

Pressure Injectable Arrowg+ard Blue® Central Venous Catheter (CVC) Product

Rx only

Arrowg+ard Blue® Antimicrobial Catheter Technology Information

Introduction

Infection is the leading complication associated with intravascular devices. The National Nosocomial Infection Surveillance System (NNIS) tracks central line-associated bloodstream infection (BSI) rates in adult and pediatric intensive care units from 300 participating hospitals. This report gives a benchmark for other hospitals. Approximately 90% of catheter-related bloodstream infections (CRBSIs) occur with central lines. (Maki, 1997) Mortality attributable to CRBSIs has been reported to be between 4% to 20% resulting in prolonged hospitalization (mean 7 days) and increased hospital costs. (Pitter, 1994)

Rationale for Antimicrobial Catheters

Pathogenesis of Catheter-Related Bloodstream Infections:

Vascular catheter infections develop for many reasons, but begin when a catheter becomes colonized by microorganisms entering through one of two routes, or both: 1) colonization of outside of catheter, or 2) colonization of inside of catheter. Colonization of outside of catheter can occur from skin microorganisms, contiguous infections, or hematogenous seeding of catheter from a distant site. Colonization of inside of catheter can happen through introduction of microorganisms through catheter hub or contamination of infusion fluid. (Sherertz, 1997)

Product Description:

The Arrowg+ard Blue® antimicrobial catheter consists of an Arrow® standard polyurethane catheter with Blue FlexTip®, plus an external surface treatment using antimicrobials, chlorhexidine acetate and silver sulfadiazine.

- Significant antimicrobial activity associated with the Arrow catheter has been demonstrated using zone of inhibition bioassays against the following organisms:
 - *Klebsiella pneumoniae*
 - *Candida albicans*
 - *Escherichia coli*
 - *Pseudomonas aeruginosa*
 - *Staphylococcus aureus*
 - *Staphylococcus epidermidis*

Intended Purpose/Use:

The Arrow catheter is indicated to permit short-term (<30 days) central venous access for the treatment of diseases or conditions requiring central venous access.

The Arrowg+ard technology is intended to provide protection against catheter-related bloodstream infections.

Indications for Use:

The Arrowg+ard Blue antimicrobial catheter is indicated to permit short-term (< 30 day) central venous access for the treatment of diseases or conditions requiring central venous access, including, but not limited to the following:

- Lack of usable peripheral IV sites
- Central venous pressure monitoring
- Total parenteral nutrition (TPN)
- Infusions of fluids, medications, or chemotherapy
- Frequent blood sampling or receiving blood transfusions/blood products
- Injection of contrast media

When used for pressure injection of contrast media, do not exceed the maximum indicated flow rate for each catheter lumen. The maximum pressure of power injector equipment used with the pressure injectable CVC may not exceed 400psi.

The catheter is not intended to be used as a treatment for existing infections nor as a substitute for a tunneled catheter in those patients requiring long-term therapy.

Patient Target Group:

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

Contraindications:

The Arrowg+ard Blue antimicrobial catheter is contraindicated for patients with known hypersensitivity to chlorhexidine, silver sulfadiazine and/or sulfa drugs.

Clinical Benefits to be Expected:

The ability to gain access to the central circulation system through a single puncture site for applications that include fluid infusion, blood sampling, medication administration, central venous monitoring, and the ability to inject contrast media.

Provide protection against catheter-related bloodstream infections.



Contains Hazardous Substance:

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

Hypersensitivity Potential:

Hypersensitivity reactions are a concern with antimicrobial catheters in that they can be very serious and even life-threatening. Since antimicrobial catheters were introduced into the market, there have been reports of hypersensitivity occurrences. This may affect your patient population, especially if your patient is of Japanese origin.

See the Warning section for additional information.

Clinical Evaluations:

- A prospective randomized clinical trial of 403 catheter insertions in adult patients in a medical-surgical ICU showed antimicrobial catheters were 50% less likely to be colonized than control catheters ($p=0.003$) and 80% less likely to produce catheter related bacteremia ($p=0.02$).
- Complete data was obtained for 403 catheters (195 control catheters and 208 antimicrobial catheters) in 158 patients. Control catheters removed from patients who were receiving systemic antibiotic therapy occasionally showed low-level surface activity that was unrelated to length of time catheter had been in place (mean zone of inhibition \pm SD, 1.7 ± 2.8 mm); in contrast, antimicrobial catheters uniformly showed residual surface activity (mean zone of inhibition, 5.4 ± 2.2 mm; $P < 0.002$), which declined after prolonged periods *in situ*. Antimicrobial activity was seen with antimicrobial catheters that had been in place for as long as 15 days.

Maki DG, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Warning:

1. Remove catheter immediately if adverse reactions occur after catheter placement. Chlorhexidine containing compounds have been used as topical disinfectants since the mid-1970's. An effective antimicrobial agent, chlorhexidine

found use in many antiseptic skin creams, mouth rinses, cosmetic products, medical devices and disinfectants used to prepare the skin for a surgical procedure.

NOTE: Perform sensitivity testing to confirm allergy to catheter antimicrobial agents, if adverse reaction occurs.

Precaution:

1. Controlled studies of this product have not been conducted in pregnant women, pediatric or neonatal patients, and patients with known sulfonamide hypersensitivity, erythema multiforme, Stevens-Johnson syndrome and glucose-6-phosphate dehydrogenase deficiency. Benefits of use of this catheter should be weighed against any possible risk.

⚠ General Warnings and Precautions

Warnings:

1. Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.
2. Read all package insert warnings, precautions and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.
3. Do not place/advance catheter into or allow it to remain in the right atrium or right ventricle. The catheter tip should be advanced into the lower 1/3 of the Superior Vena Cava.
For femoral vein approach, catheter should be advanced into vessel so catheter tip lies parallel to vessel wall and does not enter right atrium.
Catheter tip location should be confirmed according to institutional policy and procedure.
4. Clinicians must be aware of potential entrapment of the guidewire by any implanted device in circulatory system. It is recommended that if patient has a circulatory system implant, catheter procedure be done under direct visualization to reduce risk of guidewire entrapment.
5. Do not use excessive force when introducing guidewire or tissue dilator as this can lead to vessel perforation, bleeding, or component damage.
6. Passage of guidewire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block, and a perforation of vessel, atrial or ventricular wall.
7. Do not apply excessive force in placing or removing catheter or guidewire. Excessive force can cause component damage or breakage. If damage is suspected or withdrawal cannot be easily accomplished, radiographic visualization should be obtained and further consultation requested.
8. Using catheters not indicated for pressure injection for such applications can result in inter-lumen crossover or rupture with potential for injury.
9. Do not secure, staple and/or suture directly to outside diameter of catheter body or extension lines to reduce risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow. Secure only at indicated stabilization locations.
10. Air embolism can occur if air is allowed to enter a central venous access device or vein. Do not leave open needles or uncapped, unclamped catheters in central venous puncture site. Use only securely tightened Luer-Lock connections with any central venous access device to guard against inadvertent disconnection.
11. Clinicians should be aware that slide clamps may be inadvertently removed.

12. Clinicians must be aware of complications/undesirable side-effects associated with central venous catheters including, but not limited to:

- cardiac tamponade secondary to vessel, atrial, or ventricular perforation
- pleural (i.e., pneumothorax) and mediastinal injuries
- air embolism
- catheter embolism
- catheter occlusion
- thoracic duct laceration
- bacteremia
- septicemia
- thrombosis
- inadvertent arterial puncture
- nerve injury
- hematoma
- hemorrhage
- fibrin sheath formation
- exit site infection
- vessel erosion
- catheter tip malposition
- dysrhythmias
- extravasation
- anaphylaxis
- phlebitis
- central vascular trauma

Precautions:

1. Do not alter the catheter, guidewire or any other kit/set component during insertion, use or removal.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique and potential complications.
3. Use standard precautions and follow institutional policies for all procedures including safe disposal of devices.
4. If the package is damaged or unintentionally opened before use do not use the device. Dispose of the device.
5. Storage conditions for these devices require that they are kept dry and out of direct sunlight.
6. Some disinfectants used at catheter insertion site contain solvents which can weaken the catheter material. Alcohol, acetone, and polyethylene glycol can weaken the structure of polyurethane materials. These agents may also weaken the adhesive bond between catheter stabilization device and skin.
 - Do not use acetone on catheter surface.
 - Do not use alcohol to soak catheter surface or allow alcohol to dwell in a catheter lumen to restore catheter patency or as an infection prevention measure.
 - Do not use polyethylene glycol containing ointments at insertion site.
 - Take care when infusing drugs with a high concentration of alcohol.
 - Allow insertion site to dry completely prior to skin puncture and before applying dressing.
 - Do not allow kit components to come into contact with alcohol.
7. Ensure catheter patency prior to use. Do not use syringes smaller than 10 mL to reduce risk of intraluminal leakage or catheter rupture.
8. Minimize catheter manipulation throughout procedure to maintain proper catheter tip position.

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

A Suggested Procedure: Use sterile technique.

Prep Puncture Site:

1. Position patient as appropriate for insertion site.

- Subclavian or Jugular approach: Place patient in slight Trendelenburg position as tolerated to reduce risk of air embolism and enhance venous filling.
 - Femoral approach: Place patient in supine position.
2. Prepare clean skin with an appropriate antiseptic agent and allow to dry.
 3. Drape puncture site.
 4. Administer local anesthetic per institutional policies and procedures.
 5. Dispose of needle.

SharpsAway® II Locking Disposal Cup (where provided):

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

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

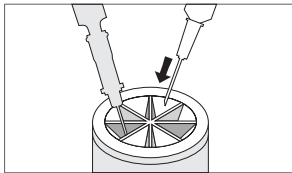


Figure 1

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

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

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

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

Prepare Catheter:

6. Flush each lumen with sterile normal saline for injection to establish patency and prime lumen(s).
7. Clamp or attach Luer-Lock connector(s) to extension line(s) to contain saline within lumen(s).
8. Leave distal extension line uncapped for guidewire passage.

⚠ Warning: Do not cut catheter to alter length.

Gain Initial Venous Access:

Echogenic Needle (where provided):

An echogenic needle is used to allow access to the vascular system for the introduction of a guidewire to facilitate catheter placement. The needle tip is enhanced for approximately 1 cm for clinician to identify exact needle tip location when puncturing the vessel under ultrasound.

Protected Needle/Safety Needle (where provided):

A protected needle/safety needle should be used in accordance with manufacturer's instructions for use.

Arrow® Raulerson Syringe (where provided):

Arrow Raulerson Syringe is used in conjunction with Arrow Advancer for guidewire insertion.

9. Insert introducer needle or catheter/needle with attached syringe or Arrow Raulerson Syringe (where provided) into vein and aspirate.

⚠ Warning: Do not leave open needles or uncapped, unclamped catheters in central venous puncture site. Air embolism can occur if air is allowed to enter a central venous access device or vein.

⚠ Precaution: Do not reinsert needle into introducer catheter (where provided) to reduce risk of catheter embolus.

Verify Venous Access:

Utilize one of the following techniques to verify venous access because of the potential for inadvertent arterial placement:

- Central Venous Waveform:

- Insert fluid primed blunt tip pressure transduction probe into rear of plunger and through valves of Arrow Raulerson Syringe and observe for central venous pressure waveform.
 - ◊ Remove transduction probe if using Arrow Raulerson Syringe.
- Pulsatile Flow (if hemodynamic monitoring equipment is not available):
 - Use transduction probe to open syringe valving system of Arrow Raulerson Syringe and observe for pulsatile flow.
 - Disconnect syringe from needle and observe for pulsatile flow.

⚠ Warning: Pulsatile flow is usually an indicator of inadvertent arterial puncture.

⚠ Precaution: Do not rely on blood aspirate color to indicate venous access.

Insert Guidewire:

Guidewire:

Kits/Sets are available with a variety of guidewires. Guidewires are provided in different diameters, lengths and tip configurations for specific insertion techniques. Become familiar with the guidewire(s) to be used with the specific technique before beginning the actual insertion procedure.

Arrow® GlideWheel™ Wire Advancer or Arrow Advancer (where provided):

Arrow Advancer is used to straighten "J" Tip of guidewire for introduction of the guidewire into Arrow Raulerson Syringe or a needle.

- Using thumb, retract "J" (refer to Figure 2 GlideWheel or 2A Standard Advancer depending on which Arrow Advancer is provided).

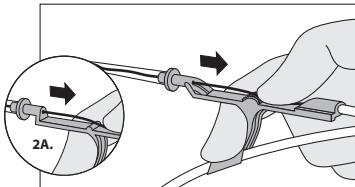


Figure 2

- Place tip of Arrow Advancer – with "J" retracted – into the hole in rear of Arrow Raulerson Syringe plunger or introducer needle.

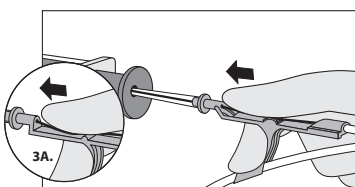


Figure 3

- Advance guidewire into Arrow Raulerson Syringe approximately 10 cm until it passes through syringe valves or into introducer needle.
- Advancement of guidewire through Arrow Raulerson Syringe may require a gentle twisting motion.
- If using Arrow GlideWheel Advancer, advance guidewire through the Arrow Raulerson Syringe or through the introducer needle by pushing advancer wheel and guidewire forward (refer to Figure 3). Continue until guidewire reaches desired depth.
- If using standard Arrow Advancer, raise thumb and pull Arrow Advancer approximately 4 - 8 cm away from Arrow Raulerson Syringe or introducer needle. Lower thumb onto Arrow Advancer and while maintaining a firm grip on guidewire, push assembly into syringe barrel to further advance guidewire (refer to Figure 3A). Continue until guidewire reaches desired depth.
11. Use centimeter markings (where provided) on guidewire as a reference to assist in determining how much guidewire has been inserted.

NOTE: When guidewire is used in conjunction with Arrow Raulerson Syringe (fully aspirated) and a 2-1/2" (6.35 cm) introducer needle, the following positioning references can be made:

- 20 cm mark (two bands) entering back of plunger = guidewire tip at end of needle
- 32 cm mark (three bands) entering back of plunger = guidewire tip approximately 10 cm beyond end of needle

⚠ Precaution: Maintain firm grip on guidewire at all times. Keep sufficient guidewire length exposed for handling purposes. A non-controlled guidewire can lead to wire embolus.

⚠ Warning: Do not aspirate Arrow Raulerson Syringe while guidewire is in place; air may enter syringe through rear valve.

⚠ Precaution: Do not reinforce blood to reduce risk of blood leakage from rear (cap) of syringe.

⚠ Warning: Do not withdraw guidewire against needle bevel to reduce risk of possible severing or damaging of guidewire.

12. Remove introducer needle and Arrow Raulerson Syringe (or catheter) while holding guidewire in place.

13. Use centimeter markings on guidewire to adjust indwelling length according to desired depth of indwelling catheter placement.

14. If necessary, enlarge cutaneous puncture site with cutting edge of scalpel, positioned away from guidewire.

⚠ Warning: Do not cut guidewire to alter length.

⚠ Warning: Do not cut guidewire with scalpel.

- Position cutting edge of scalpel away from guidewire.
- Engage safety and/or locking feature of scalpel (where provided) when not in use to reduce the risk of sharps injury.

15. Use tissue dilator to enlarge tissue tract to the vein as required. Follow the angle of the guidewire slowly through the skin.

⚠ Warning: Do not leave tissue dilator in place as an indwelling catheter. Leaving tissue dilator in place puts patient at risk for possible vessel wall perforation.

Advance Catheter:

16. Thread tip of catheter over guidewire. Sufficient guidewire length must remain exposed at hub end of catheter to maintain a firm grip on guidewire.

17. Grasping near skin, advance catheter into vein with slight twisting motion.

⚠ Warning: Do not attach catheter clamp and fastener (where provided) until guidewire is removed.

18. Using centimeter marks on catheter as positioning reference points, advance catheter to final indwelling position.

NOTE: Centimeter marking symbology is referenced from catheter tip.

- **numerical:** 5, 15, 25, etc.
- **bands:** each band denotes a 10 cm interval, with one band indicating 10 cm, two bands indicating 20 cm, etc.
- **dots:** each dot denotes a 1 cm interval

19. Hold catheter at desired depth and remove guidewire.

⚠ Precaution: If resistance is encountered when attempting to remove guidewire after catheter placement, guidewire may be kinked around tip of catheter within vessel (refer to Figure 4).

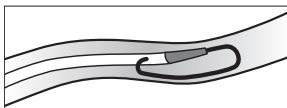


Figure 4

- In this circumstance, pulling back on guidewire may result in undue force being applied resulting in guidewire breakage.
- If resistance is encountered, withdraw catheter relative to guidewire about 2-3 cm and attempt to remove guidewire.
- If resistance is again encountered, remove guidewire and catheter simultaneously.

⚠ Warning: Do not apply undue force on guidewire to reduce risk of possible breakage.

20. Always verify entire guidewire is intact upon removal.

Complete Catheter Insertion:

21. Check lumen patency by attaching a syringe to each extension line and aspirate until free flow of venous blood is observed.

22. Flush lumen(s) to completely clear blood from catheter.

23. Connect all extension line(s) to appropriate Luer-Lock connector(s) as required. Unused port(s) may be "locked" through Luer-Lock connector(s) using standard institutional policies and procedures.

- Slide clamp(s) are provided on extension lines to occlude flow through each lumen during line and Luer-Lock connector changes.

⚠ Warning: Open slide clamp prior to infusion through lumen to reduce risk of damage to extension line from excessive pressure.

Secure Catheter:

24. Use a catheter stabilization device, catheter clamp and fastener, staples or sutures (where provided).

- Use catheter hub as primary securement site.
- Use catheter clamp and fastener as a secondary securement site as necessary.

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

Catheter Stabilization Device (where provided):

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

Catheter Clamp and Fastener (where provided):

A catheter clamp and fastener are used to secure catheter when an additional securement site other than the catheter hub is required for catheter stabilization.

- After guidewire has been removed and necessary lines have been connected or locked, spread wings of rubber clamp and position on catheter making sure catheter is not moist, as required, to maintain proper tip location.
- Snap rigid fastener onto catheter clamp.
- Secure catheter clamp and fastener as a unit to patient by using either catheter stabilization device, stapling or suturing. Both catheter clamp and fastener need to be secured to reduce risk of catheter migration (refer to Figure 5).

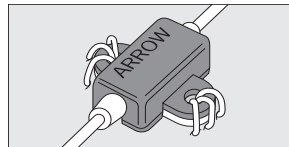


Figure 5

25. Ensure insertion site is dry before applying dressing per manufacturer's instructions.

26. Assess catheter tip placement in compliance with institutional policies and procedures.

27. If catheter tip is malpositioned, assess and replace or reposition according to institutional policies and procedures.

Care and Maintenance:

Dressing:

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

Catheter Patency:

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

Pressure Injection Instructions - Use sterile technique.

1. Obtain a visual image to confirm catheter tip position prior to each pressure injection.

⚠ Precaution: Pressure injection procedures must be performed by trained personnel well versed in safe technique and potential complications.

- Identify lumen for pressure injection.
- Check for catheter patency:
 - Attach 10 mL syringe filled with sterile normal saline.
 - Apirate catheter for adequate blood return.
 - Vigorously flush catheter.
- ⚠ Warning:** Ensure patency of each lumen of catheter prior to pressure injection to minimize the risk of catheter failure and/or patient complications.
- Detach syringe and needleless connector (where applicable).
- Attach pressure injection administration set tubing to appropriate extension line of catheter according to manufacturer's recommendations.
- ⚠ Precaution:** Do not exceed ten (10) injections or catheter's maximum recommended flow rate located on product labeling and catheter luer hub to minimize the risk of catheter failure and/or tip displacement.
- ⚠ Warning:** Discontinue pressure injections at first sign of extravasation or catheter deformation. Follow institutional policies and procedures for appropriate medical intervention.
- ⚠ Precaution:** Warm contrast media to body temperature prior to pressure injection to minimize the risk of catheter failure.
- ⚠ Precaution:** Pressure limit settings on injector equipment may not prevent over pressurizing an occluded or partially occluded catheter.
- ⚠ Precaution:** Use appropriate administration set tubing between catheter and pressure injector equipment to minimize the risk of catheter failure.
- ⚠ Precaution:** Follow the contrast media manufacturer's specified instructions for use, contraindications, warnings, and precautions.

- Inject contrast media in accordance with institutional policies and procedures.
- Aseptically disconnect catheter lumen from pressure injector equipment.
- Aspirate, then flush catheter lumen using 10 mL syringe or larger filled with sterile normal saline.
- Disconnect syringes and replace with sterile needleless connector or injection cap on catheter extension line.

Catheter Removal Instructions:

- Position patient as clinically indicated to reduce risk of potential air embolus.
- Remove dressing.

- Release catheter and remove from catheter securement device(s).
- Ask patient to take a breath and hold it if removing jugular or subclavian catheter.
- Remove catheter by slowly pulling it parallel to skin. If resistance is met while removing catheter **STOP**
- ⚠ Precaution:** Catheter should not be forcibly removed, doing so may result in catheter breakage and embolization. Follow institutional policies and procedures for difficult to remove catheter.
- Apply direct pressure to site until hemostasis is achieved followed by an ointment-based occlusive dressing.
- ⚠ Warning:** Residual catheter track remains an air entry point until site is epithelialized. Occlusive dressing should remain in place for at least 24 hours or until site appears epithelialized.
- Document catheter removal procedure including confirmation that entire catheter length and tip has been removed per institutional policies and procedures.

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

A pdf copy of this IFU is located at www.teleflex.com/IFU

This is the "Arrow AGB CVC" (Basic UDI-DI: 080190200000000000003K7) Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) location after the launch of the European Database on Medical Devices/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

en

Symbol Glossary: Symbols are in compliance with ISO 15223-1.
Some symbols may not apply to this product. Refer to product labeling for symbols that apply specifically to this product.

Caution	Medical device	Consult instructions for use	Contains hazardous substances	Contains a medicinal substance	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide
Single sterile barrier system with protective packaging inside	Single sterile barrier system	Keep away from sunlight	Keep dry	Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Store below 25°C (77°F) Avoid excessive heat above 40°C (104°F)	Catalogue number
Lot number	Use by	Manufacturer	Date of manufacture	Importer			

Teleflex, the Teleflex logo, Arrow, the Arrow logo, Arrowg+ard Blue and SharpsAway are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2023 Teleflex Incorporated. All rights reserved.

"Rx only" is used within this labeling to communicate the following statement as presented in the FDA CFR: Caution: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a licensed healthcare practitioner.

Прадукт цэнтральны вянозны катэтэр (ЦВК) з магчымасцю ўвядзення пад щіскам Arrowg+ard Blue

Тэхнолагічная інфармацыя аб антымікробным катэтэрам Arrowg+ard Blue

Уступ:

Найшы бчастае ўскладненнен пры ўжыванні ўнутрысасудзістым прыклад — інфільтраванне. Нацыянальная сістема мантіорынку ўнутрышлітальных інфекцый (National Nosocomial Infection Surveillance System — NNIS) адсочава ўзворень асноўных катэтэр-асціяўленых інфекцый крываотоку (ІКТ) у дароскіх і дзіцячых аддзялэннях інтэсійнай тэрапіі ў 300 шпіталеў-удзельнікаў. Этаа спрабавадза дае арыенцір іншым шпіталям. Прыблізна 90 % інфекций крываотку, звязанных з катэтэрзызацій (ІКЗ) прыпадаюць на цэнтральныя катэтэры. (Макі, 1997) Смяротнасць у выніку ІКЗ, як паведамляеца, складае ад 4 да 20 %, павялічваючы працягласць шпіталаізацыі (у сэрэднім 7 дзён) і выдаткі шпітала. (Літтэт, 1994)

Абгрунтаванне выкарыстання антымікробных катэтэраў

Патагенез інфекцый крываотоку, звязаных з катэтэрзызацій:

Сасудысты інфекцыі ў выніку ўжывання катэтара з'яўляюцца з-за шарты прыцын, але пачынаючы, калі катэтэр каланізуецца мікрапрагнізмамі, якія трапляюць адным з наступных спосабаў, ці абводу: 1) каланізацыя на зневішній паверхні катэтара, або 2) каланізацыя на ўнутранай паверхні катэтара. Каланізацыя зневішнай паверхні катэтара могуць выклікаць мікрапрагнізм скруп чалавека, сумежных агенмей інфекцыі або гематагеннае абсемяненне з аддаленых крываціц. Каланізацыя ўнутранай паверхні катэтара можа адбывацца ў выніку ўвядзення мікрапрагнізму працэздым катэтэра або ў выніку камтамінацыі вадкасці для інфузіі. (Шэрэц, 1997)

Апісанне прыдатка:

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue уяўляе сабой стандартныя поліўрэтанавыя катэтэр Arrow з атраймачтычным кончыкам Blue FlexTip, зневішнія паверхні якога покрыты антисептычным складам (срэбра сульфадазін і хлоргексіднай цігута).

- Істотная антымікробная актыўнасць катэтэра Arrow была падтрымана працэздом стаўлення біяпроб на выяўленне зоны інгібіравання наступных мікрапрагнізмі:
- Klebsiella pneumoniae* (папачка Фрыденлендэра)
- Candida albicans* (канібіда белая)
- Escherichia coli* (кішачная папачка)
- Pseudomonas aeruginosa* (сінеглавая папачка)
- Staphylococcus aureus* (запаўсты стафілокок)
- Staphylococcus epidermidis* (эпідермальны стафілокок)

Мэтаавае прызначэнне/выкарыстанне:

Катэтэр Arrow прызначаны для забеспеччэння кароткатэрміновага (< 30 дзён) цэнтральная вянознага доступу для лячэння хвароб, патрабуючых наўнансці цэнтральная вянознага доступу.

Тэхнолагія Arrow+ard прызначана для абароны ад інфекцый крываотоку, звязаных з катэтэрзызацій.

Паказанні да ўжывання:

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue прызначаны для забеспеччэння кароткатэрміновага (< 30 дзён) доступу да цэнтральнай вені з мэтай лячэння захворванніяў ляплю пры станах, якія патрабуюць наўнансці доступу да цэнтральнай вені, уключаючы, але не амбіксуючыся наступным:

- адсутнісць прыгодных участкаў перыферыйных вен для вянознага доступу;
- маніторынг цэнтральнага вянознага ціску;
- поўнае парэнтэральнае харчаванне (ППХ);
- інфузіі вадкасці, лекаў або хіміятерапеўтычных прэпаратаў;
- частыя забор крыва або атрыманне трансфузій крыва/прадуктаў крыва;
- увядзенне контраснага ручыва.

Пры ўвядзенні пад щіскам контраснага ручыва, нельга перавышаць максімальна вызначанай луктасці ўвядзення для кожнай попасці катэтэра. Максімальны ціск атутаматычнага інжектара, які выкарыстоўваецца з ЦВК з магчымасцю ўвядзення пад щіском, не павінен перавышаць 400 рсі.

Катэтэр не прызначаны для выкарыстання ў якасці сродку лячэння інсуючых інфекцый, а таксама ў якасці замены туннеліруемага катэтэра ў паціентаў, якім патрабуеца дугатэрміновая тэрапія.

Мэтаава група паціентаў:

Прызначаны для выкарыстання ў паціентаў, анатомічна прыдатных для выкарыстання этай прылады.

Проціпаказанні:

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue проціпаказаны паціентам з пацверджанай гіперадчуvalнасцю да хлоргексіду, срэбра сульфадазіну і/або сульфамідным лекавым прэпаратам.

Клінічнай перавагі, якія варта чакаць:

Магчымасць атрымання доступу да цэнтральнай сістэмы крывазвароту праз адно месец пункты для ўжывання, якія уключаюць інфузіі вадкасці, забор крыва, ўвядзенне лекаў, маніторынг цэнтральнага вянознага ціску і магчымасць ўвядзення контраснага ручыва.

Забезпечвае абарону ад інфекцый крываотоку, звязаных з катэтэрзызацій.



Змяшчае небяспечную рэчыва:

Кампанменты, вырабленыя з нержавеючай сталі, могуць утрымліваць > 0,1 % мас./мас. кобальту (№ CAS 7440-48-4), які укаходзіць у катэгорыю 1B CMR (канцрагенныя, мутагенные, або таксічныя для эрпрадуктыўнасці) рэчыва. Колькасць кобальту ў кампанентах з нержавеючайсталі была ацэнена, і, улічваючы меркаваную галіну ўжывання і таксікалагічны профіль этых прылад, не было знойдзена рызыкі біялагічнай небяспекі для паціентаў пры выкарыстанні гэтых прылад у адпаведнасці з указаннімі ў гэтай Інструкцыі па выкарыстанні.

Магчымая гіперадчуvalнасць:

Рэакцыі гіперадчуvalнасці, тычацца антымікробных катэтэраў, могуць націсьні сур'ёзныя характеристы і нават пагражчаць жыццю. З таго часу, як антымікробны катэтэр з'явіўся на рынку, вызначаліся выпадкі гіперадчуvalнасці. Эта можа тычыцца іншых паціентаў, асабіва, калі яны японскага паходжэння.

Для атрымання дадатковай інфармацыі гл. падзел «Папярэджанне».

Клінічныя адзнакі:

- Прастекстыўныя рандамізаваныя клінічныя даследаванні на падставе 403 выпадкаў ўвядзення катэтэраў дароскім паціентам агульнахурургічнага блоку інтэсійнай тэрапіі паказалі, што імавернасць камтамінацыі антымікробных

катэтэрау была на 50 % ніжай, чым контролных ($p = 0,003$), а магчымасць звязаны з катэтэрзызяй бактэрыем — ніжай на 80 % ($p = 0,02$).

- Пойнай дадзенныя былі атрыманы на 403 катэтэр (195 контролных і 208 — амтымікробных) у 158 паціентаў. Кантрольныя катэтэры, вынятныя з паціентаў, якія атрымлівалі сістэмную антыбіетыкатэрапію, падчас дманстравалі нізкі ўзровень павірхонай актыўнасці, якая не была звязана з працяглосцю выкарыстання катэтэра (средняя зона прыгнеччания $\pm 1,7 \pm 2,8$ мм); у адроненне ад іх, амтымікробная катэтэра стала дманстраваці рэшткувую павірхоную актыўнасць (средняя зона прыгнеччания $5,4 \pm 2,2$ мм; $p < 0,002$), якая звязалася пасля працяглага выкарыстання *in situ*. Амтымікробнае дзеянне было адзначана ў амтымікробных катэтэрах, якія знаходзіліся на месцы да 15 дзён.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med*. 1997;127:257-266.

Папярэджанне:

1. Калі развіялася пабочная рэакцыя на выкарыстанне катэтэра, яго траба неадкладна выдаціць. З сарадзіны 1970-х гадоў кампазіцыі, у склад якіх уваходзіць хлоргексідін, выкарыстоўваюча ў якасці мясцовага дэзінфектанта. З'яўлюючыся эфектыўным амтымікробным агентам, хлоргексідін выкарыстоўваецца ў шматлікіх амтысцівальных прэпаратах для скрубы, вадкасці для паласкання ротавай поласці, у касметычных прадуктах і медыцынскіх прыладах і дезінфектарах, якія выкарыстоўваючаць для падрыхтоўкі скурных пакрову да хирургічных працэдураў.

ЗАУВАГА! Калі развіяеца пабочная рэакцыя, неабходна правесці тэст на адчувальнасць, каб пераканацца ў напûласці алергіі на амтымікробныя агенты катэтэра.

Мера защицы:

1. Кантроліруемы даследаванні дадзенага прадукта не праводзіліся на ціярнных жанчынах, дзеяях або нованароджаных і на паціентах з вядомай гіперадчувальнасцю да сульфаніламідаў, паліморфной эрэтгамай, сіндромам Стывенса — Джонсана і недастатковасцю глюкоза-6-фасфатдэгідратазы. Перавагі выкарыстання этага катэтэра павінны спуштаўляцца з усім магчымымі рызыкамі.

Агульныя папярэджанні і меры защицы

Папярэджанні.

1. Стрыўльна, для аднакратнага ўжывання: не выкарыстоўваць, не апрацоўваць і не стрыўліваць пайторна. Паўторнае выкарыстанне прылады стварае пагрозу сур'ёзнага парушэння здароўя і/або інфекцыі, якія могуць прывесці да смяротнага выхodu. Паўторная апрацоўка медыцынскіх вырабў, прызначаных толькі для аднаразовага выкарыстання, можа прывесці да сінхення прадукцыі насці і астраты функцыянальнасці.
2. Перад ужываннем прадукта азнаёміца з ўсімі папярэджаннямі, мерамі засцярогі і інструкцыямі, змешчанымі ва ўпакоўцы. Невыкананне дадзенага папярэджання можа прывесці да сур'ёзнага парушэння здароўя паціента або яго смерці.

3. Не размішчайце і не пакідайце катэтэр у правым перадсэрдзі або правым жалудачку. Наканечнік катэтэра павінен быць вылучаны ў ніжнюю 1/3 верхнай полай вены.

Пры доступе праз сцегнавую вену катэтэр неабходна уводзіць у сасуд так, каб яго канец быў паралельны сценцы сасуда і не ўваходзіў у правое перадсэрдзе.

Размішчэнне наканечніка катэтэра павінна быць пачверджана ў адпаведнасці з палітыкай і працэдурай установы.

4. Медперсанал павінен ведаць аб магчымасці зашчамлення правадніка якой-небудзь імплантаванай прыладай у сардична-сасудзістай сістэме. Для зняжэння рызыкі зашчамлення правадніка пры наяўнасці імплантата ў сардична-сасудзістай сістэме паціента, рэкамендуюцца праводзіць працэдуру катэтэрзыцы пры непасрэднай візуалізацыі.
5. Не прыкладаць прамзерніх намаганняў пры ўядзенні правадніка або расціральніка тканіны, бо эта можа прывесці да перфарацыі сасуда, крывачеку або пашкоджанню кампанентаў катэтэра.
6. Пападанне правадніка ў правы аддзел сэрца можа прывесці да артымі, блакады правай ножкі перадсардзінажалудачкавага пучка і перфарацыі сценкі сасуда, перадсэрдзі ці жалудачка.
7. Не прыкладаць прамзерніх намаганняў пры ўсталяванні або выдаленні катэтэра ці правадніка. Прамзерні намаганні могуць прывесці да пашкоджання або паломкі кампанентаў катэтэра. Пры ўзнікненні цяжкасці з выманнем неабходна правесці радыаграфічную візуалізацыю і запытка дадатковую кансультацыю.
8. Выкарыстанне катэтэра, не прызначаных для прылад з магчымасцю ўядзення пад ціскам, можа прывесці да прасочвання паміж прасветамі або разрыву з рызыкай наянення пашкоджання.
9. Каб звесці да мінімуму рызыкі разразання, пашкоджання катэтэра або парушэння яго праходнасці, не фіксаваць, не мацаваць сашчапкамі і/або не накладваць швou непасрэдна на знесні дыяметр трубкі катэтэра або падўжайлівіка. Фіксаваць толькі ў вызначаных месцах стабілізацыі.
10. Пры пападанні паветра ў прыладу цэнтральнага вінознага доступу або вену можа адбыцца паветраная эмбалія. Не пакідце адчыненыя іголкі або не зацісніце катэтэры без каўпачкоў у месцы працягу цэнтральнай вены. Для прадухілення выпадковага разлучэння выкарыстоўваць з усімі прыладамі цэнтральнага вінознага доступу (ПВД) толькі надзвесці замацаваныя злучэнні, забяспечаныя наканечнікамі Люзра.
11. Медперсанал павінен ведаць, што ссоўныя заіскі могуць быць неасцярожна знятты.
12. Медперсанал павінен ведаць ускладнення ці непажаданыя пабочныя эфекты, звязаныя з выкарыстаннем цэнтральнага вінознага катэтэра, якія юлючаюць, у тым ліку:
 - тампандане сэрца ў выніку перфарацыі сасуда, перадсэрдзі або жалудачка;
 - плеўральны (г. зн. пнеўмоторакс) і медыастынальны пашкоджанні;
 - паветраная эмбалія;
 - эмбалікі катэтэра;
 - закупорка катэтэра;
 - парыў груднага пратокі;
 - бактэрыялія;
 - септыцэмія;
 - трамбоз;
 - выпадковы працяголік артэрыі;
 - пашкоджанне нерва;
 - гематому;
 - крывачек;
 - утварэнне фібрыванавай аблонкі;
 - інфекцыя ў месцы выхаду;
 - эрозія сасуда;
 - неналежанская месцапалахэнне кончыка катэтэра;
 - артымія;
 - кровазліцё;
 - анафілаксія;
 - флебіт;
 - траўму цэнтральных сасудаў.

Мера засяяроті:

1. Не змяняць катэтэр, праваднік або якія-небудзь іншыя кампаненты камплекта ці набору падчас увядзення, ужывання або вымнання.
2. Дацэнная працэдура павінна выконвацца падрыхтаваным персаналам, добра дасведчаным у галіне тапаграфічнай анатоміі, у забеспячэнні бяспекі, а таксама добра знаёмым з магчымымі ўскладненнямі.
3. Выкарыстоўвайце стандартныя меры засяяроті і выконвацце правілы ўстановы ў дачыненні да ўсіх працэзу, якія ўключаюць бяспечную ўтылізацыю прылад.
4. Не выкарыстоўвайце прыладу, калі ўпакоўка была пашкоджаная або ненаўмысна адкрытая перад выкарыстаннем. Утылізуйце прыладу.
5. Гэтыя прылады павінны захоўвацца сухім і абароненымі ад прыхільных сонечных прамянёў.
6. Некаторыя сродкі дэзінфекцыі, якія выкарыстоўваюцца ў месцы ўвядзення катэтэра, утрымліваюць растваральныя, здольныя паслабіць матэрыял катэтэра. Спірт, ацтон і поліэтыленгліколь могуць паслабіць структуру поліўэтанавых матэрыялаў. Гэтыя рачывы могуць таксама паслабіць кляеўную злучэнне паміж прыладай для стабілізацыі катэтэра і скрурай.
- Не дапускаць трапляння ацетону на паверхню катэтэра.
- Не выкарыстоўвайце спірт для прамочвання паверхні катэтэра або для запаўнення поласці катэтэра, каб аднавіць праходнасць катэтэра або ў якасці меры па прафілактыцы інфекцыі.
- Не выкарыстоўвайце у месцы ўвядзення поліэтыленгліколь, які змяшчаеца ў мазях.
- Захоўваць асцірэжансце пры інфузіі препаратаў з высокай канцэнтрацыйнай спірту.
- Даце месцу ўвядзення цалкам высахнуць перад праколам скруры і перад накладаннем павязкі.
- Не дапускаць контакту кампанентаў камплекта са спртам.
7. Перад выкарыстаннем трэба пераканацца ў праходнасці катэтэра. Не выкарыстоўвайце шпрызы аб'емам меней 10 мл, каб знізіць ризыку ўнутрыпрастыветнай уцечкі або разрыву катэтэра.
8. Для захавання неабходнага месца заходжання неканечніка катэтэра звесці да мінімуму маніпуляцыі з катэтэрам падчас правядзення працэдуры.

Камплекты або наборы могуць утрымоўваць не ўсе дадатковыя кампаненты, падрабязна апісаныя ў дадзеных інструкцыях па ўжыванню. Перад пачаткам працэдуры ўвядзення катэтэра азнаёміца з інструкцыямі для кожнага асобнага кампанента.

