

ARROW®

INTERNATIONAL

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

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:*

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,¹⁷ pleural and mediastinal injuries,^{1,13} air embolism,^{6,9,12,14} sheath embolism, thoracic duct laceration,³ bacteremia, septicemia, thrombosis,⁴ inadvertent arterial puncture,⁷ nerve damage, hematoma, hemorrhage,⁵ 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.¹⁴**
6. **Warning: Passage of the guide wire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block,⁷ 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.² 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 SharpsAwayII™ 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.**

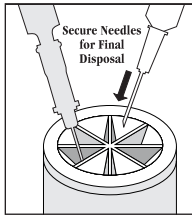


Fig. 2

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).

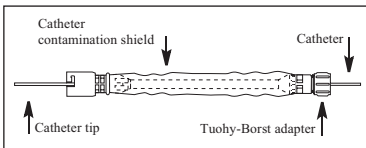


Fig. 3

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.¹⁰ Do not reinsert 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).

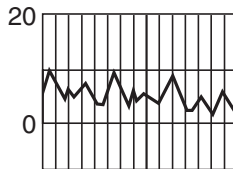


Fig. 4

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.¹⁰**

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).

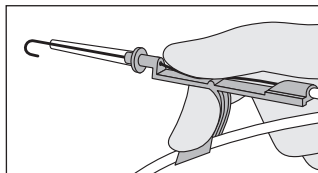


Fig. 5

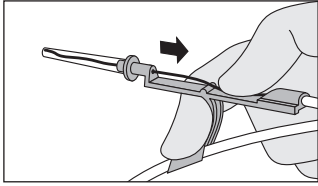


Fig. 6

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).

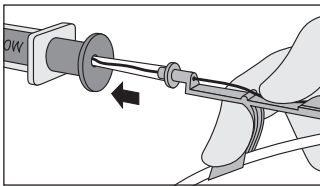


Fig. 7

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

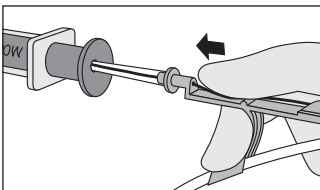


Fig. 8

- 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).

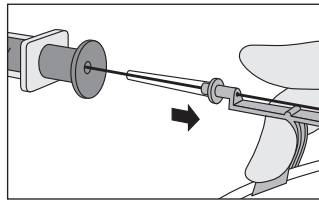


Fig. 9

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 level 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.**¹⁴
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).

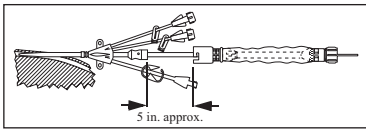


Fig. 10

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).

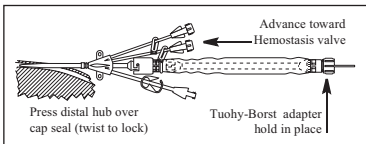


Fig. 11

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

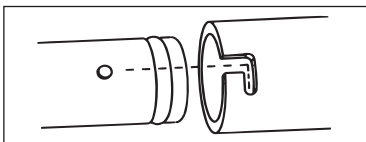


Fig. 12

- 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.**

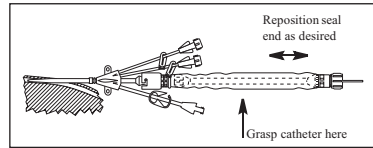


Fig. 13

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.**

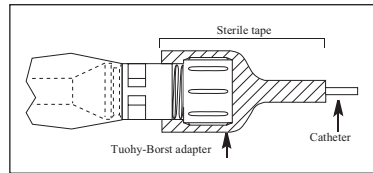


Fig. 14

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).

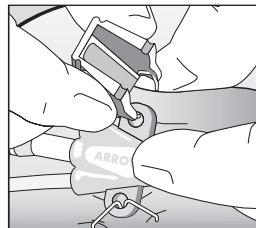


Fig. 15

- 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).

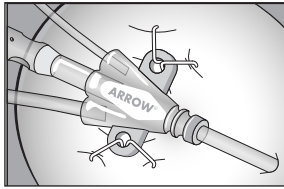


Fig. 16

- 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.^{11,15,16,18}
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 caval-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 ization. *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. Benya RV. Fibrin 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, Sgouropoulos 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. Jobs 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 I. 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.

† 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'entraîner 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,¹⁷ des lésions pleurales et médiastinales,^{1,13} des embolies gazeuses,^{6,9,12,14} des embolies dues aux gaines, la laceration du canal thoracique,³ la bactériémie, la septicémie, des thromboses,⁴ des ponctions artérielles accidentelles,⁷ des lésions nerveuses, des hématomes, des hémorragies,⁵ des dysrythmies et occlusion.
- 3. Avertissement :** N'appliquez pas de traction excessive en retirant le fil de guidage, le dilateur ou le cathéter. Si le retrait n'est pas aisé, 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 déconnexion, il ne faut utiliser avec cet appareil que des connexions de type Luer-Lock très bien serrées. Suivez le protocole hospitalier pour l'entretien 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.¹⁴

- 6. Avertissement :** Le passage du guide dans le cœur droit peut causer des dysrythmies, un bloc de branche droite,⁷ 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.² 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 hémotogène, que se 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 hémotogène, 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 hémotogène, 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, couchez le patient sur le dos.
 2. Nettoyez la zone prévue pour la ponction veineuse.
 3. Recouvrez 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 dilateur à travers la valve hémostatique jusqu'à l'intérieur du cathéter en enfonçant la garde du dilateur 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.¹⁰ 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.¹⁰

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. Avancer de l'unité Avancer 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. Enflez la pointe conique de l'ensemble dilateur/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 un profondeur suffisant pour pénétrer dans le vaisseau. Le dilateur peut être retiré partiellement pour faciliter l'avancement du dispositif d'accès à travers un vaisseau tortueux. **Précaution : Ne retirez pas le dilateur 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 dilateur 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 dilateur 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 dilateur. 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 dilateur 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 approprié(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, couvrez 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.¹⁴**
 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 gouppule 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'ancrage 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'ancrage à agrafes :**
- Placez le pouce et l'index de la main droite (gauche si vous êtes gaucher) sur la partie crantée du dispositif d'ancrage 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'ancrage indiqué, et non sur le corps du dispositif ou sur les rallonges.**
 - Serrez fermement le dispositif d'ancrage 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'ancrage.
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, compressez avec une compresse éponge 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.^{11,15,16,18}
 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 zentrale Venenkatheter mit Kontaminationsschutz zum ausschließlichen Gebrauch mit der viellumigen MAC-Einführvorrichtung für zentrale 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:*

- 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.
- Warnung:** Ärzte müssen über folgende Komplikationen, die beim Legen von perkutanen Kathetern auftreten können, informiert sein: Gefäßwandperforation,^{1,7} Verletzungen der Pleura bzw. des Mediastinums,^{1,13} Luftembolie,^{6,9,12,14} embolische Verschleppung der Schleuse, Lazeration des Ductus thoracicus,³ Bakteriämie, Septikämie, Thrombose,⁴ unbeabsichtigte arterielle Punktion,⁷ Verletzung von Nerven, Hämatome, Blutungen,⁵ Arrhythmien und Verschluss.
- Warnung:** Keine übermäßige Kraft beim Entfernen von Führungsdrähten, Dilatoren oder Kathetern anwenden. Falls das Entfernen nicht ohne Schwierigkeiten möglich ist, sollte ein Thoraxröntgen gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
- 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.
- 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 Ventilöffnung 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 Verschuß vor Kontamination geschützt ist.¹⁴
- Warnung:** Bei Einführen des Führungsdrahtes in die rechte Herzhälfte kann es zu Rhythmusstörungen, Rechtsschenkelblock² sowie Perforationen der Gefäßwand, des Atriums oder des Ventrikels kommen.
- 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 Federführungsdrahtes ist Vorsicht angebracht.² Es wird empfohlen, den Kathetereingriff bei Patienten mit einem Implantat im Blutkreislauf unter direkter Sichtkontrolle durchzuführen, um das Risiko eines Verfangens des Führungsdrahtes auf ein Minimum herabzusetzen.
- 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 Beendigung 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.
- 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.
- 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:** Verweilkatheters sollten routinemäßig auf die gewünschte Flußrate, 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 Azeton 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 Arbeitsschutzvorschriften für Keime, die durch Blut übertragen werden können bzw. die diesbezüglichen Regeln des jeweiligen Krankenhauses einhalten.
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 Einschweimkatheter 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. Dilatorator in seiner ganzen Länge durch das Hämostaseventil in die Schleuse einführen, wobei das Dilatoratoransatzstück fest in das Ansatzstück der Hämostaseventil-/Seitenanschluß-Baugruppe gedrückt wird. Vor der endgültigen Platzierung die Baugruppe auf ein steriles Tuch legen.
 9. Einführungskantüle mit befestigter Arrow-Raulerson-Spritze in die Vene einführen und aufziehen. (Wenn eine stärkere Einführungskantüle verwendet wird, kann das Gefäß mit einer 22-Ga.-Pilotnadel auf einer Spritze vorpunktiert werden.) Pilotnadel entfernen.

Alternative Methode:

Ein Katheter mit Kantüle kann anstelle der Einführungskantüle wie gewöhnlich verwendet werden. In diesem Falle funktioniert die Arrow-Raulerson-Spritze wie eine herkömmliche Injektionspritze; der Federführungsdraht kann jedoch nicht durchgeführt werden. Wenn nach Entfernen der Kantüle 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.¹⁰ Kantüle 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 Kolbens der Arrow-Raulerson-Spritze ein. Kontrollieren Sie die Platzierung in der Vene anhand der Druckkurve eines geeichten Druckumwandlers. Entfernen Sie die Druckübertragungs-sonde (siehe Abb. 4).

Alternative Methode:

Wenn keine hämodynamischen Vorrichtungen zur Aufzeichnung einer Venen-Welle zur Verfügung stehen, sollte festgestellt werden, ob der Blutfluß pulsiert, indem eine Druckübertragungs-sonde zur Öffnung des Spritzenventilsystems benutzt oder die Kantüle 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.¹⁰**

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

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 Luftembolie 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.-Kantüle durchführen. Soweit zur Garnitur gehörig, wird ein SharpsAway II-Entsorgungsnapf mit Sperrvorrichtung zur Entsorgung der Kantülen verwendet. Die Kantülen fest in die Löcher des Entsorgungsnapfes drücken (siehe Abb. 2). In den Löchern werden die Kantülen automatisch gesperrt, so daß sie nicht nochmals verwendet werden können. Nach Beendigung des Vorgangs den ganzen Napf wegwerfen. **Vorsichtsmaßnahme: Kantülen dürfen nicht aus dem Entsorgungsnapf 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 Kantülen nach Gebrauch in den Schaumstoff gedrückt. **Vorsichtsmaßnahme: Kantülen nicht wiederverwenden, nachdem sie in den Entsorgungsnapf gelegt wurden, da Partikel an der Nadelspitze haften können.**

Anweisungen für den zweiteiligen Arrow-Advancer:

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

Wenn die Spitze geradegebogen 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 Federführungsdrahtes:

- Spitze des Arrow-Advancers mit dem zurückgezogenen J-förmigen Ende in das Loch auf der Rückseite des Arrow-Raulerson-Spritzenkolbens einführen (siehe Abb. 7).
- Federführungsdraht 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, Federführungsdraht festhalten und die Baugruppe in den Spritzenzylinder drücken, um den Federführungsdraht weiter vorzuschieben. So fortfahren, bis der Federführungsdraht die gewünschte Position erreicht (siehe Abb. 9).

Alternative Methode:

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

Arrow-Advancer-Spitze oder Begrädiger von der blauen Advancer-Einheit entfernen. Falls das J-förmige Ende des Federführungsdrahtes verwendet wird, bereiten Sie diesen zur Einführung vor, indem Sie das Plastikröhrchen über das J schieben, um es geradezubiegen. Der Federführungsdraht kann nun auf übliche Weise bis zur gewünschten Stelle eingeführt werden.

