Mode d'emploi du dispositif Arrow Advancer en deux parties :

- A l'aide du pouce, redressez la pointe en "J" en retirant le fil de guidage métallisé spiralé dans le dispositif Arrow Advancer (cf. Fig. 5, 6).

Le fil de guidage métallisé spiralé est prêt à être inséré lorsque son extrémité est droite. Les points de référence en centimètres sont mesurés à partir de l'extrémité en "J". Une bande indique 10 cm, deux bandes, 20 cm et trois bandes, 30 cm.

## Insertion du fil de guidage métallisé spiralé :

- Placez l'extrémité du dispositif Arrow Advancer – l'extrémité en "J" étant retirée – dans le trou situé à l'arrière du piston de la seringue Arrow Raulerson (cf. Fig. 7).
- Faites avancer le fil de guidage métallisé spiralé à l'intérieur de la seringue sur environ 10 cm jusqu'à ce qu'il traverse les valves de la seringue (cf. Fig. 8).
- Relevez le pouce et éloignez le dispositif Arrow Advancer de la seringue de 4 à 8 cm environ. Rabaissez le pouce sur le dispositif Arrow Advancer et tout en agrippant fermement le fil de guidage métallisé spiralé, poussez ce montage dans le corps de la seringue pour faire progresser le fil de guidage métallisé spiralé. Avancez celui-ci jusqu'à la profondeur désirée (cf. Fig. 9).

## Autre technique :

Si l'on préfère un tube de redressement, celui du dispositif Arrow Advancer peut être détaché de l'unité et utilisé séparément.

- Détachez l'extrémité ou le tube de redressement Arrow Advancer de l'unité Advancer bleue. Si l'on utilise le fil de guidage métallisé spiralé avec la pointe en "J", préparez-le pour l'insertion en le faisant glisser dans le manchon en plastique pour le redresser. Le fil de guidage métallisé spiralé doit ensuite être avancé jusqu'à la profondeur voulue avec la technique habituelle.
12. Faites progresser le fil de guidage métallisé spiralé jusqu'à ce que la bande triple atteigne l'arrière du piston de la seringue. Un léger mouvement de rotation peut faciliter la progression de la pointe en "J". **Avertissement : Ne coupez pas le fil de guidage métallisé spiralé pour en altérer sa longueur. Pour réduire au minimum le risque d'endommager ou de casser le fil de guidage métallisé spiralé, ne pas le retirer contre le biseau de l'aiguille.**
13. Maintenez le fil de guidage métallisé spiralé en place et retirez l'aiguille d'insertion et la seringue Arrow Raulerson (ou le cathéter). **Précaution : Conservez en permanence une prise ferme sur le fil de guidage métallisé spiralé.** Utilisez les références en centimètres du fil de guidage pour ajuster la longueur introduite selon la profondeur désirée pour le placement de la gaine.
14. Agrandissez le site de la ponction cutanée en tenant le tranchant du bistouri éloigné du fil de guidage métallisé spiralé. **Précaution : Ne coupez pas le fil de guidage. Verrouillez le scalpel en position protégée.**
15. Enfilez la pointe conique de l'ensemble dilatateur/dispositif d'accès au-dessus du fil de guidage métallisé spiralé. En le saisissant à proximité de la peau, faites avancer l'ensemble avec un léger mouvement de torsion jusqu'à une profondeur suffisante pour pénétrer dans le vaisseau. Le dilatateur peut être retiré partiellement pour faciliter l'avancement du dispositif d'accès à travers un vaisseau tortueux. **Précaution : Ne retirez pas le dilatateur avant que le dispositif d'accès ne soit nettement à l'intérieur du vaisseau pour réduire au minimum le risque d'endommager la pointe du cathéter.**
16. Faites avancer l'ensemble de dispositif d'accès en dehors du dilatateur et à l'intérieur du vaisseau, en saisissant à nouveau près de la peau et en utilisant un léger mouvement de torsion.
17. Pour confirmer le placement correct du dispositif d'accès à l'intérieur du vaisseau, raccordez la seringue au port latéral distal en vue de l'aspiration. Maintenez l'ensemble de dispositif d'accès en place et retirez suffisamment le fil de guidage métallisé spiralé et le dilatateur pour permettre l'aspiration de sang veineux dans le port latéral distal. **Précaution : Conservez en permanence une prise ferme sur le fil de guidage métallisé spiralé.**
18. Tout en maintenant l'ensemble de dispositif d'accès en place, retirez en bloc le fil de guidage et le dilatateur. Placez un doigt recouvert d'un gant stérile sur la valve hémostatique. **Avertissement : Afin de réduire au minimum le risque potentiel de perforation de la paroi vasculaire, n'utilisez pas le dilatateur de tissus en guise de cathéter à demeure. Avertissement : Bien que l'incidence de défaillance du fil de guidage métallisé spiralé soit extrêmement faible, le praticien doit être au courant du risque de cassure si une force excessive est appliquée sur le fil.** Rincez et connectez le port latéral distal à la tubulure appropriée selon les besoins. Confirmez et contrôlez le port proximal en aspirant jusqu'à ce que l'écoulement libre de sang veineux puisse être observé. Connectez toutes les tubulures de rallonge à la (ou aux) tubulure(s) Luer-Lock appropriée(s) selon les besoins. Le ou les ports inutilisés peuvent être verrouillés avec un ou plusieurs capuchons d'injection en suivant le protocole standard de l'hôpital. Les tubulures de rallonge comportent des clamps coulissants/à
- pincement qui permettent d'empêcher le passage de liquide à travers chaque lumière pendant les changements de tubulures et de capuchons d'injection. **Précaution : Pour minimiser le risque d'endommager les tubulures de rallonge en raison d'une pression excessive, il faut ouvrir chaque clamp avant la perfusion à travers la lumière correspondante.**
19. Faites passer le cathéter à travers l'ensemble de dispositif d'accès jusqu'à l'intérieur du vaisseau. Faites avancer le cathéter jusqu'à la position désirée. **Avertissement : La valve hémostatique doit être bouchée en permanence pour réduire au minimum le risque d'embolie gazeuse ou d'hémorragie. Si l'introduction du cathéter est retardée, couvrir temporairement l'ouverture de la valve avec un doigt muni d'un gant stérile jusqu'à l'insertion de l'obturateur. Utilisez un obturateur Arrow, éventuellement inclus avec ce produit ou acheté séparément, comme cathéter factice avec l'ensemble de valve hémostatique. Ceci garantira l'absence de fuites et protégera le joint d'étanchéité intérieur de la contamination.<sup>14</sup>**
20. Maintenez le dispositif d'accès en place et changez la position du bouclier de protection du cathéter contre la contamination de façon à ce que la garde distale soit à environ 12,7 cm de l'ensemble de valve hémostatique (cf. Fig. 10).
21. Maintenez la garde arrière (extrémité adaptateur Tuohy-Borst) du bouclier de protection du cathéter contre la contamination en place. Libérez la garde distale du tube d'alimentation interne en le déplaçant vers l'avant. Faites avancer la garde distale vers l'ensemble de valve hémostatique. Maintenez l'ensemble en place (cf. Fig. 11).
22. Enfoncez la garde distale du bouclier sur le capuchon de l'ensemble. Tournez pour verrouiller (cf. Fig. 12).
- Orientez la fente de la garde de façon à ce que la goupille de verrouillage soit placée dans le capuchon de l'ensemble.
  - Faites glisser le capuchon vers l'avant, au-dessus du capuchon, et tournez.
23. Saisissez le cathéter d'insertion par l'avant du bouclier et maintenez-le en place tout en changeant la position de l'adaptateur Tuohy-Borst suivant les besoins (cf. Fig. 13). **Précaution : Ne changez pas la position de l'adaptateur Tuohy-Borst sur le cathéter d'insertion lorsque ce dernier est dans sa position finale.**
24. Serrez l'adaptateur Tuohy-Borst en appuyant sur le capuchon tout en le tournant dans le sens des aiguilles d'une montre afin de raccorder la garde au cathéter. Tirez doucement sur le cathéter d'insertion pour vérifier le bon raccordement. **Précaution : Afin de réduire au minimum les risques de constriction de la lumière ou de détérioration du cathéter d'insertion, ne serrez pas excessivement l'adaptateur Tuohy-Borst.**
25. Appliquez un ruban adhésif stérile sur l'extrémité adaptateur Tuohy-Borst du bouclier de protection pour empêcher tout mouvement du cathéter (cf. Fig. 14). **Précaution : Afin de réduire au minimum les risques de déchirure du matériau, n'appliquez pas de ruban adhésif stérile sur la gaine transparente du bouclier.**
26. Si un dispositif d'ancre à agrafes ou à sutures est fourni avec le kit, utilisez-le pour assujettir le dispositif d'accès au patient conformément au protocole de l'établissement. **Précaution : Ne faites pas de suture directement sur le diamètre extérieur du dispositif d'accès pour réduire au minimum le risque de le couper ou de l'endommager, ou de bloquer l'écoulement.**
- Instructions concernant le dispositif d'ancre à agrafes :**
- Placez le pouce et l'index de la main droite (gauche si vous êtes gaucher) sur la partie crantée du dispositif d'ancre à agrafes.

- Faites passer la pointe de l'agrafe à travers l'orifice de la garde de suture du dispositif d'accès (cf. Fig. 15).
  - Plissez la peau et placez la peau et l'orifice de la garde entre les pointes de l'agrafe. **Précaution : Pour éviter d'endommager le dispositif d'accès, ne placez l'agrafe que sur le point d'ancre indiqué, et non sur le corps du dispositif ou sur les rallonges.**
  - Serrez fermement le dispositif d'ancre afin de fermer l'agrafe et de fixer le dispositif d'accès à la peau (cf. Fig. 16).
  - Répétez cette procédure avec les autres orifices de suture, le cas échéant. À la fin de la procédure, éliminez le dispositif d'ancre.
27. Pansez le site de la ponction en suivant le protocole hospitalier. **Précaution : Prenez soin du site d'insertion en changeant les pansements régulièrement et méticuleusement sous asepsie.**
28. Inscrivez la procédure d'insertion sur la pancarte du patient.
- Procédure pour le retrait du cathéter :**
1. **Précaution : Couchez le patient sur le dos.**
  2. Retirez le pansement le cas échéant. **Précaution : Pour réduire au minimum le risque de coupure du dispositif d'accès, n'utilisez pas de ciseaux pour retirer le pansement.**
  3. Tournez la garde distale du bouclier de protection du cathéter contre la contamination pour permettre le retrait de la goupille de verrouillage de l'ensemble valve hémostatique. Retirez le cathéter de la valve. **Avertissement : La valve hémostatique doit toujours être bouchée pour réduire au minimum le risque d'embolie gazeuse ou d'hémorragie.** Couvrez temporairement l'ouverture de la valve avec un doigt recouvert d'un gant stérile jusqu'à l'insertion du cathéter ou d'un obturateur.
  2. Retirez le pansement le cas échéant. **Précaution : Pour réduire au minimum le risque de coupure du dispositif d'accès, n'utilisez pas de ciseaux pour retirer le pansement.**
  3. Le cas échéant, retirez la ou les agrafes au moyen de la dégrafeuse, ou retirez les sutures du site de suture principal. **Précaution : Faites très attention de ne pas couper le dispositif d'accès.**
  4. Retirez le dispositif de la valve hémostatique. Couvrez la valve hémostatique d'un doigt recouvert d'un gant stérile. **Avertissement : La valve hémostatique doit être bouchée en permanence pour réduire au minimum le risque d'embolie gazeuse ou d'hémorragie.**
  5. **Avertissement : L'exposition de la veine centrale à la pression atmosphérique peut provoquer un appel d'air dans le système veineux central.** Retirez le dispositif d'accès lentement, en le tirant parallèlement à la peau. Pendant le retrait du dispositif d'accès du site d'insertion, comprimez avec une compresse étanche à l'air, par exemple une gaze VASELINE. Le canal résiduel laissé par le dispositif d'accès étant un point d'entrée pour l'air jusqu'à occlusion complète, le pansement occlusif doit rester en place entre 24 et 72 heures au minimum, selon la durée d'implantation du dispositif d'accès.<sup>11,15,16,18</sup>
  6. Après son retrait, vérifiez que le dispositif d'accès a été retiré au complet.
  7. Documentez le retrait.

Arrow International, Inc. recommande que l'utilisateur se familiarise avec la documentation de référence.

\*Si vous avez des questions ou si vous désirez des ouvrages de référence supplémentaires, veuillez entrer en contact avec Arrow International, Inc.

### **Procédure de retrait du dispositif d'accès :**

1. **Précaution : Couchez le patient sur le dos.**

# Einführbesteck für viellumigen MAC-zentralen Venenkatheter

## Hinweise zur Sicherheit und Leistungsfähigkeit:

Nicht verwenden, wenn die Packung offen oder beschädigt ist.  
**Warnung:** Vor Gebrauch alle Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und Anleitungen in der Packungsbeilage lesen. Wenn dies nicht getan wird, kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.

Am Katheter oder an anderen Komponenten der Ausstattung/Garnitur dürfen während der Einführung, Verwendung oder Entfernung keinerlei Änderungen vorgenommen werden.

Das Verfahren muß von geschultem Personal, das über die anatomischen Verhältnisse, eine sichere Technik und potentielle Komplikationen informiert ist, durchgeführt werden.

**Vorsichtsmaßnahme:** Bei Verwendung des Einführbestecks für zentralen Venenkatheter mit Kontaminationsschutz zum ausschließlichen Gebrauch mit der viellumigen MAC-Einführvorrichtung für zentralen Venenkatheter (MAC-Begleitprodukt) müssen Ärzte über die mögliche Komplikation einer Herztamponade informiert sein (vgl. die allen zentralen Venenkathetern von Arrow beiliegende Warnung zu Komplikationen) (siehe Abb. 1).

## Indikationen:

Das Arrow Einführbesteck für zweilumige zentrale Venenkatheter ermöglicht venösen Zugang und die Einführung von Kathetern in den zentralen Kreislauf.

## Kontraindikationen:

Nicht bekannt.

## Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen:\*

1. **Warnung:** Steril, für den Einmalgebrauch: Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder erneut sterilisieren. Eine Wiederverwendung der Vorrichtung birgt das potenzielle Risiko einer schweren Verletzung und/oder Infektion, die zum Tod führen kann.
2. **Warnung:** Ärzte müssen über folgende Komplikationen, die beim Legen von perkutanen Kathetern auftreten können, informiert sein: Gefäßwandperforation,<sup>17</sup> Verletzungen der Pleura bzw. des Mediastinums,<sup>1,13</sup> Luftembolie,<sup>6,9,12,14</sup> embolische Verschleppung der Schleuse, Lazeration des Ductus thoracicus,<sup>3</sup> Bakteriämie, Septikämie, Thrombose,<sup>4</sup> unbeabsichtigte arterielle Punktions,<sup>7</sup> Verletzung von Nerven, Hämatome, Blutungen,<sup>5</sup> Arrhythmien und Verschluss.
3. **Warnung:** Keine übermäßige Kraft beim Entfernen von Führungsdrähten, Dilatatoren oder Kathetern anwenden. Falls das Entfernen nicht ohne Schwierigkeiten möglich ist, sollte ein Thoraxröntgen gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
4. **Warnung:** Ärzte müssen über die potentielle Gefahr einer Luftembolie informiert sein, die auftreten kann, wenn Kanülen, Schleusen oder Katheter in venösen Punktionsstellen offen liegen gelassen werden oder wenn es zu unbeabsichtigten Diskonnektionen kommt. Um das Risiko von Diskonnektionen zu verringern, sollten nur fest angezogene Luer-Lock-Verbindungen mit dieser Vorrichtung verwendet werden. Folgen Sie den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien zur Pflege von Schleusen und Seitenanschlüssen.
5. **Warnung:** Das Hämostaseventil muß immer verschlossen sein, um das Risiko einer Luftembolie oder Blutung auf ein Minimum herabzusetzen. Falls sich die Einführung des Katheters verzögert oder der Katheter entfernt wird, sollte die Ventilstellung mit einem Finger in einem sterilen Handschuh vorübergehend bedeckt werden, bis der Katheter oder Obturator eingeführt wird. Dabei sollte ein Arrow-Obturator, der entweder dem Produkt beigelegt oder separat erhältlich ist, als Blindkatheter mit der Hämostaseventil-Baugruppe verwendet werden. Dadurch wird das Auftreten einer Leckage verhindert und sichergestellt, daß der innere Verschluß vor Kontamination geschützt ist.<sup>14</sup>
6. **Warnung:** Bei Einführen des Führungsdrähtes in die rechte Herzhälfte kann es zu Rhythmusstörungen, Rechtsschenkelblock<sup>8</sup> sowie Perforationen der Gefäßwand, des Atriums oder des Ventrikels kommen.
7. **Warnung:** Ärzte müssen darüber informiert sein, dass sich Führungsdrähte an Implantaten im Blutkreislauf (d.h. Vena-Cava-Filtern, Stents) verfangen können. Vor dem Kathetereingriff die Krankengeschichte des Patienten auf das Vorhandensein von etwaigen Implantaten überprüfen. Hinsichtlich der eingeführten Länge des Federführungsdrähtes ist Vorsicht angebracht.<sup>2</sup> Es wird empfohlen, den Kathetereingriff bei Patienten mit einem Implantat im Blutkreislauf unter direkter Sichtkontrolle durchzuführen, um das Risiko eines Verfangens des Führungsdrähtes auf ein Minimum herabzusetzen.
8. **Warnung:** Mit Produkten, die Bestandteile zum Schutz gegen spitze Instrumente enthalten, wird das Risiko von Nadelstichen und Verletzungen mit spitzen Instrumenten herabgesetzt. Trotzdem muß darauf geachtet werden, das Risiko von Verletzungen mit scharfen Instrumenten auf ein Minimum herabzusetzen. Ärzte müssen sich bei Beginn, Durchführung und Beendung einer Behandlung mittels zentralem Venenkatheter an lokale bzw. nationale Arbeitsschutzvorschriften für Keime, die durch Blut übertragen werden können, halten, um das Risiko einer Übertragung auf ein Minimum herabzusetzen.
9. **Warnung:** Da das Risiko einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus (HIV) und anderen durch Blut übertragbaren Keimen besteht, sollte das Personal bei der Pflege aller Patienten immer allgemeine Vorsichtsmaßnahmen im Umgang mit Blut und Körperflüssigkeiten treffen.
10. **Vorsichtsmaßnahme:** Zur Entnahme von Blutproben müssen alle übrigen Anschlüsse, durch die Lösungen infundiert werden, vorübergehend verschlossen werden.

11. **Vorsichtsmaßnahme:** Nähte nicht an der Außenseite des Katheters anlegen, um das Risiko von Einstichen oder Beschädigungen des Katheters auf ein Minimum herabzusetzen und den Durchfluss nicht zu behindern.
12. **Vorsichtsmaßnahme:** Verweilkatheter sollten routinemäßig auf die gewünschte FluBrate, sicheren Verband, korrekte Lage und sichere Luer-Lock-Verbindungen untersucht werden.
13. **Vorsichtsmaßnahme:** Punktionsstelle regelmäßig aseptisch verbinden.
14. **Vorsichtsmaßnahme:** Alkohol und Azeton können die Struktur von Polyurethan schwächen. Bestandteile von Sprays zur Vorbereitung der Haut für chirurgische Eingriffe und Tupfern auf Alkohol und Alkohol überprüfen. **Azeton:** Azeton nicht auf eine Katheteroberfläche aufbringen. Azeton kann auf der Haut verwendet werden, muß aber vollständig getrocknet sein, bevor ein Verband angelegt wird.  
**Alkohol:** Katheter dürfen nicht in Alkohol eingeweicht werden. Alkohol darf nicht zur Wiederherstellung der Durchgängigkeit eines Katheters verwendet werden. Bei der Verabreichung von Medikamenten, die Alkohol in hoher Konzentration enthalten, sollte besonders vorsichtig vorgegangen werden. Alkohol immer vollständig trocknen lassen, bevor ein Verband angelegt wird.
15. **Vorsichtsmaßnahme:** Manche an der Katheter-Einführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösemittel, die das Material des Katheters angreifen können. Vergewissern Sie sich, daß die Einführungsstelle trocken ist, bevor der Verband angelegt wird.
16. **Vorsichtsmaßnahme:** Zur Entsorgung von scharfen Instrumenten einen entsprechenden Behälter verwenden und die lokalen bzw. nationalen Arbeitsschutzzvorschriften für Keime, die durch Blut übertragen werden können bzw. die diesbezüglichen Regeln des jeweiligen Krankenhauses einhalten.

## Vorgeschlagenes Vorgehen: Eine sterile Technik verwenden.

1. **Vorsichtsmaßnahme:** Bringen Sie den Patienten in eine leichte Trendelenburg-Lage, sofern diese toleriert wird, um das Risiko einer Lufembolie zu mindern. Beim Zugang über die V. femoralis sollte der Patient auf dem Rücken liegen.
2. Vorgesehene Venenpunktionsstelle vorbereiten.
3. Punktionsstelle wie erforderlich abdecken.
4. Lokalanästhesie mit einer 25-Ga. bzw. 22-Ga.-Kanüle durchführen. Soweit zur Garnitur gehörig, wird ein SharpsAway II-Entsorgungsnafp mit Sperrvorrichtung zur Entsorgung der Kanülen verwendet. Die Kanülen fest in die Löcher des Entsorgungsnafles drücken (siehe Abb. 2). In den Löchern werden die Kanülen automatisch gesperrt, so daß sie nicht nochmals verwendet werden können. Nach Beendigung des Vorgangs den ganzen Napf wegwerfen. **Vorsichtsmaßnahme:** Kanülen dürfen nicht aus dem Entsorgungsnaf entfernt werden. Sie sind permanent gesperrt und können beschädigt werden, wenn sie unter Kraftanwendung aus dem Napf entfernt werden.  
Wenn vorhanden, kann ein Schaumstoff-SharpsAway-System verwendet werden. Dabei werden die Kanülen nach Gebrauch in den Schaumstoff gedrückt. **Vorsichtsmaßnahme:** Kanülen nicht wiederverwenden, nachdem sie in den Entsorgungsnaf gelegt wurden, da Partikel an der Nadelspitze haften können.
5. Spitze des vorgesehenen Katheters durch das Tuohy-Borst-Adapterende des Katheter-Kontaminationsschutzes einführen. Katheter durch den Schlauch und das Ansatzstück am anderen Ende vorschieben (siehe Abb. 3).
6. Den ganzen Katheter-Kontaminationsschutz zum proximalen Katheterende schieben.
7. Falls ein Einschwemmkatheter verwendet wird, Ballon mit einer Spritze füllen und wieder entleeren, um seine Unversehrtheit sicherzustellen. **Vorsichtsmaßnahme:** Das vom Hersteller empfohlene Volumen des Ballonkatheters darf nicht überschritten werden. Katheter und Katheter-Kontaminationsschutz vor der endgültigen Platzierung auf ein steriles Tuch legen.
8. Dilatator in seiner ganzen Länge durch das Hämostaseventil in die Schleuse einführen, wobei das Dilatatoransatzstück fest in das Ansatzstück der Hämostaseventil-/Seitenanschlüß-Baugruppe gedrückt wird. Vor der endgültigen Platzierung die Baugruppe auf ein steriles Tuch legen.
9. Einführungskanüle mit befestigter Arrow-Rauerson-Spritze in die Vene einführen und aufziehen. (Wenn eine stärkere Einführungskanüle verwendet wird, kann das Gefäß mit einer 22-Ga.-Pilotenadel auf einer Spritze vorpunktiert werden.) Pilotenadel entfernen.

### Alternative Methode:

Ein Katheter mit Kanüle kann anstelle der Einführungskanüle wie gewöhnlich verwendet werden. In diesem Falle funktioniert die Arrow-Rauerson-Spritze wie eine herkömmliche Injektionspritze; der Federführungsdräht kann jedoch nicht durchgeführt werden. Wenn nach Entfernen der Kanüle kein venöses Blut herausfließt, Spritze auf den Katheter setzen und aspirieren, bis venöses Blut sichtbar wird. **Vorsichtsmaßnahme:** Die Farbe des aspirierten Blutes ist nicht immer ein zuverlässiges Anzeichen für venösen Zugang.<sup>10</sup> Kanüle nicht nochmals in den Einführungskatheter einführen.

10. Da die Möglichkeit einer versehentlichen Platzierung in einer Arterie besteht, sollte eine der folgenden Methoden zur Verifizierung des venösen Zugangs verwendet werden. Führen Sie das mit Flüssigkeit gefüllte, stumpfe Ende der Druckübertragungs-Sonde durch die Ventile in den hinteren Teil des Kollbens der Arrow-Rauerson-Spritze ein. Kontrollieren Sie die Platzierung in der Vene anhand der Druckkurve eines geeigneten Druckumwandlers. Entfernen Sie die Druckübertragungssonde (siehe Abb. 4).

### Alternative Methode:

Wenn keine häodynamischen Vorrichtungen zur Aufzeichnung einer Venen-Welle zur Verfügung stehen, sollte festgestellt werden, ob der Blutfluß pulsiert, indem eine Druckübertragungssonde zur Öffnung des Spritzentventsystems benutzt oder die Kanüle von der Spritze abgenommen wird. Pulsierender Blutfluß zeigt gewöhnlich eine versehentliche Punktion einer Arterie an. **Vorsichtsmaßnahme:** Die Farbe des aspirierten Blutes ist nicht immer ein zuverlässiges Anzeichen für venösen Zugang.<sup>10</sup>

11. Federführungsdräht unter Verwendung des zweiteiligen Arrow-Advancers durch die Spritze in die Vene vorschieben. **Warnung:** Wenn bei liegendem Federführungsdräht aspiriert wird, kommt es zum Luftsteintritt in die Spritze. **Vorsichtsmaßnahme:** Nachdem der Federführungsdräht eingeführt wurde, darf Blut nicht wieder infundiert werden, um das Risiko eines Durchsickerkerns von Blut vom Spritzenstopfen auf ein Minimum herabzusetzen.

#### Anweisungen für den zweiteiligen Arrow-Advancer:

- Mit dem Daumen das J-förmige Ende des Federführungsdrähtes geradebiegen, wobei der Führungsdraht in den Arrow-Advancer zurückgezogen wird (siehe Abb. 5, 6).

Wenn die Spitze gerade gebogen ist, kann der Federführungsdraht eingeführt werden. Die Zentimeter-Markierungen beziehen sich auf den Abstand vom J-förmigen Ende. Ein Streifen zeigt 10 cm, zwei Streifen zeigen 20 cm und drei Streifen 30 cm an.

#### Einführen des Federführungsdrähtes:

- Spätze des Arrow-Advancers mit dem zurückgezogenen J-förmigen Ende in das Loch auf der Rückseite des Arrow-Raulerson-Spritzenkolbens einführen (siehe Abb. 7).
- Federführungsdrat etwa 10 cm weit in die Spritze einführen, bis er die Spritzenventile passiert (siehe Abb. 8).
- Daumen anheben und den Arrow-Advancer ungefähr 4 bis 8 cm weit von der Spritze wegziehen. Daumen wieder auf den Arrow-Advancer setzen, Federführungsdrat festhalten und die Baugruppe in den Spritzenzylinder drücken, um den Federführungsdrat weiter vorzuschieben. So fortfahren, bis der Federführungsdrat die gewünschte Position erreicht (siehe Abb. 9).

#### Alternative Methode:

Wenn ein einfacher Begradiger gewünscht wird, kann dieser von der Arrow-Advancer-Einheit abgenommen und separat benutzt werden.

Arrow-Advancer-Spitze oder Begradiger von der blauen Advancer-Einheit entfernen. Falls das J-förmige Ende des Federführungsdrähtes verwendet wird, bereiten Sie diesen zur Einführung vor, indem Sie das Plastikrörchen über das J schieben, um es gerade zu ziehen. Der Federführungsdrat kann nun auf übliche Weise bis zur gewünschten Stelle eingeführt werden.