Прапанаваная працэдура: Выкарыстоўванне асептычных прыёмаў.

Падрыхтаванне месца пункцыі:

1. Пасцяць пациенту — належна для месца ўвядзення.
 - Падключычны або ярэмны доступ: размісціце пациента нязначна ў пазіцыю Трэнделенбурга, каб зменшыць ризыку паветранай эмбліі і павелічэння вянознага напружэння.
 - Сцегнавы доступ: размісціце пациента ў становішчы лежачы на спіне.
2. Ачышціць скруру адпаведным антысептычным сродкам і даце ёй высахнуць.
3. Накрайце месца пункцыі.
4. Увядзіце місцівую нестэтыку у адпаведнасці з прынцыпамі і працэдумамі лячэнай установы.

5. Утылізуйце іголку.

Блакуючая прылада для ўтылізацыі іголак SharpsAway II (дзе гэта прадугледжана):

Блакуючая прылада для ўтылізацыі SharpsAway II выкарыстоўваецца для ўтылізацыі іголак (15–30 Ga.).

- Выкарыстоўвайце метод з дапамогай адной руکі, моцна выцісніце іголкі ў адпаведныя прылады для ўтылізацыі (гл. малинак 1).
- Пасля размішчэння ў прыладе для ўтылізацыі, іголкі будуть аўтаматычна замацаваны на месцы так, што яны не змогуць быць паўторна выкарыстаны.

△ **Мера засяяроті:** Не рабіць спробу выніць іголкі з блакуючай прылады для ўтылізацыі іголак SharpsAway II. Этыя іголкі цвёрдае зафіксаваны ў нерухомым становішчы. Спроба вымнання іголак з прылады для ўтылізацыі можа прывесці да іх пашкоджання.

- Дзе гэта прадугледжана, іголкі могуць быць утылізаваны з дапамогай успененага матэрыялу SharpsAway шляхам выціскання іголак пасля выкарыстання па ўспененай матэрыяле.

△ **Мера засяяроті:** Пасля змяшчэння іголак ва ўспененай матэрыяле іголак SharpsAway не ўжываць іх паўторна. Да наканечніка іголкі могуць прыліпнуць цвёрдые часціцы.

Падрыхтоўка катэтэра:

6. Рачымыкожны прасвет стэрильным фізіялагічным раствором для ін'екцыі, каб утрымліцца ў іх праходнасці, і запаць прасветъ.
7. Замацаваць або дадзіць неканечніку (Люса да падаўжальніка) каб яны змяшчали фізіялагічны раствор у прасвеце (прасветах).
8. Застаце дыстынталы падаўжальнік незачыненым для праходжання прафадніка.

△ **Папраджанне:** Не разразаць катэтэр, каб змяніць яго даўжыню.

Забеспячэнне першапачатковага вянознага доступу:

Рханапазітыўная іголка (дзе гэта прадугледжана):

Рханапазітыўная іголка выкарыстоўваецца, каб забясьпечыць доступ да сасудзістай сістэмы для ўвядзення прафадніка і каб аблегчыць размішчэнне катэтэра. Неканечнік іголкі павіялчаны на адпеласць прыблізна 1 см да таго, каб уянанчай дакладнае размішчэнне неканечніка іголкі пры пункціі сасуда пад ультрагукам.

Ахойная іголка/засцерагальная іголка (дзе гэта прадугледжана):

Ахойная іголка/засцерагальная іголка павінна выкарыстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўжыванню.

Выкарыстанне шпрыца Arrow Raulerson (дзе гэта прадугледжана):
Шпрыц Arrow Raulerson выкарыстоўваецца сумесна з Arrow Advance для ўвядзення прафадніка.

9. Прыміцаўць шпрыц або пры наўнайсці шпрыца Arrow Raulerson да прафадніковай іголкі або іголкі з катэтэрам, увесці іголку ў ўену і паянціц поршань на сябе.

△ **Папраджанне:** Не пакідаць адчыненымі іголкі або не защищты катэтэры без каўпачкоў у месцы праколу цэнтральнай вены. Пры пападанні паветра ў прыладу цэнтральнага вянознага доступу або вену можа адбыцца паветраная эмбляма.

△ **Мера засяяроті:** Не ўстаўляйце паўторна іголку ў прафадніковы катэтэр (пры наўнайсці), каб знізіць ризыку аклюзіі катэтэра.

Праверка наўнайсці вянознага доступу:

Выкарыстоўваць адні з наступных методаў для праверкі вянознага доступу з-за магчымасці выпадковага артэрыяльнага размішчэння:

- Цэнтральны вянозны импульс:
 - Увесці запраўлены трансдукцыйны зонд з датчыкам ціску ў поршань і далей праз клапан шпрыца Arrow Raulerson, і назіраць за імпульсамі цэнтральнага вянознага ціску.
 - ◊ Вынік трансдукцыйны зонд, калі выкарыстоўваеца шпрыц Arrow Raulerson.
- Пульсуючы крываток (калі няма абсталявання для правядзення гемадынамічнага маніторынгу):
 - Выкарыстоўвайце трансдукцыйны зонд з датчыкам ціску для адкрыцця клапаннай сістмы шпрыца Arrow Raulerson і назіраць за пульсуючым крыватокам.

- Аддзяліць шпрыц ад іголкі і назіраць за пульсуючым крываотаком.
- ⚠ Палірэджданне:** Пульсуючы крываотак, як правіла, сведчыць аб выпадковым праоколе артрызы.
- ⚠ Мера засцярогі:** Нельзя лічыць колер аспіраванай крыві індыкатарам вяязного доступу.
- ### Увядзенне правадніка:
- Праваднік:**
- Даступны камплекты або наборы з разнымі праваднікамі. Прадугледжаны праваднікі разных дыаметраў, дайжыні і канфігурацыі наканечніку для спецыяльных метадаў увядзення катэтэра. Азнаёміца з правадніком(ам) для выкарыстоўвана на спецыяльным метадзе перад начаткам фактычнай пракцэдуры ўвядзення катэтэра.
- Прылада Wire Advancer Arrow GlideWheel або Arrow Advancer (дзе гэта прадугледжана):**
- Arrow Advancer выкарыстоўваецца для выправлення «J»-падобнага наканечніка правадніка для ўвядзення правадніка ў шпрыц Arrow Raulerson ці іголку.
- Выкарыстоўваючы вялікі палец, уцягвайце «J»-падобны наканечнік (гл. манюнак 2 GlideWheel або 2A Standard Advancer у залежнасці ад таго, які Arrow Advancer прадугледжаны).
 - Разміццаць наканечнік Arrow Advancer са сціснутым «J»-падобным наканечнікам у адтуліне ў задній частцы поршня шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі.
 - 10. Прастудзіц праваднік у шпрыц Arrow Raulerson прыблізна на 10 см, пакуль ён не пройдзе праз клапан шпрыца або правадніковую іголку.
 - Для аблігачэння прасоўвання правадніка праз шпрыц Arrow Raulerson праваднік можна злёткі падкручываць.
 - Пры выкарыстанні прылады Arrow GlideWheel Advance прасоўваіце праваднік праз шпрыц Arrow Raulerson або праз правадніковую іголку, штурхуючы колу Advancer і праваднік наперад (гл. манюнак 3). Працягваць такім чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глубіні.
 - Падніксці вялікі палец і адсунуць Arrow Advancer прыблізна на 4–8 см ад шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі. Апусціць палец на Arrow Advancer і, мочыць вытрымліваючы праваднік, падніхніць аборда ў шыніадр шпрыца, каб яшчэ далей прасунуць праваднік (гл. манюнак ЗА). Працягваць такім чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глубіні.
 - 11. У якасці дасвядчаванага значэння глубіні ўвядзення правадніка выкарыстоўваць сантыметровыя меткі на правадніку (пры наўясці).
- ЗАДУБАДА.** Калі праваднік выкарыстоўваецца сумесна з шпрыцам Arrow Raulerson (цалкам запоўненым) і правадніковай іголкай 6,35 см (2-1/2 дзюймаў), можна меўці на ўвазе наступныя арыенеры для вызначэння адноснага месца занаддакнання наканечніка правадніка:
- метка 20 см (звею паласы) дасягае задній часткі поршня — наканечнік правадніка ў канцы іголкі;
 - метка 32 см (трэћы паласы) дасягае задній часткі поршня — наканечнік правадніка прыблізна на 10 см з межамі іголкі.
- ⚠ Мера засцярогі:** Зайўліды моцна трымайце праваднік. Для зручнасці абыходжання пакідаць дастатковую дайжынню правадніка. Бескантрольны праваднік можа прывесці да эмбілі.
- ⚠ Палірэджданне:** Не цінгіці поршань шпрыца Arrow Raulerson да сябе, пакуль праваднік знаходзіцца на месцы; паветра можа трапіць у шпрыц праз зваротныя клапаны.
- ⚠ Мера засцярогі:** Не ліўвайце паўторна кроў, каб зніці рыхлыу юшчекі крыві праз зваротны бок (вечку) шпрыца.
- ⚠ Палірэджданне:** Для панікэння рыхлыумага рассекання або пашкоджання правадніка не вынасьць яго ўсцукі да вастрых іголкі.
12. Утрымліваючы на месцы праваднік, выдалиць правадніковую іголку і шпрыц Arrow Raulerson (або катэтэр).
 13. Для рэгулявання неабходнай дайжыні ў адпаведнасці з патрэбованай глубінёй разміцчэння катэтэра для імплантациі выкарыстоўваць сантыметровыя меткі на правадніку.
 14. Калі патрабуеца, пашырыц месца праоколу скury рэжучым краем скальпеля, адгронутым ад правадніка.
- ⚠ Палірэджданне: Не разразаць праваднік, каб змяніць яго даўжынно.**
- ⚠ Палірэджданне: Не абразаць праваднік скальпелем.**
- Разміцчаць рэжучы край скальпеля надалей ад правадніка.
 - Калі скальпель не выкарыстоўваецца, ухвяціць ахобную /або запорную прыладу (пры наўясці) для панікэння рыхлыу нанясення траўмы вострымі прадметамі.
15. Выкарыстоўваць расшыральник тканіны, каб павялічыць доступ у тканіне да вены, які патрабуеца. Паволону праvodзіць вугал правадніка праз скuru.
- ⚠ Палірэджданне: Не пакідаць расшыральник тканіны на месцы ў якасці катэтэра для імплантациі. Калі расшыральник тканіны пакінуць на месцы ўвядзення катэтэра, гэта можа прывесці да перфарацыі сценкі сасуда пацыента.**
- ### Прасоўванне катэтэра:
16. Наніццаць наканечнік катэтэра на праваднік. Для забеспечэння трывалага ўтрымання правадніку пакінуць дастатковую даўжыню правадніка на канцы катэтэра з раздымам.
 17. Утрымліваючы катэтэр побач са скурай, лёгкімі падкручываючымі рухамі ўвесці яго ў вену.
- ⚠ Палірэджданне: Прымоцьцаць заціск і замок да катэтэра (пры наўясці) толькі пасля вытрымання правадніка.**
18. Выкарыстоўваючы ў якасці контрольных кропак сантыметровыя меткі на катэтэре, прасунуць яго да канчатковага месца разміцчэння.
- ЗАУГАДА. Сантыметровыя меткі адлічваюцца ад наканечніка катэтэра:**
- лічбы: 5, 15, 25 і 2, 0;
 - паласы: кожная паласа адлічвае ѹтэрвалу на 10 см, адна паласа адпавядае 10 см, дзве паласы — 20 см і 2, 0;
 - кропкі: кожная кропка адлічвае ѹтэрвалу на 1 см.
19. Утрымліваючы катэтэр на патрёнай глыбіні і выдаліць праваднік.
- ⚠ Мера засцярогі:** У высадку, калі адчуюваеца супраціўленне пры спробе выдалиць праваднік пасля ўстаўлівання катэтэра, то праваднік можна забігапаць за наканечнік катэтэра ў сасудзе (гл. манюнак 4).
- У гэтых абставінках, затрымаванне правадніка можа прывесці да прамерных намаганінняў, вынікам чаго можа стаць пашкоджанне правадніка.
 - Калі будзе адчуюваць супраціўленне, выцягніць катэтэр адносна правадніка на 2–3 см, і паспрабаваць выніць праваднік.
 - Калі супраціўленне захоўваеца, выдалиць праваднік разам з катэтэрам.
- ⚠ Палірэджданне: Для панікэння рыхлыумага разрыву правадніка не прыкладаць да яго запішнай намаганіні.**
20. Заўчэды неабходна пераконцаць, што праваднік не пашкодзіўся пры выдаленні.
- ### Завяршэнне ўвядзення катэтэра:
21. Праверъць праходнасць прасвета, дапушчайшы шпрыц да кожнага падаўжальніка і пачынайшы пошарань на сібе да паяўлення вянозной крываі.
 22. Прамыць прасвет(ы), каб цялкам убраць кроў з катэтэра.
 23. Далуцьце усе падаўжальнікі да адпаведных трубак з наканечнікамі Люэрза, які патрабуеца раздымы, якія не выкарыстоўваюцца, могуць быць «зачынены» наканечнікамі Люэрза паводле стандартнага пратаколу лячэбнай установы.
 - Падаўжальнікі забігічваючы соўсімі заціскамі для таго, каб перакрыць паток праз кокні з прасветаў падчас змены трубкі або наканечніка Люэрзы.
- ⚠ Палірэджданне: Адкрыць соўсімі заціскі перад улівам працягніць, каб зніці рыхлыу пашкоджання падаўжальніка з-за павышанага ціску.**
- ### Фіксацыя катэтэра:
24. Выкарыстоўваць заціск і замок да катэтэра, прылады для стабілізацыі катэтэра, сачасці або швы (дзе гэта прадугледжаны).
 - Выкарыстоўваць раздым катэтэра ў якасці асноўнага злучэння.
 - Выкарыстоўваць заціск і замок да катэтэра ў якасці дадатковага злучэння пры неабходнасці.
- ⚠ Мера засцярогі:** Для захавання неабходнага месца занаддакнання наканечніка катэтэра звесці да мінімуму маніпуляцыі з катэтэрам падчас пракцэдуры.

Прилада для стабілізації катетера (дзе гэта прадугледжана):

Прилада для стабілізацыі катетера павінна выкарыстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўжыванні.

Заціскі да катетэру і замок (дзе гэта прадугледжана):

Заціскі да катетэру і замок выкарыстоўваюцца для аховаы катетэра, калі для стабілізацыі катетэру патрабуеца дадатковае месца фіксацыі, а не раздым катетэра.

- Паслы таго, як праваднік выведзены, і неадбходныя падаўжальнікі дадучаны або заблакіраваны, разаслаць крыны гумовага заціска і размысціць на катетэре, як патрабуеца, перакануўшыся, што катетэр не вільготны, каб захаваць правильнае размяшчэнне наканечніка.
- Защапіць цверды замок над заціскам да катетэра.
- Замацаваць заціск да катетэра і замок да пасынта як адно цлае з дапамогай або прылады для стабілізацыі катетэра, або сашчапак, або швоў. Для фіксацыі трэба выкарыстоўваць як заціск да катетэра, так і замок, каб зменшыць рызыку перамыяшчэння катетэра (гл. малионок 5).
- 25. Перад накладаннем павязкі ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы трэба пераканана ў тым, што месца ўвядзення катетэра сухое.
- 26. Перакананаць, што размяшчэнне наканечніка катетэра адпавядзе пратаколу лячбайнай установы.
- 27. Калі наканечнік катетэра размешчаны неправільна, трэба правесці ацэнку ситуацыі і замяніць катетэр або пайторна размысціць у адпаведнасці з прынцыпамі і прапрудамі лячбайнай установы.

Догляд і аблігуование:

Павязка:

Выкарыстоўваць павязку ў адпаведнасці з прынцыпамі і прапрудамі лячбайнай установы, а таксама норматyўнымі дакументамі. Павязку трэба неадкладна замяніць, калі парушана яе цэласнасць, напрыклад, павязка становіцца вільготнай, забруджанай, паслабленай ці больш не закрывае месца пункцій.

Праходнасць катетэра:

Трэба захоўваць праходнасць катетэра ў адпаведнасці з прынцыпамі і прапрудамі лячбайнай установы, а таксама норматyўнымі дакументамі. Увесе персанал, які даглядае за пасынтамі з цэнтральными віносімі катетэрамі, павінен быць дасведчаны па фактычнай дзейні ў мэтай падоўжэння часа знаходжэння катетэра ў сасудзе і падтрымкі траўму.

Інструкцыі ўвядзення пад ціскам —

Выкарыстоўванне асептычных прэймаў.

1. Перад кожным увядзеннем пад ціскам рабіць здымку, каб пацвердзіць пазіцыю наканечніка катетэра.

⚠ Мера засцярогі: Увядзенне пад ціскам павінна праводзіць адмыслова навучаны персанал, добра знаёмы з забеспеччэнем бяспекі і магчымымі ўскладненнімі.

2. Вызначыць прасцей для ўвядзення пад ціскам.

3. Праверць праходнасць катетэра:

- Далучыць 10-мл шпрты, напоўнены стрыльным фізіялагічным раствором.
- Пацягнуць поршань да сібе да з'яўлення крывы.
- Дайна прымыць катетэр.

⚠ Папярэджанне: Перад увядзеннем пад ціскам трэба пераканана ў праходнасці катетэра, каб зніціцы рызыку збюо катетэра і/або ўскладненні ў пасынта.

4. Адлучыць шпрты і безыольны наканечнік (там, дзе гэта дастасавальна).

5. Далучыць трубкі прылады для ўвядзення пад ціскам да адпаведнага падаўжальника катетэра паводле рэкомендаций вытворцы.

⚠ Мера засцярогі: Не перавышаць 10 (дзесяц) ін'екцый або максімальная рэкомендумай чуткасць ўвядзення, указанай на маркіроўцы выраба і на ўтупцы раздымы Люзера катетэра, каб зніціцы рызыку збюо і/або зруху наканечніка катетэра.

⚠ Папярэджанне: Пры першых прыкметах экстравазацыі або дэфармациі катетэра спыніць увядзенне пад ціскам. Адпаведнае медыцынскае узмешчанне праводзіць паводле пратаколу лячбайнай установы.

⚠ Мера засцярогі: Нагрэзкі кантраснае рэчыва да тэмпературы цела, першым праводзіць увядзенне пад ціскам, каб зніціцы рызыку збюо катетэра.

⚠ Мера засцярогі: Налады абмежавання ціску на інжектарных аbstяляванні не могуць прадухліць залишні ціск у закаркаванам або частково закаркаванам катетэре.

⚠ Мера засцярогі: Выконаваць інструкцыі вытворцы па ўжыванню кантраснае рэчыва, супрацьпаказанням, папярэджанням і мерам засцярогі:

6. Увесе кантраснае рэчыва ў адпаведнасці з пратаколам лячбайнай установы.
7. Асептычна адлучыць катетэр ад прылады для ўвядзення пад ціскам.
8. Аспіраваць, потым змыць поласць катетэра шпртыкам аб'ёмам 10 мл або больш, напоўненым стрыльным фізіялагічным растворам.
9. Адлучыць шпрты і замяніць стрыльным ітольевым разёмам або ін'екцыйным каўкаем на падаўжальник катетэра.

Процэдура вымнання катетэра:

1. Размысціць пасынта так, як рэкамендуецца для зніжэння рызыкі патэнцыйнай паветранай эмбалі.

2. Зніць павязку.
3. Высалабіць катетэр і зняць з катетэра прылады для фіксацыі.
4. Папраціць пасынту зрабіць удых і затрымаць дыханне, калі вымаецца катетэр з унутранай прыядной або падключчай вены.
5. Павольна выніць катетэр, выцігаючы яго паraleльна паверхні скры. Калі час вымнання катетэра сутрацяе супраціўленне **STOP**.

⚠ Мера засцярогі: Катетэр не павінен насяльна вымнаны. Гэта можа прывесці да паломніцтва і эмбалізацыі. У выпадку цікавасці з вымнаннем катетэра трэба кіравацца прынцыпамі і прапрудамі лячбайнай установы.

6. Аказаць прымы піск на месца ўваходу катетэра, пакуль не будзе дасягнуты гемастаз, затым налякніць акпозіцыйную павязку з маззю.

⚠ Папярэджанне: Аставакі след ад катетэра застаецца пунктами уваходу паветра, пакуль месца пункціі не будзе пакрыты эпітэліем. Акпозіцівалігавіца павінна заставацца на месце на прагуру не менш 24 гадзін або пакуль месца пункціі не з'яўляеца эпітэлізаваным.

7. У адпаведнасці з прынцыпамі і прапрудамі лячбайнай установы трэба задокументаваць пракурду вымнання катетэра, у тым ліку папярэджэнне таго, што праведзена вымнанне ўсёго катетэра і наканечніка.

Даведавая літаратура адносна аблігуования пасынта, адукатыўны медперсанала, методык увядзення і патэнцыйных ускладненняў, звязаных зэтай прапрудай, можна знайсці ў стандартных падручніках, медыцынскай літаратуре і веб-сайце кампаніі Arrow International LLC: www.teleflex.com

PDF-копія гэтай інструкцыі па ўжыванні знаходзіцца на веб-сайце www.teleflex.com/FU

Вось месца знаходжання «Асноўных звестак аб бяспечні і клінічнай эфектыўнасці (SSCP) цэнтральнага віносінага катетара Arrow AG®» (базавы UDI-DI: 08019020000000000033K7) пасля запуску Еўрапейскай базы дадзеных аб медыцынскіх прыладах/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пасынта/кар'стыльніка/трецяга боку ў Еўрапейскім Звязе і ў краінах з адноўляваемым рэжымам рэгулювання (Рэгламент 2017/745/EU пра медычныя прылады); калі падчас выкарыстання гэтай прылады ці ў выніку яго выкарыстання адбуйцца сум'ёны інцидэнт, паведаміце пра эту вытворцу / і ці яго ўпраўлівачам прадстаўніку, а таксама ў сваіх дзяржаўных рэгулёванных органах. Кантакты дзяржаўных кампетэнтных органаў (кантактныя пункты па нагляду) і дадатковая інформацыя прыведзена на веб-сайце Еўрапейскай камісіі: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Слоўнік сімвалу: Сімвалы адпаведаюць патрабаванням ISO 15223-1.

Некаторыя сімвалы могуць не распаўсюджвацца на гэты прадукт. Звязанаеся да маркіроўкі прадукту для абазначэння сімвалу, якія прымяняюцца канкрэтна да дадзенага прадукту.

Увага!	Медыцынская прылада	Глядзіце інструкцыю па ўжыванні	Змяшчае небяспечная рачныы	Змяшчае лекавае рэныва	Не ўжываць паўторна	Стерылізавана аксідам этылену
Адзіночная стрыльная бар'ерная сістэма з унутранай ахойчай упакоўкай	Адзіночная стрыльная бар'ерная сістэма	Берагчы ад сонечнага светла	Берагчы ад вільгажі	Не выкарыстоўваць пры пашкоджанні ўпакоўкі	Выраблены без ужывання пастэжка натуральнага каўчуку	Захоўваць пры тэмпературы найіза 25 °C (77 °F). Пазбягаць прамежнай стыпны вышыні 40 °C (104 °F).
						Нумар па каталогу
Нумар партыі	Выкарыстаць да	Вытворца	Дата вырабу	Імпариёр		

Teleflex, лагатып Teleflex, Arrow, лагатып Arrow, Arrow+ard Blue i SharpsAway з'яўляюцца гандлёвымі або зарэгістраванымі гандлёвымі знакамі кампаніі Teleflex Incorporated або яго філіялы ў ЗША і/або іншых краінах. © Teleflex Incorporated, 2023. Усе права абаронены.

«Rx only» выкарыстоўваецца ў гэтай маркіроўцы для перадачы наступнай заявы, прадстаўленай у CFR FDA: Увага: Федэральны закон дазваляе продаж дадзенай прылады толькі ўрачу або па распрацаванні ўрача.

Инжектируем с налягане централен венозен катетър (ЦВК) Arrowg+ard Blue

Информация за технологията на антимикробен катетър Arrowg+ard Blue

Въведение

Инфекцията е основното усложнение, свързано с интраваскуларните изделия. Националната система за наблюдение на нозокомиални инфекции (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) проследява нивата на инфекция в кръвоносната система (BSI), свързани с централна линия, в интензивни отделения за възрастни и педиатрични пациенти, от 300 участващи болници. Този доклад служи за референтен ориентир за други болници. Приблизително 90% от инфекциите на кръвоносната система, свързани с катетър (CRBSI), възникват при наличност на централни линии. (Maki, 1997) Според съобщенията, съмнитостта, която може да се отдаде за референтен ориентир за други болници, CRBSI, е между 4% и 20% и води до по-продължителна хоспитализация (средно 7 дни) и увеличени болнични разходи. (Pittet, 1994)

Обосновка за антимикробни катетери

Патогенеза на инфекциите на кръвоносната система, свързани с катетър:

Инфекциите, свързани със съдови катетри се развиват по много причини, но започват, когато даден катетър бъде колонизиран от микроорганизми, проникващи по един от двета пътя, или и по двата: 1) колонизиране на външната повърхност на катетъра или 2) колонизиране на вътрешната повърхност на катетъра. Колонизиране на външната повърхност на катетъра може да възникне от кожни микроорганизми, инфекции в съдество или хематогенно засягане на катетъра от отдалечно място. Колонизиране на вътрешната повърхност на катетъра може да възникне чрез въвеждане на микроорганизми през хъба на катетъра или замърсяване на инфузията течност. (Shererit, 1997)

Описание на продукта:

Антимикробният катетър Arrowg+ard Blue се състои от стандартен полиуретанов катетър Arrow с Blue FlexTip, плюс третиране на външната повърхност с използване на антимикробни средства, хлорхексидин ацетат и сребърен сулфадизин и/или сулфатни лекарства.

- Демонстрирано е значително антимикробно действие, свързано с катетъра Атю, с използване на биологични тестове със зони на инхибиция спрямо следните микроорганизми:

- Klebsiella pneumoniae
- Candida albicans
- Escherichia coli
- Pseudomonas aeruginosa
- Staphylococcus aureus
- Staphylococcus epidermidis

Предназначение:

Катетърът Arrow е предписан за да даде възможност за краткотраен (< 30 дни) централен венозен достъп при лечението на заболявания или състояния, изискващи централен венозен достъп, включително, но не само следните:

Технологията Arrowg+ard е предназначена да предоставя защита спрям инфекции на кръвоносната система, свързани с катетър.

Показания за употреба:

Антимикробният катетър Arrowg+ard Blue е предписан за осигуряване краткотраен (< 30 дни) централен венозен достъп за лечение на заболявания или състояния, изискващи централен венозен достъп, включително, но не само следните:

- Липса на използвани места за периферен интравенозен (i.v.) достъп
- Наблюдение на централен венозно налягане
- Тотално парентерално хранене (TPN)
- Инфузии на течности, лекарства или химиотерапия
- Често вземане на кръвни пробы или преливания на кръв/кръвни продукти
- Инжектиране на контрастно вещество

Когато се използва за инжектиране с налягане на контрастно вещество, не превишавайте максималната скорост на потока, показвана за всеки лумен на катетъра. Максималното налягане на апаратура с електрически инжектор, използвана за инжектиране с налягане ЦВК, не може да надвишава 400 psi.

Катетърът не е предписан за да се използва като лечение за съществуващи инфекции, нито като заместител на тунелен катетър при пациенти, при които се налага продължителна терапия.

Целева група пациенти:

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

Противопоказания:

Антимикробният катетър Arrowg+ard Blue е противопоказан за пациенти с известна свръхчувствителност към хлорхексидин, сребърен сулфадизин и/или сулфатни лекарства.

Очаквани клинични ползи:

Възможността да се получи достъп до централната кръвоносна система чрез едно място на пункция за приложение, които включват инфузия на течности, вземане на кръвни проби, приложени на медикаменти, наблюдение на централното венозно налягане и възможност за инжектиране на контрастно вещество.

Този катетър предоставя защита спрям инфекции на кръвоносната система, свързани с катетър.



Съдържа опасно вещество:

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

Потенциал за свръхчувствителност:

При антимикробните катетри има опасения за реакции на свръхчувствителност във връзка с това, че могат да бъдат много сериозни и дори животоугасващи. Оттакто антимикробните катетри са пуснати на пазара и имало съобщения за случаи на свръхчувствителност. Това може да повлияе върху Вашата пациентска популация, особено ако Вашия пациент е от японски произход.

Вижте раздела „Предупреждение“ за допълнителна информация.

Клинични оценки:

- Проспективно, рандомизирано клинично изпитване на 403 въвеждания на катетри при възрастни пациенти в медицинско-хирургично отделение за интензивни гръжи е показало, че при антимикробните катетри е имало

50% по-малка вероятност да бъдат колонизирани, отколкото контролните катетри ($p=0,003$) и 80% по-малка вероятност да доведат до бактериемия, свързана с катетъра ($p=0,02$).

- Пълни данни са получени за 403 катетъра (195 контролни катетъра и 208 антибактериални катетъра) при 158 пациенти. Контролни катетри, извадени от пациенти, които са получавали система антибиотична терапия, понякога са показвали ниско ниво на повърхностна активност, която не е била свързана с продължителността на времето, за което катетърът е бил в съдовата система (средна зона на инхибиция \pm CO, $1,7 \pm 2,8$ mm); за разлика от тях, антибактериалните катетри неизменно са показвали остатъчна повърхностна активност (средна зона на инхибиция $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), която е намалявала след продължителни периоди *in situ*. Антибактериална активност е наблюдавана при антибактериални катетри, които са били в съдовата система за период от 15 дни.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med*. 1997;127:257-266.

Предупреждение:

- Веднага извадете катетъра, ако след поставянето на катетъра възникнат нежелани реакции. Съединения, съдържащи хлорхексидин, са използвани като локални дезинфектанти след сърдата на 70-те години. Едно ефективно антимикробно средство - хлорхексидин, е намерило употреба в много антисептични кожни кремове, води за уста, козметични продукти, медицински изделия и дезинфектанти, използвани за подгответие на кожата за хирургична процедура.

ЗАБЕЛЕЖКА: Направете тест за чувствителност, за да потвърдите алергия към антибактериалните средства на катетъра, ако възникне нежелана реакция.

Предпазна мярка:

- Контролирани проучвания на този продукт не са провеждани при бременни жени, педиатрични или новородени пациенти и пациенти с известна свръхчувствителност към сулфонамиди, егутема multiforme, синдром на Стивънс-Джонсън и глукозо-бифосфат дехидрогеназен дефицит. Ползите от употребата на този катетър трябва да се преценят спрямо всеки възможен риск.

⚠ Общи предупреждения и предпазни мерки

Предупреждения:

- Стерилен, за еднократна употреба: Да не се използва повторно, да не се обработва повторно или стерилизира повторно. Повторната употреба на изделието създава потенциален риск от серозно увреждане и/или инфекция, което може да доведе до смърт. Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за еднократна употреба, може да доведе до влошено действие или загуба на функционалността.

- Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции в листовката. Ако това не се направи, може да се стигне до тежко увреждане или смърт на пациента.

- Не поставяйте/придвижвайте напред катетъра в дясното предсърдие или дясната камера и не позволявайте той да остава там. Върхът на катетъра трябва да се придвижи напред в долната трета на горната куха вена.

За подход през феморална вена, катетърът трябва да се придвижи напред в съда, така че върхът на катетъра да лежи успоредно на стената на съда и да не нализа в дясното предсърдие.

Местоположението на върха на катетъра трябва да се потвърди в съответствие с полиптиката и процедурата на институцията.

- Лекарите трябва да внимават за потенциално заклещване на теления водач от никакво имплантирано изделие в кръвносната система. Ако пациентът има имплант в кръвносната система, препоръчва се процедура с катетъра да се извърши под пряка визуализация, за да се намали рисък от заклещване на теления водач.

- Не прилагайте прекомерна сила, когато въвеждате теления водач или тъканния дилататор, тъй като това може да доведе до съдова перфорация, кървене или повреда на компонент.

- Преминаването на теления водач в дясната част на сърцето може да причини дисритмии, десен бедрен блок и перфорация на съда, предсърдната или камерната стена.

- Не прилагайте прекомерна сила при поставяне или изваждане на катетъра или на теления водач. Прекомерна сила може да причини повреда или счупване на компонент. Ако има подозрения за повреда или изтегляне не може да се извърши лесно, трябва да се осъществи рентгенографска визуализация и да се поисква допълнителна консултация.

- Използването на катетри, които не са показани за инжектиране с налягане за такива приложения, може да доведе до интеркумалина смесване или до руптура с потенциал за увреждане.

- Не закрепвайте, не захвашайте със скоби и/или не зашивайте директно към външния диаметър на тялото на катетъра или на линията за удължаване, за да намалите риска от срязване или повреждане на катетъра, или възпрепятстване на потока през катетъра. Закрепвайте само на показаните места за стабилизиране.

- Ако се допусне проникване на въздух в изделие за централен венозен достъп или във вена може да се получи въздушна емболия. Не оставяйте отворени игли или катетри без поставена капачка и без клампа на мястото на пункция за централен венозен достъп. Използвайте само здраво затегнати Luer-Lock връзки с което и да било изделие за централен венозен достъп, за да предотвратите разкачване по невнимание.

- Лекарите трябва да знаят, че пълзящите клампи може да се извадят по невнимание.

- Лекарите трябва да са наясно с усложненията/нежеланите странични ефекти, свързани с централните венозни катетри, включващи, но не ограничаващи се до:

- сърдечна тампонада
- вследствие на перфорация на съд,
- предсърдие или камера
- пневрални (т.e. пневмоторакс) и медиастанални увреждания
- въздушна емболия
- катетърна емболия
- запушване на катетъра
- лазеризация на торакалния канал
- бактериемия
- септициемия
- тромбоза
- пробиване на arterия по невнимание
- увреждане на нерв
- хематом
- кръвоизлив
- образуване на фибринова обивка
- инфекция на мястото на излизане
- съдова ерозия
- лошо разполагане на върха на катетъра
- дисритмии
- екстравазация
- анафилаксия
- флегит
- травма на централен съд

Предпазни мерки:

1. Не променяйте катетъра, теления водач или който и да било друг компонент от кита/набора по време на въвеждане, употреба или отстраняване.
2. Процедурата трябва да се извършила от обучен персонал, добре запознат с анатомичните структури, техниката за безопасност и потенциалните усложнения.
3. Използвайте стандартните предпазни мерки и спазвайте политиките на институцията за всички процедури, включително безопасното изхвърляне на изделията.
4. Ако опаковката е повредена или неволно отворена преди употреба, не използвайте изделието. Изхвърлете изделието.
5. Условията за съхранение на тези изделия изискват те да се държат сухи и далеч от пряка слънчева светлина.
6. Някои дезинфектанти, използвани на мястото на въвеждане на катетъра, съдържат разтворители, които могат да отслабят материала на катетъра. Спирт, ацетон и полиетилен гликол могат да отслабят структурата на полимерните материали. Тези агенти могат да отслабят и залепващата връзка между изделието за стабилизиране на катетъра и кожата.
 - Не използвайте ацетон върху повърхността на катетъра.
 - Не използвайте спирт за обилно нанасяне върху повърхността на катетъра и не позволявайте спирт да остава в лumen на катетъра за възстановяване на проходимостта на катетъра или като средство за профилактика на инфекции.
 - Не използвайте мехлеми, съдържащи полиетилен гликол, на мястото на въвеждане.
 - Бъдете внимателни, когато вливате лекарства с висока концентрация на спирт.
 - Оставете мястото на въвеждане да изсъхне напълно преди пункцията на кожата и преди да поставите превързка.
 - Не позволявайте компонентите на кита да влязат в контакт с алкохол.
7. Уверете се в проходимостта на катетъра преди употреба. Не използвайте спринцовки по-малки от 10 ml, за да намалите риска от интрументално изтичане или руптура на катетъра.
8. Намалете до минимум манипулатиите с катетъра по време на процедурата, за да поддържате правилно положение на върха на катетъра.

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

Предложена процедура: Използвайте стерилна техника.

Подгответе мястото на пункция:

1. Разположете пациента по подходящ начин за мястото на въвеждане.
 - Подколичен или югуланар подход: Поставете пациента в лека позиция Тренделенбург, след поносимостта му, за да намалите риска от въздушна емболия и да подобрите венозното пълнение.
 - Феморален подход: Поставете пациента в положение лежащ по гръб.
2. Подгответе чиста кожа с подходящо антисептично средство и я оставете да изсъне.
3. Покройте мястото на пункцията.
4. Приложете локален анестетик според политиките и процедурите на институцията.
5. Изхвърлете иглата.

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

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

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

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

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

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

Подгответе катетъра:

6. Промийте всеки лumen със стерилен нормален физиологичен разтвор за инжектиране, за да установите проходимостта и да извършите прайминг на лумена(ите).
7. Клампирайте или закрепете Luer-Lock конектор(и) към държалка/а(ите) линии(и), за да задържате физиологичен разтвор в лумена(ите).
8. Оставете дисталната уплътняваща линия без капачка за преминаване на теления водач.

△ Предупреждение: Не срязвайте катетъра, за да променяте дължината му.

Осъществете първоначален венозен достъп:

Ехогенна игла (където е предоставена):

Ехогенна игла се използва, за да позволи достъп до съдовата система за въвеждане на телен водач, с цел да се улесни поставянето на катетъра. Върхът на иглата се контрастира на приблизително 1 см, така че лекарят да може да идентифицира точното местоположение на върха на иглата, когато пунктира съда под упражнения контрол.

Заштитена игла/обезопасена игла (където е предоставена):

Заштитена игла/обезопасена игла трябва да се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя.

Спринцовка Arrow Raulerson (където е предоставена):

Спринцовката Arrow Raulerson се използва в комбинация с Arrow Advancer за въвеждане на телен водач.

9. Въведете интродюсерната игла или катетъра/иглата със закрепена спринцовка, или спринцовката Arrow Raulerson (където е предоставена) във вена и аспирирайте.

△ Предупреждение: Не оставяйте отворени игли или катетри без поставена капачка и без клапма на мястото на пункция за централен венозен достъп. Ако се допусне проникване на въздух в изделие за централен венозен достъп или във вена може да се получи въздушна емболия.

△ Предпазна мярка: Не въвеждайте повторно иглата в интродюсерния катетър (където е предоставен), за да намалите риска от ембол в катетъра.

Проверете венозния достъп:

Използвайте една от спирните техники, за да проверите венозния достъп, заради възможността за поставяне в артерия по невнимание:

- Централна венозна крива:
 - Въведете трансдюсерна сонда за налягане с тъл връх, след извършване на прайминг с течност, в задната част на буталото и през клапите на спринцовката Arrow Raulerson, и наблюдавайте за кривата на централното венозно налягане.
 - ◊ Извадете трансдюсерната сонда, ако използвате спринцовка Arrow Raulerson.
- Пулсиращ поток (ако не е налична апаратура за хемодинамично наблюдение):
 - Използвайте трансдюсерна сонда, за да отворите системата от клапи на спринцовката Arrow Raulerson и наблюдавайте за пулсиращ поток.

- Разискете спринцовката от иглата и наблюдавайте за пулсиращ поток.

⚠ Предупреждение: Пулсиращият поток обикновено е показател за артериална пункция по невнимание.

⚠ Предпазна мярка: Не разчитайте цветът на аспирираната кръв да покаже венозния достъп.