12. Führungsdraht so weit vorschieben, bis die dreifache Markierung des hinteren Teil des Spritzenkolbens erreicht hat. Das Vorschieben des J-förmigen Endes kann eine leichte Drehbewegung erfordern. **Warnung: Federführungsdraht nicht kürzen. Den Federführungsdraht nicht gegen den Kanülschliff herausziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdrahtes auf ein Minimum herabzusetzen.**
13. Federführungsdraht festhalten und Einführungskanüle mit Arrow-Raulerson-Spritze (oder Katheter) entfernen. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdraht während des gesamten Vorgangs gut festhalten.** Zentimeter-Markierungen am Federführungsdraht 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 Dilator/Einführvorrichtung-Baugruppe über den Federführungsdraht fädeln. Baugruppe nahe an der Haut ergreifen und mit leichter Drehbewegung so weit vorschieben, daß sie in das Gefäß eingeführt werden kann. Der Dilator kann teilweise herausgezogen werden, um das Vorschieben der Einführvorrichtung durch ein gewundenes Gefäß zu erleichtern. **Vorsichtsmaßnahme: Dilator 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 Dilator 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 Federführungsdraht und Dilator genügend weit zurückziehen, so daß venöses Blut in den Seitenanschluß aufgezogen werden kann. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdraht während des gesamten Vorgangs gut festhalten.**
18. Führungsdraht und Dilator als Einheit entfernen, wobei die Baugruppe mit der Einführvorrichtung festgehalten wird. Hämostaseventil mit einem Finger in einem sterilen Handschuh bedecken. **Warnung: Gefäßdilator niemals als Verweilkatheter liegen lassen, um das Risiko einer möglichen Gefäßwandperforation auf ein Minimum herabzusetzen.** **Warnung: Obwohl der Federführungsdraht 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 Verlängerungsschläuche ggf. an die entsprechende(n) Luer-Lock-Leitung(en) anschließen. Nicht verwendete Anschlüsse können durch Spritzenkappen „geblockt“ werden, entsprechend den üblichen Krankenhausbestimmungen. Auf den Verlängerungsschläuchen befinden sich Quetsch-/Schiebeklemmen, um den Fluss durch das Lumen während eines Leitungs- oder Spritzenkappenwechsels zu verhindern. **Vorsichtsmaßnahme: Um das Risiko einer Schädigung der Verlängerungsschläuche 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 bedeckt 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.¹⁴**
20. Die Einführvorrichtung festhalten und Katheter-Kontaminationsschutz so platzieren, daß sich das distale Ansatzstück ca. 12,7 cm vom Hämostaseventil entfernt befindet (siehe Abb. 10).
21. Hinteres Ansatzstück (Tuohy-Borst-Adapterende) des Katheter-Kontaminationsschutzes 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-Kontaminationsschutzes 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-Kontaminationsschutzes anfassen und festhalten, wobei das Tuohy-Borst-Adapterende wie gewünscht platziert 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-Kontaminationsschutzes sollte mit sterilem Heftpflaster fixiert werden, um Bewegungen des Einführkatheters zu verhindern (siehe Abb. 14). **Vorsichtsmaßnahme: Heftpflaster darf nicht auf der durchsichtigen Hülle des Kontaminationsschutzes 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: Klammern nicht auf der Einführvorrichtung oder Verlängerungsleitungen (außer an der zur Verankerung vorgesehenen Stelle) platzieren, 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 Nahtösen wiederholen. Das Verankerungsgerät nach Abschluß des Verfahrens entsorgen.
 - 27. Punktionsstelle nach den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien verbinden. **Vorsichtsmaßnahme: Punktionsstelle regelmäßig aseptisch verbinden.**
 - 28. Einführvorgang 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 Durchschneidens der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen.**
3. Das distale Ansatzstück des Katheter-Kontaminationsschutzes 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 Durchschneidens der Einführvorrichtung auf ein Minimum herabzusetzen.**
3. Mit einem Klammernentferner 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 üben Sie mit einem luftdurchlässigen Verband (z.B. Verbandmull mit VASELINE) Druck auf die Punktionsstelle aus. Da der Tunnel der Einführvorrichtung eine Pforte für Lufttritt bleibt, bis er vollständig verschlossen ist, sollte der abdichtende Verband mindestens 24-72 Stunden, abhängig von der Verweildauer der Einführvorrichtung, liegen bleiben.^{11,15,16,18}
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 provocarne 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 reperi 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,¹⁷ lesioni pleuriche o mediastiniche,¹³ embolia gassosa,^{6,9,12,14} embolia da guaina, lacerazione del dotto toracico,³ batteriemia, setticemia, trombosi,⁴ puntura arteriosa accidentale,⁷ lesioni nervose, ematoma, emorragia,⁸ 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 scollegamenti, 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,

o se il catetere viene rimosso, coprire temporaneamente l'apertura della valvola con un dito protetto da guanto sterile, fino all'inserimento del catetere o dell'otturatore. Con la valvola emostatica, usare come catetere fittizio un otturatore Arrow, in dotazione al dispositivo o venduto separatamente. Questo serve ad evitare che possano verificarsi delle perdite e a proteggere la guarnizione interna da eventuali contaminazioni.¹⁴

6. **Avvertenza:** il passaggio della guida metallica nella parte destra del cuore può causare disritmie, blocco di branca destra⁷ e perforazione della parete dei vasi, degli atri 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.² 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 corporei.
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 suture 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 pervietà. 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 tagliati/appuntiti usare gli appositi contenitori e attenersi alle norme nazionali e locali vigenti in materia di sicurezza sul lavoro relative agli agenti patogeni 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 ergonomicamente 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 debris particellari.**

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 flottante, 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.¹⁰ Non reinserire 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.¹⁰**

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 sito.**

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

- Con il pollice, raddrizzare la punta a "J" retraindo 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" retrainata – 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 saldatura 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 Advancer 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 reinarlo 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 lieve 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 edimento 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 "bloccate" 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 chiusa. Se si ritarda l'introduzione del catetere, coprire temporaneamente l'apertura della valvola con un dito protetto da guanto sterile finché non si inserisce**

l'otturatore. Con la valvola emostatica, usare come catetere fittizio un otturatore Arrow, in dotazione al dispositivo o venduto separatamente. Questo serve ad evitare che possano verificarsi delle perdite e a proteggere la guarnizione interna da eventuali contaminazioni.¹⁴

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. Scollegare 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 trattenerla 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.

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 sfilava 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 sito per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di permanenza del dispositivo di accesso.^{11,15,16,18}
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 ulocie dołączonej do opakowania. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.

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

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

Przeostroża: Przy posługiwaniu się przyrządem do cewnikowania 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 powikłaniach dołączone do wszystkich przyrządów do cewnikowania żył centralnych Arrow) (patrz rys. 1).

Wskazania:

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

Przeciwwskazania:

Nie są znane.

Ostrzeżenia i uwagi:*

- 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 śmierć.
- Ostrzeżenie:** Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z powikłań związanych z przekłótnym wprowadzaniem cewnika, takich jak przekłucie ściany naczyń,¹⁷ obrażenia opłucnej i śródpiersia,^{1,13} zator powietrzny,^{6,9,12,14} zator spowodowany koszulką, pokaleczenie przewodu piersiowego,³ bakteriermia, posocznica, zakrzepica,⁴ przypadkowe przekucie tętnicy⁷, uszkodzenie nerwu, krwiak, krwotok⁵, dysrytmie i okluzja.
- Ostrzeżenie:** Nie wolno stosować nadmiernej siły przy usuwaniu przewodnika, rozszerzacza ani cewnika. Jeżeli wycofywanie sprawia trudności, 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 wkłucia żylnego otwartych igieł, koszułek lub cewników, bądź w wyniku nieumyślnych rozłączeń. Aby zmniejszyć ryzyko rozłączeń, w urządzeniu należy stosować jedynie mocno zaciśnięte połączenia typu Luer-Lock. Należy przestrzegać wszystkich zaleceń szpitala odnośnie konserwacji osłon i wlotów bocznych.
- Ostrzeżenie:** Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przez cały czas, aby zapobiec wywołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku. W razie opóźnienia wprowadzenia lub wyjścia

cewnika, otwór zastawki należy tymczasowo przykryć palcem w jałowej rękawiczce do czasu wprowadzenia cewnika do lub obturatora. Należy użyć obturatora Arrow, dołączonego do tego wyrobu albo sprzedanego osobno, wraz z zespołem zastawki hemostatycznej, jako atrapy cewnika. Zapobiegnie to powstaniu nieszczelności i zapewni ochronę wewnętrznego zabezpieczenia przed zanieczyszczeniem.¹⁴

- Ostrzeżenie:** Wprowadzenie przewodnika do prawego serca może wywołać dysrytmie, blok prawej odnogi pęczka Hisa⁷ oraz przekłucie ściany naczyń, przedsiönka lub komory.
- Ostrzeżenie:** Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z możliwości uwięźnięcia przewodnika w każdym urządzeniu wszczepionym w układ krążenia (tj. w filtrach żyły głównej lub stentach). Przed cewnikowaniem należy zbadać historię chorób pacjenta pod kątem obecności wszczepów. Należy uważnie kontrolować długość wprowadzonego druczka prowadzącego.³ Jeśli pacjent ma implant w układzie druczka, zaleca się wykonywać cewnikowanie przy bezpośrednim uwidocznieniu, aby zapobiec uwięźnięciu przewodnika.
- Ostrzeżenie:** Zabezpieczenia ostrezy zapobiegają przypadkowym ukłuciom i skaleczeniom. Należy zachować ostrożność, aby unikać takich obrażeń. Klinicyści muszą przestrzegać stanowych/federalnych norm OSHA (przepisów BHP) odnośnie patogenów przenoszonych z krwią podczas inicjacji, usuwania i pielęgnacji cewnika do żył centralnych, aby ograniczyć ryzyko narażenia na kontakt.
- Ostrzeżenie:** W związku z niebezpieczeństwami kontaktu z wirusem HIV (ludzkiemu wirusowi niedoboru odporności) lub innymi patogenami przenoszonymi z krwią, w czasie opieki nad wszystkimi pacjentami pracownicy służby zdrowia powinni rutynowo stosować obowiązujące uniwersalne środki bezpieczeństwa przy obchodzeniu się z krwią i płynami ustrojowymi.
- Przeostroża:** Przy pobieraniu próbek krwi należy tymczasowo zamknąć pozostałe porty, przez które wlewane są roztwory.
- Przeostroża:** Nie należy zakładać szwów bezpośrednio na zewnątrz cewnika, aby zapobiec jego nacięciu, uszkodzeniu lub zahamowaniu przepływu przez cewnik.
- Przeostroża:** Cewniki założone na stałe powinny być rutynowo sprawdzane pod kątem żądanej prędkości przepływu, zamocowania opatrunku, prawidłowego połączenia i właściwego połączenia łącznika Luer-Lock.
- Przeostroża:** Miejsce wprowadzenia należy starannie pielęgnować, zmieniając regularnie opatrunek z zachowaniem zasad aseptyki.
- Przeostroża:** Alkohol i aceton mogą osłabiać strukturę materiałów z poliuretanu. Należy sprawdzić skład środków rozpylanych do przygotowywania pola operacyjnego oraz środków 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 nałożeniem opatrunku należy zawsze poczekać, aż alkohol całkiem wyschnie.

15. **Przeostrożność:** Niektóre środki dezynfekcyjne stosowane w miejscu wprowadzenia cewnika zawierają rozpuszczalniki mogące uszkodzić materiał, z którego wykonany jest cewnik. Przed nałożeniem opatrunku należy się upewnić, iż miejsce wprowadzenia cewnika jest suche.
16. **Przeostrożność:** Ostre przedmioty należy usuwać do odpowiedniego pojemnika, zgodnie ze stowami/federalnymi przepisami OSHA (Amerykańskiej Administracji Zd. Bezpieczeństwa i Zdrowia w Pracy) dotyczącymi patogenów przenoszonych we krwi oraz zgodnie z zasadami danej instytucji.

Sugerowany przebieg zabiegu: Stosować zasady aseptyki.

1. **Przeostrożność:** Ulóż pacjenta nieco w pozycji Trendelenburga, jeżeli ją toleruje, aby uniknąć zatoru powietrznego. Przy dościsnięciu udowym, należy ułożyć pacjenta na plecach.
2. Przygotować przewidziane miejsce wkłucia do żyły.
3. Obłóż miejsce wkłucia według potrzeby.
4. 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 wepchnij igłę w otwór pojemnika na zużyte igły (patrz rys. 2). Po włożeniu igły do pojemnika zostanie ona automatycznie unieruchomiona i nie będzie mogła zostać powtórnie użyta. Po zakończeniu zabiegu należy usunąć cały pojemnik na igły.
Przeostrożność: Po włożeniu igły do pojemnika nie wolno jej wyjmować. Igły te są trwale zamknięte w pojemniku. Próba wyciążenia igły z pojemnika na siłę może spowodować jej uszkodzenie.