12. Führungsdraht so weit vorschieben, bis die dreifache Markierung den hinteren Teil des Spritzenkolbens erreicht hat. Das Vorscheiben des J-förmigen Endes kann eine leichte Drehbewegung erfordern. **Warnung: Federführungsdrat nicht kürzen. Den Federführungsdrat nicht gegen den Kanülencliff herausziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdrahtes auf ein Minimum herabzusetzen.**

13. Federführungsdrat festhalten und Einführungskanüle mit Arrow-Raulerson-Spritze (oder Katheter) entfernen. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdraht während des gesamten Vorgangs gut festhalten.** Zentimeter-Markierungen am Federführungsdrat zur Bestimmung der eingeführten Länge entsprechend der gewünschten Platzierung der Verweilschleuse verwenden.

14. Punktionsstelle erweitern, wobei die Schnittkante des Skalpells vom Führungsdraht abgewandt gehalten werden muß. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdraht nicht abschneiden. Das Skalpell in geschützter Stellung sperren.**

15. Verjüngte Spitze der Dilatator/Einführvorrichtung-Baugruppe über den Federführungsdrat fädeln. Baugruppe nahe an der Haut ergriffen und mit leichter Drehbewegung so weit vorschieben, daß sie in das Gefäß eingeführt werden kann. Der Dilatator kann teilweise herausgezogen werden, um das Vorscheiben der Einführvorrichtung durch ein gewundenes Gefäß zu erleichtern. **Vorsichtsmaßnahme: Dilatator nicht herausziehen, bevor sich die Einführvorrichtung im Gefäß befindet, um das Risiko einer Schädigung der Katheterspitze auf ein Minimum herabzusetzen.**

16. Die Baugruppe mit der Einführvorrichtung vom Dilatator abnehmen, nahe der Haut anfassen und unter leichter Drehbewegung in das Gefäß einführen.

17. Um die richtige Platzierung der Einführvorrichtung im Gefäß zu überprüfen, eine Spritze zur Aspiration auf den Seitenanschluß aufsetzen. Die Baugruppe mit der Einführvorrichtung festhalten und Federführungsdrat und Dilatator genügend weit zurückziehen, so daß venöses Blut in den Seitenanschluß aufgezogen werden kann. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdraht während des gesamten Vorgangs gut festhalten.**

18. Führungsdraht und Dilatator als Einheit entfernen, wobei die Baugruppe mit der Einführvorrichtung festgehalten wird. Hämostaseventil mit einem Finger in einem sterilen Handschuh bedecken. **Warnung: Gefäßdilatator niemals als Verweilkatheter liegen lassen, um das Risiko einer möglichen Gefäßwandperforation auf ein Minimum herabzusetzen. Warnung: Obwohl der Federführungsdrat äußerst selten reißt, muß der Arzt darüber informiert sein, daß der Führungsdraht reißen kann, wenn er übermäßiger Kraftaufwendung ausgesetzt wird.** Seitenanschluß spülen und nach Bedarf an entsprechende Leitung anschließen. Proximalen Anschluss bestätigen und überwachen, indem aspiriert wird, bis ein freier venöser Blutfluss zu beobachten ist. Alle Verlängerungsschlüsse ggf. an die entsprechende(n) Luer-Lock-Leitung(en) anschließen. Nicht verwendete Anschlüsse können durch Spritzenkappen „geblökt“ werden, entsprechend den üblichen Krankenhausbestimmungen. Auf den Verlängerungsschlüßen befinden sich Quetsch-/Schiebeklemmen, und der Fluss durch das Lumen während einer Leitungs- oder Spritzenkappenschwachs zu verhindern. **Vorsichtsmaßnahme: Um das Risiko einer Schädigung der Verlängerungsschlüsse durch übermäßigen Druck auf ein Minimum herabzusetzen, muss jede Klemme vor einer Infusion durch das entsprechende Lumen geöffnet werden.**

19. Katheter durch die Baugruppe mit der Einführvorrichtung ins Gefäß einführen. Katheter in die gewünschte Position bringen. **Warnung: Das Hämostaseventil muß immer verschlossen sein, um das Risiko einer Luftembolie oder Blutung auf ein Minimum herabzusetzen. Wenn sich die Einführung des Katheters verzögert, sollte die Ventilöffnung mit einem Finger in einem sterilen Handschuh vorübergehend bedekt werden, bis der Obturator eingeführt wird. Dabei sollte ein Arrow-Obturator, der entweder dem Produkt beigelegt oder separat erhältlich ist, als Blindkatheter mit der Hämostaseventil-Baugruppe verwendet werden. Dadurch wird das Auftreten einer Leckage verhindert und sichergestellt, daß der innere Verschluß vor Kontamination geschützt ist.<sup>14</sup>**

20. Die Einführvorrichtung festhalten und Katheter-Kontaminationschutz so plazieren, daß sich das distale Ansatzstück ca. 12,7 cm vom Hämostaseventil entfernt befindet (siehe Abb. 10).

21. Hinteres Ansatzstück (Tuohy-Borst-Adapternde) des Katheter-Kontaminationschutzes festhalten. Distales Ansatzstück nach vorne ziehen und vom inneren Zuführschlauch trennen. Distales Ansatzstück nach vorne zur Hämostaseventil-Baugruppe vorschieben. Baugruppe festhalten (siehe Abb. 11).

22. Distales Ansatzstück des Katheter-Kontaminationschutzes auf den Verschluß der Baugruppe drücken. Zudrehen (siehe Abb. 12).

- Den Schlitz des Ansatzstückes mit dem Haltestift auf dem Verschluß der Baugruppe ausrichten.

- Ansatzstück nach vorne und über den Verschluß schieben und zudrehen.
23. Den Einführkatheter durch den vorderen Teil des Katheter-Kontaminationschutzes anfassen und festhalten, wobei das Tuohy-Borst-Adapterende wie gewünscht plaziert wird (siehe Abb. 13). **Vorsichtsmaßnahme:** Wenn sich das Tuohy-Borst-Adapterende am Einführkatheter in seiner endgültigen Position befindet, darf es nicht mehr verschoben werden.
24. Den Tuohy-Borst-Adapter festziehen, indem er auf den Verschluss gedrückt und gleichzeitig im Uhrzeigersinn gedreht wird, um das Ansatzstück am Katheter zu befestigen. Leicht am Einführkatheter ziehen, um sicherzustellen, daß er fest sitzt. **Vorsichtsmaßnahme:** Den Tuohy-Borst-Adapter nicht zu fest anziehen, um das Risiko einer Einengung des Lumens und einer Schädigung des Einführkatheters auf ein Minimum herabzusetzen.
25. Das Tuohy-Borst-Adapterende des Katheter-Kontaminationschutzes sollte mit steriles Heftpflaster fixiert werden, um Bewegungen des Einführkatheters zu verhindern (siehe Abb. 14). **Vorsichtsmaßnahme:** Heftpflaster darf nicht auf der durchsichtigen Hülle des Kontaminationschutzes angebracht werden, um das Risiko eines Reißens des Materials auf ein Minimum herabzusetzen.
26. Soweit zur Ausstattung gehörig, wird die Einführvorrichtung am Patienten mittels des Klammerverankerungsgerätes oder einer Naht nach den im Krankenhaus gültigen Regeln fixiert. **Vorsichtsmaßnahme:** Nähte nicht an der Außenseite der Einführvorrichtung anlegen, um das Risiko von Einstichen oder Beschädigungen der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen und den Durchfluß nicht zu behindern.
- Anweisungen für das Klammerverankerungsgerät:**
- Daumen und Zeigefinger der dominanten Hand auf die Einkerbungen des Klammerverankerungsgeräts legen.
  - Die Klammerspitze durch die Öse des Nahtansatzstückes der Einführvorrichtung einsetzen (siehe Abb. 15).
  - Eine Hautfalte abheben und mit der Öse des Ansatzstückes zwischen den beiden Zinken der Klammer positionieren. **Vorsichtsmaßnahme:** Klammen nicht auf der Einführvorrichtung oder Verlängerungsleitungen (außer an der zur Verankerung vorgesehenen Stelle) plazieren, um das Risiko einer Schädigung der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen.
  - Das Verankerungsgerät fest zusammendrücken, um die Klammer zu schließen und die Einführvorrichtung auf der Haut zu befestigen (siehe Abb. 16).
  - Den Vorgang, wenn nötig, unter Verwendung weiterer Nahtosen wiederholen. Das Verankerungsgerät nach Abschluß des Verfahrens entsorgen.
27. Punktionsstelle nach den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien verbinden. **Vorsichtsmaßnahme:** Punktionsstelle regelmäßig aseptisch verbinden.
28. Einführungsvorgang im Krankenblatt des Patienten vermerken.

## Katheterentfernung:

1. **Vorsichtsmaßnahme:** Bringen Sie den Patienten in Rückenlage.
2. Verband, falls vorhanden, entfernen. **Vorsichtsmaßnahme:** Zur Entfernung des Verbandes sollte keine Schere verwendet werden, um das Risiko eines Ein- oder Durchschneiden der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen.
3. Das distale Ansatzstück des Katheter-Kontaminationschutzes drehen, so daß es vom Verschlußstift auf der Hämostaseventil-Baugruppe entfernt werden kann. Katheter aus dem Ventil herausziehen. **Warnung:** Das Hämostaseventil muß immer verschlossen sein, um das Risiko einer Luftembolie oder Blutung auf ein Minimum herabzusetzen. Ventil vorübergehend mit einem Finger in einem sterilen Handschuh bedecken, bis der Katheter oder Obturator eingeführt ist.

## Entfernung der Einführvorrichtung:

1. **Vorsichtsmaßnahme:** Bringen Sie den Patienten in Rückenlage.
2. Verband, falls vorhanden, entfernen. **Vorsichtsmaßnahme:** Zur Entfernung des Verbandes sollte keine Schere verwendet werden, um das Risiko eines Ein- oder Durchschneiden der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen.
3. Mit einem Klammerentferner die Klammer(n) entfernen, falls diese verwendet wurden, bzw. die Fäden der Primärnaht entfernen. **Vorsichtsmaßnahme:** Die Einführvorrichtung darf nicht ab- oder durchgeschnitten werden.
4. Die Vorrichtung aus dem Hämostaseventil herausziehen. Hämostaseventil mit einem Finger in einem sterilen Handschuh bedecken. **Warnung:** Das Hämostaseventil muß immer verschlossen sein, um das Risiko einer Luftembolie oder Blutung auf ein Minimum herabzusetzen.
5. **Warnung:** Die Einwirkung von atmosphärischem Druck auf eine punktierte Vene kann zum Eindringen von Luft in das venöse System führen. Die Einführvorrichtung langsam entfernen, wobei sie parallel zur Haut herausgezogen werden sollte. Beim Austreten der Einführvorrichtung über Sie mit einem luftundurchlässigen Verband (z.B. Verbandmull mit VASELINE) Druck auf die Punktionsstelle aus. Da der Tunnel der Einführvorrichtung eine Pforte für Lufteintritt bleibt, bis er vollständig verschlossen ist, sollte der abdichtende Verband mindestens 24-72 Stunden, abhängig von der Verweildauer der Einführvorrichtung, liegen bleiben.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Nach dem Entfernen der Einführvorrichtung ist sicherzustellen, daß die gesamte Einführvorrichtung entfernt wurde.
7. Entfernen des Katheters dokumentieren.

Arrow International, Inc. empfiehlt dem Benutzer, die angegebene Literatur zu lesen.

\*Wenn Sie Fragen haben oder zusätzliche Literaturangaben wünschen, wenden Sie sich bitte an Arrow International, Inc.



## Dispositivo di accesso venoso centrale a multilume MAC

### Considerazioni in merito alla sicurezza e all'efficacia:

Non usare se la confezione è stata aperta o danneggiata.  
**Avvertenza:** prima dell'uso, leggere tutte le avvertenze, precauzioni e istruzioni stampate nel foglio illustrativo incluso nella confezione. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente e provocare la morte.

Non alterare il catetere o qualsiasi altro componente del kit/set durante l'inserimento, l'uso o la rimozione.

La procedura deve essere effettuata da personale qualificato e che abbia una buona conoscenza dei punti di repere anatomici, delle tecniche di sicurezza e delle potenziali complicazioni.

**Precauzione:** quando impiegano il prodotto per cateterismo della vena centrale con protezione da contaminazione per l'uso esclusivo con il dispositivo di accesso venoso centrale a multilume MAC (prodotto di accompagnamento MAC) i medici devono essere a conoscenza del rischio di tamponamento cardiaco (vedere l'avviso relativo alle potenziali complicanze incluso con tutti i prodotti con catetere per vena centrale Arrow) (Fare riferimento alla Fig. 1).

### Indicazioni per l'uso:

Il dispositivo Arrow di accesso venoso centrale consente l'accesso venoso e l'introduzione del catetere nella circolazione centrale.

### Controindicazioni:

Nessuna nota.

### Avvertenze e precauzioni:\*

1. **Avvertenza:** Sterile, monouso: non riutilizzare, ricondizionare o risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo crea un rischio potenziale di gravi lesioni e/infezioni che possono risultare fatali.
2. **Avvertenza:** i medici devono essere a conoscenza delle complicazioni associate all'introduzione di cateteri per via percutanea, che includono: perforazione delle pareti vasali,<sup>17</sup> lesioni pleuriche o mediastiniche,<sup>1,13</sup> embolia gassosa,<sup>6,9,12,14</sup> embolia da guaina, lacerazione del dotto toracico,<sup>3</sup> batteriemia, setticemia, trombosi,<sup>4</sup> puntura arteriosa accidentale,<sup>7</sup> lesioni nervose, ematoma, emorragia,<sup>5</sup> disritmie e occlusione.
3. **Avvertenza:** non esercitare una trazione eccessiva durante la rimozione del filo guida, del dilatatore o del catetere. Se non è possibile effettuare agevolmente la rimozione, eseguire una radiografia toracica e richiedere un ulteriore consulto.
4. **Avvertenza:** il medico deve essere a conoscenza del rischio di embolia gassosa associato alla presenza di aghi, guaine o cateteri lasciati aperti nei siti di iniezione venosa o accidentalmente scollegati. Per ridurre il rischio di scollamenti, con questo dispositivo usare esclusivamente raccordi Luer-Lock ben serrati. Attenersi al protocollo ospedaliero per tutte le procedure di manutenzione della guaina e dell'accesso laterale.
5. **Avvertenza:** per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa o di emorragia, la valvola emostatica deve essere sempre occlusa. Se si ritarda l'introduzione del catetere,
6. **Avvertenza:** il passaggio della guida metallica nella parte destra del cuore può causare disritmie, blocco di branca destra<sup>8</sup> e perforazione della parete dei vasi, degli atrii o dei ventricoli.
7. **Avvertenza:** i medici devono essere a conoscenza della possibilità di intrappolamento della guida metallica da parte di un dispositivo impiantato nel sistema circolatorio (ovvero, filtri della vena cava, stent). Esaminare l'anamnesi del paziente prima di un intervento di cateterismo per valutare eventuali impianti. Occorre prestare particolare attenzione alla lunghezza della guida metallica a molla inserita.<sup>2</sup> Nel caso di un paziente con un impianto nel sistema circolatorio, si raccomanda di eseguire l'intervento di cateterismo sotto visualizzazione diretta per ridurre al minimo il rischio di intrappolamento della guida metallica.
8. **Avvertenza:** i prodotti contenenti parti taglienti/appuntite sono dotati di componenti di sicurezza predisposti per ridurre il rischio di punture causate da aghi o oggetti appuntiti. Occorre tuttavia prendere adeguate precauzioni per ridurre al minimo il rischio di lesioni causate da parti taglienti/appuntite. Per ridurre al minimo il rischio di esposizione, i medici devono attenersi alle norme nazionali e locali vigenti in materia di sicurezza sul lavoro relative agli agenti patogeni ematici quando iniziano o interrompono l'utilizzo un catetere per vena centrale oppure durante le procedure di manutenzione dello stesso.
9. **Avvertenza:** a causa del rischio di esposizione all'HIV (virus dell'immunodeficienza umana) o ad altri agenti patogeni ematici, nell'assistere tutti i pazienti il personale sanitario deve attenersi regolarmente alle misure di precauzione universali per sangue e fluidi corpori.
10. **Precauzione:** per il prelievo di campioni ematici, occludere temporaneamente gli accessi attraverso cui vengono iniettate le soluzioni.
11. **Precauzione:** per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare il catetere o di ostacolarne il flusso interno, non applicare suturi direttamente sul diametro esterno del catetere.
12. **Precauzione:** esaminare regolarmente i cateteri a permanenza per verificare che la portata sia quella desiderata, che la medicazione sia ben applicata, che la posizione sia corretta e che i raccordi Luer-Lock siano saldi.
13. **Precauzione:** applicare regolarmente nuove medicazioni sul sito di inserimento, usando sempre una tecnica asettica.
14. **Precauzione:** l'alcool e l'acetone possono indebolire la struttura dei materiali in poliuretano. Leggere l'elenco degli ingredienti dei prodotti spray e dei tamponi impiegati per la preparazione del paziente, per verificare che non contengano acetone o alcool.

**Acetone: non usare acetone sulla superficie del catetere.** L'acetone può essere applicato sulla cute, ma occorre attendere che si sia asciugato completamente prima di procedere con la medicazione.

**Alcool:** non impiegare alcool per impregnare la superficie del catetere o ripristinarne la perietà. Occorre fare attenzione quando si instillano farmaci contenenti alte concentrazioni di alcool. Lasciare sempre asciugare completamente l'alcool prima di applicare la medicazione.

**15. Precauzione:** alcuni disinfettanti usati sul sito di inserimento del catetere contengono solventi che possono intaccare il materiale del catetere. Accertarsi che il sito di iniezione sia asciutto prima di applicarvi una medicazione sterile.

**16. Precauzione:** per lo smaltimento di componenti taglienti/appuntiti usare gli appositi contenitori e attenersi alle norme nazionali e locali vigenti in materia di sicurezza sul lavoro relative agli agenti patogeni ematici e/o alle procedure in vigore presso la struttura sanitaria.

## Procedura suggerita:

### Usare una tecnica sterile.

**1. Precauzione:** per ridurre il rischio di embolia gassosa, sistemare il paziente in una posizione di Trendelenburg tollerabile. Se si usa un approccio femorale, sistemare il paziente in posizione supina.

2. Disinfettare l'area prevista per la puntura venosa.  
3. Coprire con teli chirurgici il sito d'iniezione, come necessario.  
4. Eseguire una puntura cutanea con l'ago selezionato (ago da 25 Ga o 22 Ga). Nei kit che lo includono, usare il contenitore sigillato SharpsAway II per lo smaltimento degli aghi. Infilare gli aghi premendoli nei fori del contenitore (fare riferimento alla Fig. 2). Una volta riposti nel contenitore di smaltimento, gli aghi vengono automaticamente sigillati all'interno e non possono più essere riutilizzati. Al termine della procedura, gettare l'intero contenitore. **Precauzione: non rimuovere gli aghi riposti nel contenitore. Questi aghi sono sigillati permanentemente. L'ago potrebbe danneggiarsi se si tenta di rimuoverlo energeticamente dal contenitore di smaltimento.**

Se previsto, si può utilizzare un sistema di espanso SharpsAway per infilare gli aghi nell'espanso dopo l'uso. **Precauzione: non riadoperare gli aghi introdotti nel contenitore di espanso, in quanto è possibile che sulle estremità si siano depositati debrisi particolari.**

5. Inserire la punta del catetere selezionato attraverso l'estremità dell'adattatore Tuohy-Borst della protezione anticontaminazione del catetere. Far avanzare il catetere attraverso la linea e l'attacco dell'estremità opposta (fare riferimento alla Fig. 3).  
6. Spingere l'intera protezione anticontaminazione del catetere fino all'estremità prossimale del catetere.  
7. Se si usa un catetere flessibile, gonfiare e sgonfiare il palloncino con la siringa per verificarne l'integrità. **Precauzione: non superare il volume raccomandato dalla ditta produttrice per il catetere a palloncino.** In attesa del posizionamento definitivo, sistemare in campo sterile il catetere e la protezione anticontaminazione.

8. Inserire completamente il dilatatore nel catetere attraverso la valvola emostatica, spingendo l'attacco del dilatatore nell'attacco della valvola emostatica. Sistemare in campo sterile questi componenti assemblati, in attesa del posizionamento definitivo.

9. Inserire nella vena l'ago introduttore collegato ad una siringa Raulerson Arrow ed aspirare. (Se si usa un ago introduttore di grosso calibro, è possibile individuare in anticipo la vena utilizzando un ago localizzatore da 22 Ga. e la siringa). Rimuovere l'ago localizzatore.

### Tecnica alternativa:

Invece dell'ago introduttore è possibile usare il metodo ago/catetere secondo la tecnica convenzionale. Quando si usa il metodo ago/catetere, la siringa Raulerson Arrow funziona come siringa standard, ma non consente il passaggio del filo guida a molla. Se dopo aver rimosso l'ago non si osserva alcun flusso libero di sangue venoso, collegare la siringa al catetere e aspirare fino a quando si stabilisce un flusso adeguato di sangue venoso. **Precauzione: il colore del sangue aspirato non è sempre un indicatore affidabile di accesso venoso.<sup>10</sup> Non reinserirre l'ago nel catetere introduttore.**

10. In considerazione del rischio di inserimento involontario in un'arteria, utilizzare una delle seguenti tecniche per verificare che si tratti di un accesso venoso. Inserire l'estremità smussa della sonda di trasduzione riempita di liquido nella parte posteriore del pistone e attraverso le valvole della siringa Raulerson Arrow. Osservare il posizionamento venoso centrale mediante la forma d'onda rilevata da un trasduttore di pressione calibrato. Rimuovere la sonda di trasduzione (fare riferimento alla Fig. 4).

### Tecnica alternativa

Qualora non si abbiano a disposizione apparecchiature di monitoraggio emodinamico per effettuare la trasduzione di una forma d'onda venosa centrale, verificare la presenza del flusso pulsatile usando la sonda di trasduzione per aprire le valvole della siringa, oppure scollegando la siringa dall'ago. La presenza di flusso pulsatile indica generalmente che l'ago è stato inavvertitamente inserito in un'arteria. **Precauzione: il colore del sangue aspirato non è sempre un indicatore attendibile di accesso venoso.<sup>10</sup>**

11. Usando il dispositivo di avanzamento bicomponente Advancer Arrow, far avanzare il filo guida a molla attraverso la siringa e fino alla vena. **Avvertenza: l'aspirazione effettuata con il filo guida in situ causa infiltrazione di aria nella siringa. Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di perdite ematiche dal cappuccio della siringa, non reimmettere il sangue con il filo guida in situ.**

### Istruzioni per l'uso del dispositivo di avanzamento bipezzo Advancer Arrow

- Con il pollice, raddrizzare la punta a "J" retraendo il filo guida a molla nel dispositivo di avanzamento Advancer Arrow (fare riferimento alle Fig. 5, 6).

Quando la punta è raddrizzata, il filo guida è pronto per l'inserimento. I marker dei centimetri iniziano a partire dall'estremità a "J". Una banda singola indica 10 cm, due bande 20 cm, tre bande 30 cm.

### Inserimento del filo guida a molla:

- Inserire la punta del dispositivo di avanzamento Advancer Arrow –con la punta a "J" retratta – nel foro posteriore del pistone della siringa Raulerson Arrow (fare riferimento alla Fig. 7).  
• Far avanzare il filo guida nella siringa per circa 10 cm, finché attraversa e supera le valvole della siringa (fare riferimento alla Fig. 8).  
• Sollevare il pollice e retrarre di 4-8 cm circa il dispositivo di avanzamento Advancer Arrow dalla siringa. Appoggiare il pollice sul dispositivo di avanzamento Advancer Arrow e mantenendo una salda presa sul filo guida, spingere il dispositivo nel cilindro della siringa per far avanzare ulteriormente il filo guida. Continuare finché il filo guida non raggiunge la profondità desiderata (fare riferimento alla Fig. 9).

### Tecnica alternativa:

Se si preferisce un semplice tubo raddrizzatore, il componente del dispositivo di avanzamento Advancer Arrow che funge da tubo raddrizzatore può essere disinserito dall'unità per essere usato separatamente.