Въведете телен водач:

Телен водач:

Налични са китове/набори с разнообразни телени водачи. Телените водачи се предоставят в различни диаметри, дължини и конфигурации на върха за специфични техники на въвеждане. Запознайте се с теления(ите) водач(и), които ще се използват със специфичната техника, преди да започнете действителната процедура по въвеждане.

Arrow GlideWheel Wire Advancer или Arrow Advancer (където е предоставен):

Arrow Advancer се използва за изправяне на „J“ връх на телен водач за въвеждане на теления водач в спринцовката Arrow Raulerson или игла.

- Като използвате палеца си, приберете „J“ (вижте Фигура 2 GlideWheel или 2A Standard Advancer, в зависимост от това кой Arrow Advancer е предоставен).
- Поставете върха на Arrow Advancer – с прибран „J“ връх – в отвора в задната част на буталото на спринцовката Arrow Raulerson или интродюсерната игла.

10. Придвижете теления водач в спринцовката Arrow Raulerson приблизително на 10 см, докато премине през клапите на спринцовката или в интродюсерната игла.

- Придвижването на теления водач през спринцовката Arrow Raulerson може да изисква леко въртеливо движение.
- Ако използвате Arrow GlideWheel Advancer, придвижете теления водач през спринцовката Arrow Raulerson или през интродюсерната игла, като натиснете колелото на изделиято за придвижване и теления водач напред (вижте Фигура 3). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дължина.
- Ако използвате стандартен Arrow Advancer, подгответе палеца си и издърпайте Arrow Advancer приблизително 4-8 см изъвън спринцовката Arrow Raulerson или интродюсерната игла. Свалете надолу палеца си върху Arrow Advancer и, докато поддържате здрав захват върху теления водач, избутайте комплекса в цилиндъра на спринцовката, за да придвижите допълнително напред теления водач (вижте Фигура 3A). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дължина.

11. Използвайте маркировките в сантиметри (където са предоставени) върху теления водач като ориентир в помощ при определяне каква част от теленият водач е била въведена.

ЗАБЕЛЖКА: Когато теленият водач се използва в съчетание със спринцовка Arrow Raulerson (натяно аспирирана) и 6,35 см (2,5 инча) интродюсерна игла, могат да се направят следните ориентирани за местоположение:

- 20 см маркировка (две ленти) влизящи обратно към буталото = върхът на теления водач е на края на иглата
- 32 см маркировка (три ленти) влизящи обратно към буталото = върхът на теления водач е на приблизително 10 см след края на иглата

⚠ Предпазна мярка: Поддържайте здрав захват върху теления водач във всеки момент. Поддържайте достатъчна дължина от теления водач открита с цел боравене с него. Неконтролиран телен водач може да доведе до образуване на ембол в него.

⚠ Предупреждение: Не аспирирайте спринцовката Arrow Raulerson, докато теленият водач е на място; в спринцовката може да проникне въздух през задната клапа.

⚠ Предпазна мярка: Не вливайте повторно кръв, за да намалите риска от изтичане на кръв от задната част (канапчата) на спринцовката.

⚠ Предупреждение: Не изтегляйте теления водач срещу скосяването на иглата, за да намалите риска от възможно отделяне или повреждане на теления водач.

12. Извадете интродюсерната игла и спринцовката Arrow Raulerson (или катетъра), докато задържате теления водач на място.

13. Използвайте сантиметровите маркировки на теления водач, за да регулирате вътрешната дължина според желаната дължочина на поставяне на вътрешния катетър.

14. Ако е необходимо, разширете мястото на кожната пункция с режещия ръб на скалпела, позициониран встрани от теления водач.

⚠ Предупреждение: Не срязвайте теления водач, за да промените дължината му.

⚠ Предупреждение: Не срязвайте теления водач със скалпел.

- Позиционирайте режещия ръб на скалпела встрани от теления водач.

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

15. Използвайте тъканен дилататор, за да разширите тъканния тракт към вената, според необходимостта. Бавно следвайте въгъла на теления водач през коката.

⚠ Предупреждение: Не оставяйте тъканния дилататор на място като вътрешен катетър. Оставянето на тъканния дилататор на място поставя пациента в риск от възможна перфорация на съдовата стена.

Придвижете катетъра:

16. Прокрайте върха на катетъра над теления водач. Достатъчна дължина на теления водач трябва да остане открита в края с хъб на катетъра, за да се поддържа здрав захват върху теления водач.

17. Като захватвате близката кожа, придвижете катетъра във вената с леко въртеливо движение.

⚠ Предупреждение: Не закрепвайте катетърна клампа и фиксатор (където са предоставени), докато не се извади теленият водач.

18. Като използвате сантиметровите маркировки на катетъра за референтни точки за позициониране, придвижете катетъра до окончателното вътрешно положение.

ЗАБЕЛЖКА: Значението на сантиметровите маркировки е ориентирано чисто върху на катетъра.

- цифрови: 5, 15, 25 и т.n.
- ленти: всяка лента обозначава интервал от 10 см, като една лента показва 10 см, две ленти показват 20 см и т.n.
- точки: всяка точка обозначава интервал от 1 см

19. Дръжте катетъра на желаната дължина и извадете теления водач.

⚠ Предпазна мярка: Ако срещнете съпротивление, когато се опитвате да извадите теления водач след поставянето на катетъра, теленият водач може да е прегънат около върха на катетъра вътре в съда (вижте Фигура 4).

- В този случай издърпайте назад на теления водач може да доведе до прилагането на неизнужно голяма сила, което да доведе до супуване на теления водач.

- Ако срещнете съпротивление, изтеглете катетъра с около 2-3 см спрямо теления водач и се опитайте да извадите теления водач.

- Ако отново срещнете съпротивление, отстранете едновременно теления водач и катетъра.

⚠ Предупреждение: Не прилагайте неизнужно голяма сила върху теления водач, за да намалите риска от възможно супуване.

20. Винаги се уверявайте, че целият телен водач е интактен при изваждане.

Завършване на въвеждането на катетъра:

21. Проверете проходимостта на лumenите, като закрепите спринцовка към всяка удължаваща линия и аспирирайте, докато започне да се наблюдава свободен поток от венозна кръв.

22. Промийте лумена(ите), за да изчистите напълно кръвта от катетъра.

23. Съвржете всяка удължаваща(и) линия(и) към съветърен(и) Luer-Lock конектор(и), според необходимостта. Неизползвани(и) порт(ове) може да се „заключат(и)“ чрез Luer-Lock конектор(и), като се използват стандартни политики и процедури на институцията.

- Предоставя(т) се пълзгаща(и) клампа(и) на удължаващите линии за запушване на потока през всеки лumen по време на смяна на линия и Luer-Lock конектор.

⚠ Предупреждение: Отворете пълзгашата клампа преди инфузия през лумена, за да намалите риска от повреда на удължаващата линия вследствие на прекомерно налягане.

Закрепете катетъра:

24. Използвайте изделие за стабилизиране на катетър, клампа и фиксатор за катетър, скоби или шевове (където са предоставени).

- Използвайте хъба на катетъра като основно място за закрепване.
- Използвайте клампата и фиксатора за катетър като вторично място за закрепване, според необходимостта.

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

Изделие за стабилизиране на катетър (където е предоставено):

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

Клампа и фиксатор за катетър (където са предоставени):

Клампа и фиксатор за катетър се използват за закрепване на катетър, когато е необходимо допълнително място за закрепване, различно от хъба на катетъра, с цел стабилизиране на катетъра.

- След като теленният водач бъде изведен и необходимите линии са свързани или заключени, разгънете крипата на гумената клампа и я позиционирайте върху катетъра, като се уверите, че катетърът не е влаген, според необходимостта, за да се поддържа правилното местоположение на върха.
- Заключете твърдия фиксатор върху клампата за катетъра.
- Закрепете клампата и фиксатора за катетъра като едно цяло към пациента, като използвате или изделие за стабилизиране на катетър, поставие на скоби или шевове. Когато клампата, та и фиксаторът за катетъра грабва да се закрепят, за да се намали рисът от миграция на катетъра (вижте Фигура 5).
- 25. Уверете се, че мястото на въвеждане е сухо, преди да поставите превръзка, според инструкциите на производителя.
- 26. Пренесете поставянето на върха на катетъра в съответствие с политиките и процедурите на институцията.
- 27. Ако върхът на катетъра не е позициониран добре, пренесете и го преместете или репозиционирайте според политиките и процедурите на институцията.

Грижи и поддръжка:

Превръзка:

Поставяйте превръзка според политиките, процедурите и практиките на институцията. Веднага сменете превръзката, ако целостта ѝ бъде нарушена, напр. превръзката се навлажни, замърси, разхлаби или вече не е оклузирана.

Проходимост на катетъра:

Поддържайте проходимостта на катетъра според политиките, процедурите и насоките за практика на институцията. Целият персонал, който се грижи за пациенти с централни венозни катетри, трябва да е запознат с ефективното управление за удължаване на времето на оставане на катетъра в пациента и предотвратяване на нараняване.

Инструкции за инжектиране с налягане -

Използвайте стерилна техника.

1. Направете образно изследване, за да потвърдите положението на върха на катетъра, преди всяко инжектиране с налягане.

⚠ Предпазна мярка: Процедурата по инжектиране с налягане трябва да се извърши от обучен персонал, добре запознат с техниката за безопасност и потенциалните усложнения.

2. Определете лumen за инжектиране с налягане.

3. Проверете проходимостта на катетъра:

- Закрепете спринцовка от 10 ml, напълнена със стерилен нормален физиологичен разтвор.
- Аспиратирайте катетъра за достатъчен обратен кръвен поток.
- Стартирайте промята на катетъра.

⚠ Предупреждение: Проверете проходимостта на всеки лumen на катетъра преди инжектиране с налягане, за да сведете до минимум риска от неизправност на катетъра и/или усложнения при пациента.

4. Разкачете спринцовката и конектора без игла (където е приложимо).

5. Закрепете набора от тръби за приложение на инжектиране с налягане към съответната удължаваща линия на катетъра, според препоръките на производителя.

⚠ Предпазна мярка: Не превишавайте десет (10) инжекции или максималната препоръчтелна скорост на поток за катетъра, посочена на етикетите на продукта и листъка на катетъра, за да сведете до минимум риска от неизправност на катетъра и/или разместяване на върха.

⚠ Предупреждение: Прекратете инжектиранията с налягане при първия признак на екстравазация или деформация на катетъра. Следвайте политиките и процедурите на институцията за правилна медицинска интервенция.

⚠ Предпазна мярка: Затоплете контрастното вещество до телесна температура преди инжектирането с налягане, за да сведете до минимум риска от неизправност на катетъра.

⚠ Предпазна мярка: Настройките за ограничение на налягането на инжекторната апаратура може да не предотвратяват прекомерно налягане на запущен или частично запущен катетър.

⚠ Предпазна мярка: Използвайте подходящия набор тръби за приложение между катетъра и апаратурата за инжектиране с налягане, за да сведете до минимум риска от неизправност на катетъра.

⚠ Предпазна мярка: Следвайте инструкциите за употреба, противопоказанията, предупрежденията и предпазните мерки, посочени от производителя на контрастното вещество.

6. Инжектирайте контрастното вещество в съответствие с политиките и процедурите на институцията.

7. Разкачете аспиратично лумена на катетъра от апаратурата за инжектиране под налягане.

8. Аспиратирайте, след това промийте лумена на катетъра, като използвате спринцовка от 10 ml или по-голяма, напълнена със стерилен нормален физиологичен разтвор.

9. Разкачете спринцовката и я сменете със стерилен конектор без игла или инжекционна канапка на удължаващата линия на катетъра.

Инструкции за отстраняване на катетъра:

1. Позиционирайте пациента според клиничните показания, за да намалите риска от потенциален въздушен ембол.

2. Отстраните превръзката.

3. Освободете катетъра и го отстраниете от изделието(ята) за закрепване на катетъра.

4. Помолете пациента да си поеме дъх и да го задържи, ако отстранявате югуларен или подключичен катетър.

5. Отстраниете катетъра като бавно го издърпате успоредно на кожата. Ако срещнете съпротивление, докато отстранявате катетъра **СПРЕТЕ**.

⚠ Предпазна мярка: Катетърът не трябва да се изважда със сила, защото това може да доведе до скупване и емболизация на катетъра. Следвайте политиките и процедурите на институцията в случай на трудности при отстраняването на катетъра.

6. Приложете пратник върху мястото, докато се постигне хемостаза, а след това поставете оклузирана превръзка с мхлем.

⚠ Предупреждение: Пътеката след катетъра остава точка за проникване на въздух, докато мястото епителизира. Оклузивната превръзка трябва да остане на място за най-малко 24 часа или докато мястото епителизира.

7. Документирайте процедурата за отстраняване на катетъра, като включите потвърждение, че е отстранила цялата дължина на катетъра и върха, в съответствие с политиките и процедурите на институцията.

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

Копие на тези инструкции за употреба в pdf формат може да се намери на www.teleflex.com/IFU

Там се намира Резюмето за безопасността и клиничното действие (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) на „Arrow AGB CVC“ (Arrow AGB ЦВК) (Базов идентификатор на изделието [UDI-DI]: 08019020000000000000033K7) след въвеждането на Европейската база данни за медицински изделия/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

За пациент/потребител/трета страна в Европейския съюз и в страните с идентичен регулаторен режим (Регламент (ЕС) 2017/745 относно медицинските изделия); ако по време на употребата на това изделие или в резултат на

неговата употреба възникне сериозен инцидент, моля, съобщете го на производителя и/или на неговия утъпленомощен представител и на Вашите национални органи. Данните за контакт с националните компетентни органи (контактите за проследяване на безопасността) и допълнителна информация могат да се намерят на следния уебсайт на Европейската комисия: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

bg

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

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

Внимание	Медицинско изделие	Направете справка в инструкциите за употреба	Съдържа опасни вещества	Съдържа лекарствено вещество	Да не се използва повторно	Да не се стерилизира повторно	Стерилизирано с етилен оксид
Система с единична стерилна бариера с предизвикана опаковка отворе	Система с единична стерилна бариера	Да се пази от слънчева светлина	Да се пази сухо	Да не се използва, ако опаковката е повредена	Не е произведено с естествен каучуков латекс	Да се съхранява под 25 °C (77 °F). Да се избягва прекомерна темплина над 40 °C (104 °F)	Каталожен номер
Партиден номер	Годен до	Производител	Дата на производство	Вносител			

Teleflex, логото на Teleflex, Arrow, логото на Arrow, Arrow+ard Blue и SharpsAway са търговски марки или регистрирани търговски марки на Teleflex Incorporated или на нейните филиали, в САЩ и/или други страни. © 2023 Teleflex Incorporated. Всички права запазени.

Означението „Rx only“ на този етикет се използва за съобщаване на следното изявление, както е представено в кодекса на федералните разпоредби (CFR) на Американската агенция за контрол на храните и лекарствата (FDA): Внимание: Федералното законодателство (на САЩ) налага ограничението това изделие да се продава от или по поръчка на лицензиран медицински специалист.

Središnji venski kateter Arrowg+ard Blue za ubrizgavanje pod tlakom

Tehnološke informacije o antimikrobnom kateteru Arrowg+ard Blue

Uvod

Infekcija je vodeća komplikacija povezana s intravaskularnim uredajima. Nacionalni sustav za nadzor nozokomialnih infekcija (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) prati stope infekcija krvotoka povezanih sa središnjim venskim kateterima u jedinicama intenzivne skrb za odrasle i pedijatrijske pacijente u 300 uključenih bolница. Ovo izvješće donosi referentne točke za ostale bolnice. Otrpilice 90 % infekcija krvotoka povezanih s kateterima (CRBSI) dogada se sa središnjim venskim kateterima. (Maki, 1997.) Prijavljeno je da smrtnost koja se pripisuje infekcijama krvotoka povezanim s kateterima iznosi između 4 % i 20 % i dovodi do produžene hospitalizacije (prosječno 7 dana) i povećanih bolničkih troškova. (Pittet, 1994.)

Argumenti za uporabu antimikrobnih katetera

Patogeneza infekcija krvotoka povezanih s kateterima:

Infekcije uzrokovane vaskularnim kateterima mogu se razviti iz mnogo razloga, ali one započinju kada se na kateteru stvorи kolonije mikroorganizama koji ulaze u kateter na jedan ili na drugi način: 1) stvaranje kolonija na vanjskom dijelu katetera ili 2) stvaranje kolonija na unutarnjem dijelu katetera. Kolonije na vanjskom dijelu katetera mogu stvarati mikroorganizmi koje, okoline infekcije ili hematogeno širenje infekcije s katetera s nekog drugog mjestra. Kolonizacija unutarnjeg dijela katetera odvija se ulaskom mikroorganizama kroz čvršće katetera ili kontaminacijom infuzijske tekućine. (Sherertz, 1997.)

Opis proizvoda:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue sastoji se od standardnog katetera od poliuretana Arrow s vrškom Blu FlexTip te od vanjske površine tretirane antimikrobnim sredstvima, klorheksidinom acetatom i srebrnim sulfadiazinom.

- Značajna antimikrobiaktivnost povezana s kateterima Arrow dokazana je koristišenjem biološkog pokusa zone inhibicije na sljedećim organizmima:
 - Klebsiella pneumoniae*
 - Candida albicans*
 - Escherichia coli*
 - Pseudomonas aeruginosa*
 - Staphylococcus aureus*
 - Staphylococcus epidermidis*

Namjena/uporaba:

Kateter Arrow indiciran je za pružanje kratkotrajnog (< 30 dana) središnjeg venskog pristupa za liječenje bolesti ili stanja za koja je potreban središnji venski pristup.

Tehnologija Arrowg+ard namijenjena je za pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima.

Indikacije za uporabu:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue indiciran je za pružanje kratkotrajnog (< 30 dana) središnjeg venskog pristupa za liječenje bolesti ili stanja za koja je potreban središnji venski pristup, uključujući, ali nije ograničeno na sljedeće:

- nedostatak periferalnih intravenskih mjestra koja se mogu iskoristiti
- pranje središnjeg venskog tlaka
- totalna parenteralna prehrana
- višestruku infuziju tekućina, lijekova ili kemoterapije
- često uzorkovanje krvi ili primanje transfuzija krvi/krvnih pripravaka
- ubrizgavanje rendgenskih kontrastnih sredstava

Kada se koristi za ubrizgavanje rendgenskih kontrastnih sredstava pod tlakom, ne prekorčujte maksimalnu naznačenu stopu protoka za svaku šupljinu katetera. Maksimalni

tlak opreme tlačnog injektoru koja se koristi sa središnjim venskim kateterima koji se ubrizgavaju pod tlakom ne smije prekorčiti 400 psi.

Ovaj kateter nije namijenjen za liječenje već postojećih infekcija niti kao nadomjestak za tunelirani kateter kod pacijenta kojima je potrebno dugotrajno liječenje.

Ciljna skupina pacijenata:

Namijenjeno je za uporabu u pacijentima s anatomijom prikladnom za uporabu s uredajem.

Kontraindikacije:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue kontraindiciran je za bolesnike za koje je poznato da su preosjetljivi na klorheksidin, srebrni sulfadiazin i/ili sulfonamidi.

Čekivane kliničke koristi:

Mogućnost pristupanja središnjem sustavu cirkulacije kroz jedno mjesto uboda u svrhe koje uključuju infuziju tekućine, uzmajanje uzoraka krvi, primjenu lijekova, pranje središnjeg venskog sustava i ubrizgavanje kontrastnog sredstva.

Pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima.



Sadrži opasnu tvar:

Komponente proizvedene od nehrđajućeg čelika mogu sadržavati > 0,1 % masenog udjela kobalta (CAS # 7440-48-4), koji se smatra tvari kategorije 1B CMR (karcinogeno, mutageno ili toksično za reprodukciju). Količina kobalta u komponentama od nehrđajućeg čelika procijenjena je te se s obzirom na namjenu i toksikološki profil proizvoda smatra da nema biočišće opasnosti po sigurnost pacijenata prilikom uporabe proizvoda na način naveden u ovim uputama za uporabu.

Mogućnost preosjetljivosti:

Reakcije preosjetljivosti predmet su za zabrinutost kod antimikrobnih katetera zbog toga što one mogu biti vrlo ozbiljne, čak i smrtonosne. Otkako su antimikrobi kateteri stavljeni na tržiste, postaje izvješće o slučajevima preosjetljivosti. To može utjecati na Vašu populaciju pacijenata, posebice ako su Vaši pacijenti japanskog podrijetla.

Za dodatne informacije vidi odlomak Upozorenje.

Klinička procjena:

- Prospektivno randomizirano kliničko ispitivanje 403 uvođenja katetera u odrasle pacijente u medicinsko-kirurškoj jedinici za intenzivnu skrb pokazalo je da je kod antimikrobnih katetera 50 % manja vjerojatnost da će biti kolonizirani u odnosu na kontrolne katetere (p-vrijednost = 0,003) i 80 % manja vjerojatnost da će izazvati bakteriemijsku uzrokovanku kateterom (p-vrijednost = 0,02).
- Potpuni podaci dobiveni su za 403 katetera (195 kontrolnih katetera i 208 antimikrobnih katetera) kod 158 pacijenata. Kontrolni kateteri izvadeni iz pacijenata koji su primili sustavnu terapiju antibioticima, povremeno su pokazivali nisku razinu površinske aktivnosti koja nije bila u svezi s vremenom uvedenosti katetera (prosječna zona inhibicije \pm standarska devijacija SD, $1,7 \pm 2,8$ mm). Za razliku od toga, antimikrobi kateteri redom su pokazivali preostalu površinsku aktivnost (prosječna zona inhibicije $5,4 \pm 2,2$ mm; P-vrijednost < 0,002), koja je opala nakon duljih razdoblja u pacijentu. Zabilježena je antimikrobiaktivnost kod antimikrobnih katetera kojima su bili uvedeni do 15 dana.

Maki DG, Stolz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Upozorenje:

1. Odmah izvadite kateter ako se nakon uvođenja katetera pojave neželjene reakcije. Spojevi koji sadržavaju klorheksidin korišteni su kao topikalni dezinficijensi još od sredine 1970-ih godina. Kao učinkovito antimikrobeno sredstvo, klorheksidin se primjenjuje u brojnim antisepsičkim kremama za kožu, vodicama za ispiranje usta, kozmetičkim proizvodima, medicinskim uređajima i dezinficijensima koji se koriste za pripremu kože za kirurški zahvat.

NAPOMENA: Ako se pojave neželjene reakcije, izvedite ispitivanje osjetljivosti kako biste potvrdili alergiju na antimikrobeno sredstvo katetera.

Mjera opreza:

1. Kontrolirana ispitivanja ovog proizvoda nisu provođena s trudnicama, pedijatrijskim ili neonatalnim pacijentima te pacijentima s poznatom preosjetljivošću na sulfonamidi, polimorfničnom eritemom, Stevens-Johnsonovim sindromom i nedostatkom glukoza-6-fosfat dehidrogenaze. Koristi uporabe ovog katetera trebalo bi odvagnuti naspram svih mogućih opasnosti.

⚠ Opća upozorenja i mjere opreza

Upozorenja:

1. Sterilna, jednokratna uporaba: Ne upotrebljavajte višekratno, ne obradujte i ne sterilizirajte ponovo. Višekratna uporaba ovog proizvoda stvara moguću opasnost od ozbiljne ožljeđe i/ili infekcije koja mogu dovesti do smrti. Ponovna obrada medicinskih proizvoda namijenjenih samo za jednokratnu uporabu može dovesti do smanjene učinkovitosti ili gubitka funkcionalnosti.

2. Prije uporabe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute umetnute u pakiranje. Ako to ne učinite, posljedica mogu biti teška ožljeđa ili smrt bolesnika.

3. Ne uvodite/gurajte kateter u desnu pretklijetku ili desnu klijetku niti ga ostavljajte ondje. Vršak katetera treba uvesti u donju trećinu gornje šupljine vene.

Za pristup putem femoralne vene kateter bi trebao gurati u krvnu žlu tako da se vršak katetera nalazi paralelno sa stijenkom krvne žile i da ne uđe u desnu pretklijetku.

Položaj vrška katetera treba potvrditi u skladu s pravilima i postupcima ustanove.

4. Lječnici moraju biti svjesni mogućeg zapinjanja vodilice u bilo koji implantirani element u kardiovaskularnom sustavu. Preporučuje se da se, ako pacijent ima implantat u kardiovaskularnom sustavu, postupak uvođenja katetera provede uz izravnu vizualizaciju da bi se opasnost od zapinjanja vodilice svela na minimum.

5. Ne preporučuje se primjena pretjerane sile za vrijeme postavljanja vodilice ili prilikom primjene instrumenta za proširivanje tkiva jer to može dovesti do perforacije krvne žile, krvarenja i oštećenja vodilice i/ili komponenti instrumenta.

6. Prolazak vodilice u desno srce može izazvati disritmije, blok desne grane Hisovog snopa te perforaciju krvne žile, stijenke pretklijetke ili klijetke.

7. Nemojte primjenjivati pretjeranu silu pri uvođenju ili vađenju katetera ili vodilice. Pretjerana sila može uzrokovati oštećenje i/ili komponenti. Ako postoji sumnja da je došlo do oštećenja vodilice ili se vodilica ne može lako izvaditi, svakako treba napraviti radiološku vizualizaciju i zahtijevati daljnje konzultacije.

8. Korištenje katetera koji nisu indicirani za ubrizgavanje pod tlakom za takve primjene može rezultirati prijelazom između šupljina ili pucanjem s mogućom ožljedom.

9. Ne pričvršćujte, ne spajajte i/ili ne zašivajte izravno na vanjski promjer tijela katetera ili produžnih katetera kako biste smanjili opasnost od rezanja ili oštećenja katetera ili priječenja protoka kroz kateter. Pričvrstite samo na za to naznačenim mjestima za stabilizaciju.

10. Ako zrak uđe u uređaj za središnji venski pristup ili u venu, može doći do zračne embolije. Ne ostavljajte otvorene igle ili kateter bez poklopca i bez stezaljke na mjestu uboda u središnjoj veni. Upotrebljavajte samo čvrsto zategnute luer-lock spojeve sa svim uređajima za središnji venski pristup radi zaštite od neželjenog odvajanja.

11. Lječnici moraju biti svjesni da se klizne stezaljke mogu slučajno ukloniti.

12. Lječnici moraju biti svjesni komplikacija/nuspojava povezanih sa središnjim venskim kateterima, koje uključuju, ali nisu ograničene na sljedeće:

- tamponada srca
- sekundarna perforacija krvne žile, pretklijetke ili klijetke
- ozljeda plućne opne (tj. pneumotoraks) i sredoprsja
- zračna embolija
- embolija izazvana kateterom
- okluzija katetera
- laceracija torakalnog voda
- bakterijemija
- septikemija
- tromboza
- nehotična punkcija arterije
- oštećenje živca
- hematom
- krvarenje
- stvaranje fibrinske ovojnica
- infekcija izlagnog mesta
- erozija krvne žile
- pogrešno postavljen vršak katetera
- disritmija
- ekstravazacija
- anafilaksija
- flebitis
- trauma velikih krvnih žila

Mjere opreza:

1. Ne mijenjajte kateter, vodilicu ni bilo koju drugu komponentu pribora/kompleta tijekom umetanja, uporabe ili vađenja.

2. Postupak mora provoditi obučeno osoblje s mnogo iskustva u anatomskim referentnim točkama, sigurnoj tehniči i mogućim komplikacijama.

3. Koristite standardne mjere opreza i poštujte pravila ustanove za sve postupke, uključujući odlaganje proizvoda u otpad na siguran način.

4. Ako je pakiranje oštećeno ili nehotično otvoreno prije uporabe, nemojte upotrebljavati uređaj. Odlوžite uređaj u otpad.

5. Uvjeti čuvanja ovih uređaja zahtijevaju da ih se čuva na suhom mjestu izvan izravnog sunčeve svjetlosti.

6. Određeni dezinficijensi koji se koriste na mjestu uvođenja katetera sadržavaju otapala koja mogu oslabiti materijal katetera. Alkohol, aceton i polietilen glikol mogu oslabiti strukturu poliuretanskih materijala. Ta sredstva također mogu oslabiti i samopoljeviti sloj između uređaja za stabilizaciju katetera i kože.

- Nemojte koristiti aceton na površini katetera.
- Nemojte koristiti alkohol za namakanje površine katetera ni ne ostavljajte alkohol u šupljini katetera za vraćanje prohodnosti katetera ili kao sredstvo za prevenciju infekcije.
- Na mjestu uvođenja nemojte koristiti masti koje sadrže polietilen glikol.
- Budite oprezni pri infuziji lijekova koji sadržavaju veliku koncentraciju alkohola.
- Pustite da se mjesto uvođenja potpuno osuši prije punkcije kože i stavljanja obloge.

- Nemojte dopustiti da komponente kompleta dođu u dodir s alkoholom.
7. Pobrinite se da kateter bude prohođan prije korištenja. Nemojte koristiti štrcaljke manje od 10 ml kako biste smanjili opasnost od intraluminalnog propuštanja ili pucanja katetera.
8. Manipulaciju kateterom svedite na minimum tijekom cijelog postupka kako biste zadržali ispravan položaj vrška katetera.

Pribori/kompleti možda ne sadržavaju sve komponente pribora opisane u ovim Uputama za uporabu. Upoznajte se s uputama za pojedinačne komponente prije započinjanja samog postupka.

Predloženi postupak: Koristite sterilnu tehniku.

Priprema mesta uboda:

- Postavite pacijenta kako je prikladno za mjesto uvođenja.
- Supklavikularni ili jugularni pristup: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj koliko je udobno kako biste smanjili opasnost od zračne embolije i poboljšali venos punjenje.
- Femoralni pristup: Postavite pacijenta u ležeći položaj.
- Pripremite čistu kožu odgovarajućim antisetičkim sredstvom i pustite da se osuši.
- Odaberite mjesto uboda.
- Primijenite lokalni anestetik prema pravilima i procedurama ustanove.
- Odlizite iglu u otpad.

Zaključana posuda za otpad SharpsAway II (ako je priložena):

Zaključana posuda za otpad SharpsAway II koristi se za zbrinjavanje igala (promjera 15 Ga. - 30 Ga.).

- Jednom rukom čvrsto gurnite igle u otvore posude za otpad (vidi sliku 1).
- Kad se umetnu u posudu za otpad, igle će automatski biti učvršćene tako da se ne mogu ponovo koristiti.

△ Mjera opreza: Nemojte pokušavati ukloniti igle koje su već stavljenе u zaključanu posudu za otpad SharpsAway II. Te igle pripričvise u mjestu. Može doći do oštećenja igala ako ih silom vadite iz posude za otpad.

△ Mjera opreza: Nakon stavljanja igala u pjenasti sustav SharpsAway ne koristite ih ponovo. Korpuskularna materija mogla bi se zalijepiti za vršak igle.

Pripremanje katetera:

- Ispertite svaku supljunu sterilnom normalnom fiziološkom otopinom za ubrizgavanje da biste osigurali probrodnost i pripremili supljinu/-e.
- Pritisnite stezalkom ili pripričvite luer-lock priključak/-ke na produžni/-e kateter/-e kako biste zadržali fiziološku otopinu unutar supljine/-a.
- Ostavite distalni produžni kateter bez poklopca za prolazak vodilice.

△ Upozorenje: Ne režite kateter radi mijenjanja duljine.

Postizanje početnog venskog pristupa:

Ehogena igla (gdje postoji):

Ehogena igla koristi se za omogućavanje pristupa vaskularnom sustavu za uvođenje vodilice radi olakšavanja postavljanja katetera. Vrh igle je pojačan za otrplike 1 cm kako bi lječnik mogao utvrditi točan položaj vrha igle pri ubadanju žile pod ultrazvukom.

Zaštićena igla/sigurnosna igla (gdje postoji):

Treba koristiti zaštićenu iglu/sigurnosnu iglu u skladu s uputama za uporabu proizvođača.

Štrcaljka Arrow Raulerson (gdje postoji):

Štrcaljka Arrow Raulerson koristi se zajedno s Arrow Advancerom za uvođenje vodilice.

- Uvedite uvodnu iglu ili sklop katetera i igle s pripričvom štrcaljkom ili štrcaljkom Arrow Raulerson (gdje postoji) u venu i aspirirajte.

△ Upozorenje: Ne ostavljajte otvorene igle ili kateteru bez poklopca i bez stezaljke na mjestu uboda u središnjem veni. Ako zrak uđe u uređaj za središnji venski pristup ili u venu, može doći do zračne embolije.

△ Mjera opreza: Ne uvodite ponovno iglu u uvodni kateter (gdje postoji) radi smanjivanja opasnosti od embolusa izazvanog kateterom.

Pripreva venskog pristupa:

Pripremite jednu od sljedećih tehnika kako biste provjerili venski pristup zbog opasnosti od slučajnog uvođenja u arteriju:

- Središnji venski valni oblik:
 - Uvedite tupi, tekućinom pripremljeni vršak tlačne transdukske sonde u stražnju stranu klipa štrcaljke i kroz ventile štrcaljke Arrow Raulerson pa promatrajte valni oblik središnjeg venskog tlaka.
 - Ako se koristite štrcaljkom Arrow Raulerson, izvadite transduksku sondu.
 - Pulsirajući protok (ako nije dostupna oprema za hemodinamičko praćenje):
 - Transdukskom sondom otvorite sustav štrcaljke Arrow Raulerson pa promatrajte pulsirajući protok.
 - Odvojite štrcaljku od igle pa promatrajte pulsirajući protok.

△ Upozorenje: Pulsirajući protok obično je pokazatelj neželjene punkcije arterije.

△ Mjera opreza: Ne oslanjajte se na boju aspirata krvi kao naznaku venskog pristupa.

Uvođenje vodilice:

Vodilica:

Dostupni su pribori/kompleti s raznim vodilicama. Postoje vodilice različitih promjera, duljina i konfiguracija vrha za specifične tehnike uvođenja. Upoznajte se s vodilicom ili vodilicama namijenjenim specifičnom tehniki prije početka samog postupka uvođenja.

Arrow GlideWheel Wire Advancer ili Arrow Advancer (gdje postoji):

Arrow Advancer koristi se za ispravljanje vrška vodilice u obliku slova „J“ radi uvođenja vodilice u štrcaljku Arrow Raulerson ili u iglu.

- Palceni uvezite „J“ (pogledajte sliku 2 GlideWheel ili 2A Standard Advancer ovisno o priloženom instrumentu Arrow Advancer).
- Postavite vršak instrumenta Arrow Advancer – s uvučenim „J“ – u rupicu na stražnjoj strani klipa štrcaljke Arrow Raulerson ili u uvodnu iglu.
- Gurajte vodilicu u štrcaljku Arrow Raulerson otprilike 10 cm sve dok ne prođe kroz ventile štrcaljke ili u uvodnu iglu.
 - Moguće je da će za guranje vodilice kroz štrcaljku Arrow Raulerson biti potrebno polaganje okretanja.
 - Ako koristite Arrow GlideWheel Advancer, gurajte vodilicu kroz štrcaljku Arrow Raulerson ili kroz uvodnu iglu potiskivanjem kotačića za uvođenje i vodilice (pogledajte sliku 3). Nastavite sve dok se vodilica ne nađe na željenoj dubini.
 - Ako koristite standardni Arrow Advancer, podignite palac pa izvucite Arrow Advancer za otprilike 4 – 8 cm iz štrcaljke Arrow Raulerson ili uvodne igle. Spusnite palac na Arrow Advancer i, čvrsto držeći vodilicu, gurnite sklop Arrow Advancera i vodilice u cilindar štrcaljke kako biste još više gurnuli vodilicu (pogledajte sliku 3A). Nastavite sve dok se vodilica ne nađe na željenoj dubini.
- Koristite se oznakama u centrimetrima (gdje postoji) na vodilici kao referentnim točkama pri utvrđivanju kolika je dio vodilice već uveden.

NAPOMENA: Kada se vodilica koristi zajedno sa (potpuno aspiriranom) štrcaljkom Arrow Raulerson i uvodnom igлом od 6,35 cm (2,5 inča), vrijede sljedeće referentne točke za pozicioniranje:

- oznaka za 20 cm (dvije crticke) ulazi u stražnju stranu klipa štrcaljke = vršak vodilice je na kraju igle
- oznaka za 32 cm (tri crticke) ulazi u stražnju stranu klipa štrcaljke = vršak vodilice je oko 10 cm preko kraja igle

△ Mjera opreza: Cijelo vrijeme čvrsto držite vodilicu. Ostavite dovoljnu duljinu izloženog dijela vodilice na čvoritušu radi lakšeg rukovanja. Nekontrolirana vodilica može dovesti do embolusa izazvanog žicom.

△ Upozorenje: Ne aspirirajte štrcaljku Arrow Raulerson dok se vodilica nalazi u pacijentu; u štrcaljku bi mogao ući zrak kroz stražnji ventili.

△ Mjera opreza: Ne infundirajte krv ponovno kako biste smanjili opasnost od propuštanja krvi na stražnjoj strani (poklopcu) štrcaljke.

△ Upozorenje: Ne izvlačite vodilicu prema kosom rezu igle kako biste smanjili opasnost od kidanja ili oštećenja vodilice.

- Izvadite uvodnu iglu i štrcaljku Arrow Raulerson (ili kateter), držeći vodilicu na mjestu.

13. Koristite se oznakama za centimetre na vodilici kako biste prilagodili uvedenu duljinu željenoj dubini trajnog katetera.
14. Ako je to potrebno, proširite mjesto uboda na koži oštricom skalpela, držeći oštricu dalje od vodilice.

⚠ Upozorenje: Ne režite vodilicu radi promjene njezine duljine.

⚠ Upozorenje: Ne režite vodilicu skalpelom.

- Oštricu skalpela za rezanje držite dalje od vodilice.
 - Aktivirajte sigurnosnu značajku i/ili značajku zaključavanja skalpela (gdje postoji) kad se njime ne koristite kako biste smanjili opasnost od ozljede oštrim predmetima.
15. Koristite se instrumentom za proširivanje tkiva kako biste po potrebi proširili dio tkiva do vene. Pratite polako kroz vodilice kroz kožu.

⚠ Upozorenje: Ne ostavljajte instrument za proširivanje tkiva u pacijentu kao trajni kateter. Ostavljanje instrumenta za proširivanje tkiva u pacijentu dovodi pacijenta u opasnost od moguće perforacije stijenke krvne žile.

Guranje katetera:

16. Provucite vršak katetera iznad vodilice. Vodilica mora ostati dovoljno izložena na kraju čvrstika katetera kako bi se mogla čvrsto držati.
17. Hvatajući obilžju kožu, gurnite kateter u venu uz blago okretanje.

⚠ Upozorenje: Ne pričvršćujte stezeljku i sponu katetera (gdje postoje) dok ne izvadite vodilicu.

18. Korištenjem oznaka za centimetre na kateteru kao referentne točke za pozicioniranje, gurnite kateter u konačni trajni položaj.

NAPOMENA: Simboli oznaka za centimetre postavljeni su od vrška katetera.

- brojčano: 5, 15, 25 itd.
- crtica: svaka crtica označava korak od **10 cm**, pa jedna crtica označava **10 cm**, dvije crticе **20 cm itd.**
- točke: svaka točka označava korak od **1 cm**

19. Držite kateter na željenoj dubini pa izvadite vodilicu.

⚠ Mjera opreza: Ako nađete na otpor pri pokušaju vađenja vodilice nakon postavljanja katetera, moguće je da je vodilica savijena oko vrška katetera unutar krvne žile (vidi sliku 4).