Jeśli w zestawie znajduje się piankowy system SharpsAway, zużyte igły można wkłuwać w piankę. **Przeostrożność:** Po włożeniu igły do piankowego pojemnika na zużyte igły nie wolno jej powtórnie używać. Ponieważ do końcówki igły mogą przykleić się cząstki stałe.

5. Końcówkę odpowiedniego cewnika wprowadzić przez koniec osłonki przeciwskażeniowej cewnika zaopatrzonej w złącze Tuohy-Borst. Przeprowadzić cewnik poprzez przewody i złączyć na drugim końcu (patrz rys. 3).
6. Przesunąć całą osłonkę przeciwskażeniową cewnika do proksymalnego końca cewnika.
7. Przy posługiwaniu się cewnikiem przemieszczanym z krążeniem należy napędląć balonik za pomocą strzykawki i opróżnić w celu sprawdzenia szczelności układu. **Przeostrożność:** Nie wolno przekraczać objętości balonika zalecanej przez producenta. Umieścić cewnik i osłonkę przeciwskażeniową cewnika w jałowym polu w oczekiwaniu na ostateczne umieszczenie.
8. Wprowadzić całą długość rozszerzacza poprzez zastawkę hemostatyczną do cewnika, mocno wiskając złącznie rozszerzacza w złączkę zespołu zastawki hemostatycznej. Umieścić zestaw w sterylnym polu do chwili ostatecznego założenia.
9. Wkłuć się do żyły igłą wprowadzającą z podłączoną strzykawką Arrow Raulerson i zaaspirować. (Jeżeli zastosowana jest większa igła wprowadzająca, naczynie można odnaleźć wcześniej specjalną igłą rozmiaru 22 G ze strzykawką). Usunąć igłę 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 zwykle

strzykawka, lecz nie będzie można przez nią przeprowadzić przewodnika sprężynowego. Jeżeli po wycofaniu igły nie następuje swobodny wypływ krwi żyłnej, przymocować strzykawkę do cewnika i zaaspirować do czasu pojawienia się dobrego wypływu krwi żyłnej. **Przeostrożność:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu żylnego.¹⁰ Nie należy powtórnie wprowadzać igły do cewnika wprowadzającego.

10. Ponieważ istnieje niebezpieczeństwo przypadkowego umieszczenia w tętnicy, w celu potwierdzenia uzyskania dostępu żylnego należy posłużyć się jedną z następujących technik. Wprowadzić zgłębnik przetwornika o tej samej końcówce, który został uprzednio napełniony płynem, w tył tłoka strzykawki i poprzez zastawkę strzykawki Arrow Raulerson. Potwierdzić umieszczenie w żyłę centralnej obserwując wykres ze skalibrowanego przetwornika ciśnienia. Usunąć zgłębnik przetwornika (patrz rys. 4).

Technika alternatywna:

Jeżeli nie jest dostępny sprzęt do monitorowania hemodynamicznego umożliwiający przetwarzanie przebiegu wykresu żyły centralnej, zbadać przepływ pulsacyjny, otwierając zastawkę strzykawki zgłębnikiem przetwornika, albo odłączając strzykawkę od igły. Tętniący przepływ jest zwykle wskazanem, iż doszło do niezamierzonego nakłucia tętnicy. **Przeostrożność:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu żylnego.¹⁰

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

Instrukcje dotyczące dwuczściowego przyrządu Arrow Advancer:

- Wyprostować końcówkę „J”, cofając za pomocą kciuka przewodnik sprężynowy w przyrząd Arrow Advancer (patrz rysunki 5, 6).

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

Wprowadzanie przewodnika sprężynowego:

- Umieścić końcówkę przyrządu Arrow Advancer – z cofniętą końcówką „J” – w otworze znajdującym się z tyłu tłoka strzykawki Arrow Raulerson (patrz rys. 7).
- Wprowadzić przewodnik 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 i przytrzymując mocno przewodnik sprężynowy, wepchnąć zespół do cylindra strzykawki, aby wsunąć dalej przewodnik sprężynowy. Kontynuować tę czynność do osiągnięcia przez przewodnik sprężynowy żądanej głębokości (patrz rys. 9).

Technika alternatywna:

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

Oddzielić końcówkę Arrow Advancer rurką prostującą od niebieskiego urządzenia Advancer. Jeżeli używana jest końcówka przewodnika 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 przewodnik sprężynowy na pożądaną głębokość.
12. Popchnij przewodnik do miejsca, w którym potrójny pasek oznaczenia dojdzie do tyłu tłoka strzykawki. Przesuwanie do przodu końcówki „J” może wymagać delikatnego ruchu obrotowego. **Ostrzeżenie:** **Prowadnika sprężynowego nie wolno ciąć, aby zmienić jego długość. Aby zmniejszyć ryzyko odciążenia lub uszkodzenia przewodnika sprężynowego, nie należy przy wycofywaniu przewodnika sprężynowego opierać go o skos igły.**
 13. Przytrzymaj przewodnik sprężynowy w miejscu i usunąć igłę wprowadzającą i strzykawkę Arrow Raulerson (lub cewnik). **Przeostrożenie:** **Należy cały czas mocno trzymać przewodnik sprężynowy.** Użyć oznaczeń centymetrowych na przewodnik sprężynowy, aby dostosować założoną na stałe długość według żądanej głębokości umieszczenia założonej na stałe koszułki.
 14. Jeśli to konieczne, powiększyć miejsce nakłucia skóry tnącym ostrzem skalpela zwróconym w kierunku przeciwnym do przewodnika sprężynowego. **Przeostrożenie:** **Nie przecinać przewodnika. Umocuj skalpel w położeniu zapewniającym ochronę.**
 15. Nasunąć stożkowy koniec zespołu rozszerzacza/przyrządu dostępowego na przewodnik sprężynowy. Uchwyciwszy w pobliżu skóry, wsuwać zespół z lekkim ruchem obrotowym na głębokość wystarczającą do wejścia w naczynie. Rozszerzacz można częściowo wycofać w celu ułatwienia wprowadzania przyrządu dostępowego w kręte naczynie. **Przeostrożenie:** **Nie należy wycofywać rozszerzacza do czasu, gdy przyrząd dostępowy znajdzie się dość głęboko w naczyniu, aby zminimalizować ryzyko uszkodzenia końcówki cewnika.**
 16. Zsunąć zespół przyrządu dostępowego z rozszerzacza 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 wlotu po stronie dystalnej w celu wykonania aspiracji. Przytrzymać w miejscu zespół przyrządu dostępowego i wycofać przewodnik sprężynowy i rozszerzacz na tyle, aby umożliwić aspirację krwi żyłnej do dystalnego portu bocznego. **Przeostrożenie:** **Należy cały czas mocno trzymać przewodnik sprężynowy.**
 18. Przytrzymując w miejscu zespół przyrządu dostępowego, usunąć przewodnik 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 przewodnika sprężynowego zdarza się niezwykle rzadko, lekarz powinien wiedzieć, że przewodnik może ulec złamaniu, jeśli będzie używany z zastosowaniem nadmiernej siły. Przepłukać i podłączyć dystalny port boczny do odpowiedniego przewodu według potrzeb. Sprawdź i obserwuj drożność wlewu proksymalnego, aspirując aż do wystąpienia swobodnego przepływu krwi żyłnej. Podłączyć wszystkie przewody przedłużające do odpowiednich przewodów Luer-Lock, według potrzeby. Niewykorzystane porty można zamknąć nasadkami iniekcyjnymi według standardowego protokołu szpitala. Zaciski ścisłkowe/suwakowe na przewodach przedłużających służą do zamknięcia przepływu w każdym kanale podczas zmiany przewodów i nasadek iniekcyjnych. **Przeostrożenie:** **Aby zapobiec uszkodzeniu przedłużaczy nadmiernym ciśnieniem, przed wlewem należy otworzyć każdy zacisk danego światła.****
 19. Wsunąć cewnik poprzez zespół przyrządu dostępowego do naczynia. Przesunąć cewnik w wybrane położenie. **Ostrzeżenie:**
- Zastawka hemostatyczna musi być zamknięta przez cały czas, aby zapobiec wywołaniu zatoru powietrznego lub krwotoku. W razie opóźnienia wprowadzenia cewnika otwór zastawki należy tymczasowo przykryć palcem w jałowej rękawicze do czasu wprowadzenia obturatora. Należy użyć obturatora Arrow, dołączanego do tego wyrobu albo sprzedawanego osobno, wraz z zastawką hemostatyczną, jako atrapy cewnika. Zapobiegnie to powstaniu nieszczelności i zapewni ochronę wewnętrznego zabezpieczenia przed zanieczyszczeniem.¹⁴**
20. Przytrzymać przyrząd dostępowy w miejscu i przemieścić osłonkę przeciwskażeniową 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 złącza Tuohy-Borst) osłonki przeciwskażeniowej cewnika. Odłączyć złączkę dystalną od wewnętrznej rurki podającej, przesuwając do przodu. Przesunąć dystalną złączkę do przodu, w stronę zespołu zastawki hemostatycznej. Przytrzymać zespół nieruchomo (patrz rys. 11).
 22. Wcisnąć dystalną złączkę cewnikowej osłonki przeciwskażeniowej na zatyckę zespołu. Obrócić, aby zablokować (patrz rys. 12).
 - Skierować wycięcie w łączniku na sztyft na zatyckę zespołu.
 - Przesunąć złączkę do przodu, nasuwając na nasadkę, i obrócić.
 23. Uchwycić cewnik wprowadzający poprzez przednią część osłonki przeciwskażeniowej cewnika i przytrzymać na miejscu, jednocześnie ustawiając zgodnie z potrzebami końcówkę ze złączką Tuohy-Borst (patrz rys. 13). **Przeostrożenie:** **Nie zmieniać położenia końca ze złączką Tuohy-Borst na cewniku wprowadzającym po przemieszczeniu go w ostateczne położenie.**
 24. Zaciśnij adapter Tuohy-Borsta przyciskając zatyckę i jednocześnie przekraczając w prawo, aby umocować podstawę do cewnika. Delikatnie pociągnij cewnik, aby sprawdzić, czy jest solidnie zamocowany. **Przeostrożenie:** **Nie należy nadmiernie zaciskać adaptera Tuohy-Borsta, aby uniknąć zaciśnięcia światła i uszkodzenia cewnika wprowadzającego.**
 25. Koniec osłonki przeciwskażeniowej cewnika zaopatrzonej w złącze Tuohy-Borst należy przymocować jałowym przylepcem, aby ograniczyć przesuwanie się cewnika (patrz rys. 14). **Przeostrożenie:** **Nie należy zakładać przylepca na przyczepną koszułkę na osłonce, 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. **Przeostrożenie:** **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 wklęsłej zszywacza.
 - Załóż zszywkę przez ucho do szwów przyrządu dostępowego (patrz rys. 15).
 - Ściągnij skórę wytwarzając fałdę i umieść ucho podstawy pomiędzy otworami zszywacza. **Przeostrożenie:** **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 zszywkę 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 wkłucia zgodnie z zasadami obowiązującymi w danej placówce. **Przeostrog:** Miejsce wprowadzenia należy bardzo starannie pielęgnować, zmieniając regularnie opatrunek przestrzegając zasad aseptyki.
 28. Odnotować zabieg wprowadzenia na karcie pacjenta.

Procedura wyjmowania cewnika:

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

Wyjmowanie cewnika:

1. **Przeostrog:** Ułóż pacjenta na plecach.
2. Jeśli ma to zastosowanie, zdjąć opatrunek. **Przeostrog:** Aby zminimalizować ryzyko nacięcia przyrządu dostępowego, do zdejmowania opatrunku nie należy używać nożyczek.