Separare la punta del dispositivo Advancer Arrow o il tubo raddrizzatore dall'unità azzurra. Se si usa la parte del filo guida a molla con punta a "J", prepararla per l'inserimento

- facendo scorrere il tubo di plastica sulla "J", per raddrizzarla. Far avanzare quindi il filo guida a molla nel modo consueto, fino alla profondità stabilita.
12. Il filo guida deve avanzare fino a quando il marker a tre bande raggiunge il lato posteriore del pistone della siringa. Per far avanzare la punta a "J" potrebbe essere necessario un lieve movimento rotatorio. **Avvertenza: non tagliare il filo guida a molla per modificarne la lunghezza. Per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare il filo guida, nel retrarlo evitare di farlo strisciare contro il taglio obliquo dell'ago.**
  13. Mantenere il filo guida in posizione e rimuovere l'ago introduttore e la siringa Raulerson Arrow (o il catetere). **Precauzione: mantenere sempre una salda presa sul filo guida.** Usare i marker dei centimetri che si trovano sul filo guida per regolare la lunghezza del catetere a permanenza, a seconda della profondità stabilita per il posizionamento della guaina permanente.
  14. Allargare il sito di puntura cutanea tenendo il bordo tagliente dei bisturi in direzione opposta al filo guida. **Precauzione: non tagliare il filo guida. Bloccare i bisturi nella posizione di sicurezza.**
  15. Infilare sul filo guida la punta conica del dispositivo di accesso con il dilatatore montato. Afferrando il dispositivo vicino alla cute, farlo avanzare con lieve movimento rotatorio fino ad una profondità sufficiente per accedere al vaso. Per facilitare l'avanzamento del dispositivo di accesso attraverso un vaso tortuoso, è possibile estrarre parzialmente il dilatatore. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di danneggiare la punta del catetere, non estrarre il dilatatore finché il dispositivo di accesso non si trova all'interno del vaso.**
  16. Afferrando di nuovo il dispositivo vicino alla cute ed usando un lievo movimento rotatorio, farlo avanzare nel vaso senza il dilatatore.
  17. Per verificare il corretto posizionamento del dispositivo di accesso nel vaso, collegare una siringa all'accesso laterale distale per aspirazione. Mantenere il dispositivo di accesso in posizione ed estrarre il filo guida e il dilatatore quanto basta per consentire l'aspirazione del flusso di sangue venoso nell'accesso laterale distale. **Precauzione: mantenere sempre una salda presa sul filo guida.**
  18. Mantenendo il dispositivo di accesso in posizione, rimuovere insieme il filo guida e il dilatatore. Chiudere la valvola emostatica con un dito protetto da guanto sterile. **Avvertenza: per ridurre al minimo il rischio di perforare la parete vasale, non lasciare inserito il dilatatore tessutale come se si trattasse di un catetere a permanenza. Avvertenza: sebbene l'incidenza di cedimento del filo guida sia estremamente bassa, il medico deve tener presente che il filo potrebbe rompersi se sottoposto a sollecitazioni eccessive.** Irrigare e collegare alla bocchetta laterale distale del rispettivo tubo, come necessario. Confermare e monitorare la bocchetta prossimale aspirando fino a quando si stabilisce un buon flusso di sangue venoso. Collegare tutti i tubi di prolunga ai rispettivi tubi a blocco Luer, come necessario. Le bocchette inutilizzate possono essere "blockate" con i cappucci di iniezione, attenendosi al protocollo ospedaliero standard. I tubi di prolunga sono dotati di morsetti a strozzatura/scorrevoli per occludere il flusso all'interno di ciascun lume durante le sostituzioni dei tubi e dei cappucci di iniezione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di danni ai tubi di prolunga a causa di una pressione eccessiva, occorre aprire ciascun morsetto prima di procedere all'infusione attraverso il lume interessato.**
  19. Inserire il catetere nel vaso attraverso il dispositivo di accesso. Far avanzare il catetere fino alla posizione stabilita. **Avvertenza: per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa o emorragia, la valvola emostatica deve essere sempre occlusa. Se si ritarda l'introduzione del catetere, coprire temporaneamente l'apertura della valvola con un dito protetto da guanto sterile finché non si inserisce**
  20. Mantenere fisso il dispositivo di accesso e riposizionare la protezione anticontaminazione del catetere in modo che l'attacco distale si trovi a circa 12,7 cm dalla valvola emostatica (fare riferimento alla Fig. 10).
  21. Mantenere in posizione l'attacco posteriore (estremità con adattatore Tuohy-Borst) della protezione anticontaminazione del catetere. Collegare l'attacco distale dal tubo di interno di alimentazione spostandolo in avanti. Far scorrere in avanti l'attacco distale verso la valvola emostatica. Mantenere l'unità in posizione (fare riferimento alla Fig. 11).
  22. Premere l'attacco distale della protezione anticontaminazione del catetere sopra il cappuccio dell'unità. Ruotarlo per bloccarlo (fare riferimento alla Fig. 12).
    - Allineare la fessura che si trova sull'attacco con il perno di bloccaggio del cappuccio.
    - Far scorrere l'attacco in avanti sopra il cappuccio e ruotare.
  23. Afferrare la parte anteriore della protezione anticontaminazione del catetere di inserimento e tratterne mentre si riposiziona l'estremità con l'adattatore Tuohy-Borst (fare riferimento alla Fig. 13). **Precauzione: una volta raggiunta la posizione definitiva, non spostare più l'estremità del catetere di inserimento con l'adattatore Tuohy-Borst.**
  24. Serrare l'adattatore Tuohy-Borst premendo il cappuccio verso il basso e ruotandolo contemporaneamente in senso orario per fissare l'attacco al catetere. Tirare leggermente il catetere di inserimento per verificare che sia fissato saldamente. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di costrizione dei lumi o di danni al catetere di inserimento, non serrare eccessivamente l'adattatore Tuohy-Borst.**
  25. Per impedire che il catetere si muova, fissare con cerotto sterile l'estremità con adattatore Tuohy-Borst della protezione anticontaminazione del catetere (fare riferimento alla Fig. 14). **Precauzione: per ridurre il rischio di strappare il materiale, non applicare il cerotto sul rivestimento trasparente della protezione.**
  26. Nei kit che ne sono provvisti, fissare il dispositivo di accesso al paziente usando la cucitrice a punti metallici o suturare attenendosi al protocollo ospedaliero. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare il dispositivo di accesso e per non ostacolare il flusso, non applicare suture direttamente sul diametro esterno del dispositivo di accesso.**
- Istruzioni per la cucitrice a punti metallici:**
- Posizionare il pollice e l'indice della mano dominante sulla superficie dentellata della cucitrice a punti metallici.
  - Infilare il punto metallico nell'occhiello dell'attacco per sutura del dispositivo di accesso (fare riferimento alla Fig. 15).
  - Sollevare la cute e posizionarla insieme all'occhiello dell'attacco nell'apertura del punto metallico. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di danneggiare il dispositivo di accesso, applicare il punto metallico sul corpo del dispositivo di accesso o sulle linee di prolunga solo nella posizione di ancoraggio indicata.**
  - Stringere con fermezza la cucitrice per chiudere il punto metallico e fissare il dispositivo di accesso alla cute (fare riferimento alla Fig. 16).
  - Ripetere la procedura per gli altri occhielli di sutura, se pertinente. Eliminare la cucitrice al termine dell'intervento.
  - 27. Medicare il sito di iniezione attenendosi al protocollo ospedaliero. **Precauzione: applicare regolarmente nuove**

- medicazioni sul sito di inserimento, usando sempre una tecnica asettica.**
28. Registrare la procedura di inserimento nella cartella clinica del paziente.

### **Procedura di rimozione del catetere:**

1. **Precauzione: sistemare il paziente in posizione supina.**
2. Rimuovere l'eventuale medicazione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di tagliare il dispositivo di accesso, non usare forbici per rimuovere la medicazione.**
3. Ruotare l'attacco distale della protezione anticontaminazione per liberarlo dal perno di bloccaggio della valvola emostatica e rimuoverlo. Estrarre il catetere dalla valvola. **Avvertenza: per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa o emorragia, la valvola emostatica deve essere sempre occlusa.** Coprire temporaneamente l'apertura della valvola con un dito protetto da guanto sterile fino all'inserimento del catetere o dell'otturatore.
4. Estrarre il dispositivo dalla valvola emostatica. Coprire la valvola emostatica con un dito protetto da guanto sterile. **Avvertenza: per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa o emorragia, la valvola emostatica deve essere sempre occlusa.**
5. **Avvertenza: l'esposizione della vena centrale alla pressione atmosferica può comportare l'ingresso di aria nel sistema venoso centrale.** Estrarre il dispositivo di accesso lentamente, mantenendolo parallelo alla cute. Mentre si sfila il dispositivo di accesso dal sito di introduzione, esercitare pressione con una compressa impermeabile all'aria come, ad esempio, una garza impregnata di VASELINE. Dato che il tratto residuo del dispositivo di accesso costituisce un punto di ingresso per l'aria fino a quando non è completamente sigillato, la compressa occlusiva deve essere tenuta in situ per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di permanenza del dispositivo di accesso.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Una volta rimosso il dispositivo di accesso, controllarlo per assicurarsi che sia stato interamente rimosso.
7. Annotare la procedura usata per la rimozione.

### **Procedura di rimozione del dispositivo di accesso:**

1. **Precauzione: sistemare il paziente in posizione supina.**
2. Rimuovere l'eventuale medicazione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di tagliare il dispositivo di accesso, non usare forbici per rimuovere la medicazione.**
3. Usando il dispositivo di rimozione dei punti metallici, togliere dal sito di sutura primario i punti metallici, se pertinente, o i

punti di sutura. **Precauzione: fare attenzione a non tagliare il dispositivo di accesso.**

4. Estrarre il dispositivo dalla valvola emostatica. Coprire la valvola emostatica con un dito protetto da guanto sterile. **Avvertenza: per ridurre al minimo il rischio di embolia gassosa o emorragia, la valvola emostatica deve essere sempre occlusa.**
5. **Avvertenza: l'esposizione della vena centrale alla pressione atmosferica può comportare l'ingresso di aria nel sistema venoso centrale.** Estrarre il dispositivo di accesso lentamente, mantenendolo parallelo alla cute. Mentre si sfila il dispositivo di accesso dal sito di introduzione, esercitare pressione con una compressa impermeabile all'aria come, ad esempio, una garza impregnata di VASELINE. Dato che il tratto residuo del dispositivo di accesso costituisce un punto di ingresso per l'aria fino a quando non è completamente sigillato, la compressa occlusiva deve essere tenuta in situ per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di permanenza del dispositivo di accesso.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Una volta rimosso il dispositivo di accesso, controllarlo per assicurarsi che sia stato interamente rimosso.
7. Annotare la procedura usata per la rimozione.

La Arrow International, Inc. consiglia ai medici di familiarizzarsi con la letteratura pertinente.

\*In caso di quesiti o per ulteriori informazioni sull'argomento, rivolgersi alla Arrow International, Inc.

# Wielokanałowy przyrząd MAC do dostępu do żył centralnych

## Kwestie bezpieczeństwa i efektywności:

Nie używać, jeśli opakowanie zostało wcześniej uszkodzone lub otwarte. **Ostrzeżenie:** Przed użyciem zapoznać się z uwagami, środkami ostrożności i instrukcją obsługi zawartymi w ulotce dołączonej do opakowania. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.

Podczas wprowadzania, używania lub wyjmowania nie wolno modyfikować cewnika, prowadnika ani żadnej innej części zestawu.

Zabieg musi wykonać przeszkolony personel znający dobrze anatomię, bezpieczne techniki i potencjalne powiklania.

**Przestroga:** Przy posługiwaniu się przyrządem do cewnikowaniem żył centralnych z osłoną przed zanieczyszczeniami, przeznaczonym do stosowania wyłącznie z wielokanałowym przyrządem MAC do dostępu do żył centralnych (wyrobem towarzyszącym MAC), klinicysta musi zdawać sobie sprawę z potencjalnych powikłań związanych z tamponadą serca (patrz ostrzeżenia o powiklaniach dołączone do wszystkich przyrządów do cewnikowania żył centralnych Arrow) (patrz rys. 1).

## Wskazania:

Pryzrzd dostępu do żył centralnych Arrow umożliwia dostęp żylny i wprowadzenie cewnika do krążenia centralnego.

## Przeciwwskażania:

Nie są znane.

## Ostrzeżenia i uwagi:<sup>\*</sup>

- Ostrzeżenie:** Sterylny, do jednorazowego użytku: Nie wolno używać ponownie, poddawać ponownym procesom ani ponownej sterylizacji. Ponowne użycie urządzenia stwarza możliwość poważnego obrażenia i/lub zakażenia, co może spowodować śmieci.
- Ostrzeżenie:** Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z powikłań związanych z przezskórnym wprowadzaniem cewnika, takich jak przeklucie ściany naczynia,<sup>17</sup> obrażenie opłucnej i śródpiersia,<sup>1,12</sup> zator powietrny,<sup>6,9,12,14</sup> zator spowodowany koszulką, pokaleczenie przewodu piersiowego,<sup>3</sup> bakteriemia, posocznica, zakrzepica,<sup>4</sup> przypadkowe przeklucie tętnicy,<sup>7</sup> uszkodzenie nerwu, kriwki, krwotoku,<sup>5</sup> dysrytmie i okluzja.
- Ostrzeżenie:** Nie wolno stosować nadmiernej siły przy usuwaniu prowadnika, rozszerzaczu ani cewnika. Jeżeli wycofywanie sprawia trudność, należy wykonać zdjęcie rentgenowskie klatki piersiowej i skonsultować się ze specjalistą.
- Ostrzeżenie:** Lekarz musi zdawać sobie sprawę z możliwości zatoru powietrznego w związku z pozostawieniem w miejscach wkładu żylnego otwartych igieł, koszulek lub cewników, bądź w wyniku nieumyślnych rozłączeń. Aby zmniejszyć ryzyko rozłączeń, w urządzeniu należy stosować jedynie mocno sztuczne połączenia typu Luer-Lock. Należy przestrzegać wszystkich zaleceń szpitalu odnośnie konserwacji osłon i wlotów bocznych.
- Ostrzeżenie:** Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przed cały czas, aby zapobiec wywołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku. W razie opóźnienia wprowadzenia lub wyjęcia cewnika, otwór zastawki należy tymczasowo przykryć palcem w jałowej rękawiczce do czasu wprowadzenia cewnika lub obturatora. Należy użyć obturatora Arrow, dołączanego do tego wyrobu albo sprzedanego osobno, wraz z zespołem zastawki hemostatycznej, jako atrapy cewnika. Zapobiegnie to powstaniu niebezpieczności i zapewni ochronę wewnętrznego zabezpieczenia przed zanieczyszczeniem.<sup>14</sup>
- Ostrzeżenie:** Wprowadzenie prowadnika do prawego serca może wywołać dysrytmie, blok prawej odnogi pęcką Hisa<sup>7</sup> oraz przeklucie naczynia, przedsiownika lub komory.
- Ostrzeżenie:** Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z możliwości uwieńczenia prowadnika w każdym urządzeniu wszczepionym w układ krążenia (tj. w filtrach żyły głównej lub stentach). Przed cewnikowaniem należy zbadać historię chorób pacjenta pod kątem obecności wszczępow. Należy uważać kontrolować długość wprowadzonego drutnika prowadzącego.<sup>2</sup> Jeśli pacjent ma implant w układzie krążenia, zaleci się wykonywać cewnikowanie przy bezpośrednim uwidocznieniu, aby zapobiec uwieńczeniu prowadnika.
- Ostrzeżenie:** Zabezpieczenia ostrzy zapobiegają przypadkowemu uklamieniu i skaleczeniu. Należy zachować ostrożność, aby unikać takich obrażeń. Klinicyści muszą przestrzegać stanowych/federalnych norm OSHA (przepisów BHP) odnośnie patogenów przenoszonych z krewią podczas inicjacji, usuwania i pielęgnacji cewnika do żył centralnych, aby ograniczyć ryzyko narżenia na kontakt.
- Ostrzeżenie:** W związku z niebezpieczeństwствami kontaktu z wirusem HIV (ludzkim wirusem niedoboru odporności) lub innymi patogenami przenoszonymi z krewią, w czasie opieki nad wszystkimi pacjentami pracownicy służby zdrowia powinni rutynowo stosować obowiązujące uniwersalne środki bezpieczeństwa przy obchodzeniu się z krewią i płynami ustrojowymi.
- Przestroga:** Przy pobieraniu próbek krwi należy tymczasowo zamknąć pozostałe porty, przez które wlewane są roztwory.
- Przestroga:** Nie należy zakładać szwów bezpośrednio na zewnętrzne cewnika, aby zapobiec jego nacięciu, uszkodzeniu lub zahamowania przepływu przez cewnik.
- Przestroga:** Cewniki założone na stałe powinny być rutynowo sprawdzane pod kątem żądanej predkosci przepływu, zamcowania opatrunku, prawidłowego położenia i właściwego połączenia łącznika Luer-Lock.
- Przestroga:** Miejsce wprowadzenia należy starannie pielęgnować, zmieniając regularnie opatrunki z zachowaniem zasad aseptyki.
- Przestroga:** Alkohol i aceton mogą osłabić strukturę materiałów z poliuretanu. Należy sprawdzić skład środków rozpyłanych do przygotowywania pola operacyjnego oraz środka do nasączenia wacików pod kątem zawartości acetonu i alkoholu.
- Aceton:** Nie wolno stosować acetonu na powierzchni cewnika. Aceton można stosować na skórze, lecz musi on całkowicie wyschnąć przed nałożeniem opatrunku.
- Alkohol:** Nie wolno używać alkoholu do namaczania powierzchni cewnika ani do przywracania drożności cewnika. Należy zachować ostrożność przy podawaniu leków

- zawierających wysokie stężenie alkoholu. Przed nalożeniem opatrunku należy zawsze poczekać, aż alkohol całkiem wyschnie.
- 15. Przestroga:** Niektóre środki dezynfekcyjne stosowane w miejscu wprowadzenia cewnika zawierają rozpuszczalniki mogące uszkodzić materiał, z którego wykonany jest cewnik. Przed nalożeniem opatrunku należy się upewnić, iż miejsce wprowadzenia cewnika jest suche.
- 16. Przestroga:** Ostre przedmioty należy usuwać do odpowiedniego pojemnika, zgodnie ze stanowymi/federalnymi przepisami OSHA (Amerykańskiej Administracji ds. Bezpieczeństwa i Zdrowia w Pracy) dotyczącymi patogenów przenoszonych we krwi oraz zgodnie z zasadami danej instytucji.

## Sugerowany przebieg zabiegu: Stosować zasady aseptyki.

- Przestroga:** Ułóż pacjenta nieco w pozycji Trendelenburga, jeżeli ją toleruje, aby uniknąć zatoru powietrznego. Przy dojęciu udowym, należy ułożyć pacjenta na plebach.
- Przygotować przewidywane miejsce wkładania do żyły.
- Oblóż miejsce wkładania według potrzeby.
- Wykonać bąbel na skórze odpowiednią igłą (rozmiar 25 G lub 22 G). Jeżeli zestaw zawiera pojemnik na ostre odpadki SharpsAway II z blokadą, należy wkładać do niego zużyte igły. Mocno wepchnąć igłę w otwór pojemnika na zużyte igły (patrzrys. 2). Po włożeniu igły do pojemnika zostanie ona automatycznie unieruchomiona i nie będzie mogła zostać powtórnie użыта. Po zakończeniu zabiegu należy usunąć cały pojemnik na igły. **Przestroga:** Po włożeniu igły do pojemniczka nie wolno jej wyjmować. Igły te są trwale zamknięte w pojemniku. Próba wyciągnięcia igły z pojemnika na siłę może spowodować jej uszkodzenie.
- Jeśli w zestawie znajduje się piankowy system SharpsAway, zużyte igły można wkluwać w piankę. **Przestroga:** Po włożeniu igły do piankowego pojemnika na zużyte igły nie wolno jej powtórnie używać. Ponieważ do końcówek igły mogą przyleżeć części stałe.
- Końcówkę odpowiedniego cewnika wprowadzić przez koniec osłonki przeciwskażeniowej cewnika zaopatrzony w złącze Tuohy-Borst. Przewrócić cewnik poprzez przewody i złączkę na drugim końcu (patrz rys. 3).
- Przesunąć całą osłonkę przeciwskażeniową cewnika do proksymalnego końca cewnika.
- Przy posługiwaniu się cewnikiem przemieszczanym z krajeniem należy napuścić balonik za pomocą strzykawki i opróżnić w celu sprawdzenia szczelności układu. **Przestroga:** Nie wolno przekraczać objętości balonika zalecanej przez producenta. Umieścić cewnik i osłonkę przeciwskażeniową cewnika w jałowym polu w oczekiwaniu na ostateczne umieszczenie.
- Wprowadzić całą długość rozszerzaczę poprzez zastawkę hemostatyczną do cewnika, mocno wciskając złączkę rozszerzaczę w złączkę zespołu zastawki hemostatycznej. Umieścić zestaw w sterylnym polu do chwili ostatecznego założenia.
- Wkluć się do żyły igłą wprowadzającą z podłączoną strzykawką Arrow Raulerson i zaasprować. (Jeżeli zastosowana jest większa igła wprowadzająca, zazynie można odnaleźć wcześniej specjalną igłę rozmiaru 22 G ze strzykawką). Usunąć igły do identyfikacji żyły.

### Technika alternatywna:

Zamiast igły wprowadzającej można użyć w typowy sposób zespołu cewnika/igły. W przypadku stosowania cewnika/igły strzykawka Arrow Raulerson będzie działać jak zwykła

strzykawką, lecz nie będzie można przez nią przeprowadzić prowadnika sprężynowego. Jeżeli po wycofaniu igły nie następuje swobodny wypływ krwi z żyły, przymocować strzykawkę do cewnika i zaasprować do czasu pojawienia się dobrego wypluszu krwi z żyły. **Przestroga:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu żylnego.<sup>10</sup> Nie należy powtórnie wprowadzać igły do cewnika wprowadzającego.

- 10.** Ponieważ istnieje niebezpieczeństwo przypadkowego umieszczenia w tężnicy, w celu potwierdzenia uzyskania dostępu żylnego należy posłużyć się jedną z następujących technik. Wprowadzić zgłebnik przetwornika o tepej końcowce, który został uprzednio napelniony płynem, w tym tłoka strzykawki i poprzez zastawki strzykawki Arrow Raulerson. Potwierdzić umieszczenie w tżle centralnej obserwując wykres skalibrowanego przetwornika ciśnienia. Usunąć zgłebnik przetwornika (patrz rys. 4).

### Technika alternatywna:

Jeżeli nie jest dostępny sprzęt do monitorowania hemodynamicznego umożliwiający przetrwanie przebiegu wykresu żyły centralnej, zbadaj przepływ pulsacyjny, otwierając zastawki strzykawki zgłebnikiem przetwornika, albo odłączając strzykawkę od igły. Tężnica przepływu jest zwykle wskazaniem, iż doszło do niezamierzonego naklucia tężnicy. **Przestroga:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu żylnego.<sup>10</sup>

- 11.** Wprowadzić prowadnik sprężynowy przez strzykawkę do żyły przy użyciu dwuczęściowego przyrządu Arrow Advancer. **Ostrzeżenie:** Aspiracja z prowadnikiem sprężynowym w miejscu spowoduje wprowadzenie powietrza do strzykawki. **Przestroga:** Aby zapobiec wyciekowi krwi z zatyczki strzykawki, nie należy ponownie wlewać krwi, gdy prowadnik sprężynowy jest na miejscu.

### Instrukcje dotyczące dwuczęściowego przyrządu Arrow Advancer:

- Wyprostować końcówkę „J”, cofając za pomocą kciuka prowadnika sprężynowego w przyrząd Arrow Advancer (patrz rysunek 5, 6).

Kiedy końcówka jest wyprostowana, prowadnik sprężynowy jest gotowy do wprowadzenia. Znaczniki centymetryowe odmierzają odległość od końca „J”. Jeden pasek oznacza odległość 10 cm, dwa – 20 cm, a trzy paski – 30 cm.

### Wprowadzanie prowadnika sprężynowego:

- Umieścić końcówkę przyrządu Arrow Advancer – z cofniętą końcówką „J” – w otworze znajdująącym się z tyłu tłoka strzykawki Arrow Raulerson (patrz rys. 7).
- Wprowadzić prowadnik sprężynowy w strzykawkę na ok. 10 cm, aż przejdzie przez zastawkę strzykawki (patrz rys. 8).
- Podnieść kciuk i odciągnąć przyrząd Arrow Advancer na około 4 do 8 cm od strzykawki. Umieścić kciuk na przyrządzie Arrow Advancer, przytrzymując mocno prowadnik sprężynowy, wepchnąć zespół do cylindra strzykawki, aby wsunąć dalej prowadnik sprężynowy. Kontynuować tę czynność do osiągnięcia przez prowadnik sprężynowy żądanej głębokości (patrz rys. 9).

### Technika alternatywna:

Jeżeli właściwie byłoby zastosowanie zwykley rurki prostującej, rurkę prostującą, stanowiącą część przyrządu Arrow Advancer, można odłączyć od zespołu i użyć osobno.

Oddzielić końcówkę Arrow Advancer lub rurkę prostującą od niebieskiego urządzenia Advancer. Jeżeli używana jest końcówka prowadnika sprężynowego w kształcie litery „J”, należy go przygotować do wprowadzenia nasuwając

- plastikową rurkę na końcówkę w kształcie litery „J” w celu wyprostowania jej. Następnie w rutynowy sposób wprowadzić prowadnik sprężynowy na pożądaną głębokość.
12. Popchnij prowadnik do miejsca, w którym potrójny pasek oznaczenia dojdzie do tylu tloka strzykawki. Przesuwanie do przodu końcówki „J” może wymagać delikatnego ruchu obrotowego. **Ostrzeżenie:** Prowadnika sprężynowego nie wolno ciąć, aby zmienić jego długość. Aby zmniejszyć ryzyko odcięcia lub uszkodzenia prowadnika sprężynowego, nie należy przy wyciąganiu prowadnika sprężynowego opierać go o skos igły.
13. Przytrzymać przedownik sprężynowy w miejscu i usunąć igłę wprowadzającą i strzykawkę Arrow Raulerson (lub cewnik). **Przestroga:** Należy cały czas mocno trzymać prowadnik sprężynowy. Użyć oznaczeń centymetrowych na prowadniku sprężynowym, aby dostosować założoną na stałe długość według żądanej głębokości umieszczenia założonej na stałe koszulki.
14. Jeśli to konieczne, powiększyć miejsce nakucia skóry tnącym ostrzem skalpela zwróconym w kierunku przeciwne do prowadnika sprężynowego. **Przestroga:** Nie przecinać prowadnika. Umocuj skalpel w położeniu zapewniającym ochronę.
15. Nasunąć stożkowy koniec zespołu rozszerzacz/przyrząd dostępowego na prowadnik sprężynowy. Uchwyty w poblizu skóry, wsuwając zespół z lekkim ruchem obrotowym na głębokość wystarczającą do wejścia w naczynie. Rozszerzacz można częściowo wyciągnąć w celu ułatwienia wprowadzania przyrządu dostępowego w kręte naczynie. **Przestroga:** Nie należy wyciągać rozszerzacza do czasu, gdy przyrząd dostępowy znajdzie się dość głębko w naczyniu, aby zminimalizować ryzyko uszkodzenia końcówki cewnika.
16. Zsunąć zespół przyrządu dostępowego z rozszerzaczem do naczynia, ponownie chwytając blisko skóry i stosując lekki ruch obrotowy.
17. Aby sprawdzić, czy przyrząd dostępu został właściwie umieszczony w obrębie naczynia, przymocuj strzykawkę do lufotu po stronie dystalnej w celu wykonania aspiracji. Przytrzymać w miejscu zespół przyrządu dostępowego i wyciągnąć prowadnik sprężynowy i rozszerzacz na tyle, aby umożliwić aspirację krwi zylnej do dystalnego portu bocznego. **Przestroga:** Należy cały czas mocno trzymać prowadnik sprężynowy.
18. Przytrzymując w miejscu zespół przyrządu dostępowego, usunąć prowadnik i rozszerzacz jako jeden element. Przykryj zastawkę hemostatyczną palcem w jałowej rękawicy. **Ostrzeżenie:** Nie pozostawiać rozszerzacza tkanek w naczyniu jako cewnika wprowadzonego na stałe, by zminimalizować ryzyko perforacji ściany naczynia. **Ostrzeżenie:** Mimo, że awaria prowadnika sprężynowego zdarza się niezwykle rzadko, lekarz powinien wiedzieć, że prowadniki może ulec złamaniu, jeśli będzie używany z zastosowaniem nadmiernej siły. Przepłukać i podłączyć dystalny port boczny do odpowiedniego przewodu według potrzeby. Sprawdź i obserwuj drożność wlewu proksymalnego, aspirując aż do wystąpienia powodnego przepływu krwi zylnej. Podłączyć wszystkie przewody przedłużające do odpowiednich przewodów Luer-Lock, według potrzeby. Niewykorzystane porty można zamknąć nasadkami iniecyjnymi według standardowego protokołu szpitala. Zaciiski ściszkowe/suwakowe na przewodach przedłużających służą do zamknięcia przepływu w każdym kanale podczas zmiany przewodów i nasadek iniecyjnych. **Przestroga:** Aby zapobiec uszkodzeniu prowadzącemu nadmiernym ciśnieniem, przed wlewem należy otworzyć każdy zaciśk danego światła.
19. Wsunąć cewnik poprzez zespół przyrządu dostępowego do naczynia. Przesuń cewnik w wybrane położenie. **Ostrzeżenie:** Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przez cały czas, aby zapobiec wyołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku. W razie opóźnienia wprowadzenia cewnika otwór zastawki należy tymczasowo przykryć palcem w jałowej rękawicy do czasu wprowadzenia obturatora. Należy użyć obturatora Arrow, dołączonego do tego wyrobu albo sprzedawanego osobno, wraz z zastawką hemostatyczną, jako atrapy cewnika. Zapobiegnie to powstaniu nieszczęślici i zapewni ochronę wewnętrznego zabezpieczenia przed zanieczyszczeniem.<sup>14</sup>
20. Przytrzymać przyrząd dostępowy w miejscu i przemieszczyć oslonkę przeciwskrażeniową cewnika tak, aby dystalna złączka znalazła się o ok. 12,7 cm (pięć cali) od zastawki hemostatycznej (patrz rys. 10).
21. Przytrzymać tylną złączkę (od strony złączki Tuohy-Borst) oslonkę przeciwskrażeniową cewnika. Odlączyć złączkę dystalną od wewnętrznej rurki podającej, przesuwając do przodu. Przesuń dystalną złączkę do przodu, w stronę zespołu zastawki hemostatycznej. Przytrzymać zespół nieruchomo (patrz rys. 11).
22. Wcisnąć dystalną złączkę cewnikową oslonki przeciwskrażeniowej na zatyczkę zespołu. Obrócić, aby zablokować (patrz rys. 12).
- Skierować wycięcie w łączniku na sztyft na zatyczce zespołu.
  - Przesunąć złączkę do przodu, nasuwając na nasadkę, i obrócić.
23. Uchwycić cewnik wprowadzający poprzez przednią część oslonki przeciwskrażeniowej cewnika i przytrzymać na miejscu, jednocześnie ustawiając zgodnie z potrzebami końcówkę ze złączem Tuohy-Borst (patrz rys. 13). **Przestroga:** Nie zmieniać położenia końca ze złączem Tuohy-Borst na cewniku wprowadzającym po przemieszczeniu go w ostateczne położenie.
24. Zaciśnić adapter Tuohy-Borsta przyciskając zatyczkę i jednocześnie przekraczając w prawo, aby umocować podstawę do cewnika. Delikatnie pociągnij cewnik, aby sprawdzić, czy jest solidnie zamocowany. **Przestroga:** Nie należy nadmiernie zaciąkać adaptera Tuohy-Borsta, aby uniknąć zaciśnięcia światła i uszkodzenia cewnika wprowadzającego.
25. Koniec oslonki przeciwskażeniowej cewnika zaopatrzony w złączkę Tuohy-Borst należy przymocować jałowym przylepcem, aby ograniczyć przesuwanie się cewnika (patrz rys. 14). **Przestroga:** Nie należy zakładać przylepka na przezroczystą koszulkę na oslonce, gdyż może to doprowadzić do rozdarcia materiału.
26. Jeżeli w zestawie znajduje się zszywacz, należy posłużyć się nim do umocowania do pacjenta cewnika dostępu; można też przyszyć je zgodnie z zasadami obowiązującymi w szpitalu. **Przestroga:** Nie należy zakładać szwów bezpośrednio na zewnętrzną stronę cewnika, aby zapobiec jego przecięciu lub uszkodzeniu bądź zatamowaniu przepływu.
- Instrukcja obsługi zszywacza:**
- Umieść kciuk i palec wskazujący dominującej ręki na powierzchni wklęszej zszywacza.
  - Założyć zszywkę przez ucho do szwów przyrządu dostępowego (patrz rys. 15).
  - Ściagnij skórę wytwarzając faldę i umieść ucho podstawy pomiędzy otwartymi zszywacza. **Przestroga:** Nie należy umieszczać zszywki nad korpusem cewnika dostępu ani przedłużaczami – poza wskazanym punktem mocowania – aby uniknąć uszkodzenia cewnika dostępu.
  - Mocno ścisnąć razem uchwyty przyrządu kotwiczącego, aby zamknąć zszywki i przymocować przyrząd dostępowy do skóry (patrz rys. 16).