- Povlačenje vodilice u tim okolnostima može rezultirati primjenom bespotrebne sile i lomom vodilice.
- Ako nađete na otpor, izvucite kateter u odnosu na vodilicu za 2-3 cm pa pokušajte izvaditi vodilicu.
- Ako ponovno nađete na otpor, istodobno izvadite i vodilicu i kateter.

⚠ Upozorenje: Ne primjenjujte bespotrebnu silu na vodilicu kako biste smanjili opasnost od mogućeg loma.

20. Uvijek provjerite je li cijela vodilica u komadu nakon vađenja.

Potpuno uvođenje katetera:

21. Provjerite prohodnost šupljine pričvršćivanjem štrcaljke na svaki produžni kateter i aspiriranjem sve dok ne uočite slobodan protok venske krvi.

22. Isprite šupljinu/-e kako biste do kraja uklonili krv iz katetera.

23. Prosječe sve produžne kateterne odgovarajuće luer-lock priključke. Nekorišteni otvor mogu se „zaključati“ luer-lock priključima korištenjem standardnih pravila i postupaka ustanove.

- Klizne stezeljke nalaze se na produžnim kateterima radi okluzije protoka kroz svaku šupljinu tijekom zamjene vodova ili luer-lock priključaka.

⚠ Upozorenje: Otvorite kliznu stezeljku katetera prije infuzije kroz šupljinu kako biste smanjili opasnost od oštećenja produžnog katetera uslijed previškog tlaka.

Pričvrstite kateter:

24. Koristite se uređajem za stabilizaciju katetera, stezeljkom katetera i sponom, kopčama ili Savovinama (ako postoje).

- Koristite čvrstike katetera kao primarno mjesto učvršćenja.

- Po potrebi, kao sekundarno mjesto učvršćenja, upotrijebite stezeljku katetera i sponu.

⚠ Mjera opreza: Manipulacija kateterom svedite na minimum tijekom cijelog postupka kako biste zadržali ispravan položaj vrška katetera.

Uredaj za stabilizaciju katetera (ako postoji):

Treba se koristiti uređajem za stabilizaciju katetera u skladu s uputama za uporabu proizvođača.

Stezeljka katetera i spona katetera (ako postoje):

Stezeljka katetera i spona katetera se koriste za pričvršćivanje katetera kada je potrebno dodatno pričvršćivo mjesto pored čvrstika katetera za stabilizaciju katetera.

- Nakon što je vodilica uklonjena, a potrebbni kateteri spojeni ili zaključani, rašireti krilca gumene stezeljke i pozicionirajte na kateter paoči pritom da kateter nije vlažan, što je potrebno radi održavanja točnog položaja vrha.
- Pričvrstite krutu spunu na stezeljku katetera.
- Pričvrstite stezeljku katetera i sponu katetera kao cjelinu na pacijenta uz primjenu uređaja za stabilizaciju katetera, kopči ili Savova. Stezeljka katetera i spona katetera moraju biti pričvršćene da bi se smanjila opasnost od premještanja katetera (pogledajte sliku 5).
- Provjerite je li mjesto uvođenja suho prije stavljanja obloge u skladu s uputama proizvođača.
- Procijenite položaj postavljenog vrška katetera u skladu s pravilima i postupcima ustanove.
- Ako je vršak katetera pogrešno pozicioniran, procijenite situaciju i zamjenite ga ili ga ponovo pozicionirajte, u skladu s pravilima i postupcima ustanove.

Njega i održavanje:

Obloga:

Previjte u skladu s pravilima, postupcima i smjernicama prakse za ustanovu. Odmah ponovo previjte ako je ugrožena cjelovitost, npr. obloga je postala vlažna, prijava, labava ili nije više okluzivna.

Prohodnost katetera:

Odrižavajte prohodnost katetera u skladu s pravilima, postupcima i smjernicama prakse ustanove. Cjelokupnu osoblje koje njeguje pacijente sa središnjim venskim kateterom mora biti upoznato s učinkovitim rukovanjem radi produžavanja vremena ostajanja katetera u mjestu i sprječavanja ozljeda.

Upute za ubrizgavanje pod tlakom - Koristite sterilnu tehniku:

1. Provjerite vizualnom slikom položaj vrška katetera prije svakog ubrizgavanja pod tlakom.

⚠ Mjera opreza: Postupke ubrizgavanja pod tlakom mora izvoditi obučeno osoblje s mnogo iskustva u sigurnoj tehnici i mogućim komplikacijama.

2. Odredite šupljinu za ubrizgavanje pod tlakom.

3. Provjerite prohodnost katetera:

- Pričvrstite štrcaljku od 10 ml napunjenu sterilnom fiziološkom otopinom.
- Aspirirajte kateter radi odgovarajućeg vraćanja krvi.

4. Temeljito isperite kateter.

⚠ Upozorenje: Provjerite prohodnost svake šupljine katetera prije ubrizgavanja pod tlakom kako biste smanjili opasnost od neispravnog rada katetera i/ili komplikacija kod pacijenta.

4. Odvojite štrcaljku i priključak bez igle (gdje je primjenjivo).

5. Pričvrstite komplet cijevi za primjenu ubrizgavanja pod tlakom na odgovarajući produžni kateter u skladu s preporukama proizvođača.

⚠ Mjera opreza: Ne prelazite deset (10) ubrizgavanja ni maksimalnu preporučenu stopu protoka katetera navedenu na najlepčim proizvoda i luer-čvrstu kateteru kako biste smanjili opasnost od neispravnog rada katetera i/ili pomicanja vrška.

⚠ Upozorenje: Prekinite postupak ubrizgavanja pod tlakom na prvi znak ekstravazacije ili deformacije katetera. Slijedite pravila i postupke ustanove za prikladne medicinske zahvate.

⚠ Mjera opreza: Prije ubrizgavanja pod tlakom zagrijte kontrastno sredstvo na temperaturu tijela kako biste smanjili opasnost od neispravnog rada katetera.

⚠ Mjera opreza: Postavke za ograničenje tlaka na opremi tlačnog injektoru možda neće sprečiti primjenu previelikog tlaka na začepjeni ili djelomično začepjen kateter.

⚠ Mjera opreza: Koristite odgovarajući komplet cjevi za primjenu između katetera i opreme tlačnog injektor-a kako biste smanjili opasnost od neispravnog rada katetera.

⚠ Mjera opreza: Slijedite upute za uporabu, kontraindikacije, upozorenja i mjere opreze za kontrastna sredstva koje je naveo njihov proizvođač.

6. Ubrizgajte kontrastno sredstvo u skladu s pravilima i postupcima ustanove.
7. Odvojite šupljinu katetera od opreme tlačnog injektor-a na aseptičan način.
8. Aspirirajte, a zatim isperite šupljinu katetera štrcaljkom od 10 ml ili većom napunjenoj sterilnom fiziološkom otopinom.
9. Odvojite štrcaljku i zamjenite je sterilnim priključkom bez igle ili poklopcom za ubrizgavanje na produžnom kateteru.

Upute za vađenje katetera:

1. Postavite pacijenta kao što je klinički indicirano, kako biste smanjili opasnosti od mogućeg zračnog embolusa.
2. Skinite oblogu.
3. Otpustite kateter i izvadite ga iz instrumenta za pričvršćivanje katetera.
4. Zamolite pacijenta da udalne i zadrži dah ako vadite jugularni ili supklavikularni kateter.
5. Izvadite kateter nježnim povlačenjem paralelno s kožom. Ako pri vađenju katetera nadlete na otpor **PREKINITE POSTUPAK**.

⚠ Mjera opreza: Ne smijete silom vaditi kateter jer to može rezultirati lomom katetera i embolizacijom. Slijedite pravila i postupke ustanove za katetere koji se teško vade.

6. Primjenjujte izravan pritisak na to mjesto sve dok ne zaustavite krvarenje, zatim primjenite okluzivnu oblogu na bazi masti.

⚠ Upozorenje: Preostali trag katetera i dalje je točka ulaska zraka dok se na mjestu ne stvorи epitelni pokrov. Okluzivna obloga treba ostati na tom mjestu najmanje 24 sata ili dok se na mjestu ne stvorи vidljiv epitelni pokrov.

7. Zabilježite postupak vodenja katetera uključujući potvrdu da su kateter cijelom svojom duljinom u vrh izvaden u skladu s pravilima i postupcima ustanove.

Za referentnu literaturu o procjeni pacijenta, edukaciji kliničkog liječnika, tehnikama uvođenja i mogućim komplikacijama povezanim s tim postupkom, pročitajte standarde udžbenike, medicinsku literaturu i posjetite internetsku stranicu tvrtke Arrow International LLC: www.teleflex.com

Primerak ovih Uputa za uporabu u pdf formatu možete pronaći na www.teleflex.com/IFU

Ovo je mjesto na kojem se nalazi Sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti proizvoda „Arrow AGB CVC“ (Središnji venski kateter Arrow AGB CVC) (osnovni UDI-DI: 08019020000000000000033K7) nakon pokretanja Europske baze podataka medicinskih proizvoda/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Za pacijente/korisnike/treće stranke u Europskoj uniji i zemljama s identičnim reguljatornim režimom (Uredba 2017/745/EU o medicinskim uređajima); ako tijekom upotrebe ovog uređaja ili kao rezultat njegove upotrebe dođe do ozbiljnog štetnog događaja, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlaštenom zastupniku te nacionalnom nadležnom tijelu. Kontaktajte nacionalnih nadležnih tijela (tako kontakt za vigilanciju) i daljnje informacije možete pronaći na sljedećoj web-stranici Europske Komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Glosar simbola: Simboli su sukladni s normom ISO 15223-1.

Moguće je da se neki simboli ne odnose na ovaj proizvod. Simbole koji se odnose konkretno na ovaj proizvod pronađite na oznaci proizvoda.

Poziv na oprez	Medicinski proizvod	Pročitajte upute za uporabu	Sadrži opasne tvari	Sadrži tvar lijeka	Ne upotrebjavati višekratno	Ne sterilizirati ponovno	Sterilizirano etilen-oksidom
Sustav jednostrukе sterilne barijere sa zaštitnim unutarnjim pakiranjem	Sustav jednostrukе sterilne barijere	Ne izlažite sunčevoj svjetlosti	Čuvajte na suhom mjestu	Ne upotrebjavati ako je pakiranje oštećeno	Nije izradeno od lateksa od prirodnih gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbjegavati pretharanu topotu preko 40 °C (104 °F)	Kataloški broj
Oznaka serije	Upotrijebiti do	Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik			

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrow+ard Blue i SharpsAway zaštitni su znakovici ili registrirani zaštitni znaci tvrtke Teleflex Incorporated ili njegovih podružnica, u SAD-u i/ili drugim državama. © 2023. Teleflex Incorporated. Sva prava pridržana.

Oznaka „Rx only“ na ovim oznakama služi za prenošenje sljedeće izjave Agencije za hranu i lijekove SAD-a (FDA) iz Kodeksa saveznih propisa (CRF): Poziv na oprez: prema američkom saveznom zakonu prodaja ovog uređaja dopuštena je samo liječniku ili na njegov zahtjev.

Arrowg+ard Blue survega süstitav tsentraalveeni kateeter

Mikroobivastase kateetri Arrowg+ard Blue tehnoloogiline teave

Sissejuhatus

Infektsiooni on peamine intravaskulaarsete seadmetega seotud tüsistus. Riiklik haiglanakustus jaarlevalvesüsteem (National Nosocomial Infection Surveillance System – NNIS), jälgib tsentraalveenite kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsiooni (BSI) esinemisagedust täiskasvanute ja laste intensiivruumi osakondades 300 osalevast haiglast. Seda aruanut saab kasutada võrdlusuluseks teiste haiglate jaoks. Lõigakuid 90% kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsioone (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) tekib tsentraalveenite kateteeriseerimisel. (Maki, 1997) Teadeolevatele andmetel moodustab kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsioonidega (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) seostatud surumus 4% kuni 20%, mis tingib pikenevaid haiglaravia (keskmiselt 7 päeva) koos suurenenud haiglakuludega. (Pittet, 1994)

Mikroobivastaste kateeteeri vajalikkuse põhjendus

Kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsioonide patogenees

Veresoonte kateteeriseerimisega seotud infektsioonid võivad arendada mitmettel põhjustel, kuid need algavad kateetri koloniseerimisel mikroorganismidega, mis sisenevad ühel või mõlemal järgmisel viisil: 1) kateetri kolonisaatsioon väljastpoolt või 2) kateetri kolonisaatsioon seestpoolt. Kolonisaatsiooni väljastpoolt kateetrit võivad pööndustada naha mikroorganismid, kulgnevad infektsioonid või kateetri hematogeenne külj eemalasuvast kohast. Kolonisaatsioon seestpoolt kateetrit võib juhtuda seoses mikroorganismide sisenemisega läbi kateetri muhvi või infusioonivedeliku saastumisega. (Sherertz, 1997)

Toote kirjeldus

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue koonseb Blue FlexTip otsakuga standardsest polüüreantaanketrust. Arrow, mille välimispind on töödeldud antimikroobikumide, kloorheksidiinatsetaadi ja hõbesulfadiasiinga.

- Käteetriga Arrow seotud olulised mikroobivastast toimeid on töendatud inhibitsioonisooni biotestidega järgmiste organismide suhtes.

- Klebsiella pneumoniae
- Candida albicans
- Escherichia coli
- Pseudomonas aeruginosa
- Staphylococcus aureus
- Staphylococcus epidermidis

Sihotstarve-/kasutus

Kateeter Arrow on näidustatud lühiajalisel (< 30 päeva) tsentraalveeni juurdepääsu võimaldamiseks tsentraalveeni juurdepääsu nöödvate haiguste või haigusseisundite raviks.

Tehnoloogia Arrowg+ard on ette nähtud kaitse tagamiseks kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsioonide vastu.

Kasutusnäidustused

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue on näidustatud lühiajalisel (< 30 päeva) tsentraalveeni juurdepääsu lubamiseks tsentraalveeni juurdepääsu nöödvate haiguste või haigusseisundite raviks, sh järgmisi juhtudeid:

- kasutatavate perifeeriliste IV-kohade puudumine;
- tsentraalsete veeniröhni jälgimine;
- täielik parenteraalne toitmine;
- vedelike ravimpreparaatide või keemiaravi infusioon;
- sage vereproovide võtmine või vereleukannete/veresaaduste saamine;
- kontrastaine injektsioon.

Kasutamisel kontrastaine surve all injektsiooniks ärge ületage iga kateetivalendiku jaoks määratud maksimaalset voolukiirst. Koos survega süstitava tsentraalveeni kateetriga kasutatakse automaatsed injektorid maksimaalne rõhk ei tohi ületada 400 psi.

Kateeter ei ole ette nähtud olemasolevate infektsioonide raviks ega tunneldatud kateetri asendamiseks pikajalist ravi vajavatel patientsidel.

Patsientide sihtrühm

Möeldud kasutamiseks patientsidel, kelle anatoomia sobib seadmega kasutamiseks.

Vastunäidustused

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue on vastunäidustatud patientsidel teadoleva ülitundlikkusega kloorheksidiini, hõbesulfadiasiini ja/või sulf-aرافimite suhtes.

Oodatav kliiniline kasu

Juurdepääsu võimaldamise keskvarerengesüsteemile läbi ühe punktsioonikoha rakenduse jaoks, nagu vedeliku infusioon, vereproovid võtmine, ravimite manustamine, tsentraalne venous monitoring ja kontrastainete süstmine võimalus.

Kaite tagamise kateteeriseerimisega seotud vereringe infektsioonide vastu.



Sisaldab ohtlike aineid

Roostevabast terastest valmistatud komponendid võivad sisalda $> 0,1$ massiprotsenti koobaltit (CAS # 7440-48-4), mida peetakse kategooria 1B CMR (kantserogenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline) aineks. Roostevabast terastest komponentides sisalduva koobalti kogust on hinnavat ning arvestades seadmete sihottarvet ja toksikoloogilist profili, ei kaasne patsientidele bioloogilist ohtu, kui seadmeid kasutatakse käesolevas kasutusjuhendis kirjeldatud juhiste kohaselt.

Ülitundlikkuse võimalus

Kuna need võivad osutuda väga tõsiselts ja isegi eluohtlikeks, tuleb mikroobivastane kateeteri kasutamisel arvestada võimalike ülitundlikkuse reaktionidega. Alates mikroobivastaste kateetrite turule ilmumisest on olnud teated ülitundlikkuse juhunitest. See võib mõjutada teie patsienteid gruppis, seda eriti Jaapani päritalu patsienteid korral.

Täpsemalt vt hoitustele jaotisest.

Kliinilised katsetused

- Prospektiivne randomiseeritud kliniline uuring 403 kateteeriseerimisega täiskasvanud üldkurgiliste intensiivruumi osakonna patientsidel näitas, et kontrollkateetritega võrreldes oli mikroobivastaste kateetrite kolonisaatsiooni tõenäosus väiksem 50% võrra ($p = 0,003$) ning kateteeriseerimisega seotud bakteeremia tõenäosus väiksem 80% võrra ($p = 0,02$).
- Koguandmed saadi 403 kateetri kohta (195 kontrollkateetri ja 208 mikroobivastatud kateetrit) 158 patsiendi. Süsteemset antibiootikumiravi saavateli patientsidel eemaldatud kontrollkateetrit näitasid aeg-ajalt alanevud pindaktiivsusse taset, mis ei olnud seotud kateetri kasutusajaga (keskmise inhibitsioonisooni $\pm SD$, 10.7 ± 2.8 mm). Vastandina sellele näitasid mikroobivastatud kateetrid ühesugust jääkpindaktiivsus (keskmise inhibitsioonisooni 5.4 ± 2.2 mm; $P < 0,002$), mis langeb pikajalise kasutuse järel in situ. Mikroobivastane toime ilmnes mikroobivastaste kateetrite 15–päevase kasutusajaga jooksul.

McA D, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Hoiatus

1. Kõrvaltoimete ilmnemisel pärast kateetri paigaldamist eemaldage kateeter viivitamatult. Kloorheksidini sisalda vaid ühendeid on paiksete desinfektsioonivahendite kasutusat alates 1970. aastate keskpaigast. Efektiivse mikroobivastase vahendina leidis kloorheksidiin kasutust paljudes antiseptilistest nahakreemides, suuloputusvahendites, kosmetikatoodestes, meditsiiniseadmetes ja kirurgiliste protseduuride ettevalmistuseks kasutatavates desinfektsioonivahendites.

MÄRKUS. Kõrvaltoime tekkinisel tehke tundlikkustest allergia kinnitamiseks kateetri mikroobivastase ainetega suhtes.

Ettevaatusabinöö

1. Antud toote jaoks ei ole tehtud kontrollitud uuringuid rasedate, laste või vastsündinutega, patsientidel teadoleva ülitundlikkusega sulfoniambi di suhtes ning polümorfe erütreemiga, Stevens-Johnsoni sündroomiga ja glükoos-6-fosfaat-dehidrogenaasi puudulikkusega patsientidel. Kasu antud kateetri kasutamisest tuleb kaaluda kõikide võimalike ohitude suhtes.

⚠️ Üldised hoiatused ja ettevaatusabinööd

Hoiatused

1. Steriilne, ühekordsest kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliseerida. Seadme korduv kasutamine tekib täis, surmagi lõppeda võiva vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordses kasutamiseks möeldud meditsiiniseadmete taastötlemine võib halvendada toimivust või põhjustada funktsionaalsuse kadu.
2. Enne kasutamist lugege läbi kõik hoiatused, ettevaatusabinööd ja juhised pakendi infolehel. Selle nõude eiramise võib põhjustada patsiendi täisisid vigastusi või surma.
3. Ärge paigaldage/suunake kateetrit ega laske sellel jäädä paremasse südamekotta ega paremasse vatsakesse. Kateetri ots tuleb suunata ülemise öönesveeni alumisse kolmandikku.

Jurdepääsul reliveeni kaudu tuleb kateetrit veresoonde edasi lükata nii, et selle ots paikneks paralleelselt veresoone seina ning ei siseneks paremasse südamekottka.

Kateetri otsa paiknemine tuleb kinnitada vastavalt raviasutuses kehtestatud korrale ja protseduurile.

4. Arst peab olema teadlik võimalikust juhtetraadi takerdumisest mõnesse veringeresse implanteeritud seadmesse. Vereringe implantaadija patsienti on juhtetraadi takerdumise ohu vähendamiseks soovitatav kateteriseerida otsevisuaalse kontrolli all.
5. Ärge rakendage juhtetraadi või koedilataatori sisestamisel liigset jöudu, kuna see võib põhjustada veresoone perforatsiooni, verejoosku või komponendi kahjustamise.
6. Juhtetraadi sattumine parematesse südamekambriitesse võib põhjustada düürümiaid, Hisi kimbu parema sääre blokaadi ja veresoone, koja või vatsakese seina perforatsiooni.
7. Ärge rakendage kateetri või juhtetraadi paigaldamisel või eemaldamisel liigset jöudu. Liigne jöud võib põhjustada komponendi kahjustuse või punuremuse. Kahjustuse kahtlusel korral või tagasivõtmisel raskuste tekkimisel tuleb kasutada radiograafilist visualiseerimist ja küsida täiendavat konsultatsiooni.
8. Sure all injektsiooniks mitteettenähtud kateetrite kasutamine sellisteks rakendusteks võib põhjustada valendikevahelist üleminekut või rebenemist koos võimaliku vigastusega.

9. Kateetri katkilöökamise, kahjustamise või selles voolu takistamise riski vähendamiseks ärge kasutage fikseerimiseks, klambrite ja/või ömlustega kinnitamiseks vahetult kateetri toru või pikendusvoolikute välispinda. Kasutage fikseerimiseks ainult ettenähtud stabiliseerimiskohtri.

10. Öhu pääsemisel tsentraalveeni jurdepääsuseadmesse või veeni võib tekida öhkemboolia. Ärge jätkse tsentraalveeni punktsioonikohta avatud nöelu ega korkimata ja sulgemata kateetret. Juhuslikul eraldumise välimiseks kasutage koos kõikide tsentraalveeni jurdepääsuseadmetega ainult kindlalt pingutatud Luer-Lock-ühendusi.

11. Arst peab võtma arvesse, et liugsulgurid võivad kogemata lahti tulla.

12. Arst peab olema teadlik kasutamisega seotud kõrvaltoimetest, sealhulgas:

- perikardi tamponaad veresoone seina, koja või vatsakese perforatsiooni töötu
- pleura (st pneumotooraks) ja mediastiiumi vigastused
- öhkemboolia
- kateetri emboolia
- kateetri sulgus
- rinnajuha rebenemine
- baktereemia
- septiseemia
- tromboos
- arteri tahtmatu punktsioon
- närv vigastus
- hematoom
- verejoooks
- fibroos kesta moodustumine
- väljumiskoha infektsioon
- veresoone erosioon
- kateetri tipu valeasetus
- düsrütmia
- ekstravasatsioon
- anafulaksia
- flebit
- tsentraalsete veresoonte trauma

Ettevaatusabinööd

1. Ärge muutke sisestamise, kasutamise või eemaldamise ajal kateetri, juhtetraati ega komplekti/varustuse muud komponenti.
2. Protseduuri peab tegema väljaöppega personal, kes tunneb hästi anatoomiat, valdab ohutuid töövõtteid ning on teadlik võimalikest tüsistustest.
3. Kasutage kõikide protseduuride korral standardseid ettevaatusabinöönid ning järgige raviasutuses kehtestatud korda, k.a seadmete ohutu kõrvaldamise suhtes.
4. Ärge kasutage, kui pakend on enne kasutamist kahjustatud või kogemata avatud. Kõrvaldage seade.
5. Nende seadmete hoiustamistingimused nõuvavad, et need oleksid kuivad ja kaitstud otseste päikesevalguse eest.
6. Mõned kateetri sisestuskohas kasutatavad desinfektsioonivahendid sisalda vaid kateetri materjalid nõrgendada võivaid lahusteid. Alkohol, atsetoon ja polüüleenglükool võivad nõrgendada polüüreetaanmaterjalide struktuuri. Need ained võivad samuti nõrgendada liimühendust kateetri fiksatoria ja naha vahel.
 - Ärge kasutage atsetooni kateetri pinnal.
 - Ärge kasutage alkoholi kateetri pinna leotamiseks ega hoidke alkoholi kateetri valendikus kateetri läbitavuse taastamiseks või infektsiooni ennetamise meetmena.
 - Ärge kasutage sisestamiskohal polüüleenglükooli sisalda vaid salve.
 - Suure alkoholikontsentratsiooniga ravimite infundeerimisel tuleb olla ettevaatlik.

- Laske sisestuskohal enne naha punkteerimist ja enne sidumist täielikult kuivada.
 - Ärge laske komplekti osadel alkoholiga kokku pootuda.
7. Kontrollige enne kasutamist kateetri läbitavust. Valendikusisesse lekke või kateetri rebenemise ohu vähendamiseks ärge kasutage süstlaid mahuga alla 10 ml.
8. Kateetri otsa nöuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

Komplekt/varustus ei pruugi sisalda kõiki käesolevates kasutusjuhistes kirjeldatud lisakomponente. Enne protseduuri alustamist tutvuge juhistega iga komponendi kohta.

Soovituslik protseduur. Kasutage steriilset tehnikat.

Punktsioonikoha ettevalmistamine

- Seadke pacient punktsioonikohta arvestades sobivasse asendisse.
 - Ligipääs ranguluseuse või käigeeni kaudu Seadke pacient kergelt Trendelenburgi asendisse vastavalt taluvusele, et vähendada öhkemboolia tekkimise ohtu ja parandada veeni täitumist.
 - Femoraalne ligipääs Seadke pacient seliliasendisse.
- Valmistage sobivat antiseptilist ainet kasutades ette puhas nahapiirkond ja laske kuivada.
- Ümbrigege punktsioonikohat sidemeaga.
- Manustage paikset anesteetikumi raviasutuse põhimötete ja korra kohaselt.
- Körvaldage nöel kasutusest.

Lukustusega körvaldushoidik SharpsAway II (kui on olemas)

Lukustusega körvaldushoidikul SharpsAway II kasutatakse nöelade (15–30 Ga) körvalduseks.

- Uhe käe vältet kasutades suruge nöelad kindlast körvaldushoidiku avadesse (vt joonis 1).
 - Körvaldushoidikusse pandud nöelad kinnituvad automaatselt, et neid ei saaks uuesti kasutada.
- ⚠ Ettevaatustabinöö. Ärge üritage eemaldada juba lukustusega körvaldushoidikusse SharpsAway II paigutatud nöelu. Need nöelad on paigale kinnitatud. Nöelade järgu körvaldushoidikust eemaldamine võib neid kahjustada.
- ⚠ Ettevaatustabinöö. Ärge kasutage nöelu korduvalt pärast nende vahtplasti sümmeetri SharpsAway paigutamist. Nöelaotsale võivad kleepuda tahked osakesed.

Kateetri ettevalmistamine

- Loputage kõli valendikke läbitavuse kindlustamiseks ja eeltäitmiseks steriilse normaalse füsiologilise lahusega.
- Füsioloogilise lahuse hoidmiseks valendikus (valendikes) sulgege pikendusvoolik(ud) sulguri või Luer-Lock-hündrus(idega).
- Jätke distalaalse pikendusvooliku ots lahti juhtetraadi läbi viimiseks.

⚠ Hoiatus. Ärge lõigake kateetrit selle pikkuse muutmiseks.

Esialgse juurdepääsu loomine veenile

Ehhogeenn nööl (kui on olemas)

Ehhogeenn nööla kasutatakse vereosokonda ligipääsu võimaldamiseks, et sisestada juhtetraadi kateetri paigaldamise hõlbustamiseks. Nöelaots on võimendatud ligikaudu 1 cm ulatuses, et arst saaks soone punkteerimisel ultraheliga jälgimisel nöelaotsa täpsse asukoha määraa.

Kaitstud/ohutusnööl (kui on olemas)

Kaitstud/ohutusnööla tuleb kasutada tootja kasutusjuhistesse kohaselt.

Süstal Arrow Raulerson (kui on olemas)

Süstalt Arrow Raulerson kasutatakse koos Arrow Advancer-iga juhtetraadi sisestamiseks.

- Sisestage sisestusnööl või kateetri-nööla koost koos ühendatud süstlagu või süstlagsa Arrow Raulerson (selle olemasolul) veeni ja aspireerige.

⚠ Hoiatus. Ärge jätkae tsentraalveeni punktsioonikohata avatud nöölu ega korkimikaga ja sulgemata kateetreid. Ohu pääsemisel tsentraalveeni juurdepääsuadmeesse või veeni võib öhkemboolia.

⚠ Ettevaatustabinöö. Kateetri emboolia ohu vähendamiseks ärge sisestage nööla uuesti sisestuskateetrisse (selle olemasolul).

Veeni juurdepääsu kontrollimine

Tahtratu artiale pügatuse võimaluse töötu kasutage veeni juurdepääsu kontrolliks üht järgmisest tehnikaistest.

- Tsentraalveeni lainekuju
 - Sisestage rõhuanduri sondi vedelikuga täidetud tömp ots kolvi tagaossa ja läbi süstla Arrow Raulerson klappide ja veenduge tsentraalveeni rõhu lainekujus.
 - Ø Süstla Arrow Raulerson kasutamisel eemaldage rõhuanduri sond.
- Pulseeriv vool (hemodünamiline monitoringu seadmetiku puudumisel)
 - Avage rõhuanduri sondi abil süstla Arrow Raulerson klapsistuse ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.
 - Eraldage süstla nöelast ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.

⚠ Hoiatus. Pulseeriv vool on tavaliist arteri tahtmatu punktsiooni märgiks.

⚠ Ettevaatustabinöö. Ärge kasutage venoosse juurdepääsu märgina aspireeritava vere värvit.

Juhtetraadi sisestamine

Juhtetraat

Komplekte on saadaval mitmesuguste juhtetraatidega. Juhtetraate on saadaval erineva diameetri, pikuse ja otsteaga erinevate sisestamisviisidega kasutamiseks. Enne sisestamisprotseduuri tutvuge juhtetraadi või -traatidega, mida konkreetse meetodi puhul kasutada.

Arrow GlideWheel Wire Advancer (kui on olemas)

Arrow Advancer on ette nähtud juhtetraadi „J“-otsaku sirgestamiseks juhtetraadi sisestamiseks süstlasse Arrow Raulerson või nööla.

- Tömmake „J“-otsak pöördlagat tagasi (vt joonis 2, „GlideWheel“, või 2A „Standardne Advancer“ olenevalt sellest, kumb Arrow Advancer on kaasas).
- Pügatuge Arrow Advancer-i ots -sisetõmmatud „J“-iga – auku Arrow Raulersoni süstla kolvi tagakülje või sisestusnööle.
- Lükake juhtetraat süstlasse Arrow Raulerson ligikaudu 10 cm võrra kuni selle süstla klappidest või sisestusnöölase ulatumseni.
 - Juhtetraadi läbi süstla Arrow Raulerson edasi lükkamiseks võib olla vaja seda kergelt väänta.
 - Arrow GlideWheel Advancer-i kasutamisel suunake juhtetraat läbi Arrow Raulersoni süstla või sisestusnööle edastusratasi ja juhtetraati edasi lükates (vt joonis 3). Jätkake, kuni juhtetraat jõub soovitud siigavuseeni.
 - Standardse Arrow Advancer-i kasutamisel tööstke pöial ja tömmake Arrow Advancer ligikaudu 4–8 cm võrra süstlast Arrow Raulerson või sisestusnöölast eemale. Langetage pöial Arrow Advancer-ile ning, hoides kindlasti juhtetraati, lükake need kooli silindrisse, et juhtetraati veelgi edasi lükata (vt joonis 3A). Jätkake, kuni juhtetraat jõub soovitud siigavuseeni.
- Kasutage juhtetraadi sisestatud osa pikkuse määramiseks juhtetraadi paliknevat sentimeetrigäristust (kui on olemas).

MÄRKUS. Juhtetraadi kasutamisel koos Arrow Raulersoni süstla (lõpuni aspireeritud) ja 6,35 cm (2,5 tolli) sisestusnöelaga võib paiknemise kontrolliks kasutada järgmisi märke:

- 20 mm märik (kaks triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots asub nöela lõpus
- 32 cm märik (kolm triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots ulatub nööla lõpust ligikaudu 10 cm võrra välja

⚠ Ettevaatustabinöö. Hoidke juhtetraati kogu aeg kindlasti. Hoidke käsitlemisel väljas piisavas pikkuses juhtetraati. Mittejuhitav juhtetraat võib põhjustada juhtetraadi emboolia.

⚠ Hoiatus. Ärge aspireerige süstalt Arrow Raulerson, kui juhtetraat on paigaldatud; süstlasse võib tagumise klapja kaudu öhku pääseda.

- ⚠ Ettevaatusabinõu. Verelekkie ohu vähendamiseks süstla tagaosast (korgist) vältige vere tagasi süstimit.
- ⚠ Hoitlus. Juhtetraadi võimaliku katki löikamise või kahjustamise ohu vähendamiseks ärge tömmake seda tagasi mööda nöela teraviku.
- Hoides juhtetraati paigal, eemaldage sisestusnöel ja süstla Arrow Raulerson (või kateeter).
 - Kasutage sentimeetermärgistust juhtetraadil sisestatud pikkuse reguleerimiseks vastavalt piisukateetri soovitud paigaldussugavusele.
 - Vajaduse korral laiendage naha punktusoonikohta scalpellil löikeserva abil, hoides seda juhtetraadist eemale suunatult.
- ⚠ Hoitlus. Ärge lõigake juhtetraati selle pikkuse muutmiseks.
- ⚠ Hoitlus. Ärge lõigake juhtetraati skalpeliga.
- Hoidke scalpelili lõikeserv juhtetraadist eemal.
 - Kui scalpelil ei kasutata, kasutage terava esemeiga vigastamise ohu vähendamiseks selle kaitset ja/või lükustust (nende olemasolul).
- Koos veenili ligipääsu laiendamiseks kasutage vajaduse korral koedilataatorit. Sisestage vastavalt juhtetraadile nurgle agleslastil nahasse.
- ⚠ Hoitlus. Ärge kasutage koedilataatorit piisukateetri asemel. Koedilataatorri kohale jätmisel võib see patsiendiil põhjustada veresoone seisina perforatsiooni.
- ### Kateetri edasillükkamine
- Suuunake kateetri ots ülli juhtetraadi. Juhtetraadi kindlaks hoidmiseks peab kateetri muhvist jäädma välja piisavas pikkuses juhtetraati.
 - Haarates kateetri lähe lähdet, lükake kateeter kergelt väänana liigutusega edasi veeni.
- ⚠ Hoitlus. Ärge kinnitage kateetri sulgurit ega kinnitust (nende olemasolul) enne juhtetraadi eemaldamist.
- Kasutades asukoha kontrolliks kateetrit paiknevat sentimeetermärgistust, lükake kateeter selle lõplikkuse paigalduskohta.
- MÄRKUS. Sentimeetermärgistust loetakse kateetri tipust.**
- Numberid: 5, 15, 25 jne.
 - Tribuid: igale tribuile vastab intervall 10 cm, kus üks triip tähistab 10 cm, kaks triipi 20 cm jne.
 - Punktid: igale punktile vastab intervall 1 cm
- Hoidke kateetrit soovitud sügavuse ja eemaldage juhtetraati.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Taktistuse tekkimisel juhtetraadi eemaldamise katsel pärast kateetri paigaldamist võib juhtetraat olla soones ümber kateetri otsa keerdunud (vt joonist 4).
- Selles olukorras võib juhtetraadi tagasisõlbamine põhjustada liige jõu rakendamist ja juhtetraadi murdmist.
 - Taktistuse ilmnemisel tömmake kateeter juhtetraadi suhtes ligikaudu 2–3 cm vörre tagasi ja proovige juhtetraati eemaldada.
 - Uuesti taktistuse ilmnemisel eemaldage juhtetraat ja kateeter korraga.
- ⚠ Hoitlus. Selle võimaliku murdumise ohu vähendamiseks ärge rakendage juhtetraadile üleliigelisi jõudu.
- Veenduge alati pärast eemaldamist, et kogu juhtetraat on kahjustamat.
- ### Kateetri sisestamise lõpetamine
- Kontrollige valendike läbitavust, ühendades iga pikendusvoilkuga süstla ja asperides kuni venosoose vere vaba voolamiseni.
 - Loputage valendik(ud) kateetri täielikult verest puhamastamiseks.
 - Ühendage vajaduse järgi kõik pikendusvoilkud vastavate Luer-Lock-ühendustega. Kasutamata porte võib lukustada Luer-Lock-ühenduse abil vastavalt standardsetele ravisutuse eeskirjadele.
 - Pikendusvoilkujad on varustatud liugsulguritega voolu sulgemiseks igas valendikus voilkku ja Luer-Lock ühenduse vahtetamise ajaks.
- ⚠ Hoitlus. Pikendusvoilkli liigsurvest põhjustatud kahjustuse ohu vähendamiseks avage liugsulgur enne infusionsi alustamist läbi valendiku.
- ### Kateetri fikseerimine
- Kasutage kateetri fiksatorit, sulgurit ja kinnitust, klambreid või ömblusi (nende olemasolul).
 - Kasutage peamise kinnitusohana kateetri muhvi.
- Kasutage täiendava kinnitusohana vastavalt vajadusele kateetri sulgurit ja kinnitust.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri otsa nöuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.
- ### Kateetri stabilisaator (selle olemasolul)
- Kateetri stabilisaatorit tuleb kasutada vastavalt tootja kasutusjuhistele.
- ### Kateetri suljur ja kinnitus (kui on olemas)
- Kateetri sulgur ja kinnitust kasutatakse kateetri kiinnamiseks, kui kateetri stabiliseerimiseks on vaja täiendavat kinnituskohta peale kateetri muhvi.
- Kui juhtetraat on eemaldatud ja vajalikud voilkuid ühendatud või lukustatud, lükake kummisulguri tiivad laialt ja paigaldage see kateetrale vastavalt vajadusele, et ots oleks õigas kohas, jälgides, et kateeter ei oleks niiske.
 - Klõpsape ja/kui kinnitus kateetri sulgurile.
 - Kinnitage kateetri suljur ja kinnitus koos patsiendi külge, kasutades kas kateetri stabilisaatori, klambreid või ömblusi. Kateetri suljur ja kinnitus tuleb mõlemad kinnitada, et vähendada kateetri liikumise ohtu (vt joonist 5).
- Enne sidemeega kinnitamist tootja juhiste kohaselt veenduge, et sisestamiskoht on kuiv.
 - Hinnake kateetri otsa paiknemist vastavalt ravisutuse eeskirjadele.
 - Kui kateetri ots on vales kohas, hinnake olukorda ja asendage kateeter uuega või muutke selle asendit vastavalt ravisutuse eeskirjadele.
- ### Hooldamine
- #### Sidemed
- Kasutage sidemeid vastavalt ravisutuse eeskirjadele ja praktilistele juhistele. Vahetage kohe, kui selle on riikutud, nt muutub niiskeks, määrdub, tuleb lahti või enam ei sulge.
- #### Kateetri läbitavus
- Säilitage kateetri läbitavust vastavalt ravisutuse eeskirjadele ja praktilistele juhistele. Köik tsentraalveeni kateetriga patsiente hooldavad töötajad peavad tundma efektiivsedi viise kateetri sees hoidmisse aja pikendamiseks ja tervisekahjustuse vältimiseks.
- ### Surve all injektsiooni juhised – Kasutage steriilset tehnikat.
- Enne iga surve all injektsiooni tuleb teha ülesvõte kateetri otsa paiknemise kinnitamiseks.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Surve all injektsiooni protseduuri peab tegema ettevalmistatud personal, kes valdab hästi ohutut tehnika ning on teadlik võimalikest tõusustest.
- Määrase valendik surve all injektsiooniks.
 - Kontrollige kateetri läbitavust.
 - Uhendage steriilse normaalse füsioloogilise lahusega täidetud 10 ml süstal.
 - Aspireerge kateeter piisavaks verekoguseks.
 - Loputage kateetri põhjalikult.
- ⚠ Hoitlus. Kateetri törke ja/või patsiendil tüsistuste tekkimise ohu minimeerimiseks veenduge enne surve all injektsiooni kateetri kõikide valendike läbitavuses.
- Eraldage süstal ja nöelata konnektor (kui kohaldub).
 - Ühendage surve all injektsiooni manustamistorustik kateetri sobiva pikendusvoilkuga vastavalt tootja soovitustele.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ja/või selle otsa kohal liikumise vältimiseks ärge tehke üle kümme (10) injektsiooni ega ületage toote märgistust ja kateetri Luer-liitmikul näidatud soovituslikku maksimaalset voolukirust.
- ⚠ Hoitlus. Katkestage surve all injektsiooni ekstravasatsiooni või kateetri deformeerumise eestmine märkide ilmnemisel. Järgige ravisutuses kehitvat meditsiinilise sekkumise korda ja protseduuri.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ohu minimeerimiseks soojendage kontrastainenne enne surve all injektsiooni kuni kehatepperatuurini.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Injektoriseadme rõhupiiriide sääted ei pruugi takistada oklideerunud või osaliselt oklideerunud kateetri ülesrevastamist.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ohu minimeerimiseks kasutage kateetri ja surveinjektori vahel nöuetekohast manustamistorustikku.