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 complicação 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:*

- 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.
- Aviso:** Os médicos devem estar familiarizados com as complicações associadas à introdução de cateteres percutâneos, incluindo a perfuração da parede do vaso,¹⁷ lesões pleurais e mediastínicas,^{1,13} embolia gasosa,^{6,9,12,14} embolia da bainha, laceração do ducto torácico,² bacteriémia, septicémia, trombose,⁹ punção arterial accidental,⁷ lesão nervosa, hematoma, hemorragia,⁵ disrritmias, e oclusão.
- 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.
- 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 accidentais. 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.
- 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.¹⁴

- Aviso:** A introdução do fio guia dentro das cavidades cardíacas direitas poderá provocar disrritmias, bloqueio de ramo direito⁷ e perfuração do vaso, aurícula ou ventrículo.
- 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 cuidadoso na determinação do comprimento a introduzir do fio-guia.² 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.
- Aviso:** Os produtos que contêm componentes afiados com mecanismos de segurança foram concebidos para reduzir o risco de picadas accidentais 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.
- Aviso:** Devido ao risco de exposição ao VIH (Virus 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.
- Precaução:** Para colher amostras de sangue, feche temporariamente as restantes portas, através das quais estão a ser infundidas soluções.
- 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.
- 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.
- Precaução:** Faça regularmente o penso do local da introdução, utilizando uma técnica de asépsia.
- Precaução:** O álcool e a acetona podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Verifique se os ingredientes dos sprays e compressas de desinfectação 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 desinfetantes utilizados no local de introdução do cateter contêm solventes, os quais podem atacar o material do cateter. Assure-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 gasosa. 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. Anestesia a pele com a agulha pretendida (agulha de 25 Ga ou 22 Ga). Nos kits onde é fornecido, utiliza-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 direccionado, insufl e desinsufl 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.¹⁰ 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.¹⁰

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 injectar 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 encontrar-se-á 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.

Separe 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 orifício 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, introduza-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, agarrando 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 for necessário. Confirme e monitorize o orifício proximal aspirando até observar um fluxo de sangue venoso livre. Ligue todas as linhas de extensão a linha(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 lúmen 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 lúmen.**
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.¹⁴

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 constricção do lúmen 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 do ano 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 agrafó 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 agrafó. **Precaução: Não aplique o agrafó 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 agrafó 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. **Precaução: 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. **Precaução: Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.**
2. Retire o penso, caso seja necessário. **Precaução: 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.

Procedimento de Remoção do Dispositivo de Acesso:

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

3. Quando aplicável, retire o(s) agrafo(s) utilizando o “tira-agrafos”, ou retire as suturas do local de sutura primário. **Precaução: 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 da 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.^{11,15,16,18}
6. Após a remoção do dispositivo de acesso, deverá inspeccioná-lo para garantir que saiu na totalidade.
7. Registe a remoção do cateter.

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 центральному 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 изменять 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 предназначенного только для применения совместно с многопросветным устройством для доступа к центральному вену MAC (дополнительного изделия для MAC), медперсонал должен знать о возможном осложнении в виде тампонады сердца (см. предупреждение об осложнениях, прилагаемое ко всем изделиям Arrow для центральных вен) (см. рис. 1).

Показания к применению:

Изделие для доступа к центральному вену Arrow обеспечивает доступ в вену и позволяет вводить катетер в систему центрального кровообращения.

Противопоказания:

Не известны.

Предупреждения и меры предосторожности:*

- 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 чрескожным введением катетеров, включая перфорацию стенки сосуда,¹⁷ плевральные и медиастинальные повреждения,^{1,13} воздушную эмболию,^{6,9,12,14} эмболию капсулы, разрыв грудного протока,³ бактериемию, сепсис, тромбоз,⁴ случайный прокол артерий,⁷ повреждение нерва, гематому, геморрагию,⁵ дисритмию и окклюзию.
- Предостережение:** Не применяйте чрезмерных усилий при извлечении проводника, дилатора или катетера. Если возникли проблемы с извлечением, необходимо сделать рентгенографию грудной клетки и дополнительно проконсультироваться.
- Предостережение:** Медперсонал должен осознавать возможность воздушной эмболии, вызванной оставшимися в месте венозного прокола и соприкасающимися 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 канул и боковых портов.

- Предостережение:** Для сведения к минимуму воздушной эмболии или геморрагии 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 обтюлятора. В качестве имитации катетера используйте обтюратор Arrow, входящий в состав данного изделия либо продаваемый отдельно. Это обеспечит отсутствие утечки и защитит внутренний просвет от контаминации.¹⁴
- Предостережение:** Прохождение проводника в правую половину сердца может стать причиной дисритмии, блокады правой ножки пучка Гиса⁷ и перфорации стенки сосуда, прорезания или желудка.
- 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 имплантатов. Необходимо соблюдать меры предосторожности в отношении вводной длины проводника.² 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 уколов 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, прорезании 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 (порт), через которые вводятся растворы.
- Предостережение:** В целях снижения риска разрыва или повреждения катетера, либо снижения его проходности 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 полуретановых 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), касающихся передаваемых с кровью патогенных микроорганизмов, и/или правилами медицинского учреждения.

Предлагаемая процедура:

Используйте стерильные приемы.

1. **Предостережение:** Для снижения 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.

2. Подготовьте область предполагаемой венопункции.

3. Надлежащим образом задрапируйте место прокола.

4. Инфильтрируйте кожу в намеченном месте иглой необходимого размера (25 или 22 G). В тех комплектах, где это предусмотрено, для утилизации игл используется запирающаяся 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.

5. 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).

6. Полностью сдвиньте антиконтаминационный чехол катетера к проксимальному концу катетера.

7. При использовании направляемого кровотоком катетера для проверки целостности баллона накачайте его при помощи шприца, а затем скачайте. **Предостережение:** **Не превышайте объем, рекомендованный изготовителем баллонного катетера.** В ожидании окончательного размещения расположите катетер и его антиконтаминационный чехол на стерильном пространстве.

8. Через гемостатический клапан полностью введите дилатор в катетер, плотно вставив его втулку во втулку ула гемостатического клапана. Поместите собранное изделие в стерильное пространство до окончательной установки.

9. Введите пункционную иглу с присоединенным шприцем Arrow Raulerson в 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 Arrow 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.¹⁰ Не вставляйте повторно иглу в катетер.

10. 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 плунжера и проведите через клапаны шприца Arrow 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 отсоединив его от иглы. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайном проколе артерии. **Предостережение:** Цвет аспирированной крови не всегда является надежным показателем доступа в вену.¹⁰

11. При помощи двухсекционного устройства Arrow Advancer введите проводник через шприц в вену. **Предостережение:** Аспирация при находящемся на месте проводнике 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 Arrow Advancer:

• Выпрямите J-образный конец проводника, втянув его большим пальцем назад в Arrow Advancer (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 расправленной 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 и, прочно удерживая проводник, толкните 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 трубки, то ее можно отсоединить от устройства Arrow Advancer и использовать отдельно.

Отсоедините кончик Arrow Advancer или выпрямляющую трубку от синего устройства Advancer. 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 продвинул 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 функциональную иглу и шприц Arrow Raulerson (или катетер). **Предостережение: Постоянно прочно 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 за дилататор 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: Постоянно прочно**

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 оставляйте тканевой дилататор в качестве постоянного катетера. Предостережение: Несмотря на то, что вероятность выхода из строя проводника крайне мала, медперсонал 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 Льюэра. Неиспользуемые порты могут быть «заперты» через инъекционные колпачки согласно стандартному протоколу лечебного учреждения. Чтобы перекрыть поток через каждый просвет во время смены линии или инъекционного колпачка, удлинительные линии снабжены пережимными/скользящими зажимами. **Предостережение: Для сведения к минимуму риска повреждения удлинительных линий избыточным давлением перед введением катетера через такой просвет каждый зажим должен быть открыт.**
19. Введите катетер в сосуд сквозь устройство доступа. Продвиньте 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 обтюлятора. 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.¹⁴**
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. 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 Туохи-Борста.
25. Чтобы обеспечить неподвижность вводимого катетера, конец антиконтаминационного чехла катетера с переходником Туохи-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:** В целях 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.
 - Проденьте 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 прикрепились 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 снотворатора 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 воздухопроницаемую повязку – например, из мабли VASELINE. Поскольку оставшийся после устройства доступа канал сохраняет (до его полного зажатия) возможность проникновения воздуха, то окклюзивная повязка должна оставаться на месте по меньшей мере в течение 24-72 часов – в зависимости от времени пребывания устройства доступа в теле пациента.^{11,15,16,18}
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

Pomisli 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 preminjajte katetra ali drugih sestavnih delov.

Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.

Previdnostno obvestilo: Pri uporabi pripomočkov za centralno vensko katetrizacijo z zaščito pred kontaminacijo, ki se uporabljajo samo s pripomočkom za centralni venski dostop z več svetlinami MAC (izdelki, ki dopolnjujejo pripomoček MAC), morajo zdravniki 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 uporabiti, obdelati ali sterilizirati. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti.
- Opozorilo:** Zdravniki morajo poznati možne zaplete, povezane s perkutanim uvajanjem katetra, vključno s perforacijo žilne stene,¹⁷ plevralnimi in mediastinalnimi poškodbami,^{1,13} zračno embolijo,^{6,9,12,14} embolijo cevke, raztrganjem torakalnega dukturna³ bakteriemijo, septikemijo, trombozo,⁴ nenamernim prebodom arterije⁷ poškodbo žilca, hematomod, krvavitvijo,⁵ disritmijami in okluzijo.
- Opozorilo:** Pri odstranjevanju žičnatega vodila, dilatatorja ali katetra ne uporabljajte prevlečke sile. Če katetra 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 nenamerne ločitve povezanih delov. Za zmanjšanje tveganja odklopov je treba s tem pripomočkom uporabljati samo varno pričrščene priključke luer-lock. Za nego vseh cevk in stranskih vhodov upoštevajte bolnišnični protokol.
- Opozorilo:** Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje zračne embolije ali krvavitve. Pri zakasnitvi vstavljanja katetra ali odstranitvi katetra začasno prekrijte odprtno ventila s stranico 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 zaščitenost pred kontaminacijo.¹⁴

- Opozorilo:** Prehod žičnatega vodila v desni del srca lahko povzroči disritmije, blok desne veje prevodnega sistema v srcu,⁷ in perforacijo stene žile preddvora 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 pregledjte bolnikovo anamnezo, da vidite, ali ima morda vsadke. Paziti je treba na dolžino vstavljenega prožnega žičnatega vodila.² Priporočljivo je, da se pri bolnikih z vsadki v cirkulacijskem sistemu postopek katetrizacije opravi z neposredno vizualizacijo, da se zmanjša tveganje za zatik žičnatega vodila.
- Opozorilo:** Pripomočki, ki imajo zaščiteni oste dele, so zasnovani tako, da zmanjšajo nevarnost nezgodnih vhodov z iglo ali ostrimi deli. Z ustrezno pozornostjo je treba zmanjšati nevarnost poškodovanja z ostrimi predmeti. Zdravniki morajo upoštevati vse državne/zvezne standarde OSHA za povzročitelje boleznih, ki se prenašajo s krvjo, ko s postopkom začnejo, ga končajo ali med vzdrževanjem centralnega venskega katetra, da zmanjšajo tveganje izpostavljenosti.
- Opozorilo:** Zaradi tveganja izpostavljenosti virusu HIV (virus človeške imunske pomanjkljivosti) ali drugim povzročiteljem, ki se prenašajo s krvjo, morajo zdravstveni delavci v skrbi za bolnika rutinsko uporabljati univerzalne varnostne ukrepe pri delu s krvjo ali telesnimi tekočinami.
- Previdnostno obvestilo:** Za odvzem krvi začasno zaprite preostali(e) vhod(e), skozi katere infundirate raztopine.
- Previdnostno obvestilo:** Ne šivajte neposredno na zunanji premer 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 obezva varno nameščena, in ali je pravilno namešten priključek luer-lock.
- Previdnostno obvestilo:** Mesto vstavitve redno negujte z menjavanjem obezve z asetičnimi tehniko.
- Previdnostno obvestilo:** Alkohol in aceton lahko ošibita strukturo polietrantskih materialov. Preverite, ali vsebujejo sestavine pripravljalnih razprsil in palic aceton in alkohol.
- Aceton:** Na površini katetra ne uporabljajte acetona. Aceton lahko nanese na kožo, vendar se mora pred namestitvijo obezve popolnoma posušiti.
- Alkohol:** Površine katetra ne prepojte z alkoholom in z njim ne poskušajte obnoviti prehodnosti katetra. Bodite previdni pri vkapanju zdravil, ki vsebujejo veliko koncentracijo alkohola. Pred namestitvijo obezve 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 obezvovanjem se prepričajte, da je mesto vstavitve suho.
- Previdnostno obvestilo:** Pravilno odstranite ostre predmete v zbiralnik za ostre predmete v skladu z državnimi/zveznimi standardi OSHA za povzročitelje, ki se prenašajo s krvjo, in/ali politiko ustanove.

Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

1. **Predvideno 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 vboda po potrebi zastrite.
4. Z željeno iglo preluknjajte kožo (velikost 25 G ali 22 G). V nekaterih kompletih je priložena posodica s pokrovom SharpsAway II, v katero odstranite rabljene igle. Igle čvrsto potisnite v luknje posodice za odstranjevanje (glejte sliko 2). Igle se v posodici za odstranjevanje pritrdijo, da jih ni mogoče ponovno uporabiti. Po koncu postopka celotno skodelico zavrzite. **Predvideno obvestilo:** Igle, ki ste jih dali v posodico, ne poskušajte odstraniti. Te igle so v posodici pričvrščene. Igle, 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. **Predvideno obvestilo:** Igle, vstavljenih v posodico s peno, ne uporabljajte ponovno. Na konico igle se lahko prilepijo delci.

5. Vstavite konico zelenega katetra skozi konec zaščite katetra z adapterjem Tuohy-Borst. Vstavite kateter skozi cevko in spoj na drugem 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. **Predvideno obvestilo:** Ne prekoračite prostornine balona, ki jo priporoča proizvajalec. Položite kateter in zaščito katetra na sterilno polje, kjer ju pustite do končne namestitve cevke.
8. Celotno dolžino dilatorja vstavite v kateter skozi hemostatski ventil tako, da čvrsto potiskate spoj dilatorja v spoj hemostatskega ventila. Sklop položite na sterilno površino, dokler niste pripravljeni za dokončno namestitev sklopa.
9. Vstavite iglo uvajalnega pripomočka s pritrjeno brizgo Raulerson Arrow v žilo in izsesajte. (Če uporabljate večjo uvajalno iglo, lahko žilo najprej poiščete z iglo pripomočka za iskanje žil 22 G in injekcijsko 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 zagledate prostega pretoka venske krvi, pritrдите injekcijsko brizgo na kateter in izsesavajte, dokler ne vzpostavite dobrega pretoka venske krvi. **Predvideno obvestilo:** Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.¹⁰ Igle ne vstavljajte ponovno v uvajalni kateter.

10. Zaradi možnosti nepravilne arterijske postavitve morate venski dostop potrditi z eno od naslednjih tehnik. Vstavite transdukcijsko sondo s topo konico in napolnjeno s tekočino v zadnji del bata in skozi ventile brizge Arrow Raulerson. Z valovno obliko, pridobljeno z umerjenim tlačnim tipalom, opazujte, ali ste sondo vstavili v centralno veno. Odstranite transdukcijsko sondo (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 transdukcijsko sondo odprete ventil brizge ali pa odklopite injekcijsko brizgo z igle. Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije. **Predvideno obvestilo:** Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.¹⁰

11. Z dvodelnim potiskalom Arrow Advancer potisnite prožno žičnato vodilo v veno. **Opozorilo:** Izsesavanje pri nameščenem prožnem žičnatem vodilu bo povzročilo vstop zraka v injekcijsko brizgo. **Predvideno obvestilo:** Za zmanjšanje tveganja kapljanja krvi iz pokrovčka injekcijske brizge ne infundirajte krvi ponovno, ko je prožno žičnato vodilo še nameščeno.

Navodila za dvodelno potiskalo Arrow Advancer:

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

Ko je konica poravnana, je prožno žičnato vodilo pripravljeno za vstavljanje. Centimetske 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 Advancer – 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 Advancer približno 4 do 8 cm od brizge. Spustite palec na potiskalo Arrow Advancer, 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 zelene globine (glejte sl. 9).

Alternativna tehnika:

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

Ločite konico potiskala Arrow Advancer ali izravnalne cevke od modre enote Advancer. 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 potisnete do zelene 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 vlečite prožnega žičnatega vodila ob prerezanem koncu igle.
13. Držite prožno žičnato vodilo na mestu in odstranite uvajalno iglo in brizgo Arrow Raulerson (ali kateter). **Predvideno obvestilo:** Vedno čvrsto držite prožno žičnato vodilo. Za prilagoditev dolžine na zeleno globino vsajene cevke si pomagajte z oznakami za centimetre na prožnem žičnatem vodilu.
14. Če želite, lahko povečate kožno mesto vboda z rezilno stranjo kirurškega noža, nameščeno stran od prožnega žičnatega vodila. **Predvideno obvestilo:** Ne režite žičnatega vodila. Skalpel zaklenite v zaščiten položaj.
15. Navijte priroteno konico dilatorja/sklopa pripomočka za dostop preko prožnega žičnatega vodila. Primate bližnjo kožo in sklop z rahlim obračanjem potisnite dovolj daleč, da vstopi v žilo. Dilator lahko delno izvlečete, da olajšate vstavljanje pripomočka za dostop skozi zvito žilo. **Predvideno obvestilo:** Dilatorja ne izvlecite, dokler ni pripomoček za dostop dobro vstavljen v žilo, da zmanjšate tveganje poškodbe konice katetra.
16. Vstavite sklop pripomočka za dostop skozi dilator v žilo, pri čemer znova primate bližnjo kožo in sklop med vstavljanjem rahlo obračate.
17. Pravilno namestitev pripomočka za dostop v žilo preverite tako, da brizgo priključite na distalni stranski vhod za izsesavanje. Držite sklop pripomočka za dostop na mestu ter izvlecite prožno žičnato vodilo in dilator tako, da bo mogoče tok venske krvi izsesati v distalni stranski vhod. **Predvideno obvestilo:** Vedno čvrsto držite prožno žičnato vodilo.
18. Držite sklop pripomočka za dostop na mestu in odstranite žičnato vodilo in dilator kot enoto. Prst v sterilni rokavici postavite preko hemostatskega ventila. **Opozorilo:** Za zmanjšanje tveganja možne perforacije žilne stene ne pustite dilatorja 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 neustrezne sile pretrga. Izperite in po potrebi povežite distalni stranski vhod z ustrežno linijo. Proksimalni vhod potrdite in nadzirajte z izsesavanjem, dokler ne opazite postega toka venske krvi. Povežite vse podaljševalne vode na ustrežno(e) linijo(e) luer-lock. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s pokrovčkom(t) za injekcije v skladu s standardnim bolnišničnim protokolom. Na podaljševalnih linijah so nameščeni pritisni/drсни stiščki, s katerimi prekinete tok skozi vsako svetlino, ko je treba zamenjati linijo ali pokrovček injekcije. **Previdnostno obvestilo: Pred infundiranjem skozi to svetlino odprite vse stiščke, da zmanjšate tveganje poškodovanja podaljševalnih vodov zaradi prevelikega pritiska.**

19. Kateter speljite skozi sklop pripomočka za dostop v žilo. Kateter potisnite do želenega položaja. **Opozorilo: Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje začne embolije ali krvavitve. Pri zakasnitvi vstavljanja katetra začasno pokrijete 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 tesnilo zaščiten pred kontaminacijo.**¹⁴

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. Primate za zadnji spoj (konec adapterja z Tuohy-Borst) z nameščeno zaščito katetra. Odprite distalni spoj z notranje cevi za dovajanje, tako da jo povlecete 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. Zavrtite, da zaklenete (glejte sliko 12).

- Režo v spoju poravnajte z zaklepnim zatihem na pokrovčku sklopa.

- Potisnite spoj naprej preko pokrovčka in ga zavrtite.

23. Primate uvajalni kateter skozi sprednji 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 pritegnite tako, da na pokrovček pritisnete in ga hkrati obračate v smeri urinega kazalca, da spoj pritrđite na kateter. Za uvajalni kateter nežno izvlecite, da se prepričate, ali je pritrjen. **Previdnostno obvestilo: Adapterja Tuohy-Borst ne pritegnite preveč, da zmanjšate tveganje zoženja svetline ali poškodovanja uvajalnega katetra.**

25. Adapter Tuohy-Borst na zaščiti katetra pritrđite 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 pritrđite na bolnika z sponkamač ali šivom v skladu s protokolom bolnišnice/zavoda. **Previdnostno obvestilo: Ne šivajte neposredno na zunanji premer pripomočka za dostop, da zmanjšate tveganje prereza ali poškodbe pripomočka za dostop oz. oviranja pretoka.**

Navodila za sponkača:

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

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

- Primate kožo in namestite ušesce spoja med odprte sponke. **Previdnostno obvestilo: Sponke ne nameščajte preko telesa pripomočka za dostop ali podaljševalnih linij, razen na označenih mestih pritrjevanja, da zmanjšate tveganje poškodovanja pripomočka za dostop.**

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

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

27. Mesto vboda obežite v skladu z bolnišničnim protokolom. **Previdnostno obvestilo: Mesto vstavitve redno negujte z menjavanjem obveze z aseptično tehniko.**

28. Postopek vstavljanja zapišite v bolnikovo kartoteko.

Postopek odstranjevanja katetra:

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

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

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

Postopek odstranitve pripomočka za dostop:

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

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

3. Z razpenjačem 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 pokrijte s prstom v sterilni rokavici. **Opozorilo: Hemostatski ventil mora biti več čas zaprt, da zmanjšate tveganje začne embolije ali krvavitve.**

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 počasi odstranite. Ko pripomoček za dostop izstopi iz mesta vstavitve, nanj pritisnite z gazo, neprepustno 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 obveza nameščena najmanj 24-72 ur, odvisno od tega, kako dolgo je bil pripomoček za dostop vstavljen.^{11,15,16,18}

6. Pripomoček za dostop po odstranitvi pregledite 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 obrnite 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:^{*}

- Advertencia:** Estéril, para un solo uso; no reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo genera un riesgo potencial de lesiones graves e infección potencialmente mortal.
- Advertencia:** Los médicos deben estar familiarizados con las complicaciones relacionadas con la introducción de catéteres percutáneos, que incluyen perforación de la pared vascular,¹⁷ lesiones pleurales y mediastínicas,^{1,13} embolia gaseosa,^{6,9,12,14} embolia a causa de la vaina, laceración del conducto torácico,³ bacteriemia, septicemia, trombosis,⁴ perforación inadvertida de vasos,⁷ daños en nervios, hematoma, hemorragia,⁵ disritmias y oclusión.
- 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.
- 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.

- 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.¹⁴
- Advertencia:** El paso de la guía de alambre al corazón derecho puede provocar disritmias, bloqueo de rama derecha⁷ y perforación auricular, ventricular o de la pared del vaso.
- 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.³ 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.
- 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.
- 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.
- Precaución:** Para extraer muestras de sangre, cerrar temporalmente los orificios restantes a través de los cuales se están infundiendo soluciones.
- 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.
- 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.
- 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 torundas.

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 disolventes que pueden dañar el material del catéter. Asegurarse de que el sitio de inserción está seco antes del vendaje.

16. **Precaución:** Desechar de la forma adecuada los objetos puntiagudos en un contenedor de objetos puntiagudos 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 juegos 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 desechable 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.¹⁰ 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.¹⁰

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” trayendo 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 atravesase 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 Raulerson 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 ahusada del conjunto de dilataador 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 dilataador 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 dilataador 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 dilataador 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 dilataador 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 dilataador 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 dilataador 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**

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 ocluir 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. Llevar 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 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.¹⁴**
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 delante. Hacer avanzar el conector distal hacia delante 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 delante 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 sujeto. **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, sujete 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 primario. **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 cierre por completo, el vendaje oclusivo 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.^{11,15,16,18}
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 ventiltråde

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. Underlåtenhet att läsa dessa kan eventuellt resultera i allvarlig patientskada eller dödsfall.

Modifiera aldrig katetern eller någon annan sats/setkomponent under införing, användning eller avlägsnande.

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

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

Indikationer för användning:

Arrow-produkten för centralt ventiltråde möjliggör ventiltråde och katetrering av det centrala blodomloppet.

Kontraindikationer:

Inga kända.