- W razie potrzeby zamocuj zszywki w innych uchach na szwy. Po zakończeniu zabiegu usuń kotew.
27. Opatrz miejsce wkładania zgodnie z zasadami obowiązującymi w danej placówce. **Przestroga: Miejsce wprowadzenia należy bardzo starannie pielęgnować, zmieniając regularnie opatrunki przestrzegając zasad aseptyki.**
28. Odnotować zabieg wprowadzenia na karcie pacjenta.

### Procedura wyjmowania cewnika:

1. **Przestroga: Ułóż pacjenta na plecach.**
2. Jeśli ma to zastosowanie, zdjąć opatrunek. **Przestroga: Aby zminimalizować ryzyko nacięcia przyrządu dostępowego, do zdejmowania opatrunku nie należy używać nożyczek.**
3. Przykręć podstawę dystalną osłony cewnika przed zameczyszczeniem, aby umożliwić zdjęcie jej ze szpilką blokującą zespół zastawki hemostatycznej. Wycofać cewnik z zastawki. **Ostrzeżenie: Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przez cały czas, aby zapobiec wywołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku.** Tymczasowo przykryć palcem w jalowej rękawiczce wylot zastawki do czasu wprowadzenia cewnika lub obturatora.
3. Usuń zszywki specjalnym urządzeniem do wyjmowania zszywek, albo zdejmij szwy z podstawowego miejsca przyszywania. **Przestroga: Należy uważać, by nie przeciąć cewnika.**
4. Wyjmij cewnik z zastawki hemostatycznej. Przykryć zastawkę hemostatyczną palcem w rękawicy jalowej. **Ostrzeżenie: Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przez cały czas, aby zapobiec wywołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku.**
5. **Ostrzeżenie: Kontakt żyl centralnej z ciśnieniem atmosferycznym może spowodować wejście powietrza do centralnego układu żylnego.** Powoli usunąć przyrząd dostępowy, ciągnąc go równolegle do skóry. W czasie, gdy przyrząd dostępowy opuszcza miejsce wkładania, zastosować nacisk za pomocą nieprzepuszczającego powietrza opatrunku, np. gazy VASELINE. Ponieważ śląd po wprowadzeniu przyrządu dostępowego pozostaje punktem włotowym powietrza do czasu całkowitego uszczelnienia, opatrunk okluzyjny powinien pozostać na miejscu przez co najmniej 24-72 godziny, w zależności od tego, jak długo przyrząd dostępowy pozostawał w naczyniu.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Po wyjęciu przyrządu dostępowego należy obejrzeć, aby się upewnić, że została wyjęta cała jego długość.
7. Odnotować zabieg usunięcia cewnika w dokumentacji.

Arrow International, Inc. zaleca, aby użytkownik zapoznał się z literaturą przedmiotu.

\*Wszelkie pytania lub zamówienia odnośnie literatury przedmiotu należy kierować do Arrow International, Inc.

# Produto Para Acesso Venoso Central MAC com Lúmen Múltiplo

## Considerações Sobre Segurança e Eficácia:

Não utilizar caso a embalagem tenha sido previamente aberta ou se apresente danificada. **Aviso:** Antes de utilizar, leia todos os avisos, precauções e instruções constantes no folheto acompanhante. Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.

Não altere o cateter nem qualquer outro componente do kit/conjunto durante a sua introdução, utilização ou remoção.

O procedimento deve ser realizado por pessoal treinado, com conhecimentos profundos das referências anatómicas, da técnica mais segura e potenciais complicações.

**Precaução:** Quando usam o Produto para Cateterização Venosa Central com Protector contra Contaminação para utilização exclusiva com o Dispositivo de Acesso Venoso Central de Lúmen Múltiplo MAC (produto acompanhante MAC), os médicos deverão estar conscientes da possível complicações de Tamponamento Cardíaco (ver a advertência de complicações incluída com todos os Produtos para Cateterização Venosa Central da Arrow) (Consulte a Fig. 1).

## Indicações para a Utilização:

O Produto para Acesso Venoso Central Arrow permite o acesso venoso e a introdução de cateteres na circulação central.

## Contra-indicações:

Desconhecidas.

## Avisos e Precauções:<sup>\*</sup>

1. Aviso: Estéril, utilização única: não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que poderão resultar em morte.
2. Aviso: Os médicos devem estar familiarizados com as complicações associadas à introdução de cateteres percutâneos, incluindo a perfuração da parede do vaso,<sup>1,2</sup> lesões pleurais e mediastínicas,<sup>1,3</sup> embolia gasosa,<sup>6,9,12,14</sup> embolia da bainha, laceração do ducto torácico,<sup>2</sup> bacteriémia, septicémia, trombose,<sup>4</sup> punção arterial accidental,<sup>5</sup> lesão nervosa, hematomas, hemorragia,<sup>5</sup> disritmias, e oclusão.
3. Aviso: Não aplique força excessiva durante a remoção do fio guia, do dilatador ou do cateter. No caso da remoção ser difícil de realizar, deve ser efectuada uma radiografia torácica e solicitada uma consulta adicional.
4. Aviso: O médico deve estar familiarizado com os potenciais problemas de embolismo gasoso que poderão ocorrer se deixar agulhas, bainhas ou cateteres abertos em locais de punção venosa, ou em consequência de desconexões acidentais. Para diminuir o risco de desconexões, só deverão ser utilizadas com este dispositivo conexões Luer-Lock bem apertadas. Cumpra o protocolo hospitalar para a manutenção de todas as bainhas e portas laterais.
5. Aviso: A válvula de hemostase deve estar sempre encerrada de forma a minimizar o risco de embolia gasosa ou de hemorragia. Se a introdução do cateter sofrer algum atraso, ou se o cateter for retirado, cubra temporariamente a abertura da válvula com o dedo (mão com luva esterilizada) até à introdução do cateter ou do obturador. Utilize um obturador Arrow, incluído neste produto ou vendido em separado, como um cateter provisório com o conjunto de válvula de hemostase. Assim, garante a não ocorrência de fugas e a protecção do escudo interior contra contaminações.<sup>14</sup>
6. Aviso: A introdução do fio guia dentro das cavidades cardíacas direitas poderá provocar disritmias, bloqueio de ramo direito<sup>7</sup> e perfuração do vaso, aurícula ou ventrículo.
7. Aviso: Os médicos deverão estar conscientes do potencial de encarceramento do fio-guia por qualquer dispositivo implantado no sistema circulatório (ou seja, filtros da veia cava, stents). Proceda a uma revisão da história do doente antes de efectuar o procedimento de cateterização, para analisar a existência de possíveis implantes. Deverá ser cuidadosa na determinação do comprimento a introduzir do fio-guia.<sup>2</sup> Recomenda-se que se o doente apresentar um implante no sistema circulatório, o procedimento de colocação do cateter seja efectuado sob visualização directa, visando minimizar o risco de encarceramento do fio-guia.
8. Aviso: Os produtos que contêm componentes afiados com mecanismos de segurança foram concebidos para reduzir o risco de picadas acidentais com agulhas ou outros objectos afiados. Deverá continuar a ter cuidado para minimizar o risco de lesões por objectos afiados. Para minimizarem o risco de exposição, os médicos devem cumprir as normas de segurança no trabalho locais para agentes patogénicos transmitidos pelo sangue, sempre que coloquem, retirem ou efectuem a manutenção de um cateter venoso central.
9. Aviso: Devido ao risco de exposição ao VIH (Vírus da Imunodeficiência Humana) ou a outros agentes patogénicos transmitidos pelo sangue, todos os profissionais de saúde devem utilizar como rotina métodos universais de prevenção quando lidam com sangue e fluidos corporais de qualquer doente.
10. Precaução: Para colher amostras de sangue, feche temporariamente as restantes portas, através das quais estão a ser infundidas soluções.
11. Precaução: Não suture directamente ao diâmetro exterior do cateter, de forma a minimizar o risco de corte ou danos do mesmo, ou de obstrução do fluxo no seu interior.
12. Precaução: Os cateteres permanentes devem ser inspecionados regularmente para verificação do débito pretendido, da fixação do penso, do correcto posicionamento e da estabilidade da conexão Luer-Lock.
13. Precaução: Faça regularmente o penso do local da introdução, utilizando uma técnica de assépsia.
14. Precaução: O álcool e a acetona podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Verifique se os ingredientes dos sprays e compressas de desinfecção incluem acetona ou álcool.

**Acetona:** Não utilize acetona sobre a superfície do cateter. A acetona pode ser aplicada na pele, mas esta deverá estar completamente seca antes da aplicação do penso.

**Álcool:** Não utilize álcool para molhar a superfície do cateter nem para restabelecer a permeabilidade do mesmo. Devem tomar-se todas as precauções quando se administrarem fármacos contendo concentrações elevadas de álcool. Deixe sempre o álcool secar completamente antes de aplicar o penso.

**15. Precaução:** Alguns desinfectantes utilizados no local de introdução do cateter contêm solventes, os quais podem atacar o material do cateter. Assegure-se de que o local da punção está seco antes de aplicar o penso.

**16. Precaução:** Elimine correctamente os objectos afiados em recipientes para objectos afiados, de acordo com as normas de segurança no trabalho locais para agentes patogénicos transmitidos pelo sangue e/ou com a política da instituição.

## Procedimento Sugerido:

### Utilize uma técnica estéril.

**1. Precaução:** Coloque o doente numa posição de Trendelenburg ligeira, conforme o doente tolerar, de forma a diminuir o risco de embolia gássica. Se for utilizada a via de abordagem femoral, coloque o doente na posição de decúbito dorsal.

2. Prepare a área designada para a punção venosa.

3. Cubra com um penso o local da punção, conforme for necessário.

4. Anestesie a pele com a agulha pretendida (agulha de 25 Ga ou 22 Ga). Nos kits onde é fornecido, utilize-se um copo de recolha e fixação de agulhas SharpsAway II descartável para a eliminação destas. Empurre firmemente as agulhas para dentro dos orifícios do copo de recolha (consulte a Fig. 2). Logo que sejam colocadas no copo de recolha, as agulhas serão automaticamente fechadas, para que não possam ser reutilizadas. Elimine o copo depois de concluir o procedimento. **Precaução:** Não tente retirar as agulhas que foram colocadas dentro do copo. Estas agulhas estão permanentemente fechadas. A agulha poderá ser danificada caso seja forçada a sua remoção do copo de recolha.

Quando for fornecido, pode ser utilizado um sistema SharpsAway de espuma, espetando as agulhas na espuma após a utilização. **Precaução:** Não volte a utilizar as agulhas depois de terem sido espetadas no copo de espuma. Poderá haver aderência de partículas à ponta da agulha.

5. Introduza a ponta do cateter escolhido através da extremidade com o adaptador Tuohy-Borst do escudo contra contaminações do cateter. Faça progredir o cateter ao longo do tubo e do conector até sair na outra extremidade (consulte a Fig. 3).

6. Deslize todo o escudo contra contaminações do cateter até à extremidade proximal do cateter.

7. Se for utilizado um cateter de fluxo direcionado, insufla e desinsufla o balão com uma seringa, para verificar a sua integridade. **Precaução:** Não exceda o volume recomendado pelo fabricante do cateter com balão. Coloque o cateter e o escudo contra contaminações do cateter sobre um campo esterilizado, enquanto aguarda a colocação final.

8. Introduza o comprimento total do dilatador através da válvula de hemostase, para dentro do cateter, empurrando com firmeza o conector do dilatador para dentro do conector do conjunto de válvula de hemostase. Coloque o conjunto no campo esterilizado, enquanto aguarda a colocação final.

9. Introduza a agulha introdutora, com a seringa Arrow Raulerson adaptada, na veia e aspire. (Se for utilizada uma agulha introdutora de maior calibre, o vaso poderá ser previamente localizado com uma agulha localizadora de 22 Ga e uma seringa.) Retire a agulha localizadora.

### Técnica alternativa:

O cateter/agulha pode ser utilizado da forma habitual, como alternativa à agulha introdutora. Se for utilizado um cateter/agulha, a Seringa Arrow Raulerson irá funcionar como uma seringa padrão, mas não poderá servir para passar o fio guia. Se não observar fluxo livre de sangue venoso após a remoção da agulha, adapte a seringa ao cateter e aspire até obter um bom fluxo de sangue venoso. **Precaução:** A cor do sangue aspirado não constitui sempre um indicador fiável de acesso venoso.<sup>10</sup> Não volte a introduzir a agulha no cateter introdutor.

10. Devido ao risco de colocação acidental numa artéria, uma das seguintes técnicas deverá ser utilizada para confirmar o acesso venoso. Introduza a sonda de transdução com ponta romba purgada na parte de trás do êmbolo e através das válvulas da Seringa Arrow Raulerson. Comprove o acesso venoso através da forma da onda obtida por um transdutor de pressão calibrado. Retire a sonda de transdução (consulte a Fig. 4).

### Técnica alternativa:

Se não existir equipamento de monitorização hemodinâmica disponível para obtenção do traçado da pressão venosa central, verifique se existe algum fluxo pulsátil, utilizando a sonda de transdução para abrir o sistema de válvulas da seringa ou desadaptando a seringa da agulha. A presença de um fluxo pulsátil é geralmente indicadora de punção arterial acidental.

**Precaução:** A cor do sangue aspirado não constitui sempre um indicador fiável de acesso venoso.<sup>10</sup>

11. Utilizando o Arrow Advancer de duas peças, faça progredir o fio guia através da seringa, para dentro da veia. **Aviso:** A aspiração com o fio guia colocado provocará a introdução de ar dentro da seringa. **Precaução:** Para minimizar o risco de extravasamento de sangue da tampa da seringa, não volte a injetar o sangue com o fio guia em posição.

### Instruções para o Arrow Advancer de duas peças:

• Com o polegar, endireite a ponta em "J" recolhendo o fio guia para dentro do Arrow Advancer (consulte as Figs. 5, 6).

Quando a ponta estiver direita, o fio guia encontrará-se pronto para a introdução. As marcas em centímetros são medidas em relação à ponta "J". Uma faixa indica 10 cm, duas faixas 20 cm e três faixas 30 cm.

### Introdução do Fio Guia:

• Coloque a ponta do Arrow Advancer – com o "J" retraído – no orifício na parte de trás do êmbolo da seringa Arrow Raulerson (consulte a Fig. 7).

• Faça avançar o fio guia na seringa aproximadamente 10 cm, até passar através das válvulas da seringa (consulte a Fig. 8).

• Levante o polegar e puxe o Arrow Advancer cerca de 4 cm a 8 cm na direcção oposta à seringa. Baixe o polegar sobre o Arrow Advancer e, enquanto agarra firmemente o fio guia, empurre o conjunto para dentro do corpo da seringa para fazer avançar ainda mais o fio guia. Continue até o fio guia atingir a profundidade desejada (consulte a Fig. 9).

### Técnica alternativa:

Se preferir um tubo de rectificação simples, a parte do tubo de rectificação do Arrow Advancer pode ser separada da unidade e utilizada em separado.

Separar a ponta do Arrow Advancer ou o tubo de rectificação da unidade do Advancer azul. Se for utilizada a ponta em "J"

- do fio guia, prepare a introdução deslizando o tubo de plástico sobre o "J", para o endireitar. O fio guia deverá então avançar da forma habitual até à profundidade pretendida.
12. Faça avançar o fio guia até a marca tripla atingir a parte de trás do êmbolo da seringa. Para poder avançar a ponta em "J" poderá ser necessário um movimento suave de rotação. **Aviso:** **Não corte o fio guia para alterar o comprimento. Não retire o fio guia contra o bisel da agulha, para minimizar o risco de um possível corte ou de danos no fio guia.**
  13. Mantenha o fio guia em posição e retire a agulha introdutora e a Seringa Arrow Raulerson (ou cateter). **Precaução: Mantenha sempre o fio guia bem preso.** Utilize as marcas em centímetros no fio guia para ajustar o comprimento permanente, de acordo com a profundidade pretendida, para a colocação da bainha permanente.
  14. Alargue o orificio no local da punção cutânea, com o bordo cortante da lâmina virado na direcção oposta ao fio guia. **Precaução: Não corte o fio guia. Fixe o bisturi na posição protegida.**
  15. Enrosque a ponta cónica do conjunto dilatador/dispositivo de acesso sobre o fio guia. Agarrando o conjunto perto da pele, introduz-o com um ligeiro movimento de torção, até uma profundidade suficiente para penetrar no vaso. O dilatador pode ser parcialmente retirado de forma a facilitar a progressão do dispositivo de acesso através de um vaso sinuoso. **Precaução: Não retire o dilatador até o dispositivo de acesso se encontrar bem no interior do vaso, para minimizar o risco de danos na ponta do cateter.**
  16. Faça progredir o dispositivo de acesso, separando-o do dilatador, para dentro do vaso, agarrrando novamente perto da pele e efectuando um ligeiro movimento de torção.
  17. Para confirmar a posição correcta do dispositivo de acesso dentro do vaso, adapte uma seringa à porta lateral distal para aspiração. Mantenha o conjunto do dispositivo de acesso em posição e retire o fio guia e o dilatador o suficiente para permitir que seja aspirado sangue venoso pela porta lateral distal. **Precaução: Mantenha sempre o fio guia bem preso.**
  18. Mantendo o conjunto do dispositivo de acesso em posição, retire o fio guia e o dilatador em simultâneo. Coloque um dedo (mão com luva esterilizada) sobre a válvula de hemostase. **Aviso: Para minimizar o risco de uma eventual perfuração da parede do vaso, não deixe o dilatador de tecidos no local como um cateter permanente. Aviso: Embora a incidência de falhas do fio guia seja muito baixa, o médico deverá estar atento à possibilidade de fractura no caso de aplicação de força excessiva sobre o mesmo.** Irrigue e ligue o orifício lateral distal à linha adequada, conforme necessário. Confirme e monitorize o orifício proximal aspirando até observar um fluxo de sanguine venoso livre. Ligue todas as linhas de extensão a linhas(s) Luer-Lock adequada(s), conforme for necessário. O(s) orifício(s) não utilizado(s) podem ser "bloqueado(s)" usando tampa(s) de injeção segundo o protocolo padrão do hospital. As linhas de extensão possuem grampos de compressão/deslizantes para ocluir o fluxo através de cada lumen durante a mudança de linhas e das tampas de injeção. **Precaução: Para minimizar o risco de danificar as linhas de extensão devido a pressão excessiva, deve abrir-se cada grampo antes de iniciar a infusão através desse lumen.**
  19. Introduza o cateter no vaso através do conjunto do dispositivo de acesso. Faça-o progredir até à posição desejada. **Aviso: A válvula de hemostase deve estar sempre encerrada de forma a minimizar o risco de embolia gasosa ou de hemorragia. Se a introdução do cateter sofrer algum atraso, cubra temporariamente a abertura da válvula com o dedo (mão**
- com luva esterilizada) até à introdução do obturador. Utilize um obturador Arrow, incluído neste produto ou vendido em separado, como um cateter provisório com o conjunto de válvula de hemostase. Assim, garante a não ocorrência de fugas e a protecção do escudo interior contra contaminações.<sup>14</sup>**
20. Mantenha o dispositivo de acesso em posição e reposicione o escudo contra contaminações do cateter para que o conector distal se encontre a cerca de 12,7 cm da válvula de hemostase (consulte a Fig. 10).
  21. Mantenha em posição o conector traseiro (extremidade do adaptador Tuohy-Borst) do escudo contra contaminações do cateter. Separe o conector distal do tubo de alimentação interior, deslocando-o para a frente. Faça progredir o conector distal para a frente, em direcção ao conjunto de válvula de hemostase. Mantenha o conjunto em posição (consulte a Fig. 11).
  22. Empurre o conector distal do escudo contra contaminações do cateter sobre a tampa de montagem. Rode para fixar (consulte a Fig. 12).
    - Alinhe a fenda no conector com o pino de fixação na tampa de montagem.
    - Deslize o conector para a frente, sobre a tampa, e rode.
  23. Agarre no cateter de introdução pela parte frontal do escudo contra contaminações do cateter e mantenha-o em posição enquanto reposiciona a extremidade do adaptador Tuohy-Borst conforme desejado (consulte a Fig. 13). **Precaução: Não reposicione a extremidade do adaptador Tuohy-Borst sobre o cateter de introdução depois de ter sido deslocado para esta posição final.**
  24. Aperte o adaptador Tuohy-Borst, carregando na tampa e rodando simultaneamente em sentido horário, para fixar o conector ao cateter. Puxe suavemente o cateter de introdução para confirmar a fixação. **Precaução: Não aperte excessivamente o adaptador Tuohy-Borst para minimizar o risco de constrição do lumen ou de danos no cateter de introdução.**
  25. A extremidade do escudo contra contaminações do cateter com o adaptador Tuohy-Borst deve ser fixada com uma fita adesiva esterilizada para evitar movimentos do cateter de introdução (consulte a Fig. 14). **Precaução: Não aplique a fita adesiva sobre as bainhas transparentes no escudo, para minimizar o risco de rasgar o material.**
  26. Nos kits em que é fornecido, fixe o dispositivo de acesso ao doente, utilizando um dispositivo de fixação com agrafos ou com fio de sutura, segundo o protocolo do hospital/instituição. **Precaução: Não suture directamente ao diâmetro exterior do cateter para minimizar o risco de corte ou dano do cateter, ou de impedir o fluxo no interior do mesmo.**
- Instruções do Dispositivo de Fixação com Agrafos:**
- Posicione o polegar e o dedo indicador da mão dominante sobre a superfície denteada do dispositivo de fixação com agrafos.
  - Aplique o agrafo através do orifício do conector de sutura do dispositivo de acesso (consulte a Fig. 15).
  - Cubra a pele e posicione com o orifício do conector entre a abertura do agrafo. **Precaução: Não aplique o agrafo sobre o corpo do dispositivo de acesso nem sobre as linhas de extensão, excepto no local de fixação indicado, para minimizar o risco de danos no dispositivo de acesso.**
  - Aperte com firmeza o dispositivo de fixação para fechar o agrafo e fixar o dispositivo de acesso à pele (consulte a Fig. 16).

- Repita o procedimento através dos outros orifícios de sutura, caso seja necessário. Depois de terminar, elimine o dispositivo de fixação.
- 27. Cubra o local da punção com um penso, de acordo com o protocolo hospitalar. **Precução: Refaça regular e meticulosamente o penso no local de introdução, utilizando uma técnica asséptica.**
- 28. Registe a introdução no processo do doente.

### **Procedimento de remoção do cateter:**

1. **Precução: Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.**
2. Retire o penso, caso seja necessário. **Precução: Para minimizar o risco de corte do dispositivo de acesso, não utilize uma tesoura para retirar o penso.**
3. Rode o conector distal do escudo contra contaminações do cateter para permitir a remoção do pino de fixação no conjunto da válvula de hemostase. Retire o cateter da válvula. **Aviso: A válvula de hemostase deve estar sempre encerrada, para minimizar o risco de embolia gasosa ou de hemorragia.** Cubra temporariamente a abertura da válvula com o dedo (mão com luva esterilizada) até à introdução do cateter ou do obturador.
3. Quando aplicável, retire o(s) agrafo(s) utilizando o “tira-agrafos”, ou retire as suturas do local de sutura primário. **Precução: Tenha cuidado para não cortar o dispositivo de acesso.**
4. Retire o dispositivo da válvula de hemostase. Cubra a válvula de hemostase com o dedo (mão com luva esterilizada). **Aviso: A válvula de hemostase deve estar sempre encerrada, para minimizar o risco de embolia gasosa ou de hemorragia.**
5. **Aviso: A exposição de veia central à pressão atmosférica poderá resultar na entrada de ar para dentro do sistema venoso central.** Retire o dispositivo de acesso lentamente, puxando-o paralelamente à pele. À medida que o dispositivo de acesso sai do local, deve aplicar-se pressão com um penso impermeável ao ar, por exemplo gaze impregnada com VASELINE. Dado que o trajecto residual do dispositivo de acesso continua a permitir a entrada de ar até estar completamente vedado, o penso oclusivo deverá permanecer no local durante pelo menos 24 a 72 horas, dependendo do período de permanência do dispositivo de acesso.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Após a remoção do dispositivo de acesso, deverá inspecioná-lo para garantir que saiu na totalidade.
7. Registe a remoção do cateter.

### **Procedimento de Remoção do Dispositivo de Acesso:**

1. **Precução: Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.**
2. Retire o penso, caso seja necessário. **Precução: Para minimizar o risco de corte do dispositivo de acesso, não utilize uma tesoura para retirar o penso.**

A Arrow International, Inc. recomenda que o utilizador esteja a par da literatura de referência.

\*Em caso de dúvidas ou necessidade de informações adicionais específicas, por favor contactar a Arrow International, Inc.

# Многопросветное изделие MAC для доступа к центральным венам

## Вопросы безопасности и эффективности:

Не используйте, если упаковка была ранее вскрыта или повреждена. Предостережение: Перед применением изделия ознакомьтесь с инструкциями, находящимися внутри упаковки, и изучите все меры предосторожности и предупреждения. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.

Не изменяйте катетер или другие компоненты комплекта/ набора во время введения, применения или извлечения.

Процедура должна выполняться подготовленным персоналом, имеющим большой опыт в области анатомической привязки, в обеспечении безопасности, а также хорошо знакомым с возможными осложнениями.

**Предостережение:** При использовании изделия для катетеризации центральных вен, снабженного защитой от загрязнений и предназначенному только для применения совместно с многопросветным устройством для доступа к центральным венам MAC (дополнительного изделия для MAC), медперсонал должен знать о возможном осложнении в виде тампонады сердца (см. предупреждение об осложнениях, прилагаемое ко всем изделиям Аттоу для центральных вен) (см. рис. 1).