⚠ Ettevaatusabinõu. Järgige kontrastaine tootja kasutusjuhiseid, vastunäidustusi, hoitusti ja ettevaatusabinõusid.

6. Süsteige kontrastaine vastavalt raviasutuses kehtivale korrale ja protseduuridele.
7. Eraldage kateetri valendik aseptiliselt surve all injektsiooni seadmestikuust.
8. Loputage kateetri valendik steriilse normaalse füsioloogilise lahusega täidetud 10 ml või suurema süstil.
9. Eraldage süstil ja sulgege kateetri pikendusvooluk steriile nöelata konnektori või injektsionikorriga.

Kateetri eemaldamise juhised

1. Võimaliku öhkemboolia ohu vähendamiseks asetage patsient vastavalt ravinaidustusele.
2. Eemalda side.
3. Vabastage kateeter ja eemalda see kateetri kinnitusseadme(te)st.
4. Käigiveeni või ranglualuse veeni kateetri eemaldamiseks paluge patsientil hingata siisse ja hoida hing kiinni.
5. Eemalda kateeter, tömmates seda aglaselt nahaga paralleelselt. Kui kateetri eemaldamisel tekib takistus **PEATUGE**.

⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetrit ei tohi jõuga eemalda, sest see võib põhjustada kateetri punerumise ja embolisatsiooni. Raskuste tekkimisel kateetri eemaldamisel järgige raviasutuse eeskirju ja korda.

6. Rakendage kohale otset survet kuni hemostaasi saavutamiseni ning pange seejärel peale salivil põhinev rõhkside.

⚠ Hoitatus. Kateetrist jäav kanal jääb öhu sissepääsu kohaks kuni nahapiirkonnas epiteeli moodustumiseni. Öhukindel side peab jäama kohale vähemalt 24 tunniks või kuni piirkonnas epiteeli moodustumiseni.

7. Dokumenteerge kateetri eemaldamise protseduur raviasutuse eeskirjade ja korra kohaselt koos kinnitusega, et kateeter on kogu pikkuses koos otsaga eemaldatud.

Teatmekirjadust patsiendi hindamise, klinitsisti koolituse, sisestamistehnika ja protseduuriiga seotud võimalike tüsistuste kohta vt tavapärätest öpikute, meditsiinilistes kirjadustes ja ettevõtte Arrow International LLC veebisaidil www.teleflex.com

Nende kasutusjuhiste pdf-koopia asub aadressil www.teleflex.com/FU

„Arrow AGB CVC“ (Põhi UDI-DI: 08019020000000000000033K7) ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) asub pärast Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi/Eudamed käivitamist aadressil <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Patsiendile/kasutajale/kolmandale isikule Euroopa Liidus ja sama regulaatioriüsteemiga riikide (meditsiiniseadmete määrus 2017/745/EL); ohujuhumi korral antud seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tulemusena teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ning oma vastavale riiklikele kodulehel. Vastavate riiklike pädevate asutuste kontaktandmed (järelvalvealased kontaktpunktid) koos edasise teabega on toodud järgmisel Euroopa Komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

et

Sümbolite tähdused. Sümbolid on vastavuses standardiga ISO 15223-1.

Mõned sümbolid ei pruugi antud toote suhtes kohalduda. Konkreetselt antud tootele kohalduvaid sümboleid vt toote märgistuselt.

Ettevaatust	Meditsiiniseade	Lugege kasutusjuhiseid	Sisaldab ohtlikke aineid	Sisaldab ravainte	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uuesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenokiidiiga
Ühekordse steriili barjääriga süsteem koos sisemise kaitsepakendiga	Ühekordse steriilse barjäärga süsteem	Kaitsta päikesevalguse eest	Hoida kuivas	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada	Valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	Säilitada temperatuuril alla 25 °C (77 °F). Vältida liigset kuumutust üle 40 °C (104 °F)	Kataloogi-number
Partii number	Kölblik kuni	Tootja	Valmistamiskuupäev	Importija			

Teleflex, Teleflexi logo, Arrow, Arrow logo, Arrow+ard Blue ja SharpsAway on ettevõtte Teleflex Incorporated või selle sidusettevõtete kaubamärkide või registreeritud kaubamärkide USA-s ja/või teistes riikides. © 2023 Teleflex Incorporated. Kõik õigused kaitstud.

„Rx only“ kasutatakse selles märgistuses järgmiste avalduse edastamiseks, nagu on esitatud FDA CFR-is: Ettevaatust: Föderaalseadus lubab seda seadet müüa litsentseritud terviishoiutöötaja poolt või tema korraldusel.

Nagynyomású befecskendezésre alkalmas Arrowwg+ard Blue centrális vénás katéter (CVC)

Arrowwg+ard Blue antimikrobiális katéter, technológiai információk

Bevezetés

Az intravasculáris betegségekhez kapcsolódó legfontosabb szövődmény a fertőzés. Az Amerikai Egyesült Államok NNISS (National Nosocomical Infection Surveillance = Nemzeti Nosocomicális Fertőzések Felügyelete) rendszer nyomon követi a centrális vezetékek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (BSI) gyakoriságát a felnőtt és gyermekkorban is. A jelen jegyzőkönyv vonatkoztatási alapot jelöl ki más kórházak számára. A katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (CRBSI) kb. 90%-a a centrális vezetékekkel kötődik. (Maki, 1997) A CRBSI-nek tulajdonított mortalitás a beszámolók szerint 4% és 20% közé esik, ami hosszú (átlagosan 7 napos) kórházi gondozással és megnyevekedett kórházi költségekkel jár. (Pittet, 1994)

Érvek az antimikrobiális katéterek mellett

A katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések patogenezise:

A vascularis katéterekkel kapcsolatos fertőzések több okból alakulnak ki, de azáltal kezdenek, hogy a katétert kolonizálják azok a mikroorganizmusok, amelyek az alábbi két utalványt alkalmaznak (esetleg mindenkorban) keresztül jutnak be: 1) a katéter külsejének kolonizációja (illetve 2) a katéter belséjének kolonizációja. A katéter külsejének kolonizációját olohzatják a bőr mikroorganizmusai, a ragályos fertőzések, vagy haematógen szóródás egy távoli helyszínről. A katéter belséjének kolonizációja történhet a katéter kónuszán körülbelül bejutó mikroorganizmusok révén vagy az infúziós folyadék szennyeződése révén. (Sherertz, 1997)

A termék leírása:

Az Arrowwg+ard Blue antimikrobiális katéter egy Blue FlexTip csúcsú Arrow standard poliuretan katéterből, valamint antimikrobiális anyagokat, klór-hexidin-acetátot és ezüstszulfadiazint használó kúlsó felületkezelőből áll.

- Az Arrow katéterrel kapcsolatba hozható, jelentős antimikrobiális aktivitást mutattak ki gátáló zónás biológiai próbákkal a következő organizmusokkal szemben:

- Klebsiella pneumoniae
- Candida albicans
- Escherichia coli
- Pseudomonas aeruginosa
- Staphylococcus aureus
- Staphylococcus epidermidis

Rendeléltetés:

Az Arrow katéter használata javallott rövid távú (30 napnál rövidebb) centrális vénás hozzáférés lehetővé tételehez olyan betegségek vagy állapotok kezeléséhez, amelyek centrális vénás hozzáférést igényelnek.

Az Arrowwg+ard technológia a katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzésekkel szembeni védelem biztosítására szolgál.

Használati javallatok:

Az Arrowwg+ard Blue antimikrobiális katéter használata rövid távú (30 napnál rövidebb) centrális vénás hozzáférés biztosításához javallott a centrális vénás hozzáférést igénylő betegségek vagy állapotok kezeléséhez, egyebek között az alábbiakhoz:

- amennyiben nincsenek használható perifériás intravénás területek;
- a centrális vénás nyomas monitorozásához;
- teljes parenteralis tápláláshoz;
- folyadék-, gyógyszer vagy kemoterápia infúziójához;

- gyakori vérvételhez, illetve vértranszfúzióhoz vagy vértermékek beviteléhez;
- kontrasztanyag befecskendezéséhez.

Kontrasztanyag nagynyomású befecskendezése esetén ne lépje túl az egyes katéterlumenek jelzett maximális térfogatáramát. A nagynyomású befecskendezésre alkalmas CVC eszközök használt befecskendezőautomata maximális nyomására nem haladhatja meg a 400 psi értéket.

A katéter nem szolgál sem a meglévő fertőzések kezelésére, sem pedig az alagúttal bevezetett katéterek helyettesítésére a hosszú távú kezelést igénylő betegekben.

Beteg célcsoport:

Az eszköz használatára alkalmas anatómiával rendelkező betegeknek történő használatra.

Ellenjavallatok:

Az Arrowwg+ard Blue antimikrobiális katéter használata ellenjavallt olyan betegekben, akik tudványosan türelzékenyenek a klór-hexidinre, az ezüst-szulfadiazinra és/vagy a szulfonamid-tartalmú gyógyszerekre.

Várható klinikai előnyök:

Hozzáférés megtoronytva a centrális vénás rendszerhez egyetlen punkciós helyen keresztül olyan alkalmazásokhoz, mint a foladékinfúzió, a vérmintavétel, a gyógyszerbeadás, a centrális vénás monitorozás és a kontrasztanyag-befecskendezés.

Védelem biztosítása a katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzésekkel szemben.



Veszélyes anyagokat tartalmaz:

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

Esetleges túlerzékenység:

Az antimikrobiális katéterek használatával kapcsolatos túlerzékenységi reakciók problémát jelentenek, mivel nagyon súlyosak, sőt akár életveszélyesek is lehetnek. Az antimikrobiális katéterek piaci megjelenése óta beszámoltak túlerzékenység előfordulásáról. Ez hatással lehet az Ön betegpopulációjára, különösen akkor, ha betegéje japán származású.

További információkat a „Vigyázat” szintű figyelmeztetések szakasza tartalmaz.

Klinikai értékelések:

- Egy prospektív randomizált klinikai vizsgálat – mely 403, felnőtt korú betegekkel elvégzett katéterbevezetést vizsgált egy gyógyszeri-szébészeti intenzív ellátó egységben – azt mutatta, hogy az antimikrobiális katéterek esetében 50%-kal kisebb valószínűséggel lép fel kolonizáció, mint a kontrollkatéterek esetében ($p=0,003$), és 80%-kal kisebb valószínűséggel alakul ki katéterrel kapcsolatos bacteraemia ($p=0,02$).
- A vizsgálatban 158 betegben elhelyezett 403 katéterről (195 kontrollkatéterről és 208 antimikrobiális katéterről) sikerült teljes körű adatokat szereznia. A szisztemás antibiotikus kezelés alkatt álló betegékből elvállolt kontrollkatéterek idónként alacsony szintű felszíni aktivitást mutattak, mely nem mutatott korrelációt a katéter bevezetéssel állapotban töltött idejével (gátlási zóna középpértéke \pm SD: 1.7 \pm 2.8 mm); ezzel szemben az antimikrobiális katéterek egységesen mutattak maradék felszíni

aktivitást (gátlási zóna középértéke: $5,4 \pm 2,2$ mm; $p < 0,002$), mely az in situ eltöltött huzamosabb idő után csökken. Az antimikrobiális aktivitást olyan antimikrobiális katétrek esetében is észlelték, amelyek már 15 napja a helyükön voltak.

Maki DG, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Vigyázat!

- Azonnal távolítsa a katétert, ha nemkívánatos reakciók jelentkeznek a katéter elhelyezés után. A klór-hexidin tartalmazó vegyületek az 1970-es évek közepe óta használatosak helyi fertőtlenítőként. A klór-hexidin hatásos antimikrobiális hatóanyag, amelyet sok antiszeptikus bőrkémiben, szájöblítő folyadékban, kozmetikai termékekben, orvosi eszközben és a bőrnek a sebészeti eljárásra való előkészítéséhez szolgáló fertőtlenítőszereben használnak.

MEGJEGYZÉS: Ha nemkívánatos reakciók jelentkeznek, vegezzé érzékenységi tesztet a katéter antimikrobiális hatóanyagaival szembeni allergia ellenőrzésére.

Óvintézetkedés:

- A jelen termék kontrollált vizsgálatait nem hajtották végre terhes nőkön, újszülött és gyermekkorú betegeken, valamint olyan betegeken, akik tudvavében szulfonamid-túlerzékenységben, erythema multiforme-ban, Stevens-Johnson-szindrómában vagy glükóz-6-foszfát-dehidrogenáz-hiányban szenvednek. Mérlegelnél kell a jelen katéter használatának előnyeit és az összes potenciális kockázatot.

⚠ Általános „vigyázat” szintű figyelmeztetések és óvintézetkedések

„Vigyázat” szintű figyelmeztetések:

- Steril, egyszer használatos: Tilos ismételten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újrasterírilizálni. Az eszköz ismételt felhasználása esetén fennáll a súlyos személyi sérülés és/vagy a potenciálisan halásos kinemelő fertőzés kockázata. A kizárolág egyszeri használatra szolgáló orvosi eszközök újrafeldolgozása csökkenti teljesítményt vagy a működőképesség elvesztését okozhatja.
- Használattól előtt olvassa el a dokumentációban található összes „vigyázat” szintű figyelmeztést, óvintézetkedést és utasítást. Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérülését vagy halálát okozhatja.
- Ne helyezze, ne tolja előre, illetve ne hagyja a katétert a jobb pitvarba(n) vagy a jobb kamrába(n). A katéter csúcsát a vena cava superior alsó harmadába kell előretolni. A vena femoralis keresztsüli megközelítés esetén a katétert úgy kell előretolni az érbe, hogy a katéter csúcsa az érfallal párhuzamos legyen, és nem lépjé be a jobb pitvarba. A katéter csúcsának helyét az intézményi előírások és eljárások szerint kell ellenőrizni.
- A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük azzal, hogy a vezetődrót beakadhat a keringési rendszerbe beültetett eszközökre. Amennyiben a beteg a keringési rendszerben elhelyezett implantátummal rendelkezik, úgy a katéterezőrei eljárást javasolt közvetlen megjelenítés mellett végezni, a vezetődrót beakadása kockázatának csökkenése érdekében.
- Ne alkalmazzon túlságosan nagy erőt a vezetődrót vagy a szövettárgyi bevezetése során, ellenkező esetben az ér perforációja, vérzés vagy a komponensek károsodása következhet be.
- A vezetődrót jobb szívfelébe hatolása hatására ritmuszavar, jobb szírröckök, vagy az ér-, pitvar- vagy kamrafal perforációja következhet be.

- A katéter vagy a vezetődrót elhelyezése, illetve eltávolítása során ne alkalmazzon túlzottan nagy erőt. A túlzottan nagy erő a komponensek károsodását vagy elszakadását okozhatja. Ha valamelyik komponens vélhetően megsérült, vagy ha a visszahúzás nem hajtható könnyen végre, akkor radiográfiás képet kell készíteni, és további konzilium szükséges.
- A nagynomású befecskendezéshez nem javallott katéterek ilyen alkalmazásokhoz való használata a lumenelek közti folyadékutvonal-kereszteződéhez (vagyis az egyik lumenből a másikba történő szívárgáshoz) vagy szétrepedéshöz vezethet, ami a személyi sérülés potenciális kockázatát hordozza.
- A katéter elvágása vagy megsérülése, illetve a katéterbeli áramlási akadályozása kockázatának csökkenése érdekében ne hajtsan végre közvetlenül a katétertest vagy a toldalékok vüks átmérőjéhez történő rögzítést, kapcsolást és/vagy varrást. Kizárolag a jelzett stabilizálási helyeken hajtsan végre rögzítést.
- Légbomból következhet be, ha levegő juthat be a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközbe vagy a vénába. Ne hagyjon nyitott tüket vagy rözkupakkal le nem zárt, szorítóelemekkel el nem szorított katétereket a centrális vénás puncík helyén. A véletlen lecsatlakozás megelőzése érdekében kizárolág megfelelően megszorított Luer-záras csatlakozásokat használjon a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközökön.

11. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük a csúszó szorítóelemek véletlen eltávolításának kockázatával.

12. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük a centrális vénás katéterekkel kapcsolatos komplikációkkal/nemkívánatos mellékhatásokkal, egyebek között az alábbiakkal:

- ér-, pitvar- vagy kamraperforáció következében kialakuló szívütonpad
- pleuralis (pl. pneumothorax) és mediastinalis sérülések
- légbomból
- katéterbomba
- katéter elzáródása
- ductus thoracicus felszakadása
- bacteremia
- septikaemia
- trombózis
- véletlen artériászúrás
- idegsérülés
- haematomma
- haemorrhagia
- fibrinrhüvely-képződés
- fertőzés a kilépési helyen
- ér eróziója
- katéter csúcsának rossz pozícióba kerülése
- ritmuszavarok
- kiszivárgás
- anafilaxia
- phlebitis
- központi érrendszeri trauma

Óvintézetkedések:

- Ne módosítsa a katétert, a vezetődrót vagy a készlet/szett bármely más komponensét a felvezetés, használat vagy eltávolítás során.
- A beavatkozást az anatómiai támponokat, a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő, képzett szakembernek kell végrehajtania.
- Alkalmazza a szokásos óvintézetkedést, és kövesse az intézményi előírásokat az összes eljárás során, beleértve az eszközök biztonságos ártalmatlanítását is.
- Ha a csomagolás sérült, vagy azt használta előtt véletlenül kinyitották, ne használja az eszközt. Ártalmatlanítása az eszköz.
- Az ezekre az eszközökre előírt tárolási körülmények alapján az eszközöket tartsa száraz, közvetlen napfénytől védett helyen.

6. A katéterfelvezetési helyénél használt egyes fertőtlenítőszerek olyan oldószereket tartalmaznak, amelyek meggyengíthetik a katéter anyagát. A poliuretan anyagok szerkezetét az alkohol, az aceton és a polietilen-glikol meggyengítheti. Ezek a szerek a katéterstabilizáló eszköz és a bőr közötti ragasztótöketést is megyengíthetik.

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

7. A befecskendezés előtt biztosítsa a katéter ájtáhatóságát. Az intraluminális szívárgás, illetve a katéter szétrepedése kockázatának csökktése érdekében ne használjon 10 ml-nél kisebb fecskeendőt.

8. A katéterszűcs megfelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljárás során.

Lehetséges, hogy a készletek/szettek nem tartalmazzák a jelen használati utasításban ismertetett összes tartozékkomponensem. Az eljárás megkezdése előtt ismerkedjen meg az egyes komponensekre vonatkozó utasításokkal.

Javasolt eljárás: Alkalmazzon steril technikát.

A punkciós hely előkészítése:

1. A felvezetés helyének megfelelő módon pozicionálja a beteget.
 - Subclavialis vagy jugularis hozzáférés: A légembólia kockázatának csökktentése és a vénás feltöltező fokozása érdekében helyezze a beteget a beteg által tolerált, kissé szögű Trendelenburg-helyzetbe.
 - Femoralis hozzáférés: Helyezze a beteget háton fekvő helyzetbe.
2. A beteg megtisztított bőröt megfelelő antiszeptikummal készítse elő, és hagyja azt megszáradni.
3. Lepellel fedje le a punkciós helyet.
4. Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően végezzen helyi érzéstelenítést.
5. Helyezze hulladéktárbó a tűt.

SharpsAway II zárdó hulladéktártó csésze (ha van mellékelve):

A SharpsAway II zárdó hulladéktártó csésze injekciós tű hulladékként történő összegyűjtésére használatos (15–30 Ga.).

- Egykezes technikát használva nyomja határozottan a tűt a hulladéktártó csésze nyílásiba (lásd az 1. ábrát).
- A hulladéktártó csészébe helyezésük után a tűt automatikusan úgy rögzílnak, hogy nem használható fel újra.

⚠ Övvítezkedés: Ne próbálja meg eltávolítani a SharpsAway II zárdó hulladéktártó csészébe helyezett tűt. A tűt rögzítve vannak a helyükön. A tűt megsérülhetnek, ha erőtlen kihiúsításuk a csészéből.

- Ha van mellékelve, habszivacs SharpsAway rendszer használható oly módon, hogy használhat után a tűt a habszivacsba nyomják.

⚠ Övvítezkedés: Tilos ismételten felhasználni a tűt a habszivacs SharpsAway rendszer történő helyezésük után. A tű hegycsúcsán anyagszemcsék tapadhatnak.

Készítse elő a katétert:

6. Üblítse át a katéter minden lumenet befecskendezésre szolgáló steril normál fiziológiai sóoldattal az ájtáhatóság biztosítása és a lumen(ek) feltöltése érdekében.
7. Szorítsa el a toldalekcső(eket), vagy csatlakoztasson hozzá(juk) Luer-záras csatlakozókat, hogy a fiziológiai sóoldat a lumen(ek)ben maradjon.
8. A disztális toldalekcsőre ne tegyen kupakot, hogy itt vezesse be a vezetődrötöt.

⚠ Vigyáztat! Ne vágja el a katétert a hossz megváltoztatása érdekében.

Hozza létre a vénás hozzáférést:

Echogén tű (ha van mellékelve):

Echogén tű használata a vaszkuláris rendszerben való hozzáférés biztosításához, hogy fel lehessen vezetni a katétert elhelyezését megkönyítő vezetődrötöt. A tű kb. 1 cm-es része fokozottan kitumítható, lehetővé téve a klinikai orvos számára a tű helyének ultrahang segítségével történő pontos azonosítását az ér punkciója során.

Védeott tű/biztonsági tű (ha van mellékelve):

Védeott tű/biztonsági tű kell használni a gyártó használati utasításának megfelelően.

Arrow Raulerson fecskeendő (ha van mellékelve):

Az Arrow Raulerson fecskeendő az Arrow Advance eszközzel együtt használatos a vezetődrót bevezetéséhez.

9. Védeje a bevezetőtűt vagy a katétert/tűt a hozzá rögzített fecskeendővel vagy az Arrow Raulerson fecskeendővel (ha van mellékelve) a vénába, és aspiráljon.

⚠ Vigyáztat! Ne hagyjon nyitott tüket vagy zárolókapukkal le nem zárt, szorítóelemmelként nem szorított katétereket a centrális vénás punkciós helyen. Légbombája következhet be, ha levegő juthat be a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközbe vagy a vénába.

⚠ Övvítezkedés: A katéterembólia kockázatának csökkentése érdekében ne helyezze vissza a tűt a bevezetőkatéterbe (ha van ilyen).

Ellenőrizze a vénás hozzáférést:

A vénás hozzáférés ellenőrzésére az alábbi eljárások valamelyikét használja, hogy elkerülje az arteriába történő véletlen behelyezést:

- Centrális vénás hullámok:
 - Helyezzen egy folydalékkel feltöltött, tompa csúcsműnyomásjelző szondát az Arrow Raulerson fecskeendő dugattyújának hátsó részére és a fecskeendő szelepein keresztül, és figyeje, hogy jelentkezik-e a centrális vénás nyomás hullámlajka. ⚠ Arrow Raulerson fecskeendő használata esetén távolítsa el a jeladó szondát.
 - Lüktető áramlási (ha nem áll rendelkezésre haemodinamikai monitortöbbletben):
 - A jeladó szondával nyissa ki az Arrow Raulerson fecskeendő szelereprendszerét, és figyeje a lüktető áramlást.
 - Csatlakoztassa le a fecskeendőt a tűről, és figyeje a lüktető áramlást.

⚠ Vigyáztat! A pulzáló áramlási általában a véletlen arteriaszűrés jele.

⚠ Övvítezkedés: A vénás hozzáférés indikációja vonatkozásában ne hagyatkozon kizárolag az aspirált vér színére.

Vezesse fel a vezetődrötöt:

Vezetődrót:

A készletek/szettek többfélre vezetődróttal állnak rendelkezésre. A vezetődrótok különféle átmérőben, hosszban és a specifikus felvezetési technikáknak megfelelő csúcskonfigurációban állnak rendelkezésre. A felvezetési eljárás tényleges megkezdése előtt ismerkedjen meg az adott technikához használálandó vezetődrótkal.

Arrow GlideWire® Wire Advancer vagy Arrow Advance eszköz (ha van mellékelve):

Az Arrow Advance eszköz a vezetődrót „J” alakú végződésének kiegynézetére szolgál, hogy lehessen vezetni a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőhez vagy egy tübe.

- Hüvelykujjal húzza vissza a „J” alakú végződést (lásd a 2. ábrán a GlideWire eszköz vagy a 2A ábrán a standard Advance eszköz, attól függően, hogy melyik Arrow Advance eszköz van mellékelve).
- Helyezze az Arrow Advance eszközöt – „J” alakú végződését visszahúzza – az Arrow Raulerson fecskeendő dugattyújának hátsó részén található nyílásba vagy a bevezetőtűbe.

10. Tolja előre a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőbe kb. 10 cm-rel, mik attól halad a fecskeendő szelepein, vagy be nem lép a bevezetőtűbe.

- Finom csavaró mozgás lehet szükséges a vezetődrót előretolásához az Arrow Raulerson feckendőn keresztül.
 - Az Arrow GlideWheel® Advanced eszköz használata esetén tolja előre a vezetődrótot az Arrow Raulerson feckendőn keresztül vagy a bevezetőtűn keresztül; ehhez tolja előre az Advanced eszköz kerekét és a vezetődrótot (lásd 3. ábra). Folytatva, míg a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.
 - Standard Arrow Advanced eszköz használata esetén emelje fel hüvelykujját, és húzza el az Arrow Advanced eszközt kb. 4–8 cm-re az Arrow Raulerson feckendőtől vagy a bevezetőtűtől. Engedje le hüvelykujjat az Arrow Advanced eszközre, és a vezetődrótot továbbra is határozottan fogva nyomja az összefogott elemeket a feckendő hengerére, hogy a vezetődrót még előbbre tolódjon (lásd 3A ábra). Folytatva, míg a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.
11. A behelyezett vezetődrótárab hosszának megállapításához használja vonatkoztatási alapként a vezetődrótban lévő centiméteres osztásokat (ha vannak).

MEGJEGYZÉS: Amikor a vezetődrót a (*teljesen aspirált*) Arrow Raulerson feckendővel és egy 6,35 cm-es (2,5 hüvelykes) bevezetőtűvel együtt használja, a következő vonatkoztatási pontok használhatók a pozicionáláshoz:

- 20 cm-es jelzés (két sáv) belép a dugattyú háttoldalán = a vezetődrót csúcsa a tű végénél van
- 32 cm-es jelzés (három sáv) belép a dugattyú háttoldalán = a vezetődrót csúcsa kb. 10 cm-re van túl a tű végén

△ Övintézédes: Mindvégig határozottan tartsa a vezetődrótot. Ügyeljen rá, hogy a kezélez számára elegendő hosszúságú vezetődrót álljon ki. A kontrollálatlan vezetődrót drót oka zárt embóliához vezethet.

△ Vigyáztat! Ne aspiráljon az Arrow Raulerson feckendővel, amikor a vezetődrót a helyén van, mert ilyenkor levegő jutathat be a hártszíjelen keresztlábon.

△ Övintézédes: A feckendő hájtulánál (kupakjánál) fellépő verszivárgás kockázatának csökkenése érdekében ne hajtsjon végre reinfúziót a vérrel.

△ Vigyáztat! A vezetődrót-levalás vagy -sérülés kockázatának csökkenése érdekében ne húzza vissza a vezetődrótot a tű ferden levágott élére.

12. A vezetődrótot a helyén megtartva távolítsa el a bevezetőtűt és az Arrow Raulerson feckendőt (vagy katétert).

13. A vezetődrótban lévő centiméteres osztásokkal állitsa a testben maradó hosszúságot a testben maradó katéter elhelyezésének kívánt mélysége szerint.

14. Szükség esetén nagyobbítás meg a bőrön lévő punkciós helyet a szíke vágóelével, melyet általison a vezetődrótban ellentétes irányba.

△ Vigyáztat! Ne vágja el a vezetődrótot a hossz megváltoztatása érdekében.

△ Vigyáztat! Ne vágja el a vezetődrótot szíkével.

- Állitsa a szíke vágóelét a vezetődróttal ellentétes irányba.
- Az éles tárgyak okozta személyi sértések kockázatának csökkenése érdekében hozza működésbe a használáton kívüli szíke biztonsági és/vagy zárási funkcióját (ha rendelkezik ilyennel).

15. Szükség szerint használjon szövettágitót a vénához vezető szövjetjárat megnyugobításához. Lassan kövesse a vezetődrót szögét a bőrön keresztül.

△ Vigyáztat! Ne hagyja a szövettágitót a helyén a testben maradó katéterként. A szövettágitónak a testben hagyása az értelmi perforációja kockázatának tenni ki a beteget.

Tolja előre a katétert:

16. Csatlakozással vezesse fel a katéter csúcstát a vezetődrótra. A vezetődrót határozott megfogásához szükséges, hogy a katéter körönszűrű végénél a vezetődrót kellenő hosszú darabja álljon ki.

17. A bőr közelében megfogva tolja előre a katétert a vénába, enyhén csavaró mozgással.

△ Vigyáztat! Ne rögzítse a katéter szorítóelemet vagy rögzítőjét (ha van ilyen), amíg a vezetődrót el nem lett távolítva.

18. A katéteren lévő centiméteres osztásokat vonatkoztatási pontként használva tolja előre a katétert a testben maradó végleges helyzetbe.

MEGJEGYZÉS: A centiméteres osztások szimbólumai a katéter csúcsától mért távolságot jelzik.

- számok: 5, 15, 25 stb.
- sávok: minden egyes sáv 10 cm-es között jelez. Egy sáv 10 cm-nek, két sáv 20 cm-nek felel meg és így tovább

• pontok: mindegyik pont egy 1 cm-es között jelez

19. Tartsa a katétert a kívánt mélységen, és távolítsa el a vezetődrótot.

△ Övintézédes: Ha ellenállást tapasztal, amikor megpróbálja eltávolítani a vezetődrótot a katéter elhelyezése után, akkor lehetőséges, hogy a vezetődrót hurokba tekeredett a katéter csúcsa körül az érben (lásd 4. ábrát).

• Ilyen körülmények között a vezetődrót visszahúzásra tűlzzott erő alkalmazásához vezethet, ami a vezetődrót szakadását eredményezhet.

• Ha ellenállást tapasztal, húzza vissza a katétert a vezetődróthoz képest 2–3 cm-rel, és próbálja meg eltávolítani a vezetődrótot.

• Ha ismét ellenállást tapasztal, távolítsa el egyszerre a vezetődrótot és a katétert.

△ Vigyáztat! A törés kockázatának csökkenése érdekében ne alkalmazzon túlságosan nagy erőt a vezetődröt.

20. Az eltávolítás nyomában minden ellenőrizze, hogy a teljes vezetődrót ép-e.

Fejezte be a katéter felvezetését:

21. Ellenőrizze a lumen átjárhatóságát; ehhez rögzítse egy-egy feckendőt a toldalékos két végére, és aspiráljon, mik a vénás vér szabad áramlását nem tapasztalja.

22. Öblítse át a lumen(ek)e)t, hogy az összes vér távozzon a katéterből.

23. Csatlakoztassa az összes toldalékosról a megfelelő Luer-záras csatlakozó(k)hoz, szükseg szerint. A felhasználálat nyilás(ok)a) Luer-záras csatlakozókkal le lehet „zárni” a szokás intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

• A lumenen kereszttüli infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csíszú szorítóelemet, hogy csökkenje a toldalékos tűlzzott nyomás hatására bekövetkező károsodásának kockázatát.

△ Vigyáztat! A toldalékos tűlzzott nyomás hatására bekövetkező károsodásnak kockázatának csökkenése érdekében a lumenen kereszttüli infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csíszú szorítóelemet.

Rögzítse a katétert:

24. Használjon katéterstabilizáló eszközt, katéterszorítót és rögzítőelemet, tüzökapcsokat vagy varratot (ha vannak mellékelve).

• Elsődleges rögzítési helyként a katéter körönszűrű használja.

• Szükség szerint másodlagos rögzítőhelyként használjon katéterszorító elemet és rögzítőt.

△ Övintézédes: A katéterszírcs megelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljárást során.

Katéterstabilizáló eszköz (ha van mellékelve):

A katéterstabilizáló eszköz a gyártó használáti utasításainak megfelelően kell használni.

Katéterszorító és rögzítőelem (ha van mellékelve):

A katéter rögzítéséhez katéterszorító és rögzítőelem szolgál olyankor, amikor a katéter stabilizálásához kívül további rögzítési hely szükséges a katéter stabilizálásához.

• Miután a vezetődrót eltávolította, és a szükséges vezetéket csatlakoztatta vagy lezártá, nyissa ki a gumí szorítóelem szármáit, és helyezze el a szorítóelemet a katéteren, továbbá gyöződjön meg róla, hogy a katéter nem nedves, amint az megköveteli, hogy a katéterszírcs megrartsa a megfelelő helyzetét.

• A merev rögzítőt pattintsa rá a katéterszorító elemeire.

• Egy egységes rögzítés a katéterszorítót és a rögzítőelemet a beteghez katéterstabilizáló eszközkel, kapcsolással vagy varrással. A katéter elmozdulása kockázatának csökkenése érdekében mind a katéterszorító, minden rögzítőelemet biztonságosan rögzíteni kell (lásd az 5. ábrát).

25. Gyöződjön meg róla, hogy a felvezetési hely száraz, mielőtt felhelyezné a kötést a gyártó utasításainak megfelelően.

26. Értékelje a katéter csúcsának elhelyezkedését az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

27. Ha a katéter csúcsa nem megfelelő helyzetben van, értékelje a helyzetet, és cserélje ki vagy repositionálja az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

Ápolás és karbantartás:

Kötés:

A kötést az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelveknek megfelelően készítse el. Azonban cserélje le a kötést, ha építés veszélybe kerül, pl. a kötés átmévedésének, beszenyőzédkel, meglazul, vagy már nem zár.

A katéter átjárhatósága:

A katéter átjárhatóságát az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelvnek megfelelően tartsa fenn. A centrális vénás katéterrel rendelkező betegek ápolásában résztvevő összes személy tájékozott kell, hogy legyen a katéter testben maradási idejének meghosszabbításával és a sérülések megelőzését szolgáló hatásos eljárásokat illetően.

Nagynyomású befecskendezésre vonatkozó utasítások – Alkalmazzon steril technikát.

1. minden egyes nagynyomású befecskendezési művelet előtt készítsen vizuális képet, és ez alapján ellenőrizze a katéter csúcának helyzetét.

⚠ Övintézkedés: A nagynyomású befecskendezési eljárásról a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő szakembernek kell végrehajtania.

2. Azonosítsa a nagynyomású befecskendezéshez szolgáló lument.

3. Ellenőrizze a katéter átjárhatóságát.

- Csatlakoztasson steril normál fiziológiai sóoldattal feltöltött 10 ml-es fecskendőt.
- Aspirálja a katétert a megfelelő vérvízzavezetés biztosítása érdekében.
- Elénkítse a felületet.

⚠ Vigyázzat! A katéter tönkremenetele és/vagy a beteget érintő komplikációk kockázatának minimalizálása érdekében ellenőrizze és biztosítja a katéter mindenigkül lumenének átjárhatóságát a nagynyomású befecskendezés előtt.

4. Válassza le a fecskendőt és a türemes csatlakozót (adott esetben).

5. Rögzítse a nagynyomású befecskendezés révén adagoló készlet csővét a katéterhez való toldalékcshöz a gyártó ajánlásának megfelelően.

⚠ Övintézkedés: A katéter tönkremenetele és/vagy a csúcs elmozdulása kockázatának minimalizálása érdekében ne lépje túl a tiz (10) befecskendezést, illetve a katéter maximális javasolt térfogatáramát, mely a termék címéén és a katéter Luer-záras kónuszán van feltüntetve.

⚠ Vigyázzat! Ha kiszivágásra vagy a katéter deformációjára utaló jelet tapasztal, ne folytassa a nagynyomású befecskendezést. A megfelelő orvosi beavatkozás tekintetében kövesse az intézményi előírásokat és eljárásokat.

⚠ Övintézkedés: A katéter tönkremenetele kockázatának minimalizálása érdekében melegenítse fel testhőmérsékletre a kontrásztanyagot a nagynyomású befecskendezés előtt.

⚠ Övintézkedés: A befecskendezőberendezés nyomáskorlátozási beállításai nem feltétlenül akadályozzák meg a túlzottan nagy nyomás kialakulását egy teljesen vagy részlegesen elzáródott katéterben.

⚠ Övintézkedés: A katéter tönkremenetele kockázatának minimalizálása érdekében használjon megfelelő adagolócsöveget a katéter és a nagynyomású befecskendezőberendezés között.

⚠ Övintézkedés: Körülvegye a kontrásztanyag gyártója által megadott használati utasításokat, ellenjavallatokat, „vígázzat” fokozatú figyelmezettséket és övintézkedéseket.

6. Fecskendezzen be kontrásztanyagot az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

7. Aszeptikusan csatlakoztassa le a katéterlument a nagynyomású befecskendezőberendezésről.

8. Aspirálja, majd steril normál fiziológiai sóoldattal feltöltött, legalább 10 ml-es fecskendővel öblítse át a katéterlument.

9. Csatlakoztassa le a fecskendőt, és cserélje ki steril tümentes csatlakozóra vagy befecskendezőkupakra a katéter toldalékcshöz.