Varningar och Viktigt:*

1. Varning: Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall.
2. Varning: Läkaren måste vara medveten om komplikationsrisker i samband med perkutan kateterinföring inklusive perforation av kärlväggen,¹⁷ pleurala och mediastinala skador,^{1,3} luftembolism,^{6,9,12,14} hylseembolism, laceration av ductus thoracicus,³ bakteriem, septikemi, trombos,⁴ oavsiktlig artärpunktur,⁷ nervskada, hematom, blödning⁵ rytmrubbningar och okklusion.
3. Varning: Forcera inte uttagning av ledare, dilatator eller kateter. Om uttagandet ej kan utföras på ett lätt sätt, bör bröstströmtgen tas och vidare konsultation begäras.
4. Varning: Läkaren måste vara medveten om eventuella problem med luftembolism som förknippas med kvarlämnandet av öppna nålar, hylsor eller katetrar i venpunkterställen eller som en konsekvens av ofrivillig isärkoppling. Minska risken för isärkoppling genom att endast använda ordentligt åtdragna Luer-låsanslutningar med denna 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 fördröjs eller om katetern dras ut tücks ventilöppningen 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 hemostasventilenshet. Detta säkerställer att läckage ej förekommer och den inre tätningen skyddas från kontamination.¹⁴

6. Varning: Införing av fjädertråddledaren i högra delen av hjärtat kan orsaka rytmrubbning, högresidigt grenblock,⁷ samt kärlväggs-, förmaks- eller ventrikelperforation.
7. Varning: Läkaren måste vara medvetna om risken för att ledartråden kan fastna vid eventuella implanterade enheter i det kardiovaskulära systemet (dvs. vena cava-filter, stentenheter). Granska patientens sjukhistoria och utvärdera förekomsten av eventuella implanterade katetreringsförfarandet. Utöva försiktighet med längden på fjädertråddledaren som förs in.² Om patienten har ett implanterat i det kardiovaskulära systemet rekommenderar vi att förfarandet sker under direkt visualisering så att risken för att ledartråden 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/statliga arbetskyddsbestämmelser gällande blodburna patogener vid påbörjande, avslutande och upprätthållande av central venkatetrering för att minska exponeringsrisken.
9. Varning: På grund av exponeringsrisken för HIV (humant immunosuppressivt virus) eller andra blodburna patogena organismer bör sjukvårdspersonal rutinmässigt vidta allmängiltiga försiktighetsåtgärder för blod och andra kroppsvätskor vid vård av alla patienter.
10. Viktigt: Stång vid blodprovtagning tillfälligt av alla andra utgångar genom vilka lösningar infunderas.
11. Viktigt: Suturera ej direkt på kateterns yttre omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada katetern eller att hämma kateterflödet.
12. Viktigt: Kvarliggande katetrar skall inspekteras rutinmässigt för önskad flödes hastighet, stadigt förband, korrekt placering och åtdragna 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 alkoholinnehållet i preparationspray 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 desinficeringsmedel som används vid kateterns införingsställe innehåller lösningsmedel som kan angripa katetermaterialet. Se till att införingsstället är torrt innan förband läggs på.
16. Viktigt: Kasser a vassa föremål på vederbörligt sätt i en behållare för vassa föremål i enlighet med tillämpliga lokala/statliga arbetskyddsbestämmelser för blodburna patogener och/eller institutionens rutin.

Förslag till arbetsgång:

Använd steril teknik.

1. **Viktigt: Placera 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. Sterilklä punkturstället efter behov.
4. Strimma huden med önskad nål (25 Ga. eller 22 Ga. nål). En SharpsAway II lösnings avfallsbägare ingår i somliga satser för kassering av nålar. Tryck stadigt in nålarna i hålen på avfallsbägaren (se Fig. 2). När de väl placeras i avfallsbägaren läses nålarna automatiskt fast så de inte kan återanvändas. Slang hela bägaren efter att proceduren är klar. **Viktigt: Försök inte ta ut nålar som placeras i bägaren. Dessa nålar har permanent lästs fast. Skada kan uppstå om nålen tas ur avfallsbägaren med våld.**
Om en sådan medföljer kan SharpsAway-skumsystemet användas genom att nålar trycks in i skummet efter användning. **Viktigt: Nålar får inte återanvändas efter att de placerats i skumbägaren. Partikelmateriel kan ha fastnat på nålens spets.**
5. För in spetsen på önskad kateter genom kateterkontaminationskyddets Tuohy-Borst-adapterände. Skjut fram katetern genom slangen och fätningen i den andra änden (se Fig. 3).
6. Skjut hela kateterkontaminationskyddet till kateterns proximala ände.
7. Om en flödesstörd kateter används, vidga och töm ballongen med en spruta för att kontrollera att den är hel. **Viktigt: Överskrid ej ballongtillverkarens rekommenderade volym.** Placera katetern och kateterns kontaminationskydd på sterilfältet i väntan på slutlig placering.
8. För in dilatatorns hela längd genom hemostasventilen i katetern så att dilatatorns fätning trycks in ordentligt i fätningen på den kombinerade hemostasventilen/sidporten. Placera enheten på sterilfältet i avvaktan på slutlig placering.
9. För in införarnålen med vidhängande Arrow Raulerson-spruta i venen och aspirera. (Om större införarnål erfordras kan kärlet förlokaliseras med en 22 Ga. lokaliseringnål och spruta.) Avlägsna lokaliseringnålen.

Alternativ teknik:

- En kateter/nål kan användas på normalt sätt som ett alternativ till en införarnål. 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 iaktas efter det att nålen har avlägsnats, koppla en spruta till katetern och aspirera tills ett ymnigt flöde av venblod har etablerats. **Viktigt: Färgen på det aspirerade blodet är ej alltid ett säkert tecken på ventiltillträde.¹⁰ För ej in nålen på nytt i införarkatetern.**
10. På grund av risken för oavsiktlig placering i en artär bör ventiltillträde 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 nålen. Ett pulserande flöde är vanligtvis ett tecken på en oavsedd artärpunktur. **Viktigt: Färgen på det aspirerade blodet är inte alltid en pålitlig indikator för ventiltillträde.¹⁰**

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

Anvisningar för Arrow Advancer i två delar:

- Använd tummen för att rätta ut "J"-spetsen genom att dra tillbaka fjäderträdsledaren in i Arrow Advancer (se Fig. 5, 6).

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

Införing av fjäderträdsledaren:

- Placera spetsen på Arrow Advancer – med "J"-spetsen indragen – i hålet bak till på Arrow Raulerson-sprutans kolv (se Fig. 7).
- Mata in fjäderträdsledaren cirka 10 cm i sprutan tills den passerar genom sprutans ventiler (se Fig. 8).
- Lyft upp tummen och dra tillbaka Arrow Advancer omkring 4 till 8 cm bort från sprutan. Tryck ner tummen på Arrow Advancer, håll fjäderträdsledaren i ett fast grepp och tryck in enheten i sprutcyllindern för ytterligare frammatning av fjäderträdsledaren. Fortsätt tills fjäderträdsledaren når önskat djup (se Fig. 9).

Alternativ teknik:

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

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

12. För in ledaren tills den tredbbla randen når till sprutkolvens bakre del. Införing av "J"-spetsen kan kräva en lätt vridrörelse. **Varning: Kapa inte fjäderträdsledaren för att förkorta den. Dra aldrig tillbaka ledaren mot nålens fäsnig för att minska risken för att kapa eller skada fjäderträdsledaren.**
13. Håll fjäderträdsledaren på plats och avlägsna införarnålen och Arrow Raulerson-sprutan (eller katetern). **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträdsledaren.** Använd centimetermarkeringarna på fjäderträdsledaren för att justera kvarliggande längd så den motsvarar önskat djup för kvarhysans placering.
14. Utvidga hudpunkturstället med en skalpell. Se till att eggen riktas bort från fjäderträdsledaren. **Viktigt: Kapa inte ledaren. Läs skalpellen i det skyddade läget.**
15. Trä den koniska spetsen på dilatator-/tillträdesenheten över fjäderträdsledaren. Fatta tag nära huden och för fram enheten med en lätt vridrörelse till ett djup som medger kärtilträde. 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 kärlet.**
16. Skjut tillträdesenheten bort från dilatatorn in i kärlet, åter genom att gripa tag nära huden med en lätt vridrörelse.
17. Kontrollera att tillträdesenheten är korrekt placerad inuti kärlet genom att koppla sprutan till den distala sidporten för aspirering. Håll den kombinerade tillträdesenheten på plats och dra tillbaka fjäderträdsledaren och dilatatorn så mycket att ett flöde av venblod aspireras in i den distala sidporten. **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträdsledaren.**

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 kärlläggsperforation genom att aldrig lämna en vävnadsdilatator på plats som en kvarterkatet. Varning: Även om risken för att fjädertråddaren skall bryta är ytterst liten, bör läkaren vara medveten om att bristningar kan förekomma om alltför mycket kraft anbringas på tråden.** Skolj och anslut distal sidoport till lämplig slang efter behov. Bekräfta och övervakna den proximala porten genom att aspirera tills fritt flöde av venöst blod observeras. Koppla alla förlängningsslangar till lämplig(a) Luer-låssläng(ar), efter behov. Oanvänd(a) port(ar) kan "läsas" med injektionslock enligt normal sjukhusrutin. Nyp/skjutklämmor är placerade på förlängningsslangarna för att blockera flödet genom varje lumen vid byte av slang eller injektionslock. **Viktigt: För att minimera risken för att förlängningsslangar skadas av onödigt hårt tryck måste varje klämma öppnas före infusion genom ifrågavarande lumen.**
19. Mata katetern genom den kombinerade tillträdesenheten in i kärlet. Mata fram katetern till önskat läge. **Varning: Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning. Om kateterintroduktion fördröjs, täck ventilöppningen temporärt med ett sterilklätt finger tills obturatorn har förts in. En Arrow-obturator som antingen medföljer denna produkt eller säljs separat, kan användas som blindkateter med hemostasventilensheten. Detta säkerställer att läckage ej förekommer och den inre tätningen skyddas från kontamination.¹⁴**
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-adaptar) på kateterens kontaminationsskydd på plats. Koppla loss den distala fattningen från den inre tillförselslangen genom att dra framåt. Skjut fram den distala fattningen mot hemostasventilensheten. Håll enheten på plats (se Fig. 11).
22. Tryck den distala fattningen på kateterens kontaminationsskydd över enhetens nippel. Vrid för att låsa (se Fig. 12).
- Rikta skåran i fattningen mot läspinnen på enhetens lock.
 - Skjut fattningen framåt över nippeln och vrid.
23. Fatta tag i införingskatetern genom frampartiet på kateterens kontaminationsskydd och håll den på plats medan Tuohy-Borst-adaptären placeras om på önskat sätt (se Fig. 13). **Viktigt: Placera inte om Tuohy-Borst-adaptären på införingskatetern efter att den flyttats till denna slutliga position.**
24. Dra åt Tuohy-Borst-adaptären genom att trycka in mot nippeln och samtidigt vrida medels för att låsa fattningen vid katetern. Dra varsamt i införingskatetern för att bekräfta att den sitter fast. **Viktigt: Minska risken för att lumen snörs åt eller införingskatetern skadas genom att inte dra åt Tuohy-Borst-adaptären för mycket.**
25. Tuohy-Borst-adaptären på kateterens kontaminationsskydd bör fästas med steriltjip för att motverka att införingskatetern rör på sig (se Fig. 14). **Viktigt: Minska risken för att materialet rivs genom att inte applicera tjip på skyddets genomskingla strumpa.**
26. Fäst tillträdesenheten vid patienten med agrafförankringsverktyget om sådan ingår i satsen, eller suturera enligt sjukhusets/institutionens rutin. **Viktigt: Suturera ej direkt på tillträdesenhetens yttre omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada tillträdesenheten eller att hämma flödet.**

Anvisningar för agrafförankringsverktyg:

- Placera tummen och pekfingeret på den dominantanta handen på

den inskjutna ytan på agrafförankringsverktyget.

- Trä agraffspetsen genom öglan på tillträdesenhetens suturfattning (se Fig. 15).
 - Vik upp huden och placera den med fettningsoglan mellan agraffens 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 fästa tillträdesenheten vid huden (se Fig. 16).
 - Upprepa förfarandet genom andra suturöglor, om tillämpligt. Kasserera 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. Journalför införingsförfarandet i patientjournalen.

Avlägsnande av katetern:

1. **Viktigt: Placera patienten i ryggläge.**
2. Avlägsna 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 kateterens kontaminationsskydd för att den ska kunna tas loss från låsstiftet på hemostasventilensheten. Dra ut katetern ur ventilen. **Varning: Hemostasventilen måste alltid vara stängd för att minska risken för luftemboli eller blödning.** Täck ventilöppningen temporärt med ett sterilklätt finger tills katetern eller obturatorn har förts in.