## Показания к применению:

Изделие для доступа к центральным венам Аттоу обеспечивает доступ в вену и позволяет вводить катетер в систему центрального кровообращения.

## Противопоказания:

Не известны.

## Предупреждения и меры предосторожности:<sup>\*</sup>

- Предостережение: Стерильно, одноразового применения: Не использовать повторно, не обрабатывать вторично и не стерилизовать. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и/или инфекции, которые могут привести к смертельному исходу.
- Предостережение: Медперсонал должен осознавать сложности, связанные с чрезкожным введением катетеров, включая перфорацию стенки сосуда,<sup>17</sup> плевральные и медиастинальные повреждения,<sup>1,13</sup> воздушную эмболию,<sup>6,9,12,14</sup> эмболию капсулы, разрыв грудного протока,<sup>3</sup> бактериемию, сепсис, тромбоз,<sup>4</sup> случайный прокол артерии,<sup>7</sup> повреждение нерва, гематому, геморрагию,<sup>5</sup> дисритмию и окклюзию.
- Предостережение: Не применяйте чрезмерных усилий при извлечении проводника, дилататора или катетера. Если возникли проблемы с извлечением, необходимо сделать рентгенографию грудной клетки и дополнительно проконсультироваться.
- Предостережение: Медперсонал должен осознавать возможность воздушной эмболии, вызванной оставленными в месте венозного прокола и сообщающимися с окружающей средой иглами, интродьюсерами либо катетерами, а также вследствие случайного нарушения соединений. С целью уменьшения

риска разъединения с данным устройством должны использоваться только надежно затянутые соединения, снабженные кончиками Люэра. Соблюдайте протокол лечебного учреждения при эксплуатации и обслуживании всех капсул и боковых портов.

- Предостережение: Для сведения к минимуму воздушной эмболии или терморгации гемостатический клапан должен быть постоянно закрыт. При задержке введения катетера или если он извлечен, временно закройте отверстие клапана пальцем в стерильной перчатке до введения катетера или обтюратора. В качестве имитации катетера используйте обтюратор Аттоу, входящий в состав данного изделия либо продаваемый отдельно. Это обеспечит отсутствие утечки и защитит внутренний просвет от контаминации.<sup>14</sup>
- Предостережение: Прохождение проводника в правую половину сердца может стать причиной дисритмии, блокады правой ножки пучка Гиса<sup>7</sup> и перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка.
- Предостережение: Медперсонал должен знать о возможности защемления проводника каким-либо имплантированным устройством в системе кровообращения (например, фильтрами полой вены или стентами). Перед катетеризацией изучите историю болезни пациента с целью получения информации о наличии имплантов. Необходимо соблюдать меры предосторожности в отношении вводимой длины проводника.<sup>2</sup> Для сведения к минимуму риска защемления проводника при наличии имплантата в системе кровообращения пациента, рекомендуется проводить процедуру катетеризации при непосредственной визуализации.
- Предостережение: Изделия с защитой от острых компонентов сконструированы таким образом, чтобы снизить риск случайных уков и порезов, вызванных иглами или другими острыми инструментами. Необходимо соблюдать осторожность, чтобы избежать травм при работе с острыми инструментами. Для сведения к минимуму риска заражения, медперсонал должен строго соблюдать местные/федеральные правила Закона о технике безопасности и гигиене труда США (OSHA), касающиеся передаваемых с кровью патогенных микроорганизмов, при подготовке, проведении или прекращении катетеризации центральных вен.
- Предостережение: Из-за риска заражения ВИЧ (вирусом иммунодефицита человека) или другими передаваемыми с кровью патогенными микроорганизмами при уходе за всеми пациентами работники здравоохранения должны постоянно соблюдать всесторонние меры предосторожности при контакте с кровью и физиологическими жидкостями.
- Предостережение: При взятии пробы крови временно изолируйте остальные порты (порты), через которые вводятся растворы.
- Предостережение: В целях снижения риска разрыва или повреждения катетера, либо снижения его проходимости не накладывайте шов непосредственно на внешний диаметр корпуса катетера.

- 12. Предостережение:** При использовании постоянных катетеров необходимо регулярно проверять скорость потока, плотность повязки и надежность соединений с кончиками Люэра.
- 13. Предостережение:** Регулярно меняйте повязку на месте ввода, тщательно применяя асептические приемы.
- 14. Предостережение:** Спирт и ацетон могут ослабить структуру полимеризованных материалов. Проверьте состав аэрозолей и тампонов для подготовки пациента на предмет наличия ацетона или спирта.
- Ацетон:** Не допускайте попадания ацетона на поверхность катетера. Допускается нанесение ацетона на кожу, однако до наложения повязки он должен полностью испариться.
- Спирт:** Не используйте спирт для вымачивания поверхности катетера или восстановления его проходимости. При введении препаратов с высоким содержанием спирта необходимо соблюдать меры предосторожности. Перед наложением повязки всегда давайте спирту полностью испариться.
- 15. Предостережение:** Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные разрушать материал катетера. Перед наложением повязки убедитесь в том, что место введения катетера сухое.
- 16. Предостережение:** Утилизация использованных игл осуществляется посредством специальных контейнеров в соответствии с местными/федеральными правилами Закона о технике безопасности и гигиене труда (OSHA), касающимися передаваемых с кровью патогенных микроорганизмов, и/или правилами медицинского учреждения.

## Предлагаемая процедура:

### Используйте стерильные приемы.

- Предостережение: Для снижения риска риска воздушной эмболии поместите пациента в облегченный вариант позы Тренделенбурга (насколько она будет для него приемлема). При установке катетера на бедре уложите пациента на спину.
- Подготовьте область предполагаемой венепункции.
- Надлежащим образом задрапируйте место прокола.
- Инфильтрируйте кожу в намеченном месте иглой необходимого размера (25 или 22 G). В тех комплектах, где это предусмотрено, для утилизации игл используется защищающаяся утилизационная чашка SharpsAway II. Плотно вставьте иглы в отверстия утилизационной чашки (см. рис. 2). После того как иглы вставляются в чашку, они автоматически блокируются на месте, чтобы ими нельзя было воспользоваться повторно. После завершения процедуры утилизируйте всю чашку. **Предостережение:** Не пытайтесь извлечь иглы, которые были помещены в чашку. Эти иглы жестко зафиксированы на месте. Попытка их извлечения из утилизационной чашки может привести к повреждению иглы.

При наличии может использоваться система из вспененного материала SharpsAway, в которую погружают иглы после их использования. **Предостережение:** После помещения игл в чашку из вспененного материала не используйте их повторно. К кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.

- Вставьте кончик требуемого катетера в конец через переходник Тухи-Борста на конце антиконтаминационного чехла катетера. Продвиньте катетер через трубку и втулку на противоположном конце (см. рис. 3).

- Полностью сдвиньте антиконтаминационный чехол катетера к проксимальному концу катетера.
  - При использовании направляемого кровотоком катетера для проверки целостности баллона накачайте его при помощи шприца, затем скажите. **Предостережение: Невршивайте объем, рекомендованный изготовителем баллонного катетера.** В ожидании окончательного размещения расположите катетер и его антиконтаминационный чехол на стерильном пространстве.
  - Через гемостатический клапан полностью введите дилататор в катетер, плотно вставив его втулку во втулку узла гемостатического клапана. Поместите собранное изделие в стерильное пространство до окончательной установки.
  - Выведите пункционную иглу с присоединенным шприцем Agtow Raulerson вену и аспирируйте. (При использовании пункционной иглы большего размера местоположение сосуда может быть предварительно определено иглой-искателем 22 G и шприцем.) Извлеките иглу-искатель.
- Альтернативный метод:**
- В качестве альтернативы пункционной игле можно воспользоваться катетером на игле. При использовании катетера на игле шприц Agtow Raulerson будет работать как обычный шприц, а не как направляющее приспособление проводника. В случае отсутствия свободного венозного кровотока после извлечения иглы подсоедините к катетеру шприц и аспирируйте до установления нормального венозного кровотока. **Предостережение: Цвет аспирированной крови не всегда является надежным показателем доступа в вену.<sup>10</sup> Не вставляйте повторно иглу в катетер.**

- В связи с возможностью непреднамеренной артериальной катеризации должен быть использован один из следующих приемов проверки венозного доступа. Вставьте заполненную жидкостью иглу контроля давления в тыльную часть плюснера и проведите через клапаны шприца Agtow Raulerson. По наличию колебаний, полученных от калиброванного датчика давления, определите положение центральных вен. Извлеките иглу контроля давления (см. рис. 4).

- Альтернативный метод:**
- В отсутствие оборудования гемодинамического мониторинга, позволяющего преобразовать импульсы центральных вен, проверьте пульсирующий кровоток, используя иглу контроля давления для открытия клапанной системы шприца, либо соединив его от иглы. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайному проколе артерии. **Предостережение: Цвет аспирированной крови не всегда является надежным показателем доступа в вену.<sup>10</sup>**

- При помощи двухсекционного устройства Agtow Advance введите проводник через шприц в вену. **Предостережение:** Аспирация при находящемся на месте проводника приведет к попаданию в шприц воздуха. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска утечки крови из колпачка шприца не вливайте кровь обратно при установленном проводнике.

### Инструкция по применению двухсекционного устройства Agtow Advance:

- Выпрямите J-образный конец проводника, втянув его большим пальцем назад в Agtow Advance (см. рис. 5, 6).
- После выпрямления кончика проводник готов к введению. Отсчет меток осуществляется от J-образного конца. Одно

кольцо означает 10 см, два – 20 см, три – 30 см.

#### Введение проводника:

- Поместите кончик устройства Arrow Advancer с распрямленной J-образной частью в отверстие, расположенное в тыльной части плунжера шприца Arrow Raulerson (см. рис. 7).
- Введите проводник в шприц приблизительно на 10 см, пока он не пройдет сквозь клапаны шприца (см. рис. 8).
- Приподнимите большой палец и вытяните Arrow Advancer приблизительно на 4-8 см из шприца. Для дальнейшего введения проводника наложите большой палец на Arrow Advancer, прочно удерживая проводник, втолкните узел в цилиндр шприца. Продолжайте ввод до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины (см. рис. 9).

#### Альтернативный метод:

Если предпочтительным является использование простой выпрямляющей трубы, то ее можно отсоединить от устройства Arrow Advancer и использовать отдельно.

Отсоедините кончик Arrow Advancer или выпрямляющую трубку от синего устройства Advanceer. Если используется J-образная часть проводника, то необходимо подготовить его к введению, пропустив J-образную часть через пластиковую трубку для выпрямления. Затем проводник должен быть продвинут обычным способом на необходимую глубину.

12. Продвигайте проводник до тех пор, пока метка с тремя полосами не достигнет тыльной части плунжера шприца. Для продвижения J-образного конца могут потребоваться легкие вращательные движения. **Предостережение: Не режьте проводник, чтобы уменьшить его длину. Не извлекайте проводник по срезу иглы, чтобы уменьшить риск разрыва или повреждения проводника.**

13. Удерживая проводник на месте, удалите пункционную иглу и шприц Arrow Raulerson (или катетер). **Предостережение: Постоянноочно удерживайте проводник.** Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянной капсулы используйте сантиметровые метки на проводнике.

14. Расположив скальпель в стороне от проводника, расширьте место введения катетера. **Предостережение: Не обрезайте проводник! Зафиксируйте скальпель в безопасном положении.**

15. Насадите конический кончик дилататора/устройства доступа на проводник. Удерживая рядом с кожей и слегка покручивая устройство, продвиньте его на глубину, достаточную для проникновения в сосуд. Чтобы облегчить продвижение устройства доступа через извилистый сосуд, дилататор может быть частично извлечен. **Предостережение: Для сведения к минимуму риска повреждения кончика катетера не извлекайте дилататор до тех пор, пока устройство доступа полностью не окажется в сосуде.**

16. Вновь ухватившись за прилегающий участок кожи и слегка покручивая устройство, продвиньте устройство доступа до дилататора в сосуд.

17. С целью проверки правильности расположения устройства доступа в сосуде подсоедините шприц к дистальному боковому порту для аспирации. Удерживая на месте устройство доступа, вытяните проводник и дилататор на длину, достаточную для аспирации венозного кровотока в боковой порт. **Предостережение: Постоянноочно удерживайте проводник.**

#### Удерживайте проводник.

18. Удерживая на месте устройство доступа, извлеките проводник вместе с дилататором. Прикройте гемостатический клапан пальцем в стерильной перчатке. **Предостережение: Для сведения к минимуму риска возможной перфорации стенки сосуда не ставьте тканевый дилататор в качестве постоянного катетера. Предостережение: Несмотря на то, что вероятность выхода из строя проводника крайне мала, медицинский персонал должен знать о возможности разрыва в случае применения чрезмерного усилия к проводнику.** Промойте и подсоедините дистальный боковой порт к соответствующей линии. Подтвердите функционирование проксимального порта и наблюдайте за ним путем аспирации до появления свободного венозного кровотока. Надлежащим образом подсоедините все удлинительные линии к соответствующим линиям с кончиками Люэрса. Неиспользуемые порты могут быть «заперты» через инъекционные колпачки согласно стандартному протоколу лечебного учреждения. Чтобы перекрыть поток через каждый просвет во время смены линий или инъекционного колпачка, удлинительные линии снабжены переключательными скользящими зажимами. **Предостережение: Для сведения к минимуму риска повреждения удлинительных линий избыточным давлением перед введением катетера через такую просвет каждый зажим должен быть открыт.**

19. Введите катетер в сосуд сквозь устройство доступа. Продвигайте катетер в требуемое место. **Предостережение: Для сведения к минимуму воздушной эмболии или геморрагии гемостатический клапан должен быть постоянно закрыт. При задержке введения катетера временно прикройте отверстие клапана пальцем в стерильной перчатке до введения обтюратора. В качестве имитации катетера с узлом гемостатического клапана используйте обтюратор Arrow, входящий в состав данного изделия либо продаваемый отдельно. Это обеспечит отсутствие утечки и защитит внутренний просвет от контаминации.<sup>14</sup>**

20. Удерживая на месте устройство доступа, переместите антиконтаминационный чехол катетера так, чтобы дистальная втулка находилась примерно на расстоянии 12,7 см (пять дюймов) от гемостатического клапана (см. рис. 10).

21. Удерживайте на месте заднюю втулку (конец с переходником Тухи-Борста) антиконтаминационного чехла катетера на втулке наружу. Отделите дистальную втулку от внутренней трубки подачи, потянув ее вперед. Передвиньте дистальную втулку в сторону узла гемостатического клапана. Удерживайте узел на месте (см. рис. 11).

22. Наденьте дистальную втулку антиконтаминационного чехла катетера на колпачок узла. Поверните так, чтобы втулка зафиксировалась (см. рис. 12).

- Совместите прорезь на втулке со стопорным штифтом на колпачке узла.

- Наденьте втулку на колпачок и поверните.

23. Возьмите вводимый катетер за переднюю часть антиконтаминационного чехла и удерживайте на месте, изменив, тем временем, местоположение конца с переходником Тухи-Борста так, как это необходимо (см. рис. 13). **Предостережение: После установки вводимого катетера в окончательное положение не перемещайте его конец с переходником Тухи-Борста.**

24. Чтобы закрепить втулку на катетере, затяните переходник Тухи-Борста, надавив на колпачок и одновременно повернув его по часовой стрелке. Осторожно потяните вводимый

- катетер, чтобы убедиться в надежности соединения. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска сдавливания просвета или повреждения вводимого катетера, не затягивайте чрезмерно переходник Туухи-Борста.
25. Чтобы обеспечить неподвижность вводимого катетера, конец антиконтаминационного чехла катетера с переходником Туухи-Борста должен быть закреплен стерильной лентой (см. рис. 14). **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска разрыва материала не накладывайте ленту на прозрачное покрытие оболочки.
26. В тех комплектах, где это предусмотрено, прикрепите устройство доступа к пациенту при помощи приспособления для наложения скобок или пришейте согласно протоколу лечебного учреждения/организации. **Предостережение:** Для целей снижения риска разрыва или повреждения устройства доступа либо задержки потока через устройство доступа не накладывайте шов непосредственно на внешний диаметр устройства.
- Инструкция по применению приспособления для наложения скобок:**
- Положите большой и указательный пальцы доминантной руки на зубчатую поверхность приспособления.
  - Порядком кончик скобки сквозь ушко устройства доступа (см. рис. 15).
  - Создайте кожную складку и поместите вместе с ушком в рабочий просвет приспособления для наложения скобок. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска повреждения устройства доступа не накладывайте скобку поверх его корпуса или удлинительных линий, за исключением указанного места крепления.
  - Крепко сожмите приспособление для наложения скобок, чтобы скобка сомкнулась и устройство доступа прикрепилось к коже (см. рис. 16).
  - Повторите процедуру с остальными шовными ушками (при их наличии). После завершения процедуры утилизируйте приспособление для наложения скобок.
27. Наложите повязку на место прокола в соответствии с протоколом лечебного учреждения. **Предостережение:** Регулярно меняйте повязку на месте ввода, тщательно применяя асептические приемы.
28. Запишите процедуру введения в карту пациента.

### Последовательность удаления катетера:

1. Предостережение: Уложите пациента на спину.

2. Если используется повязка, удалите ее. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска повреждения катетера не используйте ножницы для снятия повязки.
3. Поверните дистальную втулку антиконтаминационного чехла катетера так, чтобы ее можно было отсоединить от стопорного штифта гемостатического клапана. Извлеките катетер из клапана. **Предостережение:** Для сведения к минимуму воздушной эмболии или геморрагии гемостатический клапан должен быть постоянно закрыт. До введения катетера или обсторонителя временно прикройте отверстие клапана пальцем в стерильной перчатке.

### Последовательность удаления

#### устройства доступа:

1. **Предостережение:** Уложите пациента на спину.
2. Если используется повязка, удалите ее. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска повреждения катетера не используйте ножницы для снятия повязки.
3. При помощи приспособления для снятия скобок удалите их (при наличии) или снимите швы с места наложения первичного шва. **Предостережение:** Избегайте повреждения устройства доступа!
4. Извлеките его из гемостатического клапана. Прикройте гемостатический клапан пальцем в стерильной перчатке. **Предостережение:** Для сведения к минимуму воздушной эмболии или геморрагии гемостатический клапан должен быть постоянно закрыт.
5. **Предостережение:** Воздействие атмосферного давления на центральную вену может привести к попаданию воздуха в систему центральных вен. Медленно извлеките устройство доступа, вытаскивая его параллельно поверхности кожи. После извлечения устройства доступа наложите на место введения давящую воздухонепроницаемую повязку – например, из марли VASELINE. Поскольку оставшийся после устройства доступа канал сохраняет (до его полного затягивания) возможность проникновения воздуха, то окклюзивная повязка должна оставаться на месте до меньшей мере в течение 24–72 часов – в зависимости от времени пребывания устройства доступа в теле пациента.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Сразу после удаления осмотрите устройство доступа, чтобы убедиться в его полном извлечении.
7. Документально оформите процедуру удаления.

Компания Arrow International, Inc. рекомендует медперсоналу ознакомиться со справочной литературой.

\*Если у Вас возникли какие-либо вопросы или Вам нужна дополнительная информация, свяжитесь с компанией Arrow International, Inc.



## Izdelek za centralni venski dostop z več svetlinami MAC

### Pomisleki glede varnosti in učinkovitosti:

Ne uporabite, če je bila ovojnina predhodno odprta ali poškodovana. **Opozorilo:** Pred uporabo preberite vsa opozorila, previdnostne ukrepe in navodila, priložena v embalaži. Če tega ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.

Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjaјte katetra ali drugih sestavnih delov.

Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomske označili, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.

**Previdnostno obvestilo:** Pri uporabi pripomočkov za centralno vensko katetrizacijo za zaščito pred kontaminacijo, ki se uporabljajo samo s pripomočkom za centralni venski dostop z več svetlinami MAC (fizdelki, ki dopoljujejo pripomoček MAC), morajo zdravnik poznati možne zaplete, kot je srčna tamponada (glejte opozorila glede zapletov v vseh pripomočkih za centralno vensko katetrizacijo Arrow) (glejte sliko 1).

### Indikacije za uporabo:

Pripomoček za centralni venski dostop Arrow omogoča venski dostop in uvajanje katetra do centralnega obtoka.

### Kontraindikacije:

Niso znane.

### Opozorila in previdnostni ukrepi:\*

- Opozorilo:** Sterilno, za enkratno uporabo: Ne ponovno uporabljajte ali obdelavajte ali sterilizirajte. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti.
- Opozorilo:** Zdravnik morajo poznati možne zaplete, povezane s perkutanim uvajanjem katetra, vključno s perforacijo žilne stene,<sup>17</sup> plevralnimi in mediastinalnimi poškodbami,<sup>1,10</sup> zračno embolijo,<sup>6,8,12,14</sup> embolijo cevke, raztrganjem torakalnega duktusa<sup>2</sup> bakteriemijo, septikemijo, trombozo,<sup>4</sup> nenamernim prebodenjem arterije<sup>7</sup> poškodbo živca, hematomom, krvavitvijo,<sup>5</sup> disritmijami in okluziji.
- Opozorilo:** Pri odstranjevanju žičnatega vodila, dilatatorja ali katetra ne uporabljajte prevelike sile. Če kateta ne morete izvleči z lahkoto, naredite rentgenski posnetek prsi in se dodatno posvetujte.
- Opozorilo:** Zdravnik mora poznati možnost zračne embolije, povezane z odprtimi iglami, cevkami ali katetri na mestih venepunkcije, ali zaradi neramerne ločitve povezanih delov. Za zmanjšanje tveganja odklopov je treba s tem pripomočkom uporabljati samo varno pričvrščene priključke luer-lock. Za nego vseh cevki in stranskih vhodov upoštevajte bolnišnični protokol.
- Opozorilo:** Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje zračne embolije ali krvavitve. Pri kaznivosti vstavljanja katetra ali odstranitvi katetra začasno prekrije odprtino ventila s prstom v sterilni rokavici, dokler ne vstavite katetra ali obturatorja. Obturator Arrow, ki je priložen temu izdelku ali ga kupite posebej, uporabite kot poskusni kateter s sklopom hemostatskega ventila. Tako boste zagotovili, da ne bo prišlo do iztekanja in da bo notranje tesnilo zaščiteno pred kontaminacijo.<sup>14</sup>
- Opozorilo:** Prehod žičnatega vodila v desni del srca lahko povzroči disritmije, blok desne veje prevodnega sistema v srcu,<sup>1</sup> in perforacijo stene žile preddverja ali prekata.
- Opozorilo:** Zdravnik mora poznati možnost zatika žičnatega vodila za katerikoli vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka (npr. filtri vene kave, stenti). Pred vstavljanjem katetra preglejte bolnišnikan amnezijo, da vidite, ali ima morda vsadke. Paziti je treba na dolžino vstavljenega prožnega žičnatega vodila.<sup>2</sup> Priporočljivo je, da se pri bolnišnikih z vsadki v cirkulacijskem sistemu postopek katetrizacije opravi z neposredno vizualizacijo, da se zmanjša tveganje za zatik žičnatega vodila.
- Opozorilo:** Pripomočki, ki imajo zaščitene ostre dele, so zasnovani tako, da zmanjšajo nevarnost nezgodnih vbovod z iglo ali ostrimi deli. Z ustrezno pozornostjo je treba zmanjšati nevarnost poškodovanja z ostrimi predmeti. Zdravnik morajo upoštevati vse državne/vezne standarde OSHA za povročitelje bolzni, ki se prenašajo s krvjo, ko s postopkom začnejo, ga končajo ali med vdždrževanjem centralnega venskega katetra, da zmanjšajo tveganje izpostavljenosti.
- Opozorilo:** Zaradi tveganja izpostavljenosti virusu HIV (virus človeške imunske pomanjkljivosti) ali drugim povročiteljem, ki se prenašajo s krvjo, morajo zdravstveni delavci v skribi za bolnika rutinsko uporabljati univerzalne varnostne ukrepe pri delu s krvjo ali telesnimi tekotinami.
- Previdnostno obvestilo:** Za odvzem krvi začasno zaprite preostale(e) vhode(s), skozi katere infundirate raztopine.
- Previdnostno obvestilo:** Ne šivajte neposredno na zunanjosti premera katetra, da zmanjšate tveganje prereza ali poškodbe cevke oz. oviranja pretoka skozi kateter.
- Previdnostno obvestilo:** Redno pregledujte, ali vsajeni katetri zagotavljajo želeno hitrost pretoka, ali je obveza varno nameščena, in ali je pravilno nameščen priključek luer-lock.
- Previdnostno obvestilo:** Mesto vstavitve redno negujte z menjavanjem obvez s aseptično tehniko.
- Previdnostno obvestilo:** Alkohol in aceton lahko ošibita strukuro polifuretanskih materialov. Preverite, ali vsebujejo sestavne pripravljalne razpršil in paličic aceton in alkohol.
- Aceton:** Na površini katetra ne uporabljajte acetona. Aceton lahko naneseš na kožo, vendar se mora pred namestitvijo obvez popolnoma posušiti.
- Alkohol:** Površine katetra ne prepojite z alkoholom in z njim ne poskušajte obnoviti prehodnost katetra. Bodite previdni pri vkapjanju zdravil, ki vsebujejo veliko koncentracijo alkohola. Pred namestitvijo obvez vedno počakajte, da se alkohol popolnoma posuši.
- Previdnostno obvestilo:** Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavitve katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko razjedajo material katetra. Pred obvezovanjem se prepričajte, da je mesto vstavitve suho.
- Previdnostno obvestilo:** Pravilno odstranite ostre predmete iz zbiralnik za ostre predmete v skladu z državnimi/vezvenimi standardi OSHA za povročitelje, ki se prenašajo s krvjo, in/ali politiko ustanove.

## Predlagani postopek:

### Uporabljajte sterilno tehniko.

1. **Previdnostno obvestilo:** Bolnika postavite v rahel Trendelenburgov položaj, kolikor je pač mogoče, da zmanjšate nevarnost zračne embolije. Pri stegenskem pristopu bolnika obrnite na hrbet.
2. Pripravite mesto venepunkcije.
3. Mesto voda po potrebi zastrrite.
4. Z želeno iglo preluknjajte kožo (velikost 25 G ali 22 G). V nekaterih komplektih je priložena posodica s pokrovom SharpsAway II, v katerem odstranite rabilne igle. Igla čvrsto potisnite v luknje posodice za odstranjevanje (glejte sliko 2). Igla se v posodici za odstranjevanje pridrži, da jih ni mogoče ponovno uporabiti. Po koncu postopka celotno skodelico zavrzite. **Previdnostno obvestilo:** Igel, ki ste jih dali v posodicu, ne poskušajte odstraniti. Te igle so v posodicu pričvrščene. Igla, ki jo na silo izvlečete iz posodice za odstranjevanje, se lahko poškoduje.

Če je na voljo, lahko uporabite sistem SharpsAway s peno, pri čemer igle po uporabi potisnete v peno. **Previdnostno obvestilo:** Iglo, vstavljeni v posodicu s peno, ne uporabljajte ponovno. Na konico igle se lahko prilepijo delci.