A katéter eltávolítására vonatkozó utasítások:

1. Helyezze a beteget a légbombia kockázatának csökkenése érdekében klinikailag javallott pozícióba.

2. Távolítsa el a kötést.

3. Oldja ki a katétert, és távolítsa el a katéterrögzítő eszközököt rölről.

4. A vena jugularisba vagy a vena subclaviába helyezett katéter eltávolításakor utasítsa a beteget, hogy vegyen lelegetet, és tartsa benn.

5. Lassan, a bőrrel párhuzamosan húzza távolítsa el a katétert. Ha ellenállást tapasztal a katéter eltávolítására során **ALLJON MEG**.

⚠ Övintézkedés: A katétert nem szabad erővel eltávolítani, ellenkező esetben a katéter elszakadhat, és embolizáció következhet be. A nehezen eltávolítható katéterek esetében kövesse az intézményi előírásokat és eljárásokat.

6. Alkalmazzon közvetlen nyomást a hozzáférési helyre, amíg a vérzéscsillapítás meg nem valósul, majd helyezzen fel kenőcsös zárókört.

⚠ Vigyázzat! A katéter visszamaradó járatán mindaddig levegő léphet be, amíg a felvezetési hely nem hámossodik. A zárókörtnek legalább 24 órán át vagy a belépési hely hámossodásáig a helyen kell maradnia.

7. Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően dokumentálja a katétereltávolítási eljárását, egyebek között azt is, hogy a katéter teljes hosszúságban a csúccsal egύt volt.

A beteg állapotának felmérését, a klinikai orvosok oktatását, a felvezetési technikát és a jelen eljárásával kapcsolatos potenciális komplikációkat érintő referenciaidővel tekintetében lásd a standard tankönyveket, az orvosi szakirodalmat és az Arrow International LLC webhelyét: www.teleflex.com

Ennek a használati utasításnak a pdf változata a www.teleflex.com/IFU weboldalon található.

Az „Arrow AGB CVC” eszköz (alapvető UDID: 080190200000000000033K7) biztonságossági és klinikai teljesítményének összefoglalása (SSCP) az orvosi eszközök európai adatháztartásban (Eucomed) a következő helyen lesz megtalálható annak elindítása után: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

hu

Szimbólumok magyarázata: A szimbólumok megfelelnek az ISO 15223-1 szabványnak.
Lehetőséges, hogy bizonyos szimbólumok nem vonatkoznak erre a termékre. A termékre specifikusan vonatkozó szimbólumokat lásd a termék címkezésén.

Figyelem!	Orvosi eszköz	Nézze meg a használati utasítást	Veszélyes anyagokat tartalmaz	Gyógyszerkészítményt tartalmaz	Tilos ismételten felhasználni	Tilos újratérítézni	Etilén-oxiddal sterilizálva
Egyszeres steril védőzás rendszer, belső védőcsomagolással	Egyszeres steril védőzás rendszer	Napfénytől elzárva tartandó	Szárazon tartandó	Tilos használni, ha a csomagolás sérült	Természetes nyersgumi latex felhasználása nélkül készült	25 °C (77 °F) alatti hőmérsékleten tárolandó. A tuláságosan magas, 40 °C (104 °F) fölötti hőmérséklet kerülendő.	Katalógusszám
Téteszám	Felhasználható a következő időpontig	Gyártó	Gyártás dátuma	Importör			

A Teleflex, a Teleflex logó, az Arrow, az Arrow logó, az Arrow+ard Blue és a SharpsAway a Teleflex Incorporated vállalatnak vagy társvállalatainak a védjegyei vagy bejegyzett védjegyei az Egyesült Államokban és/vagy más országokban. © 2023 Teleflex Incorporated. minden jog fenntartva.

A jelen címkén használt „Rx only” (Kizárolag orvos rendelvényre) megjelölés használatának a célja a következő, az FDA CFR-ben meghatározott közlés megtétele: Figyelem: Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárolag engedélyteljesen rendelkező orvos által vagy annak rendelvényére értékesíthető.

Arrowg+ard Blue miðlægur bláæðaleggur með þrýstidælingu

Arrowg+ard Blue örverueyðandi holleggur – tæknilegar upplýsingar

Inngangur

Sýking er helsta vandræði í tengslum við búnað sem settur er í æð. Bandaríska eftirlitarkerfi með spítalasjúkdónum (e. National Nosocomial Infection Surveillance System–NNIS) fylgist með tönn blöðrásarsýkinga tengd miðlægum æðaleggum hjá fullorðnum og bormum á bráðadeildum 300 spítala sem þátt toku í konnumnum. Skýrlan setur viðmið fyrir aðrar sjúkratónanir. Um 90% af blöðrásarsýkingum gegnum hollegg (e. catheter-related bloodstream infections–CRBSI) koma fyrir í tengslum við æðaleggi. (Maki, 1997) Dárnáttóni sem tengist blöðrásarsýkingum gegnum hollegg er skrár milli 4% og 20% við langvarandi sjúkrahúsvis (meðalgildi 7 dagar) og aukinn sjúkrakostnað. (Pitter, 1994)

Rökín fyrir örverueyðandi holleggjum

Meingerð blöðrásarsýkinga gegnum hollegg:

Æðaleggjasykkingar myndast af yfjumós orsókum og byrja við gerlamundun í hollegg annað hvort: 1) utan á hollegg, eða 2) innan á hollegg, eða hvort tveggja. Gerlamundun utan holleggs getur orsakast af örverum á húð, síendurteknun sýkingum, eða örverusmiti frá örðrum stóðum. Gerlamundun innan á hollegg getur orsakast af örverum úr holleggstengi eða smiti um innrennslasvökva. (Sherertz, 1997)

Vörlýsing:

Arrowg+ard Blue örverueyðandi holleggurinn samanstendur af stöðluðum Arrow pólyuretan hollegg með Blue FlexTip enda, auk örverueyðandi lyfja, klórhexidinasetats og silfur-sulfadasiðins.

- Sýnt hefur verið fram á örverueyðandi verkun í tengslum við Arrow hollegg með því að nota svæðishamlandi lifgreimingu við eftirfarandi örverum:
 - Klebsiella pneumoniae
 - Candida albicans
 - Escherichia coli
 - Pseudomonas aeruginosa
 - Staphylococcus aureus
 - Staphylococcus epidermidis

Ætlaður tilgangur/notkun:

Arrow holleggurinn er ætlaður til að veita skammtimaðgengi (<30 daga) að miðlægri bláði með meðferðar sjúkdóma eða ástdans sem þarfst aðgengi að miðlægri bláði.

Arrowg+ard tæknin er ætluð til að veita vernd gegn blöðrásarsýkingum gegnum hollegg.

Ábendingar:

Arrowg+ard Blue örverueyðandi holleggurinn er gerður fyrir skammtima (<>30 daga) ísetningu í bláðeð vegna meðhöndlunar sjúkdóma eða ástdans sem krefst aðgengi að bláði, þar með til að ekki takmarkað við:

- Skortur á nýtanlegum stungusvæðum í útilimum
- Eftirlit með þrýstingi í miðlægum bláðeðum
- Full næringargjafi í æð (TPN)
- Innrennslisvökva, lyfja eða krabbameinsmeðferðar
- Tíðar blöðsýntökur eða blóðgjafir/gjafir blöðafurða
- Índlæring skuggaefnis

Þegar skuggaefni er dælt með þrýstidælingu, skal ekki fara yfir uppgefið hámarksrennslisháða fyrir hvert holrými hollegs. Hámarksþrýstingur dælubúnaðar sem notaður er á bláðæðleggi með þrýstidælingu skal ekki fara yfir 400 psi.

Holleggurinn er ekki ætlaður sem meðferð við sýkingum sem eru til staðar né heldur er hann ætlaður sem staðengill fyrir rör-legg í sjúklingum sem þurfa langtima meðhöndlun.

Sjúklingamarkhópur:

Ætlað til notkunar í sjúklingum sem hafa líkamsgerð sem hentar til notkunar með búnaðinum.

Frábendingar:

Ekið má nota Arrowg+ard Blue örverueyðandi hollegginn hjá sjúklingum með þekkt ofmáras fyrir klórhexidini, silfur-sulfadasiðini og/eða sulfalyfjum.

Klinískur ávinningur sem búist er við:

Aðgangur að miðlægu blöðrásarskerfi í gegnum einn stungustað fyrir áhöld sem eru meðal annars vökvainnrennsi, blöðtaka, lyfagjöf, eftirlit með miðtaugakerfi og fyrir inndælningar á skuggaefni.

Veitíð vernd gegn blöðrásarsýkingum gegnum hollegg.



Inniheldur hættulegt efni:

I hlutum sem framleiddir eru úr ryðriu stáli getur >0,1% af þyngdinni verið kóbalt (CAS # 7440-48-4) sem telst vera efni í flokk 1B CRM sem getur haft krabbameinsvaldandi og stökkbreyttingavallandi áhrif sem eiturverkanir á æxlin. Magn kóbaltis í þeim hlutum sem eru úr ryðriu stáli hefur verið metið og í ljósi tilætlaðrar notkunar og eiturefnafraðilegra upplýsinga um búnaðinn er engin líffræatileg áhætta til staðar hjá sjúklingum þegar búnaðurinn er notaður eins og sagt er til um í þessum notkunarleiðbeiningum.

Hætta á ofnæmisiðþróðum:

Ofnæmisiðþróður eru áhætta tengd örverueyðandi holleggjum að því leyyti að þau geta verið mjög alvarleg og jafvel lífshættuleg. Frá því að örverueyðandi holleggir komu á markað hefur verið tilkynnt um ofnæmistiðelli. Þetta getur haft áhrif á sjúklingapýði, sérstaklega ef sjúklingurinn er af jáponskum uppruna.

Sjá nánar í kaflanum Viðvörum.

Klinískt mat:

- Framvirk lembirnássón á 403 holleggja-uppsætingum í fullorðnum sjúklingum á bráðadeild syndi að holleggir með örverueyðandi vörn voru 50% síður líklegir til að sýkjast en samanburðarholleggjir ($p=0,003$) og 80% síður líklegir til að framkalla holleggstengda bakteriusýkingu ($p=0,02$).
- Fullnáðargögn fengust af 403 holleggjum (195 samanburðarleggjum, og 208 örverueyðandi leggjum) í 158 sjúklingum. Samanburðarleggir, fjarlægdir úr sjúklingum sem fengu reglulega innsgjóf sjúklalyfja, sýndu á standum smávægilega yfirborðsvirkni sem var ötengd íverutima holleggjum (meðalgið hömlunar $\pm 5,0$, $1,7 \pm 2,8$ mm); til samanburðar sýndu örverueyðandi leggir almenn óverulega yfirborðsvirkni (meðalgið hömlunar $5,4 \pm 2,2$ mm; $P<0,002$), sem minnkaði eftir langvarandi íveru. Örverueyðandi virkni kom fram í örverueyðandi leggjum með íveru í allt að 15 daga.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Viðvörur:

- Fjarlægja skal hollegg strax ef vart verður við aukaverkanir eftir ísetningu. Efnasambönd sem innihalda klórhexidin hafa verið notað sem staðbundin sóthreinsiefni síðan um miðjan áttunda áratuginn. Klórhexidin er virkt örverueyðandi efni sem notað er í mörgum sýklaeyðandi

húðkremum, munskolum, snyrtivörum, læknabúnaði og sótthreinsiefnum sem eru notuð við skurðaðgerðir.

ATHUGASEMD: Ef fram koma aukaverkanir skal gera næmispórf til að stofnafesta ofnæmi eftir örverueyðlandi efnin holleggs.

Varúðarráðstofanir:

1. Samanburðarrannsóknir á vörurnni hafa ekki verið gerðar á konum á meðgöngu, börnum eða nýburum, eða sjúklingum með þekkt ofnæmi fyrir sulfonamíð, regnbogarðasótt, Stevens-Johnson heilkenni eða skorti á glükósá-6-fosfat dehydrógenasa. Ávningin við notkun holleggs skal vega á móti mögulegi áhættu.

⚠ Almennar viðvaranir og varúðarráðstafanir

Viðvaranir:

1. Sóthreinsað, einnota: Ekki til endurnotkunar, endurnýtingar eða endursmtsafingar. Endurnotkun búnaðar skapar mögulega hættu á alvarlegum áverkum og/eða sýkingum sem leitt geta til dauða. Endurnotkun á lækningsáhaldi sem aðeins er einnota getur orsakað lélegan árangur eða verri virkni.

2. Lesið allar viðvaranir, varúðarráðstafanir og leiðbeiningar á fylgiseðlinum fyrir notkun. Sé það ekki gert, getur það leitt til alvarlegra áverka eða dauða sjúklings.

3. Komið hollegg ekki fyrir/færð hollegg ekki fram eða skiljið hann eftir í hægri gátt eða hægra slegli. Odd holleggsins á að fára fram í neðri þríþung stakbláðaðar.

Þegar þrætt er í lærleggsæði ætti holleggurinn að ganga inn í æðina þannig að endi hans liggi samhlíða áðaveggnum og fari ekki inn í hægri gátt.

Stofnstað skal staðsetningi odds holleggsins í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.

4. Lækna þurfa að vera meðvitaðir um möguleikann á því að leiðaravír geti fest í hvers konar ígræði í æðakerfinu. Sé sjúklingur með ígræði í æðakerfinu er mælt með að fylgst sé með holleggjaðgerð á skjá til að lágmarka hættu á að leiðaravír festist.

5. Beitið ekki óhóflegu aflu við ísetningu leiðaravírs eða vejfabelgs þar sem slíkt getur leitt til aðagotunar, blæðingar eða tjóns á búnaði.

6. Ísetning leiðaravírs inn í hægri hlíð hjartans getur orsakað hjartsíttarflokk, hægra greinrof og göttun á aðða-, gáttá- eða slégavegg.

7. Beitið ekki af miklu aflu við ísetningu eða fjarlægingu hollegs eða leiðaravírs. Of mikil aflu getur valdið tjóni og skemmdum á búnaði. Ef grunur leikur á tjóni eða ef fjarlæging er erfðaleikum bundin, skal fá röntgenmynd og leita frekra álíts.

8. Ef notaðir eru holleggi sem ekki eru ætlaðir til þrístdældingar með sílikum áhöldum, getur það leitt til leka milli holrýma eða götunar og þar með hugsanlegra áverka.

9. Festið ekki, hefti og/eða saumnið beint við ytra byrði hollegs eða fram lengingarslöngur til að minnka hættu á að skera í eðin skemma holleggin eða hindra flæði í honum. Festið eingöngu á tilskildum stöðum.

10. Loftrek getur átt sér stað ef loft kemst inn í búnað fyrir aðgang að miðlægum bláðærlegg eða að. Skiljið ekki opnar nálar eða opna, óklemma holleggi eftir í stungsárum miðlægra bláðaða. Notið aðeins vel þétt Luer-Lock tengi með öllum búnaði fyrir aðgang að miðlægum bláðærlegg til að varna rofi af gáleysi.

11. Læknar að að vera meðvitaðir um að slönguklemmur geta losnað fyrir slynsi.

12. Læknar verða að vera meðvitaðir um fylgikvilla í tengslum við miðlæga bláðærleggi, þar á meðal en takmarkast ekki við:

- hjartaþrjóng í kjölfar götunar á að, gátt eða slegli
- áverka á brjósthimnu (þ.e. loftbrjóst) og miðmæti
- loftrek
- holleggjarek
- stíflu í hollegg
- skurðsár á brjóstholi
- bakteriudreyra
- blóðeitrun
- segamyndun
- aðagötun af vangá
- taugaskemmd
- margúl
- blæðingu
- myndun fibrínsliðurs
- sýkingu á stungustaðu
- aððataeringu
- ranga staðsetningu á enda holleggjar
- hjartsíttarflokk
- utanæðablæðing
- bráðaofnæmi
- bláðæðabólga
- áverki á miðlægri að

Varúðarráðstafanir:

1. Bretytið ekki holleggnum, leiðarárvínum eða hverjum öðrum búnaði við innsetningu, notkun eða fjarlægingu.

2. Meðferð skal framkvæmd af þjálfuðu stærfsfólk sem er vel að sér í líffærafræðilegum einkennum, öruggi tækní og hugsanlegum fylgikvillum.

3. Gerið hefðbundnar varúðarráðstafanir og fylgjöld reglum stofnunarinnar við allar aðgerðir, þar með talið örugga fórgun búnaðar.

4. Notið ekki þennan búnað ef umbúðirnar eru skemmdir eða hafa óvart verið opnaðar fyrir notkun. Fargið búnaðinum.

5. Geymi ósmálskilyrði þessa búnaðar krefjast þess að honum sé haldið þurrum og hann verði ekki fyrir beinu sólarljósi.

6. Sum sóthreinsiefni sem notuð eru á stungustað innihalda leysi sem getur veikt efníð i holleggnum. Alkóholi, asetol og pólyétylenglykóli geta veikt innri gerð pólyérunefna. Þessi efní geta einnig veikt límingu milli holleggjafestingar og húðar.

• Notið ekki asetón að yfirborð holleggjar.

• Vætið ekki yfirborð holleggsins með alkóholi eða látið alkóholi liggja í holrými leggsins til að losa stíflu úr holleggnum eða fyrirbyggja sýkingar.

• Notið ekki smyrsl sem innihalda pólyétylenglykóli á innsetningarástöðinni.

• Gæta skal varúðar þegar lyf með háan alkóhólstyrk eru gefin í innrennsli.

• Leyfið ísetningarástöðnum að þorna alveg áður en stungið er í húðina og áður en sáraumbúðir eru settar á.

• EKKI láta hluti úr settini komast í snertingu við alkóhol.

7. Tryggjð gott flæði holleggjar fyrir notkun. Notið ekki sprautur minnið í 10 ml til að minnka hættu á leka í holrými eða rofi í hollegg.

8. Dragið úr hreyfingum á hollegg meðan á aðgerð stendur til að rétt staða enda holleggjar haldist.

EKKI er vist að settin innihaldi allan þann aukabúnað sem tilgreindur er í þessum notkunarleiðbeiningum. Kynnið ykkur leiðbeiningar fyrir hvern einstakan ihlut áður en aðgerðin hefst.

Ábending um aðferð við notkun: Notið smitsaefða aðferð.

Undirbúið stungustað:

1. Komið sjúklingnum fyrir í stóðu sem hentar ísetningarástöðnum.

• Ísetningi í viðbeins- eða hóstarbláðað: Komið sjúklingnum fyrir í Trendelenburg stóðu eins og hann polir, til að draga úr hættu á loftsegamynundum og til að auka bláðaðaflillingu.

- Ísetning í lærleggsbláðið: Komið sjúklingi fyrir í útafliggjandi stöðu.
- 2. Hreinsis húdina með viðeigandi sóttreinsiefni og látið þórra.
- 3. Breiðið yfir stungustað.
- 4. Gefið stóðuefylfi samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.
- 5. Farið nálinni.

SharpsAway II læsanlegt fórgunarlátlit (ef til staðar):

SharpsAway II læsanlegt fórgunarlátlit er ætlað til að fága nánum (stærðir 15 Ga. - 30 Ga.).

- Með því að nota einnar handar tæknir, skal þrýsta nánum í góti á fórgunarlátlum (sjá mynd 1).
- Þegar nánumur hefur verið komið fyrir í fórgunarlátlum er sjálfkrafa gengið frá þeim þannig að ekki sé hægt að endurnýta þær.

⚠ Varúbárrástofun: Reyndi ekki að fárlægja nálar sem komið hefur verið fyrir í SharpsAway II læsanlegu fórgunarlátlí. Nálmarnar eru tryggilega geymdar. Ef reynt er að endurheimta nálar úr fórgunarlátlum með aflu getur það skemmti nálmarnar.

- Ef SharpsAway svampbúnaður er til staðar, má nota hann þannig að nánumum er þrýst í svampinum eftir notkun.

⚠ Varúbárrástofun: Notið nálar ekki aftur eftir að þær hafa verið settar í svampinum í SharpsAway búnaðinum. Agnir geta loðað við nálarodda.

Undirbúnungur holleggs:

- Skolið hvert hollympi holleggið með smitsaðri saltvatnslausn til að tryggja óhínðrað flæði og til að undirbúa hollympi.
- Klemmið eða festið Luer-Lock tengi við framleingungsþollið til að fylla hollympi af saltausn.
- Hafð fárlægjandi framleingungsþolli opnar án hettu sem lokar fyrir leiðaravír.

⚠ Viðvörðun: Skerið ekki hollegginn til að breyta lengd.

Fyrsta aðgengi að æð:

Ómmundandi nál (e. echogenic needle) (ef til staðar):

Ómmundandi nál er notuð til að fá aðgang að æðakerfinu fyrir tilkommu leiðaravírs til að auðveldu stöðsetningu holleggins. Nálaröðurinn er lengdur sem nemur u.p.b. 1 cm til að læknirnum geti greint nákvæmlega stöðsetningu nálaröðsins þegar stungið er í æðina með ómóskóðun.

Varin nál /óryggisnál (ef til staðar):

Nota skal varða nál /óryggisnál í samræmi við notkunarleiðbeiningar framleioðanda.

Arrow Raulerson sprauta (ef til staðar):

Arrow Raulerson sprauta er notuð með Arrow Advancer fyrir ísetningu leiðaravírs.

- Setjið ísetningarnál eða hollegg/nál með áfresti sprauta eða Arrow Raulerson sprauta (ef hún er til staðar) inn í æð og sogið.

⚠ Viðvörðun: Skiljið ekki opnar nálar eða opna, óklemmda holleggi eftir í stungsárum miðlægra bláðæða. Loftrek getur átt sér stað af loft kemst inn í bánað fyrir aðgang að miðlægum bláðæðarlegg eða æð.

⚠ Varúbárrástofun: Stingið aldeiri nál aftur í holleggjáslíður (ef til staðar) til að minnka hættu á holleggeskeiði.

Tryggingi að æð:

Notið eina af eftirfarandi aðferðum til að staðfesta aðgengi að bláðæð vegna möguleikans á stöðsetningu í slágeð fyrir slysi:

- Bylgjulogun miðlægra bláðæða:
 - Setjið vökvafylltan þrystingsnema með sljóum oddi aftan í sprautubullu og í gegnum lokana á Arrow Raulerson sprautu og fylgist með bylgjulögum miðlægs bláðæðþrystingum.
 - Öf fjarfaglög þrystingsnema ef notuð er Arrow Raulerson sprauta.
- Sláttarfleði (ef bláðæðarlegg eftirliturbúnaður er ekki tiltekkur):
 - Notið þrystingsnema til að opna sprautulokubúnað Arrow Raulerson sprautunnar og fylgist með sláttarfleði.
 - Fjarfaglög sprautuna af nálinni og kannið hvort sláttarfleði er til staðar.
- ⚠ Viðvörðun:** Sláttarfleði er almennt merki um slágæðagötun á gáleysi.
- ⚠ Varúbárrástofun:** Trestið ekki á blöðlit frásogs sem merki um aðgengi að æð.

Leiðaravír komið fyrir:

Leiðaravír:

Settin eru fáanleg með ýmsum tegundum leiðaravíra. Leiðaravírar eru fáanlegir með mismunandi þvermáli, lengdum og oðrum fyrir tilteknar ísetningaráðferðir. Kynnið ykkur leiðaravírana sem notaðir eru við tilteknu aðferðina áður að ísetningin er hafin.

Arrow GlideWheel Wire Advancer eða Arrow Advancer (ef til staðar):

Arrow Advancer er notaður til að rétta af „J“ enda leiðaravíris til að þræða leiðaravírin inn í Arrow Raulerson sprautu eða nál.

- Dragið inn „J“ endanum með þumlinum (sjá mynd 2 GlideWheel eða 2A Standard Advancer allt eftir hváða Arrow Advancer fylgr).
- Setjið enda Arrow Advancer – með „J“ endanum dreginn út - inn í opið aftan á bullu Arrow Raulerson sprautunnar eða ísetningarnálinni.
- Færð leiðaravírin fram um það til 10 cm inn í Arrow Raulerson sprautuna þar til hann fer í gegnum sprautubundina eða inn í ísetningarnálinni.
- Hugsanlega þarf að beita vægum snúningi til að fáa leiðaravírin fram í gegnum Arrow Raulerson sprautuna.
- Ef notaður er Arrow GlideWheel Advancer skal fáa leiðaravírin fram gegnum Arrow Raulerson sprautuna eða gegnum ísetningarnálinni með því að þrýsta advancer hjólinum og leiðaravínum fram (sjá mynd 3). Haldið áfram þar til leiðaravírin nær æskilegri dýpt.
- Ef notaður er hefðbundinn Arrow Advancer skal lyfta þumlinum og draga Arrow Advancer um það bil 4 - 8 cm frá Arrow Raulerson sprautuni eða ísetningarnálinni. Leggið þumlinum á Arrow Advancer og með því að halda fast í leiðaravírin er búnaðum ytt inn í sprautubundinum til að yta leiðaravínum áfram (sjá mynd 3). Haldið áfram þar til leiðaravírin nær æskilegri dýpt.

11. Notið semitrímetvarðann á (ef til staðar) leiðaravír til að ákváða hversu stórt hluti leiðaravírs er settur.

ATHUGASEMD: Þegar leiðaravír er notaður með Arrow Raulerson sprauta (útdreginni að fullu) og 6,35 cm (2,5") ísetningarnál, má nota eftirfarandi viðmóðianum í stöðsetningu:

- 20 cm merking (tvö strik) sjást aftan við bulluna = oddur leiðaravírsins er við enda nálinnarr
- 32 cm merking (þrijú strik) sjást aftan við bulluna = leiðaravírsins nær u.p.b. 10 cm fram yfir enda nálinnarr

⚠ Varúbárrástofun: Viðhaldið ávalt fóstu gripi á leiðaravír. Hafið nægá lengd leiðaravírs sýnilega til að geta beitt honum. Leiðaravír án stýringar getur leitt til segarkars af voldum leiðaravírs.

⚠ Viðvörðun: Ekki soga upp í Arrow Raulerson sprautuna meðan leiðaravírin er á sinum stað, loft gati komist inn í sprautuna í gegnum aftari lokann.

⚠ Varúbárrástofun: Endurdælti ekki blóði til að minnka hættu á blóðoleka úr aftari sprautuunda (lok).

⚠ Viðvörðun: Dragið ekki leiðaravír til baka meðfram sniðbrún nálar til að draga úr hættu á móuglegum skurði eða skemmdum á leiðaravír.

12. Fjarlægi ísetningarnál og Arrow Raulerson sprautuna (eða hollegginn) á meðan leiðaravír er haldið stóðugum.

13. Notið semitrímetvarðann á leiðaravírum til að stilla innliggjandi lengd hans að æskilegri dýpt inniliiggjandi holleggarins.

14. Stakkið stungustáðum eð nauðsyn krefur með skurðarbrún skurðarhnifisins, sem stöðsettur er fjarri leiðaravínum.

⚠ Viðvörðun: Klippið ekki leiðaravírin til að breyta lengd hans.

⚠ Viðvörðun: Skerið ekki leiðaravír með skurðarhnif.

- Staðsetjið egg skurðarhnifis fjarri leiðaravír.
- Notið óryggis- og/eða læsingarhluta skurðarhnifis (ef til staðar) þegar hann er ekki í notkun til að minnka hættu á slysuhagna beittra áhalda.

15. Notið vejfabelg (ef til stækkt vejfassvaði til æðarinnar eftir þórfum. Fylgið horni leiðaravírins hægt í gegnum húðina).

⚠ Viðvörðun: Skiljið ekki vejfabelg eftir sem inniliiggjandi hollegg. Að skilja vejfabelg eftir setur sjúklingi í hættu á móuglegri gótnu æðaveggja.

Holleggur færður fram:

- Þraðið enda holleggarins yfir leiðaravírinn. Hæfleg lengd leiðaravírs verður að haldast sýnileg við tenginda holleggs til að viðhaldra traustu gripi á leiðaravínum.

- Takið í nálæga húð og færð hollegginn inn í æðina með léttum snúningshreyfingum.
- Viðvörðun:** Festið ekki holleggsklemmu og lás þar sem við á fyrr en leiðaravír er fjarlægður.
- Notið sentimetravkvarðann á holleggnum sem staðsettningaviðmið og færð hollegginn í endanlega inniliiggjandi stöðu.

AUTHUGASEMÐ: Sentimetravkvarðinn miðast við enda holleggsins.

- Tólfurnar eru 5, 15, 25 ós.frv.
- Strík: hvert strik táknað 10 cm bil, eitt strik sýnir 10 cm, tvö strik sýna 20 cm ós.frv.
- Punktar: hver punktur táknað 1 cm bil

19. Haldið holleggnum í æskilegri dýpt og fjarlægði leiðaravírinn.

Varúarráðstöfun: Ef hindrun er til staðar þegar fjarlægja skal leiðaravírin eftir ísetningu hollegs, má byggja virínum utan um enda holleggsins innan æðar (sjá mynd 5).

- Við þessar ráðstæður getur fjarlægning leiðaravírsins orðið til þess að af miklu aflu verði beitt og valdið því að leiðaravírinn brotni.
- Ef mótsáða finnst skal draga holleggning út samhlíða leiðaravínum um u.p.b. 2-3 cm og reyna að fjarlægja leiðaravírinn.
- Ef mótsáða finnst enn skal fjarlægja leiðaravírinn og hollegginn samtímis.

Viðvörðun: Beittið ekki óhóflegu afli að leiðaravírinn til að minnka hættu á að hann geti brotnað.

20. Tryggði að leiðaravírinn sé heill þegar hann hefur verið fjarlægður.

Ísetningu hollegs lokið:

- Tryggði opnum holýrma með því að festa sprautu á hverja fram lengingarslöngu og sogið þar til fyrsta flæði bláðæblablöðs kemur í ljós.
- Skolið holýrni(n) til að hreinsa blöð úr holleggnum.
- Tengið allar fram lengingarslöngur við viðeigandi Luer-Lock linur eins og þörf krefur. Óntotuðum tengjum má „laesa“ með Luer-Lock tengjum með því að nota stábláðar viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- Stöðuklemmu eru á fram lengingarslöngunum til að loka fyrir flæði gegnum hvert holýrni að meðan skipt er um línum og Luer-Lock tengi.

Viðvörðun: Opnið stöðuklemmu áður en kemur að innrennslí gegnum holýrni til að minnka hættu á skemmdum á fram lengingarslöngum vegna of mikils þrysstinga.

Festið hollegg:

- Notið holleggsfestingu, holleggsklemmu og festi, hefti eða sauma (ef til staðar).
 - Notið holleggstengi fyrir fyrsta stungustað.
 - Notið holleggsklemmu og festi sem síðari stungustað eftir því sem þörf krefur.

Varúarráðstöfun: Dragið úr hreyfingum á hollegg meðan á aðgerð stendur til að rétt staða enda holleggjar haldist.

Holleggsfesting (ef til staðar):

Nota skal holleggsfestingu samkvæmt notkunarleiðbeiningum frá framleidanda.

Holleggsklemma og festir (ef til staðar):

Holleggsklemma og festir eru notuð til að tryggji hollegg þegar önnur festing til viðbótar við tengjenda holleggsins er nauðsynleg fyrir stöðugleika holleggsins.

- Eftir að leiðarvirur hefur verið fjarlægður og nauðsynlegar slöngur hafa verið tengdar eða festar, breiðið út vangi gúmmibvingu og komið henni fyrir á holleggnum, gangið úr skuggu um að holleggurinn sé ekki rakur eins og nauðsynlegt er til að halda endanum í réttum stöðum.
- Klemmiði stöðugan festi á holleggjarklemmu.
- Festið holleggsklemmu og festini sem einingu við sjúklingsinn með því að nota holleggsfestingu, hefti eða saum. Festa þarf bæði holleggsklemmu og festinn til að draga úr hættu á tilfærslu holleggss (sjá mynd 5).
- Tryggði að ísetningarástöðuninn sé þurr áður en umbúðir eru settar á samkvæmt leiðbeiningum framleidanda.
- Metið staðsettningu holleggsenda í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- Ef endi holleggsins er á röngum stað skal meta aðstæður og skipta um eða færa holleggini í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.

Umhirða og viðhald:

Umbúðir:

Búið um samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Skiptið strax um umbúðir er vafli leikur á um hellileika, t.d. ef umbúðir verða rakar, óreiðar, lausar eða eru ekki lengur lokadar.

Opnum hollegs:

Haldið holleggnum opnum samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Allir starfsmenn sem sjá um sjúklings með miðlegan bláðæblaðlegg verða að hafa pekkingu á árangurskriki meðbóndlun til að lengja þann tíma sem holleggurinn er inniliiggjandi og koma í veg fyrir skáða.

Leiðbeiningar fyrir þrístdælingu – Notið smitsæfða aðferð.

1. Látið mynd birtast að skjá til að staðfesta stöðu holleggsenda áður en þrístdælingur er beitt.

Varúarráðstöfun: Prýstdæling skal framkvæmd af þjálfuðu starfsfólk sem er vald að sér í öruggum aðferðum og mögulegum fylgivillum.

2. Greinið holýrni fyrir þrístdælingu.

3. Skoðið flæðieiginleika hollegs:

- Festið 10 ml sprautu með smitsæfðri saltvatnslausn.
- Sogið holleggning til að fá hæfilegt blöðflæði.
- Skolið hollegginn mjög vel.

Viðvörðun: Tryggði samhæfingu hvers holýrmiss hollegs fyrir þrístdælingu til að minnka hættu á vanvirkni holleggsins og/eða fylgivillum hjá sjúklingi.

4. Aftengið sprautu og nálarlaust tengi (þar sem það að við).

5. Festi slöngur þrístdælingarsættar að viðeigandi fram lengingarslöngu hollegs eins og lýst er í tilfældum framleidanda.

Varúarráðstöfun: Farið ekki umfram tíu (10) inndælningar eða hámark ráðlagðs rennslishráða hollegs sem tilgreint er að merkimiða vörumer og Luer-tengi holleggsins til að minnka hættu á að holleggur virki ekki og/eða að endi færst úr stað.

Viðvörðun: Hættu á þrístdælingum um leið og ber að utanþæðablaðöngu eða aflögun hollegs. Fylgi viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar um viðeigandi lánknisfræðileg inngríp.

Varúarráðstöfun: Hitið skuggaefni að líkamshita áður en þrístdæling hefst til að minnka hættu á að holleggurinn virki ekki.

Varúarráðstöfun: Verið getur að hámarksstillingar þryssting á inndælningarárbúndi komi ekki í veg fyrir mikinn þrysting á hollegg sem er lokaður að hluta eða öllu leyti.

Varúarráðstöfun: Notið viðeigandi slöngur fyrir lyfjagafarsett milli holleggs og þrístdælingarsættar.

Varúarráðstöfun: Fylgi leiðbeiningum frá framleidanda skuggaefnis, frábendingum, viðvörnum og varúarráðstöfunum.

6. Sprautu skuggaefni í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.

7. Notið smitgáða aðferð til að aftengja holýrni hollegs frá þrístdælubúndi.

8. Sogið upp í skolið síðan holýrni holleggins með 10 ml sprautu eða sterri fyllt með smitsæfðri saltvatn.

9. Aftengið sprautuna og setjið smitsæfð nálarlaust tengi á fram lengingu hollegs.

Holleggur fjarlægður - leiðbeiningar:

1. Leggið sjúklings á bakið samkvæmt klíniskum ábendingum til að minnka hættu á möguleg loftrekri.

2. Fjarlægði umbúðir.

3. Losið holleggini og fjarlægið frá festibúndi holleggsins.

4. Böjði sjúklingsinn um að dýrpu og halda niðri í sér andanum ef fjarlægja á hollegg í hostarhláðið eða neðanvibréimhláðið.

5. Fjarlægði hollegginn með því að toga hann varlega samhlíða húð. Ef viðnám finnst þegar holleggurinn er fjarlægður **STOPVÍD**.

Varúarráðstöfun: Hollegginn má ekki fjarlægja með valdi, það getur leitt til skemmda á hollegg og blóðréksmyndun. Fylgi viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar ef eritt er að fjarlægja hollegg.

6. Þrýstiðið heint á staðinn þar til blæðing stöðvast, setjið þar á eftir ógegndrapar umboður með smyrslá í staðinn.

⚠ Viðörn: *Isetningaráðun holleggsins verður áfram inngönguðastur fyrir loft þar til staðurnir eru gróinn. Ógegndrapar umboður ættu að vera á í að minnsta kosti 24 klukkustundir eða þar til staðurnir virðist gróinn.*

7. Skráið brottnám leggsins, þ.m.t. staðfestingu á að allur hollegguinn og endinn hefur verið fjarlægður samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.

Frekra efni um mat sjúklinga, kliníksa fræðslu, aðferðir við ísetningu og mögulega fylgivirkum tengdum pessari meðferð er að finna í stöðulóðum kennslubókum, [læknisfræðilegum](#) bökmennendum og á vefsíðu Arrow International LLC: www.teleflex.com

PDF-skjal með þessum notendaleiðbeiningum er að finna á www.teleflex.com/IFU

Hér má finna samantekt á öruggi og klínískri virkni fyrir „Arrow AGB CVC“ (Basic UDI-ID: 0801902000000000000003K7) eftir opnum Evrópska gagnagrunnsins um lækningsatki/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Fyrir sjúklingi/notanda/profja aðila í Evrópusambandinum og í löndum með sama reglugerðarúmrverfi (reglugerð 2017/745/EU um lækningsatki); ef það hefur orðið alvarlegt atvik við notkun þessa búnaðar eða sem afleifing af notkun hans skal tilkynna það til framleiðanda og/éða viðurkenndis umboðsaðila og til yfirvalda í landinu. Tengiliðbúpplysingar fyrir það til bær yfirvoldi í hverju landi (tengiliðr vegna lyfjagátar) og frekar upplýsingar er að finna á efstafarandi veit Evrópusambandsins: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

is

Orðalisti yfir tákn: Táknin samræmast ISO 15223-1.

Verið getur að sum tákni eigi ekki við um þessa vöru. Sjá merkingu á vöru fyrir tákni sem eiga sérstaklega við um þessa vöru.

	MD						STERILE EO
Værð	Lækningatæki	Fylgið leibneiningum um notkun	Inniheldur hættuleg efni	Inniheldur lyf	Notið ekki aftur	Má ekki endursmitsafa	Smitsæft með etylenoxidí
							25°C (77°F) REF
Stakt smitsæfandi tálmakerfi með varnarumbúðum áður innan	Stakt smitsæfandi tálmakerfi	Geymið varið sólarljósi	Haldið þurru	Notið ekki ef umbúðir eru skemmdar	EKKI ÚR LATEX ÚR NÁTTÚRULEGU GÜMMII	Geymni við lægra hitastig en 25 °C (77 °F). Fordist hita yfir 40 °C (104 °F).	Vörulistanúmer
LOT							
Lotunúmer	Notist fyrir	Framleiðandi	Dagsetning framleiðslu	Innflytjandi			

Teleflex, Teleflex kennimerkið, Arrow, Arrow kennimerkið, Arrowg+ard Blue og SharpsAway eru vörumerki eða skráð vörumerki Teleflex Incorporated eða tengdara félaga bess, í BNA og/eða öðrum löndum. © 2023 Teleflex Incorporated. Allur réttur áskilinn.