Avlägsnande av tillträdesenhet:

1. **Viktigt: Placera patienten i ryggläge.**
2. Avlägsna 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 avlägsna agraffer om sådana placerats, eller avlägsna 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 venssystemet.** Avlägsna långsamt tillträdesenheten genom att dra parallellt med huden. Allt eftersom tillträdesenheten dras ut appliceras ett tryck med ett lufttätt bandage, t. ex. gasbinda med VASELINE. Eftersom luft kan komma in genom säröppningen efter tillträdesenheten tills den helt tillslutits, måste ett ocklusivt bandage lämnas på plats under minst 24-72 timmar, beroende på hur länge tillträdesenheten varit kvarliggande.^{11,15,16,18}
6. Vid avlägsnandet skall tillträdesenheten noggrant inspekteras för att kontrollera att hela längden har dragits ut.
7. Journalför uttagningen.

Arrow International, Inc. rekommenderar att användaren studerar referenslitteraturen.

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

MAC Çoklu Lümen Santral Venöz Erişim Ürünü

Güvenlik ve Etkinlik Hususları:

Ambalaj daha önce açılmış veya hasarlıysa kullanmayın. Uyarı: Kullanımdan önce prospektüsteki tüm uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olabilirsiniz.

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 eğitilmiş personel tarafından gerçekleştirilmelidir.

Önem: Sadece MAC Çoklu Lümen Santral Venöz Erişim Cihazı (MAC eşlik eden ürün) ile kullanılmak üzere olan Santral Venöz Kateterizasyon Ürünü kullanılırken klinisyenler Kardiyak Tamponad olası komplikasyonundan 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 dolaşıma kateter yerleştirilmesini mümkün kılar.

Kontrendikasyonlar:

Bilinen yoktur.

Uyarılar ve Önlemler:*

1. Uyarı: Steril, Tek kullanımlık: Tekrar kullanmayın, tekrar işleme koymayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılmasını önleme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturmaz.
2. Uyarı: Uygulayıcılar perkütan kılıf yerleştirmeye ilişkin olarak damar duvarı perforasyonu,¹⁷ pleural ve mediastinal yaralanmalar,^{1,13} hava embolisi,^{4,9,12,14} kılıf embolisi, duktus torasikus laserasyonu,³ bakteriyemi, septisemi, tromboz,⁴ istenmeden arteriyel ponksiyon,⁷ sinir hasarı, hematom, kanama,⁵ disritimler ve oklüzyon dahil olmak üzere komplikasyonların farkında olmalıdır.
3. Uyarı: Kılavuz tel, dilatör veya kateteri çıkarırken aşırı güç uygulamayın. Geri çekme kolayca yapılamıyorsa bir göğüs filmi çekilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.
4. Uyarı: Uygulayıcı venöz ponksiyon bölgelerinde açık iğneler, kılıflar veya kateterler bırakmak ile ilişkili veya istenmeden ayrılmaları bir sonucu olarak olası hava embolisinden haberdar olmalıdır. Ayrılma risklerini minimuma indirmek üzere bu cihazla sadece güvenli bir şekilde sıkıştırılmış Luer Lock bağlantıları kullanılmalıdır. Tüm kılıf ve yan port bakımı için hastane protokolünü izleyin.
5. Uyarı: Hava embolisi veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır. Kateter yerleştirmesi geçikirse veya kateter çıkarılırsa kateter veya obtüratör yerleştirilinceye kadar valf açıklığını steril eldivenli bir parmakla geçici olarak kapatın. Bu ürüne sağlanan veya ayrı satılan Arrow obtüratörünü hemostaz valfi tertibatıyla birlikte bir yalancı kateter olarak kullanın. Bu durum sızıntı olmasını ve iç mühürün kontaminasyondan korunmasını sağlar.¹⁴
6. Uyarı: Kılavuz telin sağ kalbe geçirmesi disritimler, sağ dal bloğu⁷ ve damar duvarı, atriyum veya ventrikül

perforasyonuna neden olabilir.

7. Uyarı: Uygulayıcılar kılavuz telin dolaşım sisteminde implante edilmiş herhangi bir cihaza (örn. vena cava filtreleri, stentler) takılması potansiyelinden haberdar olmalıdır. Kateterizasyon işleminden önce olası implantlar açısından değerlendirmek üzere hastanın geçişini gözden geçirin. Yerleştirilen yayıl kılavuz tel uzunluğu konusunda dikkatli olunmalıdır.² Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kateter işleminin kılavuz tel yakalanması riskini minimuma indirmek üzere doğrudan görüntüleme altında yapılması önerilir.
8. Uyarı: Kesici madde güvenliğin özelliği bileşenleri içeren ürünler kazaya iğne ve kesici maddeyle ilişkili batmaların riskini azaltmak üzere tasarlanmıştır. Kesici madde yaralanması riskini minimuma indirmek için yine dikkatli olunmalıdır. Klinisyenler maruz kalma riskini minimuma indirmek üzere bir santral venöz kateteri başlatırken, sonlandırırken veya devam ettirirken kanla taşınan patojenler için bölgesel/ulusal OSHA standartlarına uymalıdır.
9. 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 önlemlerini rutin olarak kullanmalıdır.
10. Önlem: Kan örneği almak için solüsyonları infüzyonla verildiği kalan portu/portları geçici olarak kapatın.
11. Önlem: Kateteri kesme veya zarar verme veya kateter akışını engellemeye riskini en aza indirmek üzere doğrudan kateterin dış kısmına sütür yerleştirilmeyin.
12. Önlem: Kalıcı kılıflar istenen akış hızı, pansumanın sağlamlığı, doğru pozisyon ve uygun Luer Lock bağlantı açısından rutin olarak incelenmelidir.
13. Önlem: İnsersiyon bölgesini aseptik teknik kullanarak düzenli ve dikkatli tekrar pansumanlarla izleyin.
14. Önlem: Alkol ve aseton, polüüretan materyallerin yapısını zayıflatabilir. 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 alkolle batırmayın veya kateteri tekrar açmak için alkol kullanmayın. Yüksek konsantrasyonda alkol içeren ilaçlar uygularken dikkatli olunmalıdır. Pansumanı uygulamadan önce daima alkolün tamamen kurumasını bekleyin.
15. Önlem: Kateter insersiyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyaline saldıran solventler içerir. Pansuman uygulanmadan önce insersiyon bölgesinin kurusu olmasını sağlayın.
16. Önlem: Kesici maddeleri kanla taşınan patojenler için bölgesel/federal OSHA standartları ve/veya kurumsal politikaya göre kesici madde kabına uygun şekilde atın.

Önerilen Bir İşlem:

Steril teknik kullanın.

1. Önlem: Hava embolisi riskini azaltmak üzere tole edilebilir şekilde hastayı hafif Trendelenburg pozisyonuna koyun. Femoral yaklaşım kullanılırsa hastayı sırt üstü pozisyona koyun.

2. Beklenen ven ponsiyonu bölgesini hazırlayın.
 3. Ponsiyon bölgesini gerektiği şekilde örtün.
 4. İstenen iğneyle (25 G veya 22 G iğne) ciltte bir kabarıklık oluşturun. Sağlandığı kiltlerde iğnelerin atılması için bir SharpsAway II Kilitlenen Atma Kabı kullanılır. İğneleri atma kabı deliklerine sıkıca itin (bakınız Şekil 2). Atma kabına yerleştirildikten sonra iğneler tekrar kullanılmayacak şekilde yerlerine otomatik olarak kilitlenecektir. İşlem tamamlandığında tüm kabı atın. **Önem:** Kaba yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya kalkışmayın. Bu iğneler kalıcı olarak yerine kilitlenmiştir. İğne atma kabından dışarıya çıkarılırsa hasar oluşabilir.
- Sağlandığında bir köpük SharpsAway sistemi kullanımdan sonra iğneleri köpük içine itme yoluyla kullanılabilir. **Önem: İğneleri köpük kaba yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikül atma madde yapılabılır.**
5. İstenen kateter ucu kateter kontaminasyon kalkanının Tuohy-Borst adaptörü ucu içinden yerleştirin. Kateteri tüp ve diğer uçtaki göbek içinden ilerletin (bakınız Şekil 3).
 6. Tüm kateter kontaminasyon kalkanını kateterin proksimal ucuna kaydırın.
 7. Akış yönlendirilmiş bir kateter kullanılırsa bütünlükten emin olmak üzere balonu şırıngayla şişirin ve indirin. **Önem: Balon kateteri üreticisinin önerilen hacmini geçmeyin.** Kateter ve kateter kontaminasyon kalkanını son yerleştirme beklenirken steril sahaya yerleştirin.
 8. Dilatörün tüm uzunluğunu dilatör göbeğinin hemostaz valfi tertibatı göbeğine sıkıca bastırarak hemostaz valfi içinden katetere yerleştirin. Tertibatı steril sahaya, son yerleştirmeyi bekleyecek şekilde yerleştirin.
 9. İntrodüser iğneyi ven içine takılı Arrow Raulerson Şırıngası ile yerleştirin ve aspirasyon yapın. (Daha büyük bir introdüser iğne kullanılırsa damar önceden 22 G yer bulucu iğne ve şırıngayla bulunabilir.) Yer bulucu iğneyi çıkarın.

Alternatif Teknik:

Kateter/iğne introdüser iğneye bir alternatif olarak standart şekilde kullanılabilir. Kateter/iğne kullanılırsa Arrow Raulerson Şırıngası standart bir şırınga olarak çalışır ama yaylı kılavuz teli geçmez. İğne çıkarıldıktan sonra venöz kanın serbestçe aktığı görülünceye şırıngayı katetere takın ve iyi venöz kan akışı elde edilinceye kadar aspirasyon yapın. **Önem: Aspire edilen kanın rengi venöz erişim açısından her zaman iyi bir göstergedir.¹⁰ İğneyi tekrar introdüser katetere yerleştirmeyin.**

10. İstemedien arteriyel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak üzere aşağıdaki tekniklerden biri kullanılabilir. İçinden sıvı geçirilmiş künt uçlu transdüksiyon probunu pistonun arkasına ve Arrow Raulerson Şırıngası valfleri içinden yerleştirin. Kalibre edilmiş basınç transduseriyle elde edilen bir dalgaformu yoluyla santral venöz yerleştirmeyi izleyin. Transdüksiyon probunu çıkarın (bakınız Şekil 4).

Alternatif Teknik:

Hemodinamik izleme ekipmanı bir santral venöz dalgaformu transdüksiyonuna izin vermek üzere mevcut değilse pulsatil akış transdüksiyon probunu şırınga valf sistemini açmak için kullanılarak veya şırıngayı iğmeden ayırarak kontrol edin. Pulsatil akış genellikle istenmedik arter ponsiyonuna işaret eder. **Önem: Aspire edilen kanın rengi venöz erişim açısından her zaman iyi bir göstergedir.¹⁰**

11. İki parçalı Arrow Advancer kullanarak yaylı kılavuz teli şırınga içinden ven içine ilerletin. **Uyarı: Yaylı kılavuz tel yerindeyken aspirasyon şırıngaya hava girmesine neden**

olur. Önem: Şırınga kapağından kan sızması riskini minimuma indirmek üzere yaylı kılavuz tel yerindeyken kan tekrar infüzyonu yapmayın.

İki Parçalı Arrow Advancer Talimatı:

- Başparmağınızı kullanarak "J" kısmını yaylı kılavuz teli Arrow Advancer içine geri çekerek düzleştirin (bakınız Şekil 5, 6).

Uç düzleştirildiğinde yaylı kılavuz tel insersiyona hazırdır. 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 çekilmiş olarak Arrow Raulerson Şırınga pistonu arkasındaki delik içine yerleştirin (bakınız Şekil 7).
- Yaylı kılavuz teli şırınga içine şırınga valflerinden geçinceye kadar yaklaşık 10 cm ilerletin (bakınız Şekil 8).
- Başparmağınızı kaldırın ve Arrow Advancer kısmını şırıngadan yaklaşık 4 cm - 8 cm uzağa çekin. Başparmağı Arrow Advancer üzerine indirin ve yaylı kılavuz teli sıkıca tutarken tertibatı şırınga haznesine yaylı kılavuz teli daha fazla ilerletmek üzere bastırın. Yaylı kılavuz tel istenen derinliğe erişinceye kadar devam edin (bakınız Şekil 9).