5. Vstavite konico želenega katetra skozi konec zaščite katetra z adapterjem Tuohy-Borst. Vstavite kateter skozi cevko in spoj na drugemu koncu (glejte sliko 3).
6. Vstavite celotno zaščito katetra do proksimalnega konca katetra.
7. Če uporabljate kateter z usmerjenim tokom, napolnite in izpraznite balon z brizgo in se prepričajte, da ni poškodovan. **Previdnostno obvestilo:** Ne prekoračite prostornine balona, ki jo priporoča proizvajalec. Položite kateter in zaščito katetra na sterilno polje, kjer ju pustite do končne namestevje cevke.
8. Celotno dolžino dilatatorja vstavite v kateter skozi hemostatski ventil tako, da čvrsto potiskate spoj dilatatorja v spoj hemostatskega ventila. Sklop položite na sterilno površino, dokler niste pripravljeni za dokončno namestevje sklopa.
9. Vstavite iglo uvajalnega pripomočka s pritrjenim brizgo Raulerson Arrow v žilo in izsesajte. (Če uporabljate večjo uvajalno iglo, lahko žilo najprej pošteči z iglo pripomočka za iskanje žil 22 G in inkjecksko brizgo.) Odstranite iglo pripomočka za iskanje žil.

#### Alternativna tehnika:

Namesto uvajalne igle lahko uporabite kateter/iglo. Če uporabite kateter/iglo, deluje brizga Arrow Raulerson kot standardna brizga, vendar skozi njo ne bo mogoče vstaviti prožnega žičnatega vodila. Če po odstranitvi igle ne zgledate protsek pretoka venske krvi, pridržite inkjecksko brizgo na kateter in izsesavajte, dokler ne vstopavate dobrega pretoka venske krvi. **Previdnostno obvestilo:** Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.<sup>10</sup> Igle ne vstavljaljte ponovno v uvajalni kateter.

10. Zaradi možnosti nepravilnih arterijskih postavitev morate venski dostop potrditi z eno od naslednjih tehnik. Vstavite transduksijsko sondu s topo konico in napolnjeno s tekočino v zadnjem delu v skozi ventile brizge Arrow Raulerson. Z valovno obliko, pridobljeno z umerjenim tlačnim tipalom, opazujte, ali ste sondu vstavili v centralno veno. Odstranite transduksijsko sondu (glejte sliko 4).

#### Alternativna tehnika:

Če nimate opreme za hemodinamski nadzor, da bi si lahko pomagali z valovno obliko centralne vene, preverite pulzni tok, tako da s transduksijsko sondou odprete ventil brizge ali pa odklopite inkjecksko brizgo z iglo. Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije. **Previdnostno obvestilo:** Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.<sup>10</sup>

11. Z dvodelnimi potiskalimi Arrow Advance potisnite prožno žičnato vodilo v veno. **Opozorilo:** Izsesavanje pri nameščenem prožnem žičnatom vodilu bo povzročilo vstop zraka v inkjecksko brizgo. **Previdnostno obvestilo:** Za zmanjšanje tveganja kapljanja krvi iz pokrovčka inkjeckskih brizge ne infundirajte krvi ponovno, ko je prožno žičnato vodilo še nameščeno.

## Navodila za dvodelno potiskalo Arrow Advancer:

- S palcem izravnajte „J“ tako, da povlečete prožno žičnato vodilo v pripomoček Arrow Advancer (glejte sliko 5, 6).

Ko je konica poravnana, je prožno žičnato vodilo pripravljeno za vstavljanje. Centimetrske oznake se začnejo pri „J“. En trak predstavlja 10 cm, dva trakova 20 cm, in trije trakovi 30 cm.

#### Uvajanje prožnega žičnatega vodila:

- Konico potiskala Arrow Advance – z nesproženim „J“ – namestite v luknjo na zadnji strani bata brizge Arrow Raulerson (glejte sliko 7).
- Potisnite prožno žičnato vodilo približno 10 cm v brizgo skozi ventil brizge (glejte sl. 8).
- Dvignite palec in potegnite potiskalo Arrow Advance približno 4 do 8 cm ob brizge. Spustite palec na potiskalo Arrow Advance, čvrsto držite za prožno žičnato vodilo in potisnite sklop v telo brizge, da prožno žičnato vodilo potisnete še globlje. Nadaljujte, dokler prožno žičnato vodilo ne doseže želeno globine (glejte sl. 9).

#### Alternativna tehnika:

Če raje uporabljajte enostavno izravnalno cevko, lahko izravnalni del cevke potiskala Arrow Advance ločite od enote in uporabite ločeno.

Ločite konico potiskala Arrow Advance ali izravnalne cevke od modre enote Advance. Če uporabljate del prožnega žičnatega vodila s konico v obliki črke „J“, se na vstavljanje pripravite tako, da preko konice „J“ potisnete plastično cevko, da konico poravnate. Prožno žičnato vodilo nato na običajni način potisnite do želeno globine.

12. Žičnato vodilo potiskajte, dokler trojna oznaka traku ne doseže zadnjega dela bata brizge. Pri vstavljanju konice „J“ boste morali konico morda nekoliko obračati. **Opozorilo:** Ne režite prožnega žičnatega vodila, da bi spremenili dolžino. Za zmanjšanje tveganja možne ločitve ali poškodbe prožnega žičnatega vodila, ne vlecite prožnega žičnatega vodila ob prizemanjem koncu igle.

13. Držite prožno žičnato vodilo na mestu in odstranite uvajalno iglo in brizgo Arrow Raulerson (ali kateter). **Previdnostno obvestilo:** Vedno čvrsto držite prožno žičnato vodilo. Za prilagoditev dolžina na želeno globino vsajene cevke si pomagajte z oznamkami za centimetre na prožnem žičnatem vodilu.

14. Če želite, lahko povečate kožno mesto vzboda z rezilno stranjo kirurškega noža, nameščeno stran od prožnega žičnatega vodila. **Previdnostno obvestilo:** Ne režite žičnega vodila. **Skalpel zaklenite v začitten položaj.**

15. Navijte priostreno konico dilatatorja/sklopa pripomočka za dostop preko prožnega žičnatega vodila. Primiti bližajo kožo in sklop z rahlim obračanjem potisnite dolvodljive daleč, da vstopi v žilo. Dilatator lahko delno izvlečete, da olajšate vstavljanje pripomočka za dostop skozi zrivo žilo. **Previdnostno obvestilo:** Dilatatorja ne izvlečite, dokler ni pripomoček za dostop dobro vstavljen v žilo, da zmanjšate tveganje poškodb konice katetra.

16. Vstavite sklop pripomočka za dostop skozi dilatator v žilo, pri čemer znova primite bližajo kožo in sklop med vstavljanjem rahlo obračajte.

17. Pravilno namestitev pripomočka za dostop na distalni stranski vhod za izsesavanje. Držite sklop pripomočka za dostop na mestu ter izvlecite prožno žičnato vodilo in dilatator tako, da bo mogoče tok venske krvi izsesati v distalni stranski vhod. **Previdnostno obvestilo:** Vedno čvrsto držite prožno žičnato vodilo.

18. Držite sklop pripomočka za dostop na mestu in odstranite žičnato vodilo in dilatator kot enoto. Prst v sterilni rokavici postavite preko hemostatskega ventila. **Opozorilo:** Za zmanjšanje tveganja možne perforacije zilne stene ne pustite dilatatorja tkiva na mestu kot vsajeni kateter. **Opozorilo:** Čeprav so pojavi nepravilnega delovanja

**prožnega žičnatega vodila izredno redki, mora zdravnik poznati možnost, da se lahko žica ob uporabi neustrerene sile pretrga.** Izprete in po potrebi povežite distalni stranski vhod z ustrezno linijo. Proksimalni vhod podrite in nadzirjajte z izsesavanjem, dokler ne opazite prostega toka venske krvi. Povežite vse podaljevalne vode na ustrezno(e) linijo(e) luer-lock. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s pokrovkom(i) za injekcije v skladu s standardnim bolnišničnim protokolom. Na podaljevalnih linijah so nameščeni pritisni/ drsni stiški, s katerimi prekinete tok skozi vsako svetlini, ko je treba zamenjati linijo ali pokrovček injekcije. **Previdnostno obvestilo:** Pred infundiranjem skozi to svetlino odprite vse stiške, da zmanjšate tveganje poškodovanja podaljevalnih vodov zaradi prevelikega pritiska.

19. Katere sprijemljite sklop pripomočka za dostop v žilo. Katere potisnite do želenega položaja. **Opozorilo:** Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje zračne embolije ali krvavite. Pri kaznativosti vstavljanja katetra začasno prekrivite odprtino ventila s prstom v sterilni rokavici, dokler ne vstavite obturatorja. Obturator Arrow, ki je priložen temu izdelku ali ga kupite posebej, uporabite kot poskusni kateter s sklopom hemostatskega ventila. Tako boste zagotovili, da ne bo prišlo do iztekanja in da bo notranje tensilo zaščiteno pred kontaminacijo.<sup>14</sup>

20. Pripomoček za dostop držite na mestu in prestavite zaščito katetra, tako da bo distalni spoj približno pet palcev (12,7 cm) od hemostatskega ventila (glejte sliko 10).

21. Primiti za zadnji spoj (konec adapterja z Tuohy-Borst) z nameščeno zaščito katetra. Odprtite distalni spoj z notranje cevi za dovajanje, tako da jo povlečete naprej. Vstavite distalni spoj naprej proti sklopu hemostatskega ventila. Držite sklop na mestu (glejte sliko 11).

22. Potisnite distalni spoj zaščite katetra preko pokrovčka sklopa. Zavriti, da zaklenete (glejte sliko 12).

- Režo v spoju poravnajte z zaklepnim zatičem na pokrovčku sklopa.
- Potisnite spoj naprej preko pokrovčka in ga zavriti.

23. Primiti uvajalni kateter skozi sprednjii del zaščite katetra in ga držite na mestu ter po želji prestavite konec adapterja s Tuohy-Borst (glejte sliko 13). **Previdnostno obvestilo:** Ko konec adapterja Tuohy-Borst postavite v končni položaj na uvajalnem katetru, ga več ne premikajte.

24. Adapter Tuohy-Borst pritrignite tako, da na pokrovček pritisnete in ga hkrati obrnate v smeri urinage kazalca, da spoj pritrignite na kateter. Za uvajalni kateter nežno izvlecite, da se prepričate, ali je pritrjen. **Previdnostno obvestilo:** Adapterja Tuohy-Borst ne pritrignite preveč, da zmanjšate tveganje zoženja svetline ali poškodovanja uvajalnega katetra.

25. Adapter Tuohy-Borst na zaščiti katetra pritrignite s sterilnim trakom, da preprečite gibanje uvajalnega katetra (glejte sliko 14). **Previdnostno obvestilo:** Traku ne prilepite na prozorno cevko na zaščiti, da zmanjšate nevarnost raztrganja materiala.

26. Če je kompletu priložen pripomoček za dostop, ga pritrignite na bolnika z sponkačem ali šivom v skladu s protokolom bolnišnice/zavoda. **Previdnostno obvestilo:** Ne šivajte neposredno na zunanjji premer pripomočka za dostop, da zmanjšate tveganje prerezca ali poškodbe pripomočka za dostop oz. ovrjanja pretoka.

#### Navodila za sponkač:

- Palec in kazalec dominantne roke položite na temu namenjeno površino sponkača.

Sponko sprožite skozi ušesce spoja šiva pripomočka za dostop (glejte sliko 15).

• Primiti kožo in nameštite ušesce spoja med odprtine sponke.

**Previdnostno obvestilo:** Sponke ne nameščajte preko telesa pripomočka za dostop ali podaljevalnih linij, razen na označenih mestih pritrjevanja, da zmanjšate tveganje poškodovanja pripomočka za dostop.

• Čvrsto stisnite pripomoček za sponkanje skupaj, da sponko zaprete in pritrignite pripomoček za dostop na kožo (glejte sliko 16).

• Postopek ponovite še skozi druga ušesca šivov, če obstajajo. Ko končate, zavrzite pripomoček za sponkanje.

27. Mesto vbova obvezite v skladu z bolnišničnim protokolom. **Previdnostno obvestilo:** Mesto vstavljanja redno negujte z menjanjem obvez za aseptično tehniko.

28. Postopek vstavljanja zapišite v bolnikovo kartoteko.

#### Postopek odstranjevanja katetra:

1. **Previdnostno obvestilo:** Bolnika obrnite na hrbot.

2. Odstranite obvezo, če ste jo uporabili. **Previdnostno obvestilo:** Za odstranjevanje pripomočka za dostop ne uporabljajte škarji, da zmanjšate tveganja prerezanja katetra.

3. Obrnite distalni spoj zaščite katetra, da omogočite odstranitev od zaklepnega zatiča na sklopu hemostatskega ventila. Izvlecite kateter iz ventila. **Opozorilo:** Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje zračne embolije ali krvavite. Začasno prekrivite odprtino ventila s prstom v sterilni rokavici, dokler ne vstavite katetra ali obturatorja.

#### Postopek odstranitve pripomočka za dostop:

1. **Previdnostno obvestilo:** Bolnika obrnite na hrbot.

2. Odstranite obvezo, če ste jo uporabili. **Previdnostno obvestilo:** Za odstranjevanje pripomočka za dostop ne uporabljajte škarji, da zmanjšate tveganja prerezanja katetra.

3. Z razpenjanjem odstranite sponke, če obstajajo, ali šive iz primarnega mesta šivanja. **Previdnostno obvestilo:** Pazite, da ne prerežete pripomočka za dostop.

4. Pripomoček izvlecite iz hemostatskega ventila. Hemostatski ventil prekrjite s prstom v sterilni rokavici. **Opozorilo:** Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje zračne embolije ali krvavite.

5. **Opozorilo:** Izpostavite centralne vene atmosferskemu tlaku lahko povzroči vstop zraka v osrednji žilni sistem. Pripomoček za dostop vlecite vzporedno s kožo in ga tako počasno odstranite. Ko pripomoček za dostop izstopi iz mesta vstavitve, nanj pritisnite z gazo, nepristupno za zrak, npr. gazo VASELINE. Ker predstavlja preostala pot pripomočka za dostop še naprej vstopno točko za zrak, dokler se popolnoma ne zatesni, mora biti obvez nameščena najmanj 24-72 ur, odvisno od tega, kako dolgo je bil pripomoček za dostop vstavljen.<sup>11,15,16,18</sup>

6. Pripomoček za dostop po odstranitvi preglejte in se prepričajte, da ste ga v celoti odstranili.

7. Postopek odstranitve dokumentirajte.

Družba Arrow International, Inc. priporoča, da se uporabnik seznanji z referenčno literaturo.

\*Če imate vprašanja ali želite dodatne informacije o referencah, se obmotite na družbo Arrow International, Inc.



# Dispositivo de acceso venoso central de luz múltiple MAC

## Consideraciones relativas a la seguridad y la eficacia:

No utilizar si el paquete ha sido previamente abierto o está dañado. **Advertencia:** Antes de usar el dispositivo, leer todas las advertencias, precauciones e instrucciones incluidas en el paquete. El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o el fallecimiento del paciente.

No alterar el catéter ni ningún otro componente del juego o conjunto durante la inserción, el uso o la extracción.

El procedimiento debe ser realizado por personal especializado con buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas de seguridad y las posibles complicaciones.

**Precaución:** Al utilizar el dispositivo de cateterismo venoso central con protección anticontaminación para uso exclusivo con el dispositivo para acceso venoso central de luz múltiple MAC (dispositivo auxiliar MAC), los médicos deben tener en cuenta que una posible complicación es el taponamiento cardíaco (véase la advertencia sobre complicaciones incluida en todos los catéteres venosos centrales de Arrow) (véase la fig. 1).

## Indicaciones de uso:

El dispositivo de acceso venoso central Arrow permite el acceso venoso y la introducción del catéter en la circulación central.

## Contraindicaciones:

No se conoce ninguna.

## Advertencias y precauciones:<sup>\*</sup>

1. **Advertencia:** Estéril, para un solo uso: no reutilizar, reprocessar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo genera un riesgo potencial de lesiones graves e infección potencialmente mortal.
2. **Advertencia:** Los médicos deben estar familiarizados con las complicaciones relacionadas con la introducción de catéteres percutáneos, que incluyen perforación de la pared vascular,<sup>17</sup> lesiones pleurales y mediastínicas,<sup>1,13</sup> embolia gaseosa,<sup>6,9,12,14</sup> embolia a causa de la vaina, laceración del conducto torácico,<sup>3</sup> bacteriemia, septicemia, trombosis,<sup>4</sup> perforación inadvertida de vasos,<sup>7</sup> daños en nervios, hematoma, hemorragia,<sup>5</sup> disritmias y oclusión.
3. **Advertencia:** No aplicar una fuerza excesiva al extraer la guía, el dilatador o el catéter. Si la extracción no puede lograrse con facilidad, debe efectuarse una radiografía del tórax y concertarse una consulta ulterior.
4. **Advertencia:** El médico debe conocer la posibilidad de que surjan problemas de embolia gaseosa relacionados con agujas, vainas o catéteres que puedan dejarse abiertos en los sitios en los que se hayan practicado punciones venosas, o provocados por desconexiones inadvertidas. A fin de reducir el riesgo de desconexiones, con este dispositivo, sólo deben utilizarse conexiones tipo luer-lock firmemente apretadas. Se debe seguir el protocolo del hospital en todo lo relacionado con el mantenimiento de vainas y orificios laterales.
5. **Advertencia:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de embolia gaseosa o hemorragia, la válvula hemostática debe estar ocluida en todo momento. Si se retrasa la introducción del catéter o éste se retira, cubrir temporalmente la abertura de la válvula con un dedo protegido por un guante estéril hasta que se inserte el catéter o un obturador. Utilizar un obturador Arrow, ya sea uno incluido con este producto o vendido por separado, como catéter sustitutorio junto con el conjunto de válvula hemostática. Esto asegurará que no se produzca ningún escape y que el sello interno esté protegido contra la contaminación.<sup>14</sup>
6. **Advertencia:** El paso de la guía de alambre al corazón derecho puede provocar disritmias, bloqueo de rama derecha<sup>7</sup> y perforación auricular, ventricular o de la pared del vaso.
7. **Advertencia:** Los médicos deben tener presente la posibilidad de que la guía de alambre quede atrapada por algún dispositivo implantado en el sistema circulatorio (p. ej., filtros de la vena cava o endoprótesis vasculares). Revisar el historial del paciente antes del procedimiento de cateterismo para determinar la posible existencia de implantes. Debe tenerse cuidado con la longitud de la guía de alambre flexible insertada.<sup>2</sup> Si el paciente tiene un implante en el sistema circulatorio, se recomienda que el procedimiento de cateterismo se lleve a cabo utilizando visualización directa para reducir al mínimo el riesgo de que la guía de alambre resulte atrapada.
8. **Advertencia:** Los productos que contienen componentes de seguridad para objetos punzantes están diseñados para reducir el riesgo de pinchazos accidentales con agujas u otros objetos puntiagudos. Aún así, debe tenerse cuidado para reducir al mínimo el riesgo de lesión por objetos puntiagudos. Al aplicar, retirar o mantener catéteres venosos centrales, el personal facultativo debe observar las normas de seguridad en el trabajo respecto a patógenos transmitidos por la sangre para reducir al mínimo el riesgo de exposición.
9. **Advertencia:** Debido al riesgo de exposición al VIH (virus de inmunodeficiencia humana) o a otros agentes patógenos transmitidos por la sangre, durante el cuidado de los pacientes el personal médico debe observar siempre las normas universales de precaución relacionadas con la sangre y los fluidos corporales.
10. **Precaución:** Para extraer muestras de sangre, cerrar temporalmente los orificios restantes a través de los cuales se están infundiendo soluciones.
11. **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de cortar o dañar el catéter, o impedir el flujo a través del mismo, no suturar directamente al diámetro exterior del catéter.
12. **Precaución:** Las catéteres permanentes deben inspeccionarse de forma sistemática para verificar la velocidad de flujo deseada, la firmeza del vendaje, la posición correcta y la firme sujeción de las conexiones tipo luer-lock.
13. **Precaución:** Volver a vendar el sitio de inserción regular y meticulosamente empleando una técnica aséptica.

**14. Precaución:** El alcohol y la acetona pueden debilitar la estructura del material de poliuretano. Comprobar el contenido de acetona y alcohol de los ingredientes de los preparados empleados en pulverizadores y torudas.

**Acetona:** No usar acetona sobre la superficie de los catéteres. La acetona puede aplicarse a la piel, pero debe dejarse que se seque completamente antes de aplicar vendajes.

**Alcohol:** No usar alcohol para poner en remojo la superficie de los catéteres o para desatascar catéteres. Debe prestarse sumo cuidado al instilar medicamentos que contengan altas concentraciones de alcohol. Dejar siempre que el alcohol se seque completamente antes de aplicar vendajes.

**15. Precaución:** Algunos de los desinfectantes empleados en el sitio de inserción del catéter contienen solventes que pueden dañar el material del catéter. Asegurarse de que el sitio de inserción esté seco antes del vendaje.

**16. Precaución:** Desechar de la forma adecuada los objetos puntaiguados en un contenedor de objetos puntaiguados de acuerdo con las normas de seguridad en el trabajo respecto a patógenos transmitidos por la sangre o con la política institucional.

## Procedimiento sugerido:

### Utilizar una técnica estéril.

**1. Precaución:** Colocar al paciente en posición de Trendelenburg hasta el punto tolerado a fin de reducir el riesgo de embolia gaseosa. Si se usa el método femoral, colocar al paciente en posición supina.

2. Preparar el área donde se vaya a practicar la punción venosa.

3. Cubrir el lugar de la punción según se requiera.

4. Realizar una incisión cutánea con la aguja deseada (aguja de calibre 25 ó 22). En los lugares donde se suministre, se puede utilizar un clavagujas SharpsAway II con sistema de bloqueo para desechar las agujas. Introducir firmemente las agujas en los orificios del clavagujas (véase la fig. 2). Una vez se han clavado en el clavagujas, las agujas quedarán bloqueadas automáticamente en su lugar para que no puedan volverse a utilizar. Desechar todo al terminar el procedimiento. **Precaución:** No intentar extraer las agujas que se han introducido en el clavagujas. Estas agujas están bloqueadas permanentemente en su lugar. Las agujas pueden resultar dañadas si se sacan por la fuerza del clavagujas.

Cuando se suministre un sistema SharpsAway de gomaespuma, éste puede utilizarse para clavar las agujas después de utilizarlas. **Precaución:** No volver a utilizar las agujas que se hayan colocado en el clavagujas deseable ya que la punta de las mismas pueden haberse contaminado con partículas que hayan quedado adheridas.

5. Insertar la punta del catéter deseado a través del extremo del adaptador Tuohy-Borst del protector anticontaminación del catéter. Hacer avanzar el catéter a través del tubo y del conector del otro extremo (véase la fig. 3).

6. Deslizar todo el protector anticontaminación del catéter hasta el extremo proximal del catéter.

7. Si se utiliza un catéter dirigido por flujo, inflar y desinflar el balón con una jeringa para verificar su integridad. **Precaución:** No sobrepasar el volumen recomendado por el fabricante del catéter de balón. Colocar el catéter y el protector anticontaminación en un campo estéril en espera de la colocación final.

8. Insertar completamente el dilatador en el catéter a través de la válvula hemostática, presionando firmemente el conector del

dilatador en el conector del conjunto de válvula hemostática. Colocar el conjunto en un campo estéril mientras se espera la colocación final de la vaina.

9. Insertar en la vena la aguja introductora con la jeringa Raulerson de Arrow acoplada y aspirar. (Si se utiliza una aguja introductora mayor, se debe localizar el vaso previamente con una aguja localizadora de calibre 22 y una jeringa.) Extraer la aguja localizadora.

### Técnica alternativa:

Como alternativa a la aguja introductora, puede utilizarse el conjunto de catéter y aguja de la manera habitual. Si se utiliza este último, la jeringa Raulerson de Arrow funcionará como una jeringa normal, pero no dejará pasar la guía de alambre flexible. Si después de haber extraído la aguja no se observa un flujo libre de sangre venosa, acoplar la jeringa al catéter y aspirar hasta obtener un buen flujo de sangre venosa. **Precaución:** El color de la sangre aspirada no es siempre una indicación fiable de acceso venoso.<sup>10</sup> No volver a insertar la aguja en el catéter introductor.

10. Debido al riesgo potencial de una colocación inadvertida en la arteria, deberá utilizarse una de las siguientes técnicas para verificar el acceso a la vena. Introducir la sonda de transducción de punta roma y cebada con líquido en la parte posterior del émbolo y a través de las válvulas de la jeringa Raulerson de Arrow. Comprobar la colocación en la vena central mediante la forma de onda producida por un transductor de presión calibrado. Retirar la sonda de transducción (véase la fig. 4).

### Técnica alternativa:

Si no se cuenta con un equipo de control hemodinámico que permita la transducción de una forma de onda de la vena central, verificar el flujo pulsátil usando la sonda de transducción para abrir el sistema de válvulas de la jeringa, o desconectando la jeringa de la aguja. Por lo general, el flujo pulsátil es una indicación de perforación inadvertida de la arteria. **Precaución:** El color de la sangre aspirada no es siempre una indicación fiable de acceso venoso.<sup>10</sup>

11. Mediante el dispositivo Advancer de Arrow de dos piezas, hacer avanzar la guía de alambre flexible a través de la jeringa hasta el interior de la vena. **Advertencia:** La aspiración con la guía de alambre flexible en posición hará que entre aire en la jeringa. **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de filtración de sangre a través del capuchón de la jeringa, no volver a infundir sangre con la guía de alambre flexible colocada.

### Instrucciones para el dispositivo Advancer de Arrow de dos piezas:

- Enderezar con el pulgar la punta en "J" retrayendo la guía de alambre flexible al interior del Advancer de Arrow (véase las figs. 5 y 6).

Una vez enderezada la punta, la guía de alambre flexible está lista para la inserción. Las marcas de centímetros están calculadas partiendo de la punta en "J". Una banda indica 10 cm, dos bandas, 20 cm, y tres bandas, 30 cm.

### Introducción de la guía de alambre flexible:

- Colocar la punta del Advancer de Arrow, con la punta en "J" retraída, en el orificio situado en la parte posterior del émbolo de la jeringa Raulerson de Arrow (véase la fig. 7).
- Hacer avanzar la guía de alambre flexible en la jeringa aproximadamente 10 cm, hasta que atraviese las válvulas de la jeringa (véase la fig. 8).
- Levantar el pulgar y sacar el Advancer de Arrow hasta situarlo a unos 4 u 8 cm de la jeringa. Volver a colocar el pulgar sobre el Advancer de Arrow y, sujetando firmemente

la guía de alambre flexible, empujar el conjunto dentro del cilindro de la jeringa para hacer avanzar más la guía de alambre flexible. Seguir avanzando hasta que la guía de alambre flexible alcance la profundidad deseada (véase la fig. 9).

#### Técnica alternativa:

Si se prefiere el uso de un simple tubo enderezador, la parte del tubo enderezador del Advancer de Arrow puede desconectarse de la unidad y utilizarse por separado.

Separar la punta del Advancer de Arrow o el tubo enderezador de la unidad Advancer azul. Si se utiliza la parte de la guía de alambre flexible con la punta en "J", prepararla para la inserción deslizando el tubo de plástico sobre la punta en "J" para enderezarla. Hacer avanzar la guía de alambre flexible hasta la profundidad deseada de la manera acostumbrada.

12. Hacer avanzar la guía hasta que la marca de triple banda alcance la parte posterior del émbolo de la jeringa. Para el avance de la punta en "J" puede requerirse un delicado movimiento rotatorio.  
**Advertencia:** No cortar la guía de alambre flexible para alterar su longitud. A fin de reducir al mínimo el riesgo de cortar o dañar la guía de alambre flexible, extraerla con cuidado de que no roce contra el bisel de la aguja.

13. Sostener la guía de alambre flexible en posición y extraer la aguja introductora y la jeringa Raoulson de Arrow (o el catéter). **Precaución:** Sujetar firmemente la guía de alambre flexible en todo momento. Utilizar las marcas de centímetros de la guía de alambre flexible para ajustar la longitud según la profundidad a la que se quiera colocar la vaina permanente.