"Rx only" er notað í pessum merkingum til að koma eftirfarandi yfirlysingu FDA CFR á framfærri: Varúð: Alrikislög takmarka sölu pessa lekningaatækis við heilbrigðissstarfsmenn með starfslevi eða fyrirvalji frá þeim.

Injicēšanai zem spiediena paredzēts Arrowg+ard Blue centrālais venozais katetrs (CVK)

Arrowg+ard Blue pretmikrobu katetra tehnoloģijas informācija

Ievads

Infekcija ir galvenā komplikācija, kas ir saistīta ar intravaskulārajām ierīcēm. Nacionālā nozokomiālo infekciju uzraudzības sistēma (NNIS) seko lidzi ar centrālo pieeju saistīto asinsrites infekciju (BSI) rādītājiem pieaugūšo un pediatriskā intensīvā terapijas nodalās 300 programmā iesaistītajās slimnīcas. Šīs ziņojums sniedz kritērijus citām slimnīcām. Aptuveni 90% no ar katetu saistītajām asinsrites infekcijām (CRBSI) rodas, kad izmantota centrāla pieeju (Maki, 1997). CRBSI saistīta zinotā mīstība ir 4%-20%, kā rezultātā ieilgst hospitalizācija (vidēji 7 dienas) un palielinās slimnīcas izmaksas. (Pittet, 1994)

Pretmkrobu katetu lietošanas pamatojums

Ar katetu saistītu asinsrites infekciju patogēnē:

Asinsvadu katetu infekcijas attīstīs daudzu iemeslu dēļ, taču tās sākas, kad katetru kolonizē mikroorganismi, kā tajāk nonāk pa vienu no šiem mārstīumiem vai arī pa abiem: 1) kolonizācija katetra ārpusei vai 2) kolonizācija katetra iekšpusē. Kolonizācija katetra ārpusei var rasties no ādas mikroorganismiem, blakus esošām infekcijām vai hematogēnas izplatīšanās uz katetra no tālākas vietas. Kolonizācija katetra iekšpusē var notikt, ja mikroorganismi tajā nonāk caur katetra galviju vai kontamīnētu infuzijas šķidrumu. (Sherertz, 1997)

Izstrādājuma apraksts:

Arrowg+ard Blue pretmikrobu katetrs sastāv no Arrow standarta poliuretāna katetra ar Blue FlexTip un arējas virsmas apstrādes, kura izmanto pretmikrobu līdzekļi, hlorheksidīna acetāts un sudraba sulfadiazīns.

- Ir pierādīta nozīmīga pretmikrobu aktivitāte saistībā ar Arrow katetru, izmantojot aiztures zonas biotestus pret šādiem organismiem:

- Klebsiella pneumoniae*
- Candida albicans*
- Escherichia coli*
- Pseudomonas aeruginosa*
- Staphylococcus aureus*
- Staphylococcus epidermidis*

Paredzētais nolūks/lietojums:

Arrow katetrs ir indiēts īstermiņa (<30 dienu) centrālās venozās pieejās nodrošināšanai, lai ārstētu vēnošu vai rikotos apstākļos, kam nepieciešama centrāla venozā pieejā.

Arrowg+ard tehnoloģijā mērķis ir sniegt aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetru.

Lietošanas indikācijas:

Arrowg+ard Blue pretmikrobu katetrs ir indiēts īstermiņa (<30 dienu) centrālās venozās pieejās nodrošināšanai, lai ārstētu slimības vai rikotos apstākļos, kam nepieciešama centrāla venozā pieejā, iekskaitot šādus (bet ne tikai):

- izmantojamu periferiju i.v. vietu trūkums;
- centrālā venozā spiediena uzraudzība;
- totala parāteralā barošana (TPB);
- šķidrumu, zāļu vai ķimijterapijas infuzijas;
- biežā asins paraugu gēmšāna vai asins transfuziju/asins produktu saņemšana;
- kontrastvielas injekcijas;

Kad izstrādājums tiek izmantots, lai zem spiediena injicētu kontrastvielu, nepārņemtiezt maksimālu katetra lūmenam norādīto plūsmas ātrumu. Kopā ar injicēšanai zem

spiediena paredzēto CVK izmantotā spiediena injektora aprīkojuma maksimālais spiediens nedrīkst pārsniegt 400 psi.

Katetu nav paredzēts izmantot esošu infekciju ārstēšanai, kā arī kā tunelēta katetra aizvietotāju pacientiem, kam nepieciešama ilgtēriņa terapija.

Pacientu mērķgrupa:

Paredzēts lietošanai pacientiem, kuriem ir piemērīta lietošanai kopā ar ierīci.

Kontrindikācijas:

Arrowg+ard Blue pretmikrobu katetrs ir kontrindicēts pacientiem, kuriem ir zināma hipersensitīvība pret hlorheksidīnu, sudraba sulfadiazīnu un/vai sulfa-satušoām zālēm.

Sagaidāmie kliniskie ieguvumi:

Iespēja iegūt pieejamās centrālajās asinsrites sistēmāi caur vienu punkcijas vietu tādiem nolūkiem kā šķidrumu infuzija, asins paraugu nemēšana, zāļu ievādīšana un centrālā venozā uzraudzība, kā arī iespēja iņjet kontrastvielu.

Nodrošinīt aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetru.



Satu bistamas vielas:

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

Hipersensitīvīties potenciāls:

Sastībā ar pretmikrobu katetriem pastāv bažas par hipersensitīvīties reakcijām, jo tās var būt joti noziegas un pat apdraudēt dzīvību. Kopā pretmikrobu katetru ieviešanas tirgū ir bijusi ziņojumi par hipersensitīvīties gadījumiem. Tas var ieteikt mūsu pacientu populāciju, it īpaši, ja jūs pacents ir jāpāņēm izceļmes.

Patildinformāciju skatiet brīdinājumu sadaļā.

Kliniskie izvērtējumi:

- Perspektīvs, randomizēts klinisks izmēģinājums, kurā katetrs tika 403 reizes ievietots pieaugušiem pacientiem medicīniski kūrīgiskajā intensīvā terapijas nodalā, liecīnā, ka pretmikrobu katetrem bija 50% mazāka kolonizācija iespējamība nekā kontroles katetriem ($p=0.003$) un 80% mazāka iespējamība izraisīt ar katetu saistītu bakterēmiju ($p=0.02$).
- Plīnigi dati tika iegūti par 403 katetriem (195 kontroles katetriem un 208 pretmikrobu katetriem), kas tika ievietoti 158 pacientiem. Kontroles katetri, kas tika izņemti no tādiem pacientu ķermeniem, kā saņēma sistēmisku antibiotiku terapiju, dažkārt uzrädīja zema īlēga virsmas aktivitāti, kas nebija saistīta ar katetra ievietošanas ilgumā (vidējā aiztures zona \pm SD, 1.7 ± 2.8 mm); savukārt pretmikrobu katetri vienādi uzrädīja atlikusā virsmas aktivitāti (vidējā aiztures zona, 5.4 ± 2.2 mm; $P<0.002$), kas samazinājās pēc ilgtēriņa ievietošanas periodiem. Pretmikrobu aktivitātē ir novērota pretmikrobu katetriem, kas bija ievietoti pacenta ķermeni līdz pat 15 dienām.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Brīdinājums!

1. Ja pēc katetra ievietošanas rodas nevēlamas reakcijas, nekavējoties izņemiet katetu. Hlorheksidinu saturōši savienojumi kā vietēji lietojami dezinfekcijas līdzekļi ir izmānoti kopš 1970. gada vidus. Hlorheksidins, kas ir efektīvs pret mikrobu līdzeklis, tiek izmantots daudzos antisepstikos ādas krēmos, mutes skalūšanos līdzekļos, kosmētikas produktos, medicīniskajās ierīcēs un dezinfekcijas līdzekļos, ko lieto ādas sagatavošanai pirms kirurģiskas procedūras.

PIEZĪME. Ja rodas nevēlamas reakcijas, veiciet sensitivitātes testēšanu, lai pārbaudītu atkarību pret katetra pretmikrobu vielām.

Piesardzības pasākums:

1. Kontroleti šī izstrādājuma pētījumi nav veikti grūtniecēm, pediatrijas pacientiem vai jaundzimšuļiem, kā arī pacientiem ar zināmu hiperseptivitāti pret sulfonamidi, ar daudzformu eritēmu, Stīvensa-Džonsona sindromu un glikozes-6-fosfāta dehidrogenāzes deficitu. Šī katetra lietošanas sniegtais labums ir jāizvērtē attiecībā pret iespējamajiem riskiem.

⚠ Vispārigi brīdinājumi un piesardzības pasākumi

Brīdinājumi:

1. Sterila, vienreizējas lietošanas ierice: nelietojiet, neapstrādājiet un nesterilizējiet atkārtoti. Atkārtoti lietojot ierīci, pastāv smagu traumu un/vai infekcijas risks, kas var izraisīt nāvi. Atkārtoti apstrādājot medicīniskas ierices, kuras paredzētas tikai vienam pacientam, var izraisīt veikspējas samazinājumu vai funkcionālītātes zudumu.

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

3. Katetru nedrīkst ievietot/virzīt labajā priekškambari vai labajā kambari, kā arī to nedrīkst tajos atstāt. Katetra gals ir jāvirza augšējās dobas vēnas apakšējā trešdaļā.

Piekļūdot cīskas vēnai, katets ir jāvirza asinsvadā tā, lai katetra gals atrastos paralēli asinsvada sieniņai un nesniegots labajā priekškambari.

Katete gala atrašanās vieta ir jāapstiprina saskaņā ar iestādes politiku un procedūru.

4. Klinicistiem ir jāzina, ka ir iespējama situācija, kurā jebkāda asinsrites sistēmā implantētā ierīce var izraisīt vadītās iesprūšanu. Ja pacientam ir asinsrites sistēmas implants, katetru procedūru ieteicams veikt tiešas vizualizācijas kontrolei, lai samazinātu vadītās iesprūšanas risku.

5. Virzot vadstigu vai audu dilatoru, nelietojiet pārmērīgu spēku, jo tas var izraisīt asinsvada perforāciju, asīšošanu vai sastāvdaļu bojājumus.

6. Vadstīgas virzīšana labajā priekškambari un kambari var izraisīt aritmiju, labā kambara atzaru bloķadi, kā arī asinsvada, priekškambari vai kambara sienas perforāciju.

7. Ievietojot vai izņemot katetu vai vadstigu nelietojiet pārmērīgu spēku. Pārmērīga spēka rezultātā var sabojāt vai salauzt sastāvdaļas. Ja ir aizdomas par bojājumiem vai arī never viagli ievērt izņemšanu, ir jānorōšina rentgenogrāfiska vizualizācija un jālūdz konsultācijas.

8. Sādienu lietojumiem izmantojot katetus, kas nav indiċeti injicēšanai zem spiediena, var izraisīt savstarpēju lūmenu sakrūšanos vai plūšumu ar traumu risku.

9. Lai samazinātu sagriešanas vai katetra sabojāšanas, kā arī katetra plūšuma traucējumu risku, pie katetra korpusa vai pagarinātālīniju ārpusei nedrīkst veikt tiešu fiksāciju,

skavošanu un/vai šuvju likšanu. Fiksāciju drīkst veikt tikai norādītajās stabilizācijas vietās.

10. Ja tiek pielauta gaisa nonākšana centrālās venozās pīejas ierīcē vai vēnā, var rasties gaisa embolijs. Centrālās venozās pīkuncijas vietā nedrīkst atstāt atvērtas adatas vai katetris bez uzgāja vai aizspiedīja. Kopā ar jebkuru centrālās venozās pīejas ierīci izmantojiet tikai cieši pievilkus Luer-Lock savienojumus, lai nodrošinātos pret nejausū atvienošanos.

11. Klinicistiem ir jāzina, ka slidošie aizspiedīji var tikt nejausi noņemti.

12. Klinicistiem ir jāpārziņa ar centrālajiem venozajiem katetriem saistītās komplikācijas/nevēlamie blakusefekti, ieskaitot šādus (bet ne tikai):

- asinsvada, priekškambara vai kambara perforācijas rezultātā radusies sirds tamponāde;
- pleiras (t.i., pneimotorakss) un videnes savainojumi;
- gaisa embolijs;
- katetra izraisaīta embolijs;
- katetra izraisaīta nosprostojums;
- krūšu limfradu lacerācija;
- bakterēmija;
- septicēmija;
- tromboze;
- nejausa arterijas punkcija;
- nervu trauma;
- hematomā;
- hemorāģija;
- fibrīna tilka veidošanās;
- infekcija iejazas vietā;
- asinsvada erozija;
- nepareizas katetra gala novietojums;
- aritmija;
- ekstravazācija;
- anafilaksē;
- blefīts;
- centrālo asinsvadu trauma.

Piesardzības pasākumi:

1. Nemainiet katetu, vadstīgu vai jebkuru citu komplekta sastāvdaļu ievietošanas, izmantošanas vai izņemšanas laikā.

2. Procedūru drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar anatomiskajiem orientieriem, drošu tehniku un iespējamām komplikācijām.

3. Ievērojiet standarta piesardzības pasākumus un iestādes politikas visām procedūrām, tostarp attiecībā uz ierīcu drošu liikvidēšanu.

4. Ja iespējoms ir bojāts vai nejausi atvērts pirms lietošanas, nelietojiet ierīci. Izmetiet ierīci.

5. Šo ierīcu uzglabāšanas nosacījumi nosaka, ka tās jāsargā no mitruma un tiesas saules gaismas.

6. Daži katetra ievietošanas vietā izmantotie dezinfekcijas līdzekļi satur šķīdinātājus, kas var pavājināt katetra materiālu. Spirts, acetons un polietilēnglikols var pavājināt poliuretāna materiālu struktūru. Šis vielas var pavājināt arī adhezivo stipribu starp katetra stabilizācijas ierīci un ādu.

- Neizmantojiet acetonu uz katetra virsmas.
- Neizmantojiet spiritu katetra virsmas mērcēšanai un neļaujiet spirtam nonākt katetra lūmenā ar nolūku atjaunot katetra caurejamību vai novērst infekciju.
- Neizmantojiet ievietošanas vietā polietilēnglikolu, kas satur ziedes.
- Veicot tādu zāļu infūziju, kurās ir augsta spirta koncentrācija, ievērojiet piesardzību.
- Pirms ādas punkcijas un pārsēja uzlikšanas jaujiet ievietošanas vietai pilnībā nožūt.
- Neļaujiet komplekta sastāvdaļām nonākt saskarē ar spirtu.

7. Pirms katetra izmantošanas nodrošiniet tā caurejamību. Neizmantojiet šīrjes, kas mazākas par 10 ml tilpumu, lai samazinātu lūmena iekšējās sūces vai katetra plūsuma risku.

8. Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laikā, lai saglabātu pareizu katetra gala novietojumu.

Komplekti var nesaturēt visas šajā lietošanas pamācībā aprakstītās papildu sastāvdalas. Pirms uzsākat procedūru, iepazīstieties ar katrais sastāvdalas norādījumiem.

Ieteicamā procedūra: Izmantojiet sterīlu paņēmienu.

Punkcijas vietas sagatavošana:

1. Novietojiet pacientu vajadzīgajā stāvoklī atbilstoši ievietošanas vietai.
 - Zemēkāpula vai jūga vēnas pieejā: pacientu novieto daļēji Trendelenburga pozīciju tiktal, cik tā netraucē, lai samazinātu gaisa emboliķas risku un uzlabotu venozu upzīdi.
 - Čīskas vēnas pieejā: novietojiet pacientu guluļus uz muguras.
2. Sagatavojet tiru ādu, izmantojot atbilstošu antisepisku līdzekli un ļaujet tam nožūt.
3. Pārlāpliet punkcijas vietu.
4. Ievadiet lokālā anestēzijas līdzekli saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.
5. Izmetiet adatu.

SharpsAway II fiksējošais likvidēšanas trauciņš (ja nodrošināts):

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

- Izmantojot vienas rokas metodi, stingri bīdet adatas likvidēšanas trauciņu atvērumos (skatiet 1. attēlu).
- Tiek līdz adatas ir ievietotas likvidēšanas trauciņā, tās tiks automātiski nofiksētas vietā, tādējādi tās nevarēs lietot atkārtoti.

△ Piesardzības pasākums: Mēnginiet izņemt izņemtās adatas, kas ir ievietotas SharpsAway II fiksējošajā likvidēšanas trauciņā. Šīs adatas ir nofiksētas vietā. Ja adatas mēģina ar spēku izņemt no likvidēšanas trauciņa, tās var tikt sabojātas.

△ Piesardzības pasākums: Pēc adatu ievietošanas putu SharpsAway sistēmā tās nedrīkst lietot atkārtoti. Adatas galam var pieplūt cietdaiļajās.

Katetra sagatavošana:

6. izskalojiet katu lūmenu ar sterīlu, injicēšanai paredzētu standarta fizioloģisko šķidumu, lai nodrošinātu caurejamību un uzpildītu lūmenu(-s).
7. Uzsprīdot vai piestiprināt Luer-Lock savienotāju(-s) pie pagarinātājlinijas(-ām), lai saglabātu fizioloģisko šķidumu lūmenā(-os).
8. Distalajai pagarinātājlinijai nelieciņi uzgali, lai caur to varētu virzīt vadstīgu.

△ Brīdinājums! Negrieziet katetu, lai mainītu garumu.

Sākotnējā venozās pieejas nodrošināšana:

Ehogeniska adata (ja nodrošināta):

Ehogenisku adatu izmanto, lai nodrošinātu pieejā asinsvadu sistēmā vadstīgas ievādīšanai ar noliku atvieglojot katetu ievietošanu. Ultraskanās kontrole adatas gals tiek iezīmēts aptuveni 1 cm garumā, lai klinīciņš varētu noteikt precīzu adatas gala atrašanās vietu, kad tiek veikta asinsvada punkcija.

Aizsargāta adata/drošības adata (ja nodrošināta):

Aizsargāta adata/drošības adata ir jāzīmanto saskaņā ar rāzotāju lietošanas pamācību.

Arrow Raulerson ūjīrs (ja nodrošināta):

Arrow Raulerson ūjīrs izmanto kopā ar Arrow Advancer vadstīgas ievietošanai.

9. Ievietojiet vēnu ievādīšanas adatu vai katetru/adatu ar piestiprinātu ūjīri vai Arrow Raulerson ūjīri (ja nodrošināta) un aspiρējet.

△ Brīdinājums! Centrālās venozās punkcijas vietā nedrīkst atstāt atvērtas adatas vai katetrus bez uzgala vai aizspiedņa. Ja tiek pielauta gaisa nonākšana centrālās venozās pieejās ierīcei vai vēnā, var rasties gaisa emboliķa.

△ Piesardzības pasākums: Adatu nedrīkst ievietot atkārtoti ievādītāja katetrā (ja nodrošināts), lai samazinātu katetra embola risku.

Venožās pieejas pārbaude:

Izmantojiet kādu no tālāk aprakstītajām metodēm, lai pārbaudītu venozu pieejū, jo pastāv iespēja, ka adata/katets var tilti nejaūsu ievietots artērijā:

- Centrālā venozā spiediena viļņu forma:
 - levietojet ar šķidrumu uzpildītu spiediena transdukcijas zondi, kam ir truls gals, virzūla aizmugure un cauri Arrow Raulerson ūjīres vārstiem, lai novērotu centrālā venozā spiediena viļņu formu.
- Pulsējošā plūsmas (ja nav pieejams hemodinamiskās uzraudzības aprikojums):
 - Izmantojiet transdukcijas zondi, lai atvērtu Arrow Raulerson ūjīres vārstu sistēmu, un novērojiet pulsējošo plūsmu.
 - Atvienojet ūjīri no adatas un novērojiet pulsējošo plūsmu.

△ Brīdinājums! Pulsējošā plūsmas parasti norāda uz nejaūsu artērijas punkciju.

△ Piesardzības pasākums: Lai pārīecinātos par venozu pieejū, nepāļaujieties uz asiju aspirātā krāsu.

Vadstīgas ievietošana:

Vadstīga:

Ir pieejami komplekti ar dažādām vadstīgām. Konkrētām ievietošanas metodēm tiek nodrošinātas vadstīgas ar dažādiem diametriem, garumiem un galu konfigurācijām. Pirms sākat faktisku ievietošanas procedūru, iepazīstieties ar attiecīgo izmantojāmas(-o) vadstīgas(-u) metodi.

Arrow GlideWheel Wire Advancer vai Arrow Advancer (ja nodrošināts):

Arrow Advancer izmanto, lai iztaisnotu vadstīgas J formas galu ar noliku ievadīt vadstīgu Arrow Raulerson ūjīrei vai adatu.

- Izmantojot iksīki, atvelciet J formas galu (skatiet 2. attēlu ar GlideWheel vai 2A attēlu ar standarta Advancer atkarībā no tā, kurš Arrow Advancer izstrādājums ir nodrošināts).
- Ievietojet Arrow Advancer galu ar atliktu J formas galu Arrow Raulerson ūjīres virzūla aizmugures atverē vai ievādīšanas adatā.
- 10. Virziet vadstīgu Arrow Raulerson ūjīrei aptuveni 10 cm, līdz tā izvirzīs cauri ūjīres vārstiem vai ievādīšanas adatā.
 - Lai vadstīgu virzītu cauri Arrow Raulerson ūjīrei, var būt nepieciešama vieglā pagriešanas kustība.
 - Ja izmantojat Arrow GlideWheel Advancer, virziet vadstīgu cauri Arrow Raulerson ūjīrei vai cauri ievādīšanas adatā, bidot uz prieķus ievādītāja ritenīti un vadstīgu (skatiet 3. attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vajadzīgo dzīlumu.
 - Ja izmantojat standarta Arrow Advancer, paceliet iksīki un velciet Arrow Advancer aptuveni 4–8 cm prom no Arrow Raulerson ūjīres vai ievādīšanas adatas. Nolaidiet iksīki uz Arrow Advancer un, saglabājot ciešu vadstīgas satvērienu, bīdet ierīci ūjīres cilindrā, lai tālāk virzītu vadstīgu (skatiet 3A attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vajadzīgo dzīlumu.

11. Izmantojiet centimetrus atzīmes (ja nodrošinātas) uz vadstīgas kā atsauku, kas palīdz noteikt, cik liela vadstīgas daļa ir ievietota.

PIEZĪME. Ja vadstīga tiek izmantota kopā ar Arrow Raulerson ūjīri (pilnībā aspirētu) un 6,5 cm (2-1/2 collu) ievādīšanas adatu, var izmantonot šādas novietojuma atzīmes:

- 20 cm atzīme (divas joslas) nonāk virzūla aizmugure = vadstīgas gals atrodas adatas beigās;
- 32 cm atzīme (trīs joslas) nonāk virzūla aizmugurē = vadstīgas gals atrodas aptuveni 10 cm caur adatas beigām.

△ Piesardzības pasākums: Vienmēr saglabājiet ciešu vadstīgas tvērienu. Saglabājiet atsegtu pietiekamu vadstīgas garumu, lai ar to varētu rīkoties. Nekontroliēta vadstīga var izraisīt stīgas embolu.

△ Brīdinājums! Neaspirejiet Arrow Raulerson ūjīri, kamēr vadstīga atrodas vietā, jo gaisš var nokļūt ūjīri par aizmugurējo vārstu.

△ Piesardzības pasākums: Neveiciet atkārtotu asins infuziju, lai samazinātu asins noplūdes risku no ūjīres aizmugures (uzgala).

△ Brīdinājums! Neizņemiet vadstīgu pret adatas konusu, lai samazinātu vadstīgas nosķēršanas vai sabojāšanas risku.

12. Izņemiet ievādīšanas adatu un Arrow Raulerson ūjīri (vai katetu), vienlaikus turot vietā vadstīgu.

13. Izmantojiet uz vadstīgas esošās centimetru atzīmes, lai pielāgotu ievietošanas garumu atbilstoši vajadzīgajam ievietojamajam katetram novietojumā dzīlumam.

14. Ja nepieciešams, palieliniet ādas punkcijas vietu ar skalpeļa griezējmalu, kas pavērsta virzienā prom no vadstigas.

⚠️ Brīdinājums! Negrieziet vadstigu, lai mainītu garumu.

⚠️ Brīdinājums! Negrieziet vadstigu ar skalpelī.

- Pāvērtēt skalpelā griezējmalu virzienā prom no vadstigas.
- Kad skalpelis netiek izmantots, izmantojiet tā drošības un/vai fiksācijas funkciju (ja nodrošināta), lai samazinātu tā izraisīto traumu risku.

15. Izmantojiet audu dilatoru, lai palielinātu audu eju uz vēnu, kā nepieciešams. Lēnām sekojiet vadstigas leņķim cauri ādai.

⚠️ Brīdinājums! Neatstājiet audu dilatoru vietā kā ievietojamo katetu. Atstājot audu dilatoru vietā, pacientam tiek radīts asinsvada sienīnas perforācijas risks.

Katetra virzīšana:

16. Virziet katetra galu pa vadstigu. Lai nodrošinātu ciešu vadstigas satvērienu, katetra galvinas galā ir jāstājta atsegs pieteikams vadstigas garums.

17. Satverot katetu tuvu ādai, virziet to vēnā, izmantojot nelielu pagriešanas kustību.

⚠️ Brīdinājums! Nepiestipriniet katetra aizspiedni un stiprinājumu (ja nodrošināti), kamēr nav izņemta vadstīga.

18. Izmantojiet uz katetra esošās centimetru atzīmes kā novietojuma atsaucēs punktus, virziet katetu līdz galīgajam ievietošanas novietojumam.

PIEZĪME: Centimetru atzīmju simboli ir sniegti, sākot ar katetra uzgali:

- skaitliskie: 5, 15, 25 utt;
- josla: katra josla apzīmē 10 cm intervālu — viena josla apzīmē 10 cm, divas joslas apzīmē 20 cm utt.;
- punkti: katrs punkts apzīmē 1 cm intervālu.

19. Turiet katetu vajadzīgā dīzīlumā un izņemt vadstīgu.

⚠️ Piesardzības pasākums: Ja, mēģinot izņemt vadstīgu pēc katetra ievietošanas, ir jātūma pretestība, iespējams, vadstīga ir savījusies ar katetra galu asinsvadā (skatiet 4. attēlu).

- Sājā gadījumā velkot vadstīgu atpakaļ, var tikt lietots pārmērīgs spēks, kura rezultātā var salūzt vadstīgu.
- Ja jātūma pretestība, izņemiet katetu attiecībā pret vadstīgu aptuveni 2–3 cm un mēģiniet izņemt vadstīgu.
- Ja atkal jātūma pretestība, izņemiet vadstīgu un katetu vienlaicīgi.

⚠️ Brīdinājums! Neizdarīt uz vadstīgu pārmērīgu spēku, lai samazinātu salūšanas risku.

20. Pirms vadstīgas izņēšanas vienmēr pārbaudiet, vai tā ir neskarta.

Pilnīga katetra ievietošana:

21. Pārbaudiet lūmena caurejamību, piestiprinot katrai pagarinātājlinijai šķirci un aspirējot, līdz ir redzama brīva venozo asīju plūsmā.

22. Skalojiet lūmenu(-s), lai katetu pilnībā iztrītu no asīnim.

23. Pievienojet visas pagarinātājlinijas atbilstošajiem Luer-Lock savienotājiem, kā nepieciešams. Neizmanto(-ās) pieslēgvietu(-as) var „bloķēt” caur Luer-Lock savienotāju(-iem), izmantojiet iestādes standarta politikas un procedūras.

- Pagarinātājlinijā tiek nodrošināts(-i) slidošais(-ie) aizspiednis(-i), lai linijas un Luer-Lock savienotāja nomaiņas laikā nosprostotu plūsmu caur katru lūmenu.

⚠️ Brīdinājums! Pirms caur lūmenu tiek veikta infuzija, atveriet slidošo aizspiedni, lai samazinātu pārmērīga spiediena izraisītu pagarinātājlinijas bojājumu risku.

Katetra nofiksēšana:

24. Izmantojiet kateta stabilizācijas ierici, katetra aizspiedni un stiprinājumu, šķavas vai ūves (ja nodrošināti).

- Kā pirmās fiksācijas vietu izmantojiet katetra galvīju.
- Kā sekundārās fiksācijas vietu izmantojiet katetra aizspiedni un stiprinājumu, kā nepieciešams.

⚠️ Piesardzības pasākums: Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laiku, lai saglabātu pareizi katetra gala novietojumu.

Katetra stabilizācijas ierice (ja nodrošināta):

Katetra stabilizācijas ierice ir jāizmanto saskaņā ar rāzotāja lietošanas pamācību.

Katetra aizspiednis un stiprinājums (ja nodrošināti):

Katetra aizspiedni un stiprinājumu izmanto, lai nofiksētu katetu, ja katetra stabilizācijai ir nepieciešama cits fiksācijas vieta papildīšanai galvīvā.

- Pēc vadstīgas izņēšanas un nepieciešamo liniju pievienošanas vai bloķēšanas izpletiet gumījus aizspiedni spārus un novietojiet uz katetra, pārliecinieties, ka katetrs nav mitrs, lai nodrošinātu pareizu gala atrāšanās vietu.
- Piestipriniet katetra aizspiedni ciņu stiprinājumu.
- Nofiksējiet katetra aizspiedni un stiprinājumu kā vienu blōku pie pacienta ķermenā, izmantojiet katetra stabilizācijas ierīci, šķavas vai ūves. Lai samazinātu katetra migrēšanas risku, ir jānofiksē gan katetra aizspiednis, gan stiprinājums (skatiet 5. attēlu).
- 25. Pirms uzziekt pārējā saskaņā ar rāzotāja norādījumiem, pārliecinieties, vai ievietošanas vieta ir sausa.
- 26. Novērtējiet katetra gala novietojumu atbilstoši iestādes politikām un procedūrām.
- 27. Ja katetra gals ir novietots nepareizi, novērtējiet situāciju un nomainiet vai pārvietojiet to saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.

Apkope un uzturēšana:

Pārsējs:

Pārsēju uzlieciet saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlinijām. Ja tiek sabojoti pārsējs sejumus, nekavējoties nomainiet to, piem., ja pārsējs samirkst, ir notrāpīts, valjis vai vairs nenosedz vietu.

Katetra caurejamība:

Uzturiet katetra caurejamību saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlinijām. Visiem darbiniekiem, kuri aprūpē pacientus, kam ievietoti centrālie venozie kateti, ir jāpārīna efektīva pārvāldība, lai pagarinātu katetra ievietošanas laiku un novērtu traumas.

Norādījumi injicēšanai zem spiediena — izmantojiet sterīlu panēmienu.

1. Pirms katras zem spiediena veikta injicēšanas reizes iegūsiet vizuālu attēlu, lai pārliecinātos par katetra gala novietojumu.

⚠️ Piesardzības pasākums: injekciju zem spiediena drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar drošu tehniku un iespējamām komplikācijām.

2. Nosakiet lūmenu, kurā jāveic injekcija zem spiediena.

3. Pārbaudiet katetra caurejamību:

- piestipriniet 10 mL šķirci, kas uzpilda ar sterīlu standarta fizioloģisko šķidumu;
- aspirējiet katetu, lai panāktu atbilstošu asīgu atplūdi;
- pamatīgi izskalojiet katetu.

⚠️ Brīdinājums! Pirms injicēšanas zem spiediena pārbaudiet katra lūmena caurejamību, lai samazinātu katetra disfunkcijas un/vai pacienta komplikāciju risku.

4. Atvienojiet šķirci un bezadatas savienotāju (ja piemērojams).

5. Piestipriniet spiediena injekcijas ievadišanas komplekta caurulīti atbilstošajai katetra pagarinātājlinijai saskaņā ar rāzotāju ieteikumiem.

⚠️ Piesardzības pasākums: Nepārņemiet desmit (10) injekcijas vai katetra maksimālo ieteiktu plūsmas attīru, kas norādīts uz izstrādājuma etiketes un katetra Luer savienojuma galvīgas, lai samazinātu katetra disfunkcijas un/vai nepareiza gala novietojuma risku.

⚠️ Brīdinājums! Pātrauciet spiediena injekcijas, tiklīdz parādīs pārāk augsts elektrovāzācijas vai katetra deformācijas pazīme. leverborientēt iestādes politikas un procedūras attiecībā uz atbilstošajām medicīniskajām darbībām.

⚠️ Piesardzības pasākums: Pirms spiediena injekcijas sāsildiet kontrastvēlu līdz ķermeņa temperatūrai, lai samazinātu katetra disfunkcijas risku.

⚠️ Piesardzības pasākums: Spiediena ierobežojuma iestādumi uz injektoru aprīkojumu var nenovērst pārmērīgu spiedienu nosprostotā vai daļēji neiespējot katetru.

⚠️ Piesardzības pasākums: Lai samazinātu katetra disfunkcijas risku, starp katetu un spiediena injektoru aprīkojumu izmantojiet atbilstošu ievadišanas komplekta caurulīti.

- ⚠ Piesardzības pasākums:** levērojiet kontrastvielas ražotāja sniegtu lietošanas pamācību, kontrindikācijas, brīdinājumus un piesardzības pasākumus.
- Injēcējiet kontrastvielu saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.
 - Aseptiskā veidā atvienojiet katetra lūmenu no spiediena injektoru aprīkojuma.
 - Atpriējiet un pēc tam izskalojiet katetra lūmenu, izmantojot 10 mL vai lielāku šķirci, kas uzpildīta ar sterīlu standarta fizioloģisko šķidrumu.
 - Atvienojiet šķirci un nomainiet ar sterīlu bezadatas savienotāju vai injekcijas uzglītīnijas.

Katetra izņemšanas norādījumi:

- Novietajiet pacientu saskaņā ar kliniskajām indikācijām, lai samazinātu gaisa embola risku.
- Nonemiet pārsēju.
- Atbrivojiet katetu un nonemiet no katetra fiksācijas ierīces(-ēm).
- Lūdziet pacientam ievilkļu elpu un aizturēt to, ja tiek izņemts jūga vēnas vai zematslēgšķau katets.
- Izņemiet katetu, lēnām velkot to ārā paralēli ādai. Ja katetra izņemšanas laikā jūtama pretestība, **PARTRACIET**.

- ⚠ Piesardzības pasākums:** Katetru nedrīkst izņemt ar spēku, pretējā gadījumā katetrs var salīzīt un rasties embolizācija. Levērojiet iestādes politikas un procedūras attiecībā uz situāciju, kurās radušies katetra izņemšanas sarežģījumi.

6. Izdariet tiešu spiedienu uz vietas, līdz tiek panākta hemostāze, un pēc tam uzlieciet nosedzošu pārsēju ar ziedi.

⚠ Brīdinājums! Atlikušās katetra pēdas saglabājās kā gaisa ieejas punkts, līdz vieta epitelializējas. Nosedzošajam pārējam jāpaliek vietā vismaz 24 stundas vairāk līdz brīdim, kad vieta izskatas epitelializējusies.

7. Dokumentējiet katetra izņemšanas procedūru, tostarp apstiprinājumu par to, ka ir izņemts viss katetra garums un gals saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.

Uzzījas par pacienta novērtēšanu, klinisko izglītību, ievietošanas tehniku un iespējamās komplikācijas saistībā ar šo procedūru skaitiet standarta mācību grāmatās, medicīniskajā literatūrā un Arrow International LLC tīmekļa vietnē: www.teleflex.com.

Šīs lietošanas pamācības PDF kopija ir pieejama vietnē www.teleflex.com/IFU.

„Šī ir Arrow AGB CVK” (pamatā UDI-DI: 0801902000000000000033K7) drošuma un klinisks veikspējas kopasvilkuma (SSCP) atrašanās vieta pēc Medicīnisko ierīcu Eiropas datubāzes/Eudamed palaišanas: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Pacientiem/lietotājiem/trēšajām pusēm Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku regulējuma sistēmu (Regula 2017/745/ES par medicīniskajām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir radies nopietns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un/vai tā pilnvarotājam pārstāvīm, un savas valsts iestādei. Valsts kompetento iestāžu kontaktinformācija (vigilances kontaktpunkti) un turpmāka informācija ir pieejama šajā Eiropas Komisijas tīmekļa vietnē: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

IV

Simboli vārdnīca: Simboli atbilst standartam ISO 15223-1.

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

Uzmanību!	Medicīniskā ierīce	Skaitīt lietošanas pamācību	Satur bīstamas vielas	Satur medicīnisku vielu	Nelietot atkārtoti	Nesterilizēt atkārtoti	Sterilizēts ar etiēnu oksīdu
Vienas sterilās barjeras sistēma ar aizsargēpakuju iekšpusē	Vienas sterilās barjeras sistēma	Sargāt no saules gaismas	Glabāt sausā vietā	Nelietot, ja lepkakojums ir bojāts	Nav izgatavots no dabiskā gumijas lateksa	Uzglabāt temperatūrā zem 25 °C (77 °F). Sargāt no pārmēriņa karstības, kas pārsniež 40 °C (104 °F).	Kataloga numurs
Sērijas numurs	Deriguma terminš	Ražotājs	Ražošanas datums	Importētājs			

Teleflex, Teleflex logo tips, Arrow, Arrow logo tips, Arrow+ard Blue un SharpsAway ir Teleflex Incorporated vai tā filiāļu preču zīmes vai reģistrētās preču zīmes ASV un/vai citās valstīs. © 2023 Teleflex Incorporated. Visas tiesības paturētas.

„Rx only” šajā etiķetē tiek izmantots, lai paziņotu šādu paziņojumu, kā norādīts FDA CFR: Uzmanību: Saskaņā ar federālo likumu šo ierīci drīkst pārdomāt tikai licencētam veselības aprūpes speciālistam vai pēc viņa pasūtījuma.

„Arrowg+ard Blue“ slėginės infuzijos centrinės venos kateteris (CVK)

„Arrowg+ard Blue“ antimikrobinio kateterio technologinė informacija

Ivadas

Infekcija yra pati dažniausia su intravaskuliniais įtaisais susijusi komplikacija. JAV Nacionalinė nozokominė infekcijų sekimo sistema (angl. *National Nosocomial Infection Surveillance System*, NNIS) registroja duomenis apie su centrinės venos kateteriu susijusį kraujo infekcijų dažnį 300 programų dalyvaujančių ligoninių staugusiuju ir vaikų intensyviuosius terapijos skyriuose. Šiuo duomenų atskaita yra orientacinis pagrindas lyginant kitų ligoninių rodiklius. Maždaug 90% su kateteriu susijusį kraujo infekcijų kyla kateterizuojant centrinės kraujagysles. (Maki, 1997) Nuo 4% iki 20% su kateteriu susijusį kraujo infekcijų sukelia mirintis pasekmės, paigina hospitalizacijos laiką (vidurkis – 7 paros) ir padidina ligoninių išlaidas. (Pittet, 1994)

Antimikrobiinių kateterių pagrūstumas

Su kateteriu susijusių kraujo infekcijų patogenėzė:

Su kraujagyslių kateterių susijusios infekcijos išsvyrtė dėl daugelio priežascių, tačiau jos prasideda kateterių kolonizavus mikroorganizmams, patenkantiems vienu iš dviejų arba abiau šiam keliui: 1) kolonizacija kateterio išoriniu paviršiumi, arba 2) kolonizacija kateterio vidiniu paviršiumi. Kateterio išorės kolonizaciją gali sukelti odos mikroorganizmai, gretutinės infekcijos arba per kraują iš atoesnių vėtos ant kateterio patekės užkratas. Kateterio vidinis paviršius gali kolonizuotis mikroorganizmams patekus per kateterio movinę jungtį arba užterštą infuzinių skytį. (Sherertz, 1997)

Gaminio aprašymas:

„Arrowg+ard Blue“ antimikrobinį kateterį sudaro „Arrow“ standartinis poliuretan kateteris su „Blue FlexTip“ antgaliu, taip pat išorinis paviršius yra impregnuotas antimikrobinėmis medžiagomis chlorheksidino acetatu ir sidabro sulfadiazinu.