Alternatif Teknik:

Basit bir düzleştirme tüpü tercih edilirse Arrow Advancer düzleştirme tüpü kısmı üniteden ayrılıp ayrı kullanılabilir.

Arrow Advancer ucu veya düzleştirme tüpünü mavi Advancer ünitesinden ayırın. Yaylı kılavuz telin "J" uç kısmı kullanılıyorsa plastik tüpü düzeltmek üzere "J" üzerinden kaydırarak insersiyona hazırlayın. Yaylı kılavuz tel sonra istenen derinliğe kadar rutin şekilde ilerletilmelidir.

12. Kılavuz teli uçlu bant işaretli şırınga pistonunun arkasına erişinceye kadar ilerletin. "J" uç ilerletme hafif rotasyon hareketi gerektirebilir. **Uyarı: Yaylı kılavuz teli uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin. Yaylı kılavuz teli iğnenin eğimli kısmı üzerine yaylı kılavuz telin kesilmesi ve zarar görmesi olasılığı riskini en aza indirmek üzere çekmeyin.**
13. Yaylı kılavuz teli yerinde tutun ve introdüser iğneyi ve Arrow Raulerson Şırıngasını (veya kateteri) çıkarın. **Önem: Yaylı kılavuz teli daima sıkıca tutun.** Yaylı kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini içindeki uzunluğu istenen kalıcı kılıf yerleştirme derinliğine göre ayarlamak için kullanın.
14. Kütanöz ponsiyon bölgesini bistürünün kesici uçlu yaylı kılavuz telden uzağa doğru konumlandırılmış olarak büyütün. **Önem: Kılavuz teli kesmeyin. Bistürüyü korunmuş pozisyonda kilitleyin.**
15. Dilatör/erişim cihazı tertibatının konik ucunu yaylı kılavuz tel üzerinden geçirin. Cilt yakınında tutarak tertibatı hafif bir bükme hareketiyle damara girmeye yetecek derinliğe ilerletin. Dilatör, erişim cihazının kıvrımlı damar içine ilerlemesini kolaylaştırmak üzere kısmen geri çekilebilir. **Önem: Dilatörü kateter ucunun zarar görmesi riskini azaltmak üzere erişim cihazı iyice damarın içinde oluncaya kadar geri çekmeyin.**
16. Erişim cihazı tertibatını dilatör üzerinden damar içine, yine cilt yakınında tutup hafif bükme hareketiyle ilerletin.
17. Damar içinde uygun erişim cihazı yerleştirmeyi kontrol etmek için şırıngayı aspirasyon için distal ven porta takın. Erişim cihazını yerinde tutun ve venöz kan akışının distal ven port içine aspire edilmesini mümkün kılmak üzere yaylı kılavuz tel ve dilatörü yeterince geri çekin. **Önem: Yaylı kılavuz teli daima sıkıca tutun.**
18. Erişim cihazı tertibatını yerinde tutarken kılavuz tel ve dilatörü bir ünite olarak çıkarın. Hemostaz valfi üzerine steril eldiveni bir parmak yerleştirin. **Uyarı: Olası damar duvarı perforasyonunu minimuma indirmek için doku dilatörünü**

kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın. Uyarı: Yaylı kalıvuz ted arızası insidansı çok düşük olsa da uygulayıcı tele gereksiz güç uygulandırsa kırılma potansiyelinden haberdar olmalıdır. Distal yan porttan sıvı geçiřir gerekli olduđu şekilde uygun hatta bađlayan. Proksimal portu venöz kanın serbest akışı gözleninceye kadar aspirasyonu yaparak dođruđayın ve izleyin. Tüm uzatma hatlarını gerektiđi şekilde uygun Luer Lock hattına/hatlarına bađlayın. Kullanılmayan port(lar) standart hastane protokolleri kullanılarak enjeksiyon kađađı/kapakları yoluyla "kilitlenebilir". Uzatma hatlarında hat ve enjeksiyon kađađı deđiřiklikleri sırasında her lümen içinden akışı tıkamak için kısırtma/kayan klemler sađlanmışır. **Önem: Aşırı basının uzatma hatlarının hasar görmesi riskini minimuma indirmek üzere her klemp o lümen içinden infüzyon yapmadan önce açılmalıdır.**

19. Kateteri eriřim cihazı tertibatından damar içine geçirin. Kateteri istenen konuma iletirin. **Uyarı: Hava embolisi veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır.** Kateter yerleřtirmesi geçirse valf açıklıđını geçici olarak obtüratör yerleřtirilinceye kadar steril eldivenli bir parmakla kaplayın. Bu üründe sađlanan veya ayrı satılan Arrow obtüratörünü hemostaz valfi tertibatıyla birlikte ter kateter olarak kullanın. Bu durum sızıntı olmaması ve i mühürün kontaminasyondan korunmasını sađlar.¹⁴
20. Eriřim cihazını yerinde tutun ve kateter kontaminasyon kalkanını distal göbeđ hemostaz valfinden yaklařık 12,7 cm uzaklıkta olacak şekilde tekrar konumlandırın (bakınız Şekil 10).
21. Kateter kontaminasyon kalkanının arka göbeđini (Tuohy-Borst adaptör ucu) yerinde tutun. Distal göbeđi i besleme tüpünden ileri dođru hareket ettirecek ayırın. Distal göbeđi hemostaz valfi tertibatına dođru iletirin. Tertibatı yerinde tutun (bakınız Şekil 11).
22. Kateter kontaminasyon kalkanının distal göbeđini tertibat kađađı üzerine bastırın. Kilitlemek üzere çevirin (bakınız Şekil 12).
 - Göbeđ üzerindeki yuvayı tertibat kađađı üzerindeki kilitleme piniyle hizalayın.
 - Göbeđi kapak üzerinde ileri kaydırın ve çevirin.
23. İnserisyon kateterini kateter kontaminasyon kalkanının ön kısmından tutun ve Tuohy-Borst adaptörü ucunu istendiđi şekilde tekrar konumlandırırken yerinde tutun (bakınız Şekil 13). **Önem: Tuohy-Borst adaptörünün ucunu bu son pozisyona geldikten sonra insersiyon kateteri üzerinde tekrar konumlandırmayın.**
24. Tuohy-Borst adaptörünü kađađı ařađıya bastırıp göbeđi katetere sabitlemek için aynı anda saat yönünde çevirerek sıkın. Sabitlemeyi dođrulamak için insersiyon kateterini yavařca çekin. **Önem: Tuohy-Borst adaptörünü lümen konstriksiyonu veya insersiyon kateteri hasarı riskini minimuma indirmek üzere aşırı sıkmayın.**
25. Kateter kontaminasyon kalkanını Tuohy-Borst adaptörü ucunu, insersiyon kateteri hareketini ölemek üzere steril bantla sabitlenmelidir (bakınız Şekil 14). **Önem: Bandı materyali yırtma riskini minimuma indirmek üzere kalkan üzerindeki saydam kılıf kısmına uygulamayın.**
26. Sađlandıđı kilitlerde eriřim cihazını hastaya zimba ankorlama cihazı kullanarak sabitleyin veya hastane/kurum protokolüne göre sütür yerleřtirin. **Önem: Eriřim cihazını kesme veya zarar verme veya akışı engelleme riskini minimuma indirmek üzere dođrudan eriřim cihazının dış kısmına sütür yerleřtirmeyin.**

Zimba Ankorlama Cihazı Talimatı:

- Dominant elin başparmak ve iřaret parmađını zimba ankorlama cihazının girintili yüzeyinde konumlandırın.

- Zimba ucunu eriřim cihazı sütür göbeđi gözünden geçirin (bakınız Şekil 15).
- Cildi kaldırın ve göbeđ gözü zimba açıklıđı arasında olacak şekilde konumlandırın. **Önem: Zımbayı eriřim cihazı hasarı riskini minimuma indirmek için belirtilen ankorlama konumu dışında eriřim cihazı gövdesi veya uzatma hatları üzerine yerleřtirmeyin.**
- Zımbayı kapatın ve eriřim cihazını cilde sabitlemek için ankorlama cihazını iyice sıkın (bakınız Şekil 16).
- Geçerliyse iřlemi diđer sütür gözleri içinden tekrarlayın. Tamamlandıđında ankorlama cihazını atın.
- 27. Panksiyon bölgesine hastane protokolüne göre pansuman uygulayın. **Önem: İnserisyon bölgesini aseptik teknik kullanarak düzenli ve dikkatli tekrar pansumanlarla izleyin.**
- 28. İnserisyon iřlemini hastanın dosyasına kaydedin.

Kateter Çıkarma İřlemi:

1. **Önem: Hastayı sırt üstü pozisyona koyun.**
2. Geçerliyse pansumanı çıkarın. **Önem: Eriřim cihazını kesme riskini en aza indirmek için pansumanı çıkarmak üzere makas kullanmayın.**
3. Kateter kontaminasyon kalkanının distal göbeđini hemostaz valf tertibatında kilitleme piniinden çıkarmayı mümkün kılmak üzere çevirin. Kateteri valften geri çekin. **Uyarı: Hava embolisi veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır.** Valf açıklıđını kateter veya obtüratör yerleřtirilinceye kadar steril eldivenli bir parmakla geçici olarak kaplayın.

Eriřim Cihazı Çıkarma İřlemi:

1. **Önem: Hastayı sırt üstü pozisyona koyun.**
2. Geçerliyse pansumanı çıkarın. **Önem: Eriřim cihazını kesme riskini en aza indirmek için pansumanı çıkarmak üzere makas kullanmayın.**
3. Zimba çıkarıcıyı kullanarak zımbayı/zımbaları geçerli olduđu şekilde çıkarın veya primer sütür bölgesinden sütürleri çıkarın. **Önem: Eriřim cihazını kesmeye dikkat edin.**
4. Cihazı hemostaz valfinden geri çekin. Hemostaz valfini steril eldivenli parmakla kaplayın. **Uyarı: Hava embolisi veya kanama riskini minimuma indirmek üzere hemostaz valfi daima tıkanmalıdır.**
5. **Uyarı: Santral venin atmosferik basına maruz kalması santral venöz sisteme hava girmesine neden olabilir.** Eriřim cihazını yavařca, cilde paralel çekerek çıkarın. Eriřim cihazı bölgeden çıkarken örn. VASELINE gazlı bez gibi hava geçirmeyen bir pansumanla basınç uygulayın. Kalan eriřim cihazı kanalı tamamen kapanıncaya kadar bir hava giriř noktası olarak görev gördüđünden öklüziv pansuman eriřim cihazının kaldıđı süreye bađlı olarak en az 24-72 saat yerinde kalmalıdır.^{11,15,16,18}
6. Eriřim cihazı çıkarıldıđından sonra tüm uzunluđun çıkarıldıđından emin olmak üzere inceleyin.
7. Çıkarma iřlemini belgeleyin.

Arrow International, Inc. kullanıcının referans literatüre ařına olmasını önerir.

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

									
EN	Caution	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Do not use if package is damaged	Does not contain natural rubber latex	Consult instructions for use	Manufacturer	Use by
FR	Mise en garde	Ne pas réutiliser	Ne pas reesteriliser	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'au
DE	Achtung	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Enthält keinen Naturkautschuklatex	Gebrauchsanweisung beachten	Hersteller	Haltbarkeitsdatum
IT	Attenzione	Non riutilizzare	Non resterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non contiene gomma in lattice naturale	Consultare le istruzioni per l'uso	Fabbricante	Da utilizzare entro
PL	Przeostroga	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylozowano tlenkiem etylenu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Nie zawiera naturalnego lateksu kauczukowego	Sprawdzić w instrukcji użycia	Wytwórca	Zużyć do
PT	Cuidado	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não contém látex de borracha natural	Consultar as instruções de utilização	Fabricante	Usar até
RU	Предупреждение	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизован этиленоксидом	Не использовать, если упаковка повреждена	Не содержит натурального латекса	Смотрите инструкции по применению	Изготовитель	Срок годности
SL	Previdnostno obvestilo	Ne uporabiti ponovno	Ne sterilizirati ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Ne uporabite, če je ovojnina poškodovana	Ne vsebuje naravnega lateksa	Glejte navodila za uporabo	Proizvajalec	Uporabno do
ES	Precaución	No reutilizar	No reesterilizar	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
SV	Var försiktig	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliserad med etylenoxid	Får inte användas om förpackningen skadats	Innehåller inte naturlig gummilátex	Se bruksanvisning	Tillverkare	Används före
TR	Dikkat	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmiştir	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