14. Ampliar el sitio de la punción cutánea con el filo del bisturí colocado en sentido contrario a la guía de alambre flexible.  
**Precaución:** No cortar la guía de alambre flexible. Bloquear el bisturí en la posición protegida.

15. Ensartar la punta alhusada del conjunto de dilatador y dispositivo de acceso sobre la guía de alambre flexible. Sujetando el conjunto a ras de la piel, hacerlo avanzar con un ligero movimiento de torsión hasta alcanzar una profundidad que permita introducirlo en el vaso. El dilatador puede retirarse parcialmente para facilitar el avance del dispositivo de acceso a través de vasos tortuosos. **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de dañar la punta del catéter, no extraer el dilatador hasta que el dispositivo de acceso esté bien introducido en el vaso.

16. Hacer avanzar el conjunto del dispositivo de acceso hasta que salga del dilatador y entre en el vaso, volviendo a sujetar el catéter a ras de la piel y utilizando un ligero movimiento de torsión.

17. Para comprobar la correcta colocación del dispositivo de acceso en el interior del vaso, acoplar una jeringa a la tapa de cierre del orificio lateral para aspiración. Sostener el conjunto del dispositivo de acceso en posición y extraer la guía de alambre flexible y el dilatador lo suficiente como para permitir que el flujo de sangre venosa sea aspirado al interior del orificio lateral. **Precaución:** Sujetar firmemente la guía de alambre flexible en todo momento.

18. Mientras se sostiene el conjunto de vaina y válvula en posición, retirar la guía y el dilatador como una unidad. Colocar un dedo protegido por un guante estéril sobre la válvula hemostática.  
**Advertencia:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de una posible perforación de la pared vascular, no dejar el dilatador de tejidos colocado como si fuera un catéter permanente. **Advertencia:** Aunque el índice de fallo de la guía de alambre flexible es extremadamente bajo, el médico deberá tener presente el riesgo de rotura de la guía al presionar demasiado sobre el alambre. Lavar y conectar el orificio lateral distal a

la línea adecuada según sea necesario. Confirmar y vigilar el orificio proximal aspirando hasta que se observe un flujo libre de sangre venosa. Conectar todas las líneas de extensión a las líneas de tipo luer-lock correspondientes según se requiera. Los orificios no utilizados pueden "cerrarse" a través de los capuchones de inyección utilizando el protocolo estándar del hospital. Las líneas de extensión tienen pinzas deslizantes y de compresión para ocultar el flujo a través de cada luz durante los cambios de líneas y de capuchones de inyección. **Precaución:** a fin de minimizar el riesgo de dañar las líneas de extensión por exceso de presión, es necesario abrir cada una de las pinzas antes de infundir líquidos a través de dicha luz.

19. Elevar el catéter a través del conjunto del dispositivo de acceso hasta el vaso y hacerlo avanzar hasta la posición deseada.

**Advertencia:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de embolia gaseosa o hemorragia, la válvula hemostática debe estar ocluida en todo momento. Si se retrasa la introducción del catéter, cubrir temporalmente la abertura de la válvula con un dedo protegido por un guante estéril hasta que se inserte el obturador. Utilizar un obturador Arrow, ya sea uno incluido con este producto o vendido por separado, como catéter sustitutor junto con el conjunto de válvula hemostática. Esto asegurará que no se produzca ningún escape y que el sello interno esté protegido contra la contaminación.<sup>14</sup>

20. Sostener el dispositivo de acceso en posición y volver a colocar el protector anticontaminación de manera que el conector distal quede aproximadamente a 12,7 cm de la válvula hemostática (véase la fig. 10).

21. Sostener el conector posterior (extremo del adaptador Tuohy-Borst) del protector anticontaminación del catéter en posición. Desacoplar el conector distal del tubo interno de alimentación tirando hacia adelante. Hacer avanzar el conector distal hacia adelante en dirección al conjunto de válvula hemostática. Sostener el conjunto en posición (véase la fig. 11).

22. Presionar el conector distal del protector anticontaminación sobre la tapa del conjunto y girar para cerrar (véase la fig. 12).

- Orientar la ranura en el conector con el pasador de cierre sobre la tapa del conjunto.

- Deslizar el conector hacia adelante sobre la tapa y girar.

23. Sujetar el catéter de inserción a través de la parte frontal del protector anticontaminación y sostener en posición mientras se vuelve a colocar el extremo del adaptador Tuohy-Borst de la forma deseada (véase la fig. 13). **Precaución:** No cambiar la colocación del extremo del adaptador Tuohy-Borst en el catéter de inserción una vez se ha colocado en su posición final.

24. Apretar el adaptador Tuohy-Borst presionándolo hacia abajo sobre la tapa y haciéndolo girar simultáneamente en el sentido de las agujas del reloj para sujetar el conector al catéter. Tirar ligeramente del catéter de inserción para comprobar si está bien sujetado. **Precaución:** No apretar demasiado el adaptador Tuohy-Borst para reducir al mínimo el riesgo de constricción de la luz o de daños en el catéter de inserción.

25. El extremo del adaptador Tuohy-Borst del protector anticontaminación del catéter deberá asegurarse con esparadrapo estéril para impedir el movimiento del catéter (véase la fig. 14). **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de rasgar el material, no aplicar esparadrapo a la funda transparente del protector.

26. Cuando se suministre, sujeté el dispositivo de acceso al paciente mediante el dispositivo de anclaje con grapas o mediante sutura de acuerdo con el protocolo del hospital o la institución. **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de cortar o

**dañar el dispositivo de acceso, o impedir el flujo, no suturar directamente al diámetro exterior del dispositivo de acceso.**

#### Instrucciones para el uso del dispositivo de anclaje con grapas:

- Colocar el pulgar y el índice de la mano dominante sobre la superficie con hendidura del dispositivo de anclaje con grapas.
  - Pasar una de las puntas de la grapa a través del ojo del conector de sutura del dispositivo de acceso (véase la fig. 15).
  - Pince la piel y tire de ésta para colocarla con el ojo del conector entre la abertura de la grapa. **Precaución: No colocar la grapa sobre el cuerpo del dispositivo de acceso o las líneas de extensión excepto en el lugar de anclaje indicado para reducir al mínimo el riesgo de dañar el dispositivo de acceso.**
  - Apretar firmemente el dispositivo de anclaje para cerrar la grapa y sujetar el dispositivo de acceso a la piel (véase la fig. 16).
  - Repetir el procedimiento a través de otros ojos de sutura, si procede. Desechar el dispositivo de anclaje tras concluir.
27. Vendar el sitio de la punción siguiendo el protocolo del hospital. **Precaución: Volver a vendar el sitio de inserción regular y meticulosamente empleando una técnica aséptica.**
28. Registrar el procedimiento de inserción en el gráfico del paciente.

#### Procedimiento para la extracción del catéter:

1. **Precaución: Colocar al paciente en posición supina.**
2. Retirar el vendaje, si se aplica. **Precaución: Para reducir al mínimo el riesgo de cortar el dispositivo de acceso, no utilizar tijeras para quitar el vendaje.**
3. Enroscar el conector distal del protector anticontaminación del catéter para permitir su extracción del pasador de cierre sobre el conjunto de válvula hemostática. Extraer el catéter de la válvula. **Advertencia: A fin de reducir al mínimo el riesgo de embolia gaseosa o hemorragia, la válvula hemostática debe estar ocluida en todo momento.** Cubrir temporalmente

la abertura de la válvula con un dedo protegido por un guante estéril hasta que se inserte el catéter o el obturador.

#### Procedimiento de extracción del dispositivo de acceso:

1. **Precaución: Colocar al paciente en posición supina.**
2. Retirar el vendaje, si se aplica. **Precaución: Para reducir al mínimo el riesgo de cortar el dispositivo de acceso, no utilizar tijeras para quitar el vendaje.**
3. Mediante el quitagrapas, quitar la grapa o grapas, si procede, o retirar los puntos de sutura del sitio de sutura primaria. **Precaución: Tener cuidado de no cortar el dispositivo de acceso.**
4. Extraer el dispositivo de la válvula hemostática. Cubrir la válvula hemostática con un dedo protegido por un guante estéril. **Advertencia: A fin de reducir al mínimo el riesgo de embolia gaseosa o hemorragia, la válvula hemostática debe estar ocluida en todo momento.**
5. **Advertencia: La exposición de la vena central a la presión atmosférica puede provocar la filtración de aire en el sistema venoso central.** Extraer el dispositivo de acceso lentamente tirando del mismo paralelamente a la piel. A medida que el dispositivo de acceso va saliendo, presionar con un vendaje impermeable al aire, por ejemplo, una gasa impregnada de VASELINE. Puesto que el rastro residual del dispositivo de acceso queda como punto de entrada de aire hasta que se cierra por completo, el vendaje exclusivo deberá dejarse colocado durante un mínimo de 24 a 72 horas, según el período de tiempo en que el dispositivo de acceso haya permanecido en el sitio.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Una vez extraído el dispositivo de acceso, inspeccionarlo para asegurarse de que se ha retirado totalmente.
7. Registrar el procedimiento de extracción.

Arrow International, Inc. recomienda que el usuario se familiarice con el material bibliográfico.

\*En caso de tener alguna pregunta o si desea obtener información bibliográfica adicional, póngase en contacto con Arrow International, Inc.

# MAC Flerkanalig produkt för centralt ventillträde

## Säkerhet och verkan:

Använd ej om förpackningen har öppnats vid ett tidigare tillfälle eller om den är skadad. **Varning:** Läs före användning varningar, viktiga påpekanden och anvisningar i bipacksedeln. Underlätenhet att läsa dessa kan eventuellt resultera i allvarlig patientskada eller dödsfall.

Modifera aldrig katatern eller någon annan sats/settkomponent under införing, användning eller avlägsnande.

Förfarandet måste utföras av utbildad personal, väl bevändrad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och komplikationsrisker.

**Viktigt:** När produkten för central venkatetrising med kontaminationsskydd endast för användning med MAC produkt för centralt ventillträde med flerkanalig (MAC tillhörande enhet) används, måste läkare vara uppmärksamma på eventuella komplikationer i samband med hjärttampponad (se varningsföreskriften om komplikationer som medföljer samtliga Arrow-produkter för central venkatetrising) (se Fig. 1).

## Indikationer för användning:

Arrow-produkten för centralt ventillträde möjliggör ventillträde och katetrising av det centrala blodomloppet.

## Kontraindikationer:

Inga kända.

## Varningar och Viktigt:<sup>\*</sup>

1. **Varning:** Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombehandlas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall.
2. **Varning:** Läkaren måste vara medveten om komplikationsrisker i samband med perkutant kateterinföring inklusive perforation av kärlväggen,<sup>17</sup> pleura och mediastinala skador,<sup>1,13 luftembolism,<sup>6,9,12,14</sup> hylsembolism, laceration of ductus thoracicus,<sup>3</sup> bakteriemi, septikiemi, trombos,<sup>4</sup> oavsettig artärpunktur,<sup>7</sup> nervskada, hematom, blödning<sup>8</sup> rytmrubbningsar och ocklusion.</sup>
3. **Varning:** Forvara inte uttagningen av ledare, dilatator eller kateter. Om uttagandet ej kan utföras på ett lätt sätt, bör bröströntgen tas och vidare konsultation begäras.
4. **Varning:** Läkaren måste vara medveten om eventuella problem med luftembolism som förknippas med kärlämmandet av öppna nålar, hylsor eller katetrar i venupunkturställen eller som en konsekvens av offrivilig isärkoppling. Minnsa risken för isärkoppling genom att endast använda ordentligt åtdrägna Luer-låsanslutningar med denne anordning. Följ sjukhusets rutin för allt underhåll av hylsa och sidoport.
5. **Varning:** Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning. Om kateterinföringen förröjs eller om katatern dras ut tåcks ventillöppningen temporärt med ett sterilklätt finger tills en kateter eller obturator har satts in. En Arrow-obturator som antingen medföljer denna produkt eller säljs separat, kan användas som blindkateter med hemostasventilenheten. Detta säkerställer att läckage ej förekommer och den inre tätningen skyddas från kontamination.<sup>14</sup>
6. **Varning:** Införing av fjäderträddelen i högra delen av hjärtat kan orsaka rytmrubbnning, högersidigt grenblock,<sup>7</sup> samt kärlväggs-, förmaks- eller ventrikelperforation.
7. **Varning:** Läkaren måste vara medvetna om risken för att ledaträden kan fastna vid eventuella implanterade enheter i det kardiovaskulära systemet (dvs. vena cava-filter, stentenheter). Granska patientens sjukhistoria och utvärdera förekomsten av eventuella implantat före katetrisingeförfarandet. Utöva försiktighet med längden på fjäderträddelen som förs in.<sup>2</sup> Om patienten har ett implantat i det kardiovaskulära systemet rekommenderar vi att förfarandet sker under direkt visualisering så att risken för att ledaträden fastnar minskas.
8. **Varning:** Produkter som innehåller komponenter med stickskyddsfunktion har konstruerats för att minska risken för olycksfall med stick från nålar och vassa föremål. Försiktighet är fortfarande påkallad för att minska risken för sticksår. Kliniker måste följa tillämpliga lokala/stadliga arbetsarbetsskyddsbestämmelser gällande blodburna patogener vid pöbörjande, avslutande och upprätthållande av central venkatetrising för att minska exponeringsrisken.
9. **Varning:** På grund av exponeringsrisiken för HIV (humant immunosuppressivt virus) eller andra blodburna patogena organismer bör sjukvärdspersonal rutinmässigt vidta allmänt giltiga försiktighetsåtgärder för blod och andra kroppsvätskor vid vård av alla patienter.
10. **Viktigt:** Stäng vid blodprovtagning tillfälligt av alla andra utgångar genom vilka lösningar infördas.
11. **Viktigt:** Suturera ej direkt på kateterns ytter omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada katatern eller att hämma kateterflödet.
12. **Viktigt:** Kvarliggande katetrar skall inspekteras rutinmässigt för önskadt flödeshästighet, stadigt förband, korrekt placering och åtdrägen Luer-låsanslutning.
13. **Viktigt:** Sköt om insticksstället genom regelbundet och noggrant byte av förband med aseptisk metod.
14. **Viktigt:** Alkohol och aceton kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Kontrollera aceton- och alkoholinhålllet i preparationspryayer och -torkar.
- Aceton: Använd inte aceton på kateterns yta. Aceton kan appliceras på huden men måste få torka helt innan förband läggs på.
- Alkohol: Använd inte alkohol för att blötlägga kateterns yta eller för att återställa kateterpatens. Utöva försiktighet vid instillation av läkemedel som innehåller alkohol i hög koncentration. Låt alltid alkoholen torka fullständigt innan förband läggs på.
15. **Viktigt:** Vissa desinficeringssmedel som används vid kateterns införingsställe innehåller lösningsmedel som kan angripa katetermaterialet. Se till att införingsstället är torrt innan förband läggs på.
16. **Viktigt:** Kassera vassa föremål på vederbörligt sätt i en behållare för vassa föremål i enlighet med tillämpliga lokala/stadliga arbetsarbetsskyddsbestämmelser för blodburna patogener och/eller institutionens rutin.

## Förslag till arbetsgång:

### Använd steril teknik.

1. **Viktigt:** Placer patienten i ett bekvämt Trendelenburg-läge för att minska risken för luftembolism. Vid införing via vena femoralis placeras patienten i ryggläge.

2. Iordningställ området för tilltänkt venpunktur.

3. Sterilkä punkturstället efter behov.

4. Strimma huden med önskad nål (25 Ga. eller 22 Ga. nål). En SharpsAway II läsande avfallsbägare ingår i somliga satser för kassering av nälar. Tryck städigt in nälarna i hålet på avfallsbägaren (se Fig. 2). När de väl placeras i avfallsbägaren läses nälarna automatiskt fast så de inte kan återanvändas. Släng hela bägaren efter att proceduren är klar. **Viktigt: Förök inte ta ut nälar som placeras i bägaren.** Dessa nälar har permanent lästs fast. Skada kan uppstå om nälen tas ur avfallsbägaren med väld.

Om en sådan medföljer kan SharpsAway-skumssystemet användas genom att nälar trycks in i skummet efter användning. **Viktigt: Närar får inte återanvändas efter att de placeras i skumbägaren. Partikelmaterial kan ha fastnat på nälens spets.**

5. För in spetsen på önskad kateter genom kateterkontaminationsskydds Tuohy-Borst-adaptern. Skjut fram katetern genom slangen och fattningen i den andra änden (se Fig. 3).

6. Skjut hela kateterkontaminationsskyddet till kateters proximala ände.

7. Om en flödestryck kateter används, vidga och töm ballongen med en spruta för att kontrollera att den är hel. **Viktigt: Överskrid ej ballongtillverkarens rekommenderade volym.** Placer katetern och kateters kontaminationsskydd på steriltältet i vännta på slutlig placering.

8. För in dilatatorns hela längd genom hemostasventilen i katetern så att dilatatorns fattning trycks in ordentligt i fattningen på den kombinerade hemostasventilen/sidoporten. Placer enheten på steriltältet i avvakta på slutlig placering.

9. För in införnärlen med vidhängande Arrow Raulerson-spruta i venen och aspirera. (Om större införnärl erforderas kan kärllet förlokaliseras med en 22 Ga. lokaliseringsnål och spruta.) Avlägsna lokaliseringssnälen.

#### Alternativ teknik:

En kateter/nål kan användas på normalt sätt som ett alternativ till en införnärl. Om en kateter/nål används kommer Arrow Raulerson-sprutan att fungera som en standardspruta, men kommer inte att låta fjäderträdsledaren passera. Om inget fritt flöde av venblod kan iakttas efter det att nälen har avlägsnats, koppla en spruta till katetern och aspirera tills ett ymnig flöde av venblod har etablerats. **Viktigt: Färgen på det aspirerade blodet är ej alltid ett säkert tecken på ventillträde.<sup>10</sup> För ej in nälen på nytt i införarkatatern.**

10. På grund av risken för oavsettlig placering i en artär bör ventillräde verifieras med en av följande metoder. Sätt in den vätskefyllda trubbiga givarsonden bak på kolven och igenom Arrow Raulerson-sprutans ventiler. Kontrollera placeringen i en central ven med hjälp av tryckkurvan från en kalibrerad tryckgivare. Avlägsna givarsonden (se Fig. 4).

#### Alternativ teknik:

Om hemodynamisk övervakningsutrustning ej finns tillgänglig för att möjliggöra åskådliggörande av kurvformen från en central ven, kontrollera att pulserande flöde föreligger genom att antingen använda givarsonden för att öppna sprutans ventilsystem eller ta loss sprutan från nälen. Ett pulserande flöde är vanligtvis ett tecken på en oavsedd artärpunkt. **Viktigt: Färgen på det aspirerade blodet är inte alltid en pålitlig indikator för ventillträde.<sup>10</sup>**

11. Använd Arrow Advancer i två delar för att mata fram fjäderträldedaren genom sprutan in i venen. **Varning: Aspirering med fjäderträldedaren på plats kommer att dra in luft i sprutan.** Viktigt: Minska risken för blodläckage från sprutans lock genom att inte återinfundera blod med fjäderträldedaren på plats.

#### Anvisningar för Arrow Advancer i två delar:

• Använd tunnmen för att räta ut "J"-spetsen genom att dra tillbaka fjäderträldedaren i in Arrow Advancer (se Fig. 5, 6).

När spetsen är uträtad är fjäderträldedaren klar att införas. Centimetermarkeringarna anger avståndet från "J"-spetsen. En rad motsvarar 10 cm, två ränder motsvarar 20 cm och tre ränder motsvarar 30 cm.

#### Införing av fjäderträldedaren:

• Placer spetsen på Arrow Advancer – med "J"-spetsen indragen – i hålet baktill på Arrow Raulerson-sprutans kolv (se Fig. 7).

• Mata in fjäderträldedaren cirka 10 cm i sprutan tills den passerar genom sprutans ventiler (se Fig. 8).

• Lyft upp tunnmen och dra tillbaka Arrow Advancer omkring 4 till 8 cm bort från sprutan. Tryck ner tunnmen på Arrow Advancer, håll fjäderträldedaren i ett fast grepp och tryck in enheten i sprutcylindern för ytterligare frammatning av fjäderträldedaren. Fortsätt tills fjäderträldedaren når önskat djup (se Fig. 9).

#### Alternativ teknik:

Om ett enkelt uträtningsrör föredras kan uträtningsrörpartiet på Arrow Advancer kopplas bort från enheten och användas separat.

Montera loss Arrow Advancer-spetsen eller uträtningsrörlet från den blå Advancer-enheten. Om fjäderträldedarens "J"-spets används, förbered införingen genom att dra plaströret över "J"-spetsen för att räta ut denna. Fjäderträldedaren matas sedan in på vanligt sätt till lämpligt djup.

12. För in ledaren tills den tredubbbla randen når till sprutkovens bakre del. Införing av "J"-spetsen kan kräva en lätt vriderörelse. **Varning: Kapa inte fjäderträldedaren för att förkorta den. Dra aldrig tillbaka ledaren mot nälens fasning för att minska risken för att kapa eller skada fjäderträldedaren.**

13. Håll fjäderträldedaren på plats och avlägsna införnärlen och Arrow Raulerson-sprutan (eller katetern). **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträldedaren.** Använd centimetermarkeringarna på fjäderträldedaren för att justera kvarliggande längd så den motsvarar önskat djup för kvarhylsans placering.

14. Utvidga hudpunkturstället med en skalpell. Se till att eggren rikts bort från fjäderträldedaren. **Viktigt: Kapa inte ledaren. Lås skalpellen i det skyddade läget.**

15. Trä den koniska spetsen på dilatatorn/-tilträdesenheten över fjäderträldedaren. Fatta tag nära huden och för fram enheten med en lätt vriderörelse till ett djup som medger kärtillträde. Dilatatorn kan dras ut delvis för att underlätta framskjutningen av tillträdesenheten genom ett slingrande kärl. **Viktigt: Minska risken för skada på kateterspetsen genom att inte dra ut dilatatorn innan tillträdesenheten är väl inne i kärllet.**

16. Skjut tillträdesenheten bort från dilatatorn i i kärllet, åter genom att gripa tag nära huden med en lätt vriderörelse.

17. Kontrollera att tillträdesenheten är korrekt placerad inuti kärllet genom att koppla sprutan till den distala sidoporten för aspirering. Håll den kombinerade tillträdesenheten på plats och dra tillbaka fjäderträldedaren och dilatatorn så mycket att ett flöde av venblod aspireras in i den distala sidoporten. **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträldedaren.**

18. Håll den kombinerade tillträdesenheten på plats och avlägsna ledare och dilatator i ett stycke. Lägg ett sterilklätt finger över hemostasventilen. **Varning:** Minska risken för kärliwäggsperforation genom att aldrig lämna en vävnadsdilatator på plats som en kvarkateret. **Varning:** Även om risken för att fjäderträdeladern skall brista är ytterst liten, bör läkaren vara medveten om att bristningar kan förekomma om alltför mycket kraft anbringas på tråden. Skölj och anslut distal sidoport till lämplig slang efter behov. Bekräffa och övervaka den proximala porten genom att aspirera tills fritt flöde av venöst blod observeras. Koppla alla förlängningsslangar till lämplig(a) Luer-lässläng(ar), efter behov. Ovanvänd(a) port(ar) kan "läsas" med injektionslock enligt normal sjukhusrutin. Nyp/skjutklämmor är placerade på förlängningsslangarna för att blockera flödet genom varje lunen vid byte av slang eller injektionslock. **Viktigt:** För att minimera risken för att förlängningsslangar skadas om onödigt hårt tryck måste varje klämma öppnas före infusion genom ifrågavarande lunen.
19. Mata katetern genom den kombinerade tillträdesenheten in i kärlt. Mata fram katatern till önskat läge. **Varning:** Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning. Om kateterintroduktion fördörs, täck ventilöppningen temporärt med ett sterilklätt finger tills obturator har förts in. En Arrow-obturator som antingen medföljer denna produkt eller säljs separat, kan användas som blindkateder med hemostasventilenheten. Detta säkerställer att läckage ej förekommer och den inre tätningen skyddas från kontamination.<sup>14</sup>
20. Håll tillträdesenheten på plats och justera kateterkontaminationsskyddets läge så att den distala fattningen ligger omkring 12,7 cm från hemostasventilen (se Fig. 10).
21. Håll den bakre fattningen (änden med Tuohy-Borst-adapter) på kateters kontaminationsskydd på plats. Koppla loss den distala fattningen från den inre tillförselslängan genom att dra framåt. Skjut fram den distala fattningen mot hemostasventilenheten. Håll enheten på plats (se Fig. 11).
22. Tryck den distala fattningen på kateters kontaminationsskydd över enhetens nippel. Vrid för att läsa (se Fig. 12).
- Rikta skärnan i fattningen mot läsplinnen på enhetens lock.
  - Skjut fattningen framåt över nippeln och vrid.
23. Fatta tag i införingskatatern genom frampartiet på kateters kontaminationsskydd och håll den på plats medan Tuohy-Borst-adapteränden placeras om på önskat sätt (se Fig. 13). **Viktigt:** Placera inte om Tuohy-Borst-adaptern på införingskatatern efter att den flyttats till denna slutliga position.
24. Dra åt Tuohy-Borst-adaptern genom att trycka in mot nippeln och samtidigt vrida medslös för att läsa fattningen vid katatern. Dra varsamt i införingskatatern för att bekräfta att den sitter fast. **Viktigt:** Minska risken för att lumen snörs åt eller införingskatatern skadas genom att inte dra åt Tuohy-Borst-adaptern för mycket.
25. Tuohy-Borst-adapteränden på kateters kontaminationsskydd bör fästas med steriltjejp för att motverka att införingskatatern rör på sig (se Fig. 14). **Viktigt:** Minska risken för att materialet rvs genom att inte applicera tejp på skyddets genomskinliga strumpan.
26. Fäst tillträdesenheten vid patienten med agraffförankringsverktyget om sådan ingår i satsen, eller suturera enligt sjukhusets/institutionens rutin. **Viktigt:** Suturera ej direkt på tillträdesenhetens ytter omkrets för att minska risken för att klappa av eller skada tillträdesenheten eller att hämma flödet.
- Anvisningar för agraffförankringsverktyg:**
- Placerar tummen och pekfingret på den dominanta handen på den inskjutna ytan på agraffförankringsverktyget.
  - Trä agraffspetsen genom öglan på tillträdesenhetens suturfattning (se Fig. 15).
  - Vik upp huden och placera den med fattningsöglan mellan agraffen och käftar. **Viktigt:** Minska risken för att skada tillträdesenheten genom att inte placera agraffen över kroppen på tillträdesenheten eller förlängningsslangar förutom på det angivna förankringsstället.
  - Kläm hårt åt förankringsverktyget för att stänga agraffen och fasta tillträdesenheten vid huden (se Fig. 16).
  - Upprepa förfarandet genom andra suturögglor, om tillämpligt. Kassera förankringsverktyget när det är klart.
27. Sätt på lämpligt förband enligt sjukhusets rutiner. **Viktigt:** Sköt om insticksstället genom regelbundet och noggrant byte av förband med aseptisk metod.
28. Journalskrift för införingsförfarandet i patientjournalen.