- Atlikus mikroorganizmų augimo inhibicijos zonų biologinius tyrimus, reiškšmingas su „Arrow“ kateteriu susijęs antimikrobinis aktyvumas nustatytas šių mikroorganizmų atžvilgiu:
- *Klebsiella pneumoniae*
- *Candida albicans*
- *Escherichia coli*
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Staphylococcus aureus*
- *Staphylococcus epidermidis*

Numatyta paskirtis / naudojimas:

„Arrow“ kateteris indikuotas trumpalaikiui (< 30 dienų) centrinėje veninei prieigai, gydant ligas arba esant būklei, kai reikalinga centrinė veninė prieiga.

„Arrowg+ard“ technologija yra skirta apsaugai nuo su kateteriu susijusių kraujo infekcijų suteikti.

Naudojimo indikacijos:

„Arrowg+ard Blue“ antimikrobinis kateteris yra skirtas veninei prieigai prie centrinės kraujotakos suteikti trumpą laiką (< 30 dienų), kai gydant ligą arba būkli, reikalinga centrinės venos kateterizacija, išskaitant šias ir kitas indikacijas:

- tinkamai periferinių intraveninių punkcijų vietų stygius
- centrinio veninio spaudimo stebėsenos
- visiška parenterinė mityba (VPM)
- skystyčių, vaistų arba chemoterapijos preparatų infuzijos
- dažnų kraujo ėmimo arba kraujo / kraujo produktų perpylimo procedūros
- kontrastinių medžiagų leidimas

Naudojant slėginėje kontrastinių medžiagų infuzijai, negalima viršyti didžiausio kiekvienam kateterio spinduliu nurodyto srauto greičio. Didžiausias su slėginės infuzijos CVK naudojamos slėginės infuzijos įrangos slėgis negali viršyti 400 psi.

Kateteris numatytumas taikyti gydant esamas infekcijas ir nera skirtas pakeisti tunelinį kateterį pacientams, kuriems reikia išgaudai gydymo.

Tikslinė pacientų grupė:

Skirta naudoti pacientams, kurių anatomija tinkama šiai priemonėi.

Kontraindikacijos:

„Arrowg+ard Blue“ antimikrobinio kateterio negalima naudoti pacientams, kuriems susivystytas padidėjęs jautrumas chlorheksidinui, sidabro sulfadiazinui ir (arba) sulfonamidininiams vaistams.

Klinikinė nauda, kurios galima tikėtis:

Galimiybė per vieną punkcijos vieną prieti prie centrinės kraujotakos sistemos atliekant procedūras, kurių metu reikia skirti skystų infuziją, imti kraujo mėginius, suliesti vaistus ar taikyti centrinio veninio spaudimo stebėseną, taip pat galimiybė suliesti kontrastines medžiagias.

Suteikiama apsauga nuo su kateteriu susijusių kraujo infekcijų.



Sudėtyje yra pavojingos medžiagos:

Is nerūdijančiojo plieno pagamintuose komponentuose gali būti > 0,1% (masės) kobalto (CAS Nr. 7440-48-4), kuris laikomas 1B kategorijos CMR (kancerogenine, mutagenine ar toksiko reprodikcijai) medžiaga. Kobalo kiekis nerūdijančiojo plieno komponentuose buvo įvertintas ir, atsižvelgiant į priemonių numatyta paskirtį ir toksikologinį profilį, nekelia jokių biologinės saugos rizikos pacientams, kai priemonės naudojamos, kaip nurodyta šioje naudojimo instrukcijoje.

Padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybė:

Naudojant antimikrobinius kateterius, svarbu atsižvelgti į padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybę, nes jos gali būti labai sunkios ir netgi pavojingos gyvybei. Antimikrobinius kateterius pateikus į ranką, gauta pranešimų apie padidėjusio jautrumo atvejus. Tai gali būti taikytina gydomai pacientų populiacijai, ypač jei pacientas yra japonų kilmės.

Daugiau informacijos pateikta skyriuje „Ispėjimai“.

Klinikinių įvertinimų:

- Atlikus perspektivinių, atsitiktinių imčių klinikinį tyrimą, kurio metu 403 kateteriai buvo įvesti suaugusiomis pacientams medicinos ir chirurgijos įstaigų intensyviuosius terapijos skyriuose, nustatyta 50% mažesnė antimikrobinų kateterių kolonizacijos tikimybė, lyginant su kontroliniais kateteriais ($p = 0,003$), ir 80% mažesnė tikimybė sukelti su kateteriu susijusią bakteremiju ($p = 0,02$).
- Išsamūs duomenys gauti 158 pacientams įstačius 403 kateterius (195 kontrolinius kateterius ir 208 antimikrobinius kateterius). Istraukus kontrolinius kateterius pacientams, kuriebuvo buvo taikomos sisteminių gydymų antibiotikais, kartais pastebėtas nestiprus paviršinis aktyvumas, kuris nebuvo susijęs su kateterio įstatymo išnibinėjimo zonos vidurkis \pm SN vidurkis 1.7 ± 2.8 mm; tuo tarpu antimikrobiniai kateteriai pasižymėjo vienodu liekamuoji paviršiniu aktyvumu (išnibinėjimo zonos vidurkis 5.4 ± 2.2 mm; $p < 0,002$), kuris ilgainiu slėpnejo į situ. Antimikrobinis aktyvumas nustatytas net 15 dienų išlaikytų antimikrobinų kateterių atvejais.

Maki DG, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Įspėjimas:

1. Jei kateterį įstačius pasireiškia nepageidaujamą reakciją, jų būtina ištraukti nedelsiant. Junginiai, kurių sudėtyje yra chlorheksidin, kaip vietinių dezinfekantų vartojami nuo aštuonio dešimtmecio vidurio. Veiksmingų antimikrobiinių poveikių pasižymintis chlorheksidino yra daugelio antiseptinių odos kremų, burnos skalavimo skysčių, kosmetikos priemonių, medicinos priemonių ir prieš chirurgines procedūras odai paruošti vartojamų dezinfekantų sudėtyje.

PASTABA. Pasireiškusių nepageidaujamų reakcijų, atlikite jautrumo tyrimą alergijai į kateterio antimikrobines medžiagas patvirtinti.

Atsargumo priemonė:

1. Kontroliuojamajui tyrimui neatlikta ši įtaisa taikant nėsciomis moterims, vaikams ir paaugliams arba naujaginiams ir pacientams, kuriems nustatyta padidėjęs jautrumas sulfonamidui, daugaiformė eritema, Stivenso-Dzonsono sindromas ir gliukozės-6-fosfato dehidrogenazės stoka. Reikia pasverti tik vieną šio kateterio taikymo naują ir galimą riziką.

⚠ Bendrieji įspėjimai ir atsargumo priemonės

Įspėjimai:

1. Sterilus, vienkartinis: negalima pakartotinai naudoti, apdoroti ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant įtaisa kyla gyvybei pavojingo sunkaus sužalojimo ir (arba) infekcijos rizika. Pakartotinai apdorojant medicinos priemones, skirtas naudoti tik vieną kartą, gali susilpninti jų veiksmingumas arba sutrūkti funkcionalamus.
2. Prieš naudojant būtina perskaityti visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus. Nesilaikant šių perspėjimų, galima sukelti sunkų paciento sužalojimą arba miršt.

3. Nestatykite ir (arba) nestumkite kateterio į dešinį prieširdži ar dešinijį skilvelį ir neleiskite jam ten likti. Kateterio galiukas turi būti įstumtas į apatinį viršutinės tuščiosios venos tréčdalį.

Ivedant per šlaunies veną, kateteris reikia įstumti į kraujagyslę taip, kad jo galas būtų lygiagrečiai su kraujagyslės sienele ir nepatekti į dešinijį prieširdžį.

Kateterio galiuko vieta reikia patvirtinti pagal gydymo įstaigos vidaus taisykles ir metodiką.

4. Medikams privalu atsižvelgti į galimą krepiamosios vielos įstrigimą bei kokioje kraujotakos sistemoje implantuotoje priemonėje. Paciento kraujotakos sistemoje esant implantui, kateterizacijos procedūrą rekomenduojama atlikti tiesiogiai stebint, kad sumažėtų krepiamosios vielos įstrigimo rizika.

5. Jvestadami krepijamają vielą arba audinių plėtiklį, nestumkite per jėgą, nes galite pradurti kraujagyslę, sukelti kraujavimą arba sugadinti komponentą.

6. Krepijamą vielą įvedus į dešiniją širdies kamерą galima sukelti disritmijas, dešiniosios pusės Hiso pluošto kojytės blokadą ar kraujagyslę, prieširdžio arba skilvelio sienelės perforaciją.

7. Kateterio ar krepiamosios vielos nestumkite ir netraukite per jėgą. Panaudojus per didelę jėgą, komponentai gali būti pažeisti ar sulūžti. Jei įtaromas pažeidimas arba jei nepavyksta lengvai ištraukti, reikia atlikti radiografinį tyrimą ir imtis tolesnių konsultacinių pagalbos priemonių.

8. Naudojant kateterius, kurie nėra skirti slėginėms injekcijoms atlikti pagal šias indikacijas, skystis gali patekti į kitą spindžių arba kateteris gali trūkti ir taip sukelti sužalojimą.

9. Tiesiogiai neprivertinkite, neperspauskite mechaninėmis kabutėmis ir (arba) nepersiūkite chirurginiai siūliais kateterio pagrindinio segmento arba išgaminančių linijų išorinių paviršiaus, kad sumažėtų kateterio pradūrimo

arba pažeidimo arba tékmės kateteriu suristikimo rizika. Fiksuoikite tik nurodytose stabilizavimui skirtose vietose.

10. Jei orui bus leista patekti į centrinės veninės prieigos įtaisą ar veną, gali vykti oro embolija. Centrinės venos punkcijos vietoje negalima palikti atvirų adatų arba neužkimštų, neužspaustų kateterių. Su bet kokiais centrinės veninės prieigos įtaisais būtina naudoti tik tvirtai prijungiamas fiksujamasis Luerio jungtis, kad netyčia neatsisjungtų.

11. Gydytojai turėtų žinoti, kad slankieji spaustukai gali nusiimti netycią.

12. Gydytojai turi žinoti apie komplikacijas ir (arba) nepageidaujamus šalutinius poveikius, susijusius su centrinės venos kateteriais, tarp kurių gali būti:

- širdies tamponada dėl kraujagyslės, prieširdžio arba skilvelio perforacijos
- pleuros (t. y., pneumotoraksas) ir tarpuplaučio sužalojimai
- oro embolija
- kateterio embolizacija
- kateterio okluižija
- krūtininio limfinimo latakų plėstinių sužalojimai
- bakteremija
- septicemija
- trombozė
- netyčinės arterijos pradūrimas
- nervų pažaidos
- hematomos
- kraujoplūdis (hemoragija)
- fibrino apvalkalo susidarymas
- išvedimo vietas infekcija
- kraujagyslės erozija
- netaisyklėlinga kateterio galiuko padėtis
- disritmijos
- ekstravazacija
- anafilaksija
- flebitas
- centrinių kraujagyslių trauma

Atsargumo priemonės:

1. Kateterio, krepiamosios vielos ir jokių kito rinkinio ar komplekto komponentų negalima modifikuoti nei įvedant, nei naudojant, nei ištraukiant.

2. Procedūrą privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, išmanantys anatominių orientyrų metodiką, saugius metodus ir galimas komplikacijas.

3. Visų procedūrų metu imkitės iprastų atsargumo priemonių ir laikykitės gydymo įstaigos vidaus taisyklių, išskaitant saugaus priemonių atliekų tvarkymo reikalavimus.

4. Jei pakuočtę pažeista arba prieš naudojant buvo atsitiktinai atidaryta, priemonės nenaudokite. Išmeskite priemonę.

5. Šių priemonių laikymo sąlygose reikalaujama laikyti sausoje ir Saulės tiesiogiai neapšviestoje vietoje.

6. Kai kurių kateterių įvedimo vietu priežiūrai naudojamų dezinfekantų sudėtyje yra tirpikliai, galinčių susilpninti kateterio medžiagas. Alkoholis, acetonas ir polietilenilis glikolius susilpninti poliuretano medžiagų struktūrą. Šios medžiagos taip pat gali susilpninti kateterio stabilizavimo įtaiso sukibimą su oda.

- Nenaudokite acetono kateterio paviršiuje.
- Nenaudokite alkoholio kateterio paviršiuje sumirkstyti ir neleiskite alkoholiui likti kateterio spindžioje kateterio spindžio praeinamumui atkurti ar užkirsti kelią infekcijai.
- Kateterio įvedimo vietoje nenaudokite tepalų, kurių sudėtyje yra polietileneno glikolio.
- Būkite atsargūs lašindamai vaistus, kuriuose yra didelė alkoholio koncentracija.
- Prieš atlikdami odos punkciją ir prieš dėdami tvarstį, palaukite, kol įterpimo vieta visiškai nudžiūs.
- Saugokite rinkinio komponentus nuo sąlyčio su alkoholiu.

- Prieš naudodami patirkinkite kateterio praeinamumą. Nenaudokite mažesnių nei 10 ml talpos švirkštų, kad sumažėtų protėkio spindžio viduje arba kateterio trūkimą.
- Procedūros metu kuo mažiau manipuliuokite kateteriu, kad išlaikytumėte tinkamą kateterio galiuko padėtį.

Rinkiniuose ar komplektuose galį būti ne visi šioje naudojimo instrukcijoje aprašyti priedai. Prieš pradėdami procedūrą susipažinkite su atskiro (-u) komponento (-u) naudojimo nurodymais.

Rekomenduojama procedūrinė eiga: Laikykės sterilumo reikalavimų.

Paruoškite pradūrimo vietą:

- Nustatykite paciento padėtį taip, kad būtų patogu įvesti instrumentą.
- Prieiga per poratkinulinę arba junginę veną: paguldykite pacientą į nežymią Trendelenburg'o padėtį, kiek ji toleruotina, kad sumažintumėte oro emboliujos riziką ir pagerintumėte venų prisipildymą.
- Prieiga per slaujanę veną: paguldykite pacientą aukšteliininką.
- Švariai nuvalykite oda tankima antiseptine medžiaga ir palaukite, kol nudžius.
- Aplikokite punkcijos vietą.
- Sulieškite vistinio anestetiko vadovaudamiesi institucine tvarka ir procedūromis.
- Išmeskite adatą.

„SharpsAway II“ sandari atliekų talpyklė (jei yra)

„SharpsAway II“ sandari atliekų talpyklė yra skirta adatom (15 G – 30 G) išmesti.

- Viena ranka tvirtai stumkite adatas į atliekų talpykles angas (žr. 1 pav.).
- Įdėjus adatas į atliekų talpyklę, jos bus automatiškai įtvirtintos taip, kad jų nebūtų galima naudoti pakartotinai.
- Atsargumo priemonė. Nemeginkite ištraukti adatą, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway II“ sandarią atliekų talpyklę. Šios adatos jau yra saugiai įtvirtintos. Mégant adatą iššrapšyti iš atliekų talpykles, jų galima pažeisti.
- Jei yra, gal būti naudojama „SharpsAway“ putplasio sistema, panaudotas adatas išstumiant į putplastį.

Atsargumo priemonė. Adatu, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway“ putplasio sistemą, pakartotinai naudoti negalima. Prie adatos galiuko gal būti prilipsusi dalelių.

Paruoškite kateterį:

- Kiekvieną spinđių praplaukite steriliu fiziologiniu injekciniu tirpalu, kad užtikrintumėte jo praeinamumą ir pašalinumėte orą.
- Užpauskite arba prijunkite fiksuojamą (-ąsias) Luerlo jungtį (-is) prie ilginamosios linijos (-u), kad fiziologinis tirpalas liktų spindylieji (-džiuose).
- Paliaskite distalinę ilginamąją liniją neuždengta, kad būtų galima įvesti kreipiamają vielą.

△ Ispėjimas. Kateterio nekarpkykite ir netrumpinkite.

Pradinis venos punktavimas:

Echogeninė adata (jei yra):

Echogeninė adata naudojama, kad būtų galima pasiekti kraujagyslių sistemą kreipiamajai vielai įvesti, siekiant lengviau įstatyti kateterį. Adatos galiukas yra padidintas maždaug 1 cm, kad ultragro tyrinėti atliekantis gydytojas, pradurdamas kraujagyslį, galėtų nustatyti tiksliai adatos galiuko vietą.

Apsaugota data / saugi adata (jei yra):

Apsaugota adata / saugi adata turi būti naudojama laikantis gamintojo naudojimo instrukcijos.

„Arrow Raulerson“ švirkštės (jei yra):

„Arrow Raulerson“ švirkštės yra naudojamas kartu su „Arrow Advancer“ įtaisi kreipiamajai vielai įvesti.

- Vieną jdrukite punkciją adatą arba kateterio ir adatos rinkinį su prijungtu švirkštė arba „Arrow Raulerson“ švirkštė (jei yra) ir įtraukite kraujo.

△ Ispėjimas. Centrinės venos punkcijos vietoje negalima palikti atvirų adatų arba neužkimštų, neužstaustų kateterių. Jei orui bus leista patekti į centrinės veninės prieigos įtaisą ar veną, galį ivykti oro embolia.

△ Atsargumo priemonė. Pakartotinai nekiškite adatos į įvedimo kateterį (jei yra), kad sumažėtų kateterio embolizacijos rizika.

Veninės prieigos patvirtinimas:

Kadangi esama galimybės netyčia įstatyti į arteriją, veninę prieigą reikia patvirtinti vienu iš toliai nurodytų metodų:

- Centrinio veninio spaudimo bangų kreivė:
 - Skysčių užpildyta zondą su kraujospūdžio davikliu ir buku galiuku praveskite pro stumklio galą ir „Arrow Raulerson“ švirkšto vožtuvinus ir stebkite centrinio veninio spaudimo bangų kreivę.
◊ Jei naudojamas „Arrow Raulerson“ švirkštės, išsimkite zondą su davikliu.
 - Pulsacinių kraujotakų (jei nėra hemodinaminės stebėsenos įrangos):
 - Zondu su davikliu atidare „Arrow Raulerson“ švirkšto vožtuvinę sistemą, stebkite, ar nėra kraujotakos pulsacijos požymiai.
 - Atjunkite švirkštą nuo adatos ir stebkite, ar nėra kraujotakos pulsacijos požymiai.

△ Ispėjimas. Pulsacinių kraujotakų paprastai yra netyčinio arterijos pradūrimo ženklas.

△ Atsargumo priemonė. Patvirtindami priėjimą prie venos, nepasikliaukite vien tiktais kraujų aspirato spalva.

Iškiškite kreipiamąją vielą:

Kreipiamoji viela:

Galima įsigyti komplektus / rinkinius su įvariomis kreipiamosiomis vielomis. Tiekiamos įvarijos skersmens, ilgio ir antgalų konfigūracijų kreipiamosioms vieloms, skirtos konkretiems įvedimo metodams. Prieš pradėdami tikrą įvedimo procedūrą, susipažinkite su kreipiamaja (-isomis) vielą (-omis), naudotina (-omis) konkrečiams metodams.

„Arrow GlideWheel Wire Advancer“ arba „Arrow Advancer“ (jei yra):

„Arrow Advancer“ yra naudojamas kreipiamosios vielos J formos galukui ištiesinti, kai kreipiamają vielą reikia įkūsti į „Arrow Raulerson“ švirkštą arba adatą.

- Itraukite J formos galuką slinkindam nykščiu (žr. „GlideWheel“ 2 pav. arba „Standard Advancer“ 2A pav.), atsivelgiant į tai, kuris „Arrow Advancer“ pateikiamas.
- „Arrow Advancer“ galukui (su įtrauktu J formos galuku) iškiškite į angą „Arrow Raulerson“ švirkšto stumklio arba punkcinės adatos galinėje dalyje.

10. Įstumkite kreipiamąją vielą į „Arrow Raulerson“ švirkštą maždaug 10 cm, kol ją pravesite pro švirkšto vožtuvinus arba į punkciję adatą.

- Pavedant kreipiamąją vielą per „Arrow Raulerson“ švirkštą gali prireikti ją švelniai pasukioti.
- Jei naudojate „Arrow GlideWheel Advancer“, iškiškite kreipiamąją vielą per „Arrow Raulerson“ švirkštą arba punkciję adatą stumdamis stumklio ratuką ir kreipiamąją vielą pirmyn (žr. 3 pav.). Tęskite, kol kreipiamoji viela pasieks reikiamą gylį.
- Jei naudojate standartinį „Arrow Advancer“, pakelę nykštį, attraukite „Arrow Advancer“ maždaug 4-8 cm nuo „Arrow Raulerson“ švirkšto arba punkcinės adatos. Nuleiskite nykštį ant „Arrow Advancer“ ir, laikydami kreipiamąją vielą tvirtai suimtą, išstumkite sujungtus įtaisus į švirkščių cilindrą toliau vesdami kreipiamąją vielą (žr. 3A pav.). Tęskite, kol kreipiamoji viela pasieks reikiamą gylį.

11. Pagal centrimetrines žymas (jei yra) ant kreipiamosios vielos, nustatykite, kiek kreipiamosios vielos yra įkišta.

PASTABA. Kai kreipiamąją vielą yra naudojama kartu su „Arrow Raulerson“ švirkštu (siurbus iki galo) ir 6,35 cm (2,5 colio) punkcine adata, galima remtis tokiais padėties orientyravais:

- 20 cm žyma (dvis juostelės) ties stumklio galu = kreipiamosios vielos galukas yra ties adatos galu
- 32 cm žyma (trys juostelės) ties stumklio galu = kreipiamosios vielos galukas yra maždaug 10 cm toliau už adatos galu

△ Atsargumo priemonė. Kreipiamąją vielą laikykite tvirtai suėmę visą laiką. Išreikite palikite pakankamai ilga kreipiamosios vielos dalį, kad būtų lengviau ją valdyti. Nevaldoma kreipiamoji viela gali sukelti didelius embolių.

△ Ispėjimas. Neįtraukite kraujo į „Arrow Raulerson“ švirkštę, kai kreipiamoji vielą yra įstatyta vietoje; oras per galinį vožtuviną galį patekti į švirkštę.

⚠ Atsargumo priemonė. Nešvirkskite kraugo atgal, kad sumažetų kraugo nutekėjimo pro švirkšto galą (gaubtelį) rizika.

⚠ Ispėjimas. Netraukite kreipiamosios vienos link adatos nuožambio, kad sumažetų galimo kreipiamosios vienos išjovimo arba pažeidimo riziką.

12. Kreipiamają vielą laikydami vietoje, ištraukite punkcinę adatą ir „Arrow Raulerson“ švirkštą (arba kateterą).

13. Vadovaudamiesi centimetrinėmis žymomis ant kreipiamosios vienos, pakoreguokite įvestą gylį pagal pageidaujamą vidinio kateterio įstatymo gylį.

14. Jei reikia, skalpelį pūjui padidinkite punkcijos vietą odoje, ašmenis nukreipę į kitą pusę nuo kreipiamosios vienos.

⚠ Ispėjimas. Kreipiamosios vienos nekarpkykite ir netrumpinkite.

⚠ Ispėjimas. Negalima kreipiamosios vienos pjauti skalpeliu.

- Scalpelio ašmenis nukreipkite į kita pusę nuo kreipiamosios vienos.
- Nenaudojamą skalpelį (jei yra) būtina uždengti apsauginiu įtaisu ir (arba) užblokuoti, kad sumažetų sužalojimo aštrais ašmenimis rizika.

15. Jei reikia, audinių plėtiklį iki venos praplėsti naudokite audinių plėtiklį. Lėtai per odą sekite kreipiamosios vienos kampą.

⚠ Ispėjimas. Nepalikite audinių plėtiklio įstatymo vietoje kaip vidinio kateterio. Palikus audinių plėtiklį vietoje, pacientui kyla pavojus, kad gali būti pradurta kraujagyslės sienelė.

Kateterio vidumas:

16. Kateterio galučiai užmaukite ant kreipiamosios vienos. Ties kateterio movine jungtimi išorėje būtinai palikti pakankamo ilgio kreipiamosios vienos dalį, kad vielą būtų galima išlaikyti tvirtai suėmus.

17. Suėmę prie odos, vesiškite kateterį įveną šiek tiek pasukiodami.

⚠ Ispėjimas. Neprijuokite kateterio spaustuko ir tvirtiklio (jei pateiktas), kol nebūs ištraukta kreipiamoji viela.

18. Vadovaudamiesi centimetrinėmis kateterio žymomis padėciami nustatyti, išstumkite kateterį iki galutinio įstatymo padėties.

PASTABA. Centimetrinės dydžių ženklinimas prasideda nuo kateterio galučiai.

- *skaitiniai ženklai: 5, 15, 25 ir t.t.*
- *Juostelės: kiekvieną juostelę atitinka 10 cm intervalą, t. y. viena juostelė žymi 10 cm, dvi juostelės žymi 20 cm ir t.t.*
- *taškai: kiekvienas taškas atitinka 1 cm intervalą*

19. Laikydami kateterį reikiame gylyje, ištraukite kreipiamają vielą.

⚠ Atsargumo priemonė. Jei po kateterio įstatymo ištraukiant kreipiamają vielą juntamas pasiprišinimas, jis kraujagyslėje gali būti užsiusikusi aplink kateterio galučią (žr. 4 pav.).

- Todėl kreipiamają vielą traukiant atgal, veikiamame per stiprios jėgos ji gali nutrūkti.
- Pajūte pasiprišinimą, attraukite kateterį maždaug 2–3 cm kreipiamosios vienos atžvilgiu ir paméginkite ištraukti kreipiamają vielą.
- Jei pasiprišinimas visi tiek juntamas, kreipiamają vielą ir kateterį ištraukite kartu.

⚠ Ispėjimas. Kreipiamosios vienos netemptkite per stipria jėgą, kad sumažetų jos lūžio galimiybę.

20. Išėmę patirkinkite visą kreipiamają vielą, ar nepažeista.

Galutinis kateterio įstatymas:

21. Patirkinkite spindžių praeinamumą, prie kiekvienos ilginamosios linijos prijungdami švirkštą ir surbdami, kol lengvai ištraukus veninio krauko.

22. Praplaukite spindži (-ius), kad kateterėje visiškai kiliautų krauko.

23. Visas (-a) reikiamas (-a) ilginamasių (-a) linijas (-a) prijunkite prie attitinkamų (-os) fiksuojamų (-os) Luerio jungčių (-ties). Nenaudojamas (-a) angas (-a) galima „uzrakininti“ fiksuojamosioms (-uij) Luerio jungties (-uij) fiksatoriais pagal standartinę įstaigos tvarką.

- Ant ilginamų linijų yra slankusis (-ieji) spaustukas (-ai) tekmei kiekvienam spindžyje užspausti keičiančias linijas ir fiksuojamasių Luerio jungties.

⚠ Ispėjimas. Prie pradédami per spindžių leisti infuziją, atidarykite slankujį spaustuką, kad sumažetų rizika dideliam slėgiui pažeisti ilginamą liniją.

Kateterio prityvintimas:

24. Fiksuoikite kateterio stabilizavimo įtaisu, kateterio spaustuku ir tvirtikliu, kabutemis arba chirurginiai siūlais (jei yra).

- Pragindinus tvirtinimo vieta turi būti kateterio movinė jungtis.

• Jei būtina, papildomai tvirtinimo vietai pasirinkite kateterio spaustuką ir tvirtikli.

⚠ Atsargumo priemonė. Procedūrą metu kuo mažiau manipuliukite kateteriu, kad išlaikytumėte tinkamą kateterio galuuko padėtį.

Kateterio stabilizavimo įtaisas (jei yra):

Kateterio stabilizavimo įtaisas turėti būti naudojamas laikantis gamintojo naudojimo instrukciją.

Kateterio spaustukas ir tvirtiklis (jei yra):

Kateterio spaustukas ir tvirtiklis yra naudojama kateterui ištvirtinti, kai kateterio stabilizavimui reikalinga papildoma sutvirtinimo vieta, išskyrus kateterio movinę jungtį.

- Siekdami išlaikyti galučią reikiame vietoje, išsemę kreipiamają vielą ir prijunge arba užfiksavimą linijas, išskleiskite gumminiu spaustuko sparnus ir uždeki ant kateterio būtinai ištinkin, jog jis nera dregnas.
- Standuji tvirtiklį užspauskite ant kateterio spaustuko.
- Prityvintekite kateterio spaustuką ir tvirtiklį kaip vieną iргengin prie paciento, nudaudomi kateterio stabilizavimo įtaisa, mechanines kabutes arba chirurginius siūlius. Tieki kateterio spaustukas, tiek ir tvirtiklis turi būti prityvinti kad sumažėtų kateterio judėjimo rizika (žr. 5 pav.).

25. Prie uždėdami tvarstį pagal gamintojo instrukcijas, išsitinkinkite, kad jivedimo vieta yra sausa.

26. Vadovaudamiesi įstaigos viadas politika ir tvarka įvertinkite kateterio galuuko padėtį.

27. Jei kateterio galučio padėtis yra netinkama, įvertinkite situaciją ir pakoreguokite padėtį arba pakeiskite kateterį pagal įstaigos viadas politiką ir tvarką.

Priežiūra ir techninė priežiūra:

Tvarystmas:

Sutvarkytite pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Nedelsdami pakeiskite, jei pablogėja kokybės lygis, pvz., tvarščiai sudrėksta, tampa purvini, atsilaisvina arba daugiau nebeuztinkrina nepralaidumo.

Kateterio praeinamumas:

Išlaikykite kateterio praeinamumą pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Visi darbuotojai, besirūpinantys pacientais, kuriems įvesti centrinės venos kateterai, privalo žinoti apie efektyvų priežiūrą, padedančią pailginti kateterio išlaikymo trukmę ir išsvengti žalosojimų.

Slėginės infuzijos nurodymai – laikykites sterilumo reikalavimų.

1. Prie pradédami kiekvieną slėginę infuziją atlikite vaizdinį tyrimą kateterio galuuko padėtai patvirtinti.

⚠ Atsargumo priemonė. Slėginės infuzijos procedūras privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, įvaldę saugius metodus ir išmanantys galimas komplikacijas.

2. Nustatykite, kuris spindis skirtas slėginei infuzijai.

3. Patirkinkite kateterio praeinamumą:

- Prijunkite 10 ml švirkštą, priplildytą sterilius įprasto fiziologinio tirpaloo.
- Patirkinkite, ar surbiant kraujas ištraukiamas be kliūčių.
- Kateter gerai praplaukite.

⚠ Ispėjimas. Prie pradédami slėginę infuziją įsitinkinkite kiekvieno kateterio spindžio praeinamumą, kad būtų kuo mažesnė kateterio funkcinio sutrikimo ar (arba) pacientui gresiančių komplikacijų rizika.

4. Atjunkite švirkštą ir neadatinių jungtų (jei taikoma).

5. Prie reikiamios kateterio ilginamosios linijos pagal gamintojo rekomendacijas prijunkite slėginės infuzijos sistemos valzadę.

⚠ Atsargumo priemonė. Neviršykite dešimties (10) infuzijų arba didžiausio kateterio rekomenduojamų srauto greičio, nurodyto gaminio etiketėje ir ant kateterio Luerio movinės jungties, kad kuo labiau sumažetų kateterio funkcinio sutrikimo ir (arba) galučiai pačiaminkimo rizika.

⚠ Ispėjimas. Pastebėjite pirmuosius ekstravazacijos arba kateterio deformacijos požymius, slėginė infuzija nutraukite. Laikykites attinkamai medicininei intervencijai numatytais gydymo įstaigos viadas taisyklų ir metodikos.

- ⚠ Atsargumo priemonė.** Kad kuo labiau sumažėtų kateterio funkcinio sutrikimo rizika, prieš skirdami slėginę infuziją kontrastinę medžiagą sušildykite iki kūno temperatūros.
- ⚠ Atsargumo priemonė.** Infuzijos irangos slėgio ribų nustatymas gali neapsaugoti nuo viršslėgio susidarymo visiškai arba iš dalies užsikimšusiam kateretyje.
- ⚠ Atsargumo priemonė.** Kad kuo labiau sumažėtų kateterio funkcinio sutrikimo rizika, katereteriui slėginės infuzijos iranga sujunkite tinkamais infuzinės sistemos valzdeliais.
- ⚠ Atsargumo priemonė.** Laikykites kontrastinės medžiagos gamintojo pateiktų naudojimo instrukcijos nurodymų, kontraindikacijų, išpejimų ir atsargumo priemonių.
- Suleiskite kontrastinę medžiagą, laikydamos gydymo įstaigos vidaus taisyklių ir metodikos.
 - Katereterio spindžį aseptiniu būdu atjunkite nuo slėginės infuzijos irango.
 - Sudodamai 10 ml ar didesnės talpos švirkštą, pripildyta steriliška išprasto fiziologinio tirpalu, praplauskite katereterio spindžių, iš pradžių į ją iutraukite krauju.
 - Atjunkite švirkštą ir vietoj jo prie katereterio ilgnamosios linijos prijunkite sterilišką nedatinę jungtį arba ją užkimkite injekciniu kamšteliu.

Kateterio ištraukimo nurodymai:

- Paguldykite pacientą pagal klinikines indikacijas, kad sumažėtų oro embolijos tikimybė.
- Nuimkite tvarsčius.
- Atlaivinkite katereterį ir išsimkite iš katereterio įtvirtinimo prietaiso (-ų).
- Jei išsirote jungo arba poraktaulinis venos katereteri, paprašykite paciento įkvėpti ir sulaukiti kvėpavimą.
- Ištraukiant katereterį palengwy ji ištraukdami lygiagrečiai odai. Jei ištraukiant katereterį jaučiamas pasipriešinimas, **SUSTOKITE**.

⚠ Atsargumo priemonė. Katereterio negalima traukti jéga, nes taip galima sulaužyti katereterį arba sukelti embolių. Apie sunkiai ištraukiamus katereterius žr. įstaigos vidaus politikoje ir tvarkoje.

6. Tiesiogiai spauskite toje vietoje, kol liausis kraujavimas, po to uždékite tepalu impregnuotą uždarą tvartą.

⚠ Ispėjimas. Išlikusiame katereterio takelyje lieka oro eilėjimo taškas tol, kol vieta epitelizuoja. Uždarą tvartą reikia palikti užliktoutą ne triumpliu kaip 24 valandas arba tol, kol vieta atrodo epitelizuota.

7. Dokumentuose pagal įstaigos vidaus politiką ir tvarką įregistruokite katereterio pašalinimo procedūrą, išskaitant patvirtinimus, kad visas katereterio ilgis ir galiukas buvo išimtas.

Informacinės literatūros apie pacientų vertinimą, medikų švietimą, katereterių įvedimo metodiką ir galimas komplikacijas, susijusias su šia procedūra, galima rasti įprastose vadovėliuose, medicininėje literatūroje ir „Arrow International LLC“ svetainėje: www.teleflex.com

Šią naudojimo instrukciją pdf formatu galima rasti adresu www.teleflex.com/IFU

Prieigos prie „Arrow AGB CVC“ (bazinis UDI-DI: 0801902000000000000033K7) saugos ir klinikinio veiksmingumo duomenų santraukos (SSCP) adresas pradedės veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed“): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Pacientui / naudotojui / trečiajai Šalių Europos Sajungoje ir šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarkė (Reglamentas 2017/745/EU dėl medicinos priemonių); jei naudojant šį prietaisą ar dėl jo naudojimo išyko rimtas incidentas, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo ligotaijam atstovui bei savo nacionalinei institucijai. Nacionalinių kompetentingų institucijų kontaktus (ryšiu palaikymo institucijas budrumo klausimais) ir papildomos informacijos galite rasti sėjoe Europos Komisijos svetainėje: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

It

**Simbolių žodynas: simboliai atitinka ISO 15223-1 standarto reikalavimus.
Kai kurie simboliai šiam gaminui gali būti netaikomi. Specialiai šiam gaminui taikomi simboliai nurodyti gaminio ženklinimo informacijoje.**

						STERILE EO	
Perspėjimas	Medicinos priemonė	Žr. naudojimo instrukcija	Sudėtyje yra pavojingų medžiagų	Sudėtyje yra vaistinių medžiagų	Nenaudoti pakartotinai	Nesterilizuoti pakartotinai	Sterilizuota etileno oksido
							REF
Viengubo sterilius barjerio sistema su apsaugine pakuočių viduje	Viengubo sterilius barjerio sistema	Saugoti nuo saulės spindulių	Laikyti sausai	Nenaudoti, jei pakuočė yra pažeista	Pagaminta be natūraliojo kaučiuko latekso	Laikyti žemempinėje kaip 25 °C (77 °F) temperatūroje. Vengti didesnio kaip 40 °C (104 °F) karščio poveikio	Katalogo numeris
LOT							
Partijos numeris	Naudoti iki	Gamintojas	Pagaminimo data	Importuotojas			

„Teleflex“, „Teleflex“ logotipas, „Arrow“, „Arrow“ logotipas, „Arrow+ard Blue“ ir „SharpsAway“ yra „Teleflex Incorporated“ arba jos patrojančiųjų īmonių prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai, apsaugoti JAV ir (arba) kitų šalių įstatymu. © „Teleflex Incorporated“, 2023. Visos teisės saugomos.

Šiame ženklinime užrašas „Rx only“ vartojamas siekiant informuoti apie tokį teiginį, pateikiamą FDA CFR: Dėmesio: Pagal federalinius įstatymus šią priemonę galima parduoti tik licenciją turinčiam sveikatos specialistui arba jo užsakymu.

Cateter venos central (CVC) injectabil sub presiune Arrowg+ard Blue

Informații tehnice pentru cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue

Introducere

Infecțiile reprezintă principala complicație asociată cu dispozitivele intravasculare. National Nosocomial Infection Surveillance System (NNIS – Sistemul Național de Monitorizare a Infecțiilor Nosocomiale) urmărește ratele infecțiilor de circulație sanguină (ICS) asociate cu liniile centrale în unitățile de terapie intensivă pentru adulți și de pediatrie din cadrul a 300 de spitale participante. Acest raport oferă un indice de referință pentru alte spitale. Aproximativ 90% din infecțiile de circulație sanguină asociate cateterelor (ICSA) apar în cazul liniilor centrale. (Maki, 1997) S-a raportat că mortalitatea atribuibile ICSAC se situează între 4% și 20%, ducând la spitalizarea prelungită (în medie, 7 zile) și costuri de spitalizare crescute. (Pittet, 1994)

Rationament pentru cateterele antimicrobiene

Patogeniza infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor:

Infecțiile asociate cateterelor vasculare se dezvoltă din multe motive, dar debutază atunci când un cateter este colonizat de microorganisme care pătrund pe din următoarele două căi, sau ambele: 1) colonizarea exteriorului cateterului, sau 2) colonizarea interiorului cateterului. Colonizarea exteriorului cateterului poate fi cauzată de microorganisme cutanate, infecții învecinate sau diseminare hematogenă de la distanță