### Avgåsnande av katatern:

1. **Viktigt:** Placera patienten i ryggläge.
  2. Avgåsna förbandet om tillämpligt. **Viktigt:** Minska risken för att tillträdesenheten skall klippas av genom att inte använda sax för att ta bort förbandet.
  3. Vrid den distala fattningen på kataterns kontaminationsskydd för att den ska kunna tas loss från läsflöset på hemostasventilenheten. Dra ut katatern ur ventilen. **Varning:** Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning. Täck ventilöppningen temporärt med ett sterilklätt finger tills katatern eller obturorn har förts in.
- ### Avgåsnande av tillträdesenhet:
1. **Viktigt:** Placera patienten i ryggläge.
  2. Avgåsna förbandet om tillämpligt. **Viktigt:** Minska risken för att tillträdesenheten skall klippas av genom att inte använda sax för att ta bort förbandet.
  3. Använd en agraffborttagare för att avgåsna agraffer om sådana placeras, eller avgåsna suturer från det primära suturstället. **Viktigt:** Var försiktig så att tillträdesenheten inte kapas.
  4. Dra ut enheten ur hemostasventilen. Täck hemostasventilen med ett sterilklätt finger. **Varning:** Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning.
  5. **Varning:** Om den centrala venen utsätts för atmosfärtryck kan detta medföra att luft tränger in i det centrala vensystemet. Avgåsna långsamt tillträdesenheten genom att dra parallellt med huden. Ält eftersom tillträdesenheten dras ut appliceras ett tryck med ett luftfyllt bandage, t. ex. gasbanda med VASELINE. Eftersom luft kan komma in genom såröppningen efter tillträdesenheten tills den helt tillsluts, måste ett ocklusiwt bandage lämnas på plats under minst 24-72 timmar, beroende på hur länge tillträdesenheten varit kvarliggande.<sup>11,15,16,18</sup>
  6. Vid avgåsnetandet skal tillträdesenheten noggrant inspekteras för att kontrollera att hela längden har dragits ut.
  7. Journalskrift för uttagningen.

Arrow International, Inc. rekommenderar att användaren studerar referensslitteraturen.

\*Om du har frågor eller önskar ytterligare referensinformation, kontakta Arrow International, Inc.





ARROW

# MAC Çoklu Lümen Santral Venöz Erişim Ürünü

## Güvenlik ve Etkinlik Hususları:

Ambalaj daha önce açılmış veya hasarlıysa kullanmayın. **Uyarı:** Kullanmadan önce prospektüsteki tüm uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi haldde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.

Kateter veya başka herhangi bir kit/set bileşenini insersiyon, kullanım veya çıkarma sırasında modifiye etmeyin.

İşlem anatomik yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafından gerçekleştirilmelidir.

**Önlem:** Sadece MAC Çoklu Lümen Santral Venöz Erişim Cihazı (MAC eşlik eden ürün) ile kullanılmak üzere olan Santral Venöz Kateterizasyon Ürünü kullanım kuralları Kardiyak Tamponad olası komplikasyonlarından haberdar olmalıdır (tüm Arrow Santral Venöz Kateter Ürünlerine dahil edilen komplikasyonlar uyarısına bakın) (bakınız Şekil 1).

## Kullanma Endikasyonları:

Arrow Santral Venöz Erişim Ürünü venöz erişimi ve santral dolasımı kateter yerleştirilmesini mümkün kılar.

## Kontrendikasyonlar:

Bilinen yoktur.

## Uyarılar ve Önlemler:<sup>\*</sup>

- Uyarı:** Steril, Tek kullanımlık: Tekrar kullanılmayın, tekrar işleme koymayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur.
- Uyarı:** Uygulayıcılar perkütan kulf yerleştirmeyle ilişkili olarak damar duvarı perforasyonu,<sup>17</sup> pleural ve mediastinal yaralanmalar,<sup>1,13</sup> hava embolisisi,<sup>5,9,12,14</sup> kulf embolisi, duktus torakicus laserasyonu,<sup>3</sup> bakteriyemi, septisemi, tromboz,<sup>4</sup> istenmeden arteriyel ponksiyon,<sup>7</sup> sinir hasarı, hematom, kanama,<sup>2</sup> disritmiler ve oklüzyon dahil olmak üzere komplikasyonların farkında olmalıdır.
- Uyarı:** Kılavuz teknik, dilatör veya kateteri çıkarırken asırı güç uygulamayın. Geri çekme kolayca yapılamıyorsa bir göğüs filmi çekilmeli ve ek konstülsiyon istenmelidir.
- Uyarı:** Uygulayıcı venöz ponksiyon bölgelerinde açık iğnelar, kihflar veya kateterler bırakmak ile ilişkili veya istenmeden aylımların bir sonucu olarak olası hava embolisinden haberdar olmalıdır. Ayrılmış risklerini minimuma indirmek üzere bu cihazla sadece güvenli bir şekilde sıkılaştırılmış Luer Lock bağlantıları kullanılmalıdır. Tüm kulf ve yan port bakımı için hastane protokolünü izleyin.
- Uyarı:** Hava embolisisi veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır. Kateter yerleştirilmesi geçikirse veya kateter çıkarılırsa kateter veya obturatör yerleştirilinceye kadar valf açılığını steril eldivenli bir parmakla geçici olarak kapatın. Bu üründe sağlanan veya ayrı satılan Arrow obturatörünün hemostaz valfi tertibiyi birlikte bir yanlısı kateter olarak kullanın. Bu durum sizinti olmamasını ve iç mührün kontaminasyondan korumasını sağlar.<sup>14</sup>
- Uyarı:** Kılavuz telin sağ kalbe geçirilmesi disritmiler, sağ dal bloğu<sup>7</sup> ve damar duvarı, atrium veya ventrikül perforasyonuna neden olabilir.
- Uyarı:** Uygulayıcılar kılavuz telin dolasım sisteminde implantle edilmiş herhangi bir cihaza (örn. vena cava filtreleri, stenter) takılması potansiyelinden haberdar olmalıdır. Kateterizasyon işleminden önce olası implantlar açısından değerlendirilmek üzere hastanın geçmişini gözden geçirin. Yerleştirilen yapılı kılavuz tel uzunluğu konusunda dikkatli olunmalıdır.<sup>2</sup> Hastada bir dolasım sistemi implantı varsa kateter işleminden kılavuz tel yakalanması riskini minimuma indirmek üzere doğrudan görününtüleme altında yapılması önerilir.
- Uyarı:** Kesici madde güvenlik özellikleri bilençleri içeren ürünler kazaya işe ve kesici madde ile ilişkili batmalarda riskini azaltmak üzere tasarlanmıştır. Kesici madde olunmadan riskini minimuma indirmek için yine dikkatli olunmalıdır. Klinisyenler maruz kalma riskini minimuma indirmek üzere bir santral venöz kateteri başlatırken, sonlandırmak veya devam ettirirken kanla taşınan patojenler için böggesel/ulusal OSHA standartlarına uymalıdır.
- Uyarı:** HIV (İnsan İmmünyetmezlik Virüsü) veya kanla taşınan diğer patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlık bakımı çalışanları tüm hastaların bakımı sırasında evrensel kan ve vücut sıvısı örneklerini rutin olarak kullanmalıdır.
- Önlem:** Kan örneği almak için solüsyonları infüzyona verildiği kalan portu/portları geçici olarak kapatın.
- Önlem:** Kateteri kesme veya zarar verme veya kateter akışı engelleme riskini en azı indirmek üzere doğrudan kateterin düş kısma sütür yerleştirmeyin.
- Önlem:** Kahci kılıflar istenen akış hızı, pansumanın sağlamlığı, pozisyon ve uygun Luer Lock bağlantısı açısından rutin olarak incelemelidir.
- Önlem:** İnsersiyon bölgelerini aseptik teknik kullanarak düzenli ve dikkatli tekrar pansumanlarla izleyin.
- Önlem:** Alkol ve aseton, polüretan materyallerin yapısını zayıflatıbileceği. Hazırlık spreyleri ve mendillerinin içindekileri aseton ve alkol içeriği açısından kontrol edin.
- Aseton:** Kateter yüzeyinde aseton kullanmayın. Aseton cilde uygulanabilir ama pansuman uygulanmadan önce tamamen kuruması beklenmelidir.
- Alkol:** Kateter yüzeyini alkole baturmayın veya kateteri tekrar açmak için alkol kullanın. Yüksek konsantrasyonda alkol içeren ilaçlar uygularken dikkatli olunmalıdır. Pansuman uygulanmadan önce daima alkolden tamamen kurumasını bekleyin.
- Önlem:** Kateter insersiyon bölgesindeki kullanıldan bazı dezenfektanlar kateter materyaline saldırlabilen solventler içerir. Pansuman uygulanmadan önce insersiyon bölgelerini kuru olmasına sağlayın.
- Önlem:** Kesici maddeleri kanla taşınan patojenler için böggesel/federal OSHA standartları ve/veya kurumsal politikaya göre kesici madde kabına uygun şekilde atın.

## Önerilen Bir İşlem:

### Steril teknik kullanın.

- Önlem:** Hava embolisisi riskini azaltmak üzere toleredildiği şekilde hastayı hafif Trendelenburg pozisyonuna koyn. Femoral yaklaşım kullanırsa hastayı sırt üstü pozisyonuna koyn.

- Beklenen ven ponksiyon bölgesini hazırlayın.
  - Ponksiyon bölgesini gerektiği şekilde örtün.
  - İstenen iğneye (25 G veya 22 G iğne) ciltte bir kabarlık oluşturun. Sağlandığı kitterde iğnelerin atılması için bir SharpsAway II Kilitlenen Atma Kabı kullanılır. İğneleri atma kabi deliklerine sıkice itin (bakınız Şekil 2). Atma kabını yerleştirildikten sonra iğneler tekrar kullanılamayacak şekilde yerlerine otomatik olarak kilitlenecektir. İşlem tamamlandıında tüm kabi atın. **Önlem:** Kaba yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya kalkmayın. Bu iğneler kahci olarak yerine kilitlenmiştir. İğne atma kabundan dışarıya çıkarılırsa hasar olabilir.
  - Sağlandıında bir köpük SharpsAway sistemi kullanıldığında bir şırıngaya otomatik olarak kilitlenecektir. İşlem tamamlandıında tüm kabi atın. **Önlem:** İğneleri köpük kaba yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikülat madde yapıştırılsın.
  - İstenen kateter ucunu kateter kontaminasyon kalkamının Tuohy-Borst adaptörü ucu içinde yerleştirin. Kateteri tüp ve diğer uçaklı göbek içinden ilerletin (bakınız Şekil 3).
  - Tüm kateter kontaminasyon kalkanını kateterin proksimal ucuna kaydırın.
  - Akış yönlendirilmiş bir kateter kullanılırsa bütünlükten emin olmak üzere tıraş şırıngaya şırıngın ve indirin. **Önlem:** Balon kateteri üreticisinin önerilen hacmini geçmeyin. Kateter ve kateter kontaminasyon kalkanını son yerleştirme beklenirken steril sahaya yerleştirin.
  - Dilatörün tüm uzunluğunu dilatör göbeğini hemostaz valfi tertibatı göbeğine sıkica bastırarak hemostaz valfi içinden kateter yerleştirin. Tertibati steril sahaya, son yerleşmeyecek şekilde yerleştirin.
  - Introduser iğneyi ve içine takılı Arrow Raulerson Şırıngası ile yerleştirin ve aspirasyon yapın. (Daha büyük bir introduser iğne kullanılırsa damar önceki 22 G yer bulucu iğne ve şırıngaya bulanılsın.) Yer bulucu iğneyi çıkarın.
- Alternatif Teknik:**
- Kateter/iğne introduser iğneye bir alternatif olarak standart şekilde kullanılabilir. Kateter/iğne kullanılırsa Arrow Raulerson Şırıngası standart bir şırınga olarak çalışır ama yaylı kılavuz teli geçmez. İğne çıkarıldıkten sonra venöz kanın serbestçe aktığı görülmeyece şırıngayı kateter takın ve iyi venöz kan akışı elde edilinceye kadar aspirasyon yapın. **Önlem:** Aspire edilen kanın rengi venöz erişim açısından her zaman iyi bir göstergesi değildir.<sup>10</sup> İğneyi tekrar introduser kateterle yerleştirmeyin.
- İstemeden arteriyel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak üzere aşağıdaki tekniklerden biri kullanılabilir. İçinden svi geçirilmiş kımtı ulu transdüsksiyon probunu pistonun arkasına ve Arrow Raulerson Şırıngası valfleri içinden yerleştirin. Kalibre edilmiş basınc transdüsksiyon elde edilen bir dalgiforma yoluya santral venöz yerleştirme izleyin. Transdüsksiyon probunu çıkarın (bakınız Şekil 4).
- Alternatif Teknik:**
- Hemodinamik izleme ekipmanı bir santral venöz dalgiforma transdüsksiyonu izin vermek üzere mevcut değilse pulsatil akış transdüsksiyon probunu şırıngaya válv sistemini açmak için kullanılarak veya şırıngayı içinden ayırrak kontrol edin. Pulsatil akış genellikle istenmedik arter ponksiyonuna işaret eder. **Önlem:** Aspire edilen kanın rengi venöz erişim açısından her zaman iyi bir göstergesi değildir.<sup>10</sup>
- İki parçalı Arrow Advancek kullanılarak yaylı kılavuz teli şırıngaya içinden yerine ilerletin. **Uyarı:** Yaylı kılavuz teli yerindeyken aspirasyon şırıngaya hava girmesine neden olur. **Önlem:** Şırıngaya kapağından kan sızmazı riskini minimuma indirmek üzere yaylı kılavuz teli yerindeyken tekrar infüzyonu yapmayın.
- İki Parçalı Arrow Advancer Talimatı:**
- Basparmağınıza kullanılarak "J" kısmını yaylı kılavuz teli Arrow Advancer içine geri çekerek düzleştirin (bakınız Şekil 5, 6).
- Üç düzleştirdiğinde yaylı kılavuz teli insersiyona hazır. Santimetre işaretleri "J" ucunu referans alır. Bir bant 10 cm, iki bant 20 cm ve üç bant 30 cm anlamına gelir.
- Yaylı Kılavuz Telin Yerleştirilmesi:**
- Arrow Advancer ucunu "J" kısmı geri çekilmış olarak Arrow Raulerson Şırıngaya pistonun arkasındaki delik içine yerleştirin (bakınız Şekil 7).
  - Yaylı kılavuz teli şırıngaya içine şırıngaya valflerinden geçinceye kadar yaklaşık 10 cm ilerletin (bakınız Şekil 8).
  - Basparmağınıza kaldırın ve Arrow Advancer kısmını şırıngadan yaklaşık 4 cm - 8 cm uzaga çekin. Basparmağı Arrow Advancer üzerine indirin ve yaylı kılavuz teli sıkica tutarken terribatı şırıngaya hasnesine yaylı kılavuz teli daha fazla ilerletmek üzere bastırın. Yaylı kılavuz teli istenen derinlige erişinceye kadar devam edin (bakınız Şekil 9).
- Alternatif Teknik:**
- Basit bir düzleştirme tüpü tercih edilirse Arrow Advancer düzleştirme tüpü kismı üniteden ayrılmıştır. Arrow Advancer ucu veya düzleştirme tüpünün mavı ADVancer üntesinden ayrıın. Yaylı kılavuz teli "J" ucunu kullanılıyorsa plastik tüpü düzeltmek üzere "J" üzerinden kaydırılarak insersiyona hazırlayın. Yaylı kılavuz tel sonra istenen derinlige kadar rutin şekilde ilerletilmelidir.
- Kılavuz teli üçlü bant işaretini şırıngaya pistonunun arkasına erişinceye kadar ilerletin. "J" uc ilerletme hafif rotasyon hareketi gerektirebilir. **Uyarı:** Yaylı kılavuz teli uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin. Yaylı kılavuz teli iğnenin eğimi kısma şırıngaya yaylı kılavuz teli kesilmesi ve zarar görmesi olasılık riskini en aza indirmek üzere çekmeyin.
  - Yaylı kılavuz teli yerinde tutun ve introduser iğneyi ve Arrow Raulerson Şırıngasını (veya kateteri) çıkarın. **Önlem:** Yaylı kılavuz teli daima sıkıca tutun. Yaylı kılavuz teli üzerindeki santimetre işaretlerini içindeki uzunluğu istenen kalıcı kılıf yerleştirme derinliğine göre ayarlamak için kullanın.
  - Kütanı ponksiyon bölgesini bistürinin kesici ucu yaylı kılavuz telden uzaya doğru konumlandırılmasından olarak büyütün. **Önlem:** Kılavuz teli kesmeyin. Bistüriyi korunmuş pozisyonda kılıflayın.
  - Dilatör/erişim cihazı tertibatının konik ucunu yaylı kılavuz teli üzerinde geçirin. Cilt yakınındaki tutar tutak tertibatı hafif bir bükme hareketiley damara girmeye yetecek derinlige ilerletin. Dilatör, erişim cihazının kıvrılmıştı damar içinde ilerlemesini kolaylaştırarak üzere kışımın geri çekilebilir. **Önlem:** Dilatör kateter ucunun zarar görmesi riskini azaltmak üzere erişim cihazı iyiye damarın içinde olunacağı kadar geri çekmeyin.
  - Erişim cihazı tertibatını dilatör üzerinden damar içine, yine cilt yakınındaki tutup hafif bükme hareketiley ilerletin.
  - Damar içinde uygun erişim cihazı yerlesirmeyi kontrol etmek için şırıngayı aspirasyon içine distal yan porta takın. Erişim cihazını yerde tutun ve venöz kan akışının distal yan port içine aspire edilmesini mümkün kılmak üzere yaylı kılavuz teli ve dilatör yeterince geri çekin. **Önlem:** Yaylı kılavuz teli daima sıkıca tutun.
  - Erişim cihazı tertibatını yerde tutarken kılavuz tel ve dilatörü bir türte olarak çıkarın. Hemostaz valfi üzerinde steril eldivenli bir parmak yerleştirin. **Uyarı:** Olası damar duvarı perforasyonunu minimuma indirmek için doku dilatörünü

- kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın.** **Uyarı:** Yayı kilavuz tel arızası insidansı çok düşük olsa da uygulayıcı telev gerekçisi **güç uygulanması kurılma potansiyelinden haberدار olmalıdır.** Distal yan porttan sıvı geçirip gerekli olduğu şekilde uygun hatta bağlayın. Proksimal portu venöz kanın serbest akışı gözleninceye kadar aspirasyon yaparak doğrulayın ve izleyin. Tüm uzatma hatlarını gerektiği şekilde uygun Luer Lock başları/hatlarına bağlayın. Kullanılmayan port(lar) standart hastane protokolü kullanılarak enjeksiyon kapığı/kapaklıları yoluyla "kilitlenabilir". Uzatma hatlarında hat ve enjeksiyon kapığı değişiklikleri sırasında her lümeninden akışı tıkmak için kıştırma/kayan klemler sağlanmıştır. **Önlem:** **Aşırı basıncından uzatma hatlarının hasar görmesi riskini minimuma indirmek üzere her klemde lümen içinden infüzyon yapmadan önce açılmamalıdır.**
19. Kateter erişim cihazı tertibatından damar içine geçirin. Kateteri istenen konuma ilerletin. **Uyarı:** Hava emboliği veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır. Kateter yerleştirilmesi geçitkise valf açılığını geçici olarak obtrüktör yerleştirilinceye kadar steril eldivenli bir parmakla kaplayın. Bu üründe sağlanan veya ayrı satılan Arrow obtrüktörünü hemostaz valfi tertibatıyla birlikte bir yalancı kateter olarak kullanın. Bu durum sizinti olmamasını ve iç mührün kontaminasyondan korunmasını sağlar.<sup>14</sup>
20. Erişim cihazını yerinde tutun ve kateter kontaminasyon kalkanının distal göbek hemostaz valfinden yaklaşık 12,7 cm uzaklıktı olacak şekilde tekrar konumlandırın (bakınız Şekil 10).
21. Kateter kontaminasyon kalkanının arka göbeğini (Tuohy-Borst adaptör ucu) yerinde tutun. Distal göbek iç besleme tüplerinden ileri doğru hareket ettiğinde ayrılmır. Distal göbek hemostaz valfi tertibatına doğru ilerletin. Tertibat yerinde tutun (bakınız Şekil 11).
22. Kateter kontaminasyon kalkanının distal göbeğini tertibat kapığı üzerine bastırın. Kilitlemek üzere çevirin (bakınız Şekil 12).
- Göbek üzerindeki yuvaları tertibat kapağı üzerindeki kilitleme piniyle hizalayın.
  - Göbek kapağı üzerinde ileri kaydırın ve çevirin.
23. İnsersiyon kateterini kateter kontaminasyon kalkanının ön kısmından tutun ve Tuohy-Borst adaptörünü istendiği şekilde tekrar konumlandırdıktan yerinde tutun (bakınız Şekil 13). **Önlem:** **Tuohy-Borst adaptörünün ucunu bu son pozisyona geldikten sonra insersiyon kateteri üzerinde tekrar konumlandırmayın.**
24. Tuohy-Borst adaptörünü kapağı aşağıya bastırıp göbek kateter sabitlemek için aynı anda saat yönünde çevirerek sıkın. Sabitlemeye doğrudan insersiyon kateterini yavaşça çekin. **Önlem:** **Tuohy-Borst adaptörünü lümen kontraksiyonu veya insersiyon kateteri hasarı riskini minimuma indirmek üzere aşırı sıkıtmayın.**
25. Kateter kontaminasyon kalkanının Tuohy-Borst adaptörü ucu, insersiyon kateteri hareketini önlemek üzere steril bantla sabitlemeliydi (bakınız Şekil 14). **Önlem:** **Bandı materyali yırtma riskini minimuma indirmek üzere kalkan üzerindeki saydam kılıfı kısmasına uygulayın.**
26. Sağlandıktıktan sonra erişim cihazını hastaya zimba ankorlama cihazı kullanılarak sabitleyin veya hastane/kurum protokolune göre sütür yerleştirin. **Önlem:** **Erişim cihazını kesme veya zarar verme veya akışı engelleme riskini minimuma indirmek üzere doğrudan erişim cihazının dış kısmasına sütür yerleştirmeyin.**
- Zimba Ankorlama Cihazı Talimatı:**
- Dominant elin başparmak ve işaret parmağını zimba ankorlama cihazının girintili yüzeyinde konumlandırın.
- Zimba ucunu erişim cihazı sütür göbeği gözünden geçirin (bakınız Şekil 15).
  - Cildi kaldırın ve göbek gözü zimba açılığı arasında olacak şekilde konumlandırın. **Önlem:** **Zimbayı erişim cihazı hasarı riskini minimuma indirmek için belirtilen ankorlama konumu dışında erişim cihazı göbeği veya uzatma hatları üzerine yerleştirmeyin.**
  - Zimbayı kapatmak ve erişim cihazını cilde sabitlemek için ankorlama cihazını iyice sıkın (bakınız Şekil 16).
  - Geçerliye işlemi diğer sütür gözleri içinden tekrarlayın. Tamamlandıktan sonra ankorlama cihazını atın.
27. Ponksiyon bölgesine hastane protokolune göre pansuman uygulayın. **Önlem:** **İnsersiyon bölgesini aseptik teknik kullanarak düzenli ve dikkatli tekrar pansumanlarla izleyin.**
28. İnsersiyon işlemini hastanın dosyasına kaydedin.

### Kateter Çıkarma İşlemi:

1. **Önlem:** **Hastayı sırt üstü pozisyonuna koynun.**
2. Geçerliye pansumanı çıkarın. **Önlem:** **Erişim cihazını kesme riskini en azı indirmek için pansumanı çıkarmak üzere makas kullanmayın.**
3. Kateter kontaminasyon kalkanının distal göbekini hemostaz valf tertibatında kilitleme pininden çıkarmayı mümkün kılınca tıkevirin. Kateteri valften geri çekin. **Uyarı:** **Hava emboliği veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır.** Valf açılığını kateter veya obtrüktör yerleştirilinceye kadar steril eldivenli bir parmakla geçici olarak kaplayın.

### Erişim Cihazı Çıkarma İşlemi:

1. **Önlem:** **Hastayı sırt üstü pozisyonuna koynun.**
2. Geçerliye pansumanı çıkarın. **Önlem:** **Erişim cihazını kesme riskini en azı indirmek için pansumanı çıkarmak üzere makas kullanmayın.**
3. Zimba çıkarıcıyı kullanarak zimbayı/zimbaları geçerli olduğu şekilde çıkarın veya primer sütür bölgesinden sütlere çıkarın. **Önlem:** **Erişim cihazını kesmemeye dikkat edin.**
4. Cihazı hemostaz valfinden geri çekin. Hemostaz valfini steril eldivenli parmakla kaplayın. **Uyarı:** **Hava emboliği veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır.**
5. **Uyarı:** **Santal venin atmosferik basınçına maruz kalması santral venöz sisteme hava girmesine neden olabilir.** Erişim cihazının yavaşça, cilde paralel çekerek çıkarın. Erişim cihazı bölgeden çarken örn. VASELINE gazlı bez gibi hava geçirmemeyen bir pansumanla basınç uygulayın. Kalan erişim cihazı kanalı tamamen kapandıktan sonra bir hava giriş noktası olarak görev gördüğünden okluziv pansuman erişim cihazının kaldığı süreye bağlı olarak en az 24-72 saat yerinde kalmalıdır.<sup>11,15,16,18</sup>
6. Erişim cihazı çıkarıldiktan sonra tüm uzunluğun çıkarıldıklından emin olmak üzere inceleyin.
7. Çıkarma işlemini belgeleyin.

Arrow International, Inc. kullanımının referans literatürüne așina olmasına önerir.

\*Sorularınız varsa veya ek referans bilgisi isterseniz lütfen Arrow International, Inc. ile irtibat kurun.



<b>EN</b>	Caution	Do not reuse	Do not sterilize	Sterilized by ethylene oxide	Do not use if package is damaged	Does not contain natural rubber latex	Consult instructions for use	Manufacturer	Use by
<b>FR</b>	Mise en garde	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	Consulter le mode d'emploi	Fabricant	Utiliser jusqu'à
<b>DE</b>	Achtung	Nicht wiederver- wenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Nicht verwen- den, wenn die Packung beschädigt ist	Enthält keinen Natur- kautschuklatex	Gebrauch- sanweisungen beachten	Hersteller	Halt- barkeits- datum
<b>IT</b>	Attenzione	Non riutiliz- zare	Non risteriliz- zare	Sterilizzato con ossido di etilene	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non contiene gomma in lat- tice naturale	Consultare le istruzioni per l'uso	Fabbricante	Da utilizzare entro
<b>PL</b>	Przestroga	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowano tlenkiem etylenu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Nie zawiera naturalnego lateksu kauzu- kowego	Sprawdzić w instrukcji użycia	Wytwórcą	Zużyć do
<b>PT</b>	Cuidado	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Não utilizar se a embalagem es- tiver danificada	Não contém látex de borracha natural	Consultar as instruções de utilização	Fabricante	Usar até
<b>RU</b>	Предупре- ждение	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизован этаноксидом	Не использовать, если упаковка повреждена	Не содержит натурального латекса	Смотрите инструкции по применению	Изготовитель	Срок годности
<b>SL</b>	Pre- vidnostno obvestilo	Ne uporabiti ponovno	Ne sterilizirati ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Ne uporabite, če je ovajnina poškodovana	Ne vsebuje kavčuka iz nar- avnega lateksa	Glejte navodila za uporabo	Proizvajalec	Uporabno do
<b>ES</b>	Precaución	No reutilizar	No reester- ilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	No utilizar si el envase está dañado	No contiene látex de caucho natural	Consulte las instrucciones de uso	Fabricante	Fecha de caducidad
<b>SV</b>	Var försiktig	Får inte återan- vändas	Får inte omsteril- iseras	Steriliserad med etylennoxid	Får inte användas om förpackningen skadats	Innehåller inte naturlig gummilatex	Se bruksan- visning	Tillverkare	Använts före
<b>TR</b>	Dikkat	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterili- ze etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmişdir	Paket hasarlıysa kullanmayın	Doğal kauçuk lateks içermez	Kullanma talimatına bakınız	Üretici	Son kullanma tarihi



**EC REP** Teleflex Medical  
IDA Business and Technology Park  
Athlone, Ireland

I-11142-102A, Rev. 1 (1/12)

**ARROW**  
INTERNATIONAL  
2400 Bernville Road  
Reading, PA 19605 USA  
1-800-523-8446 | 1-610-378-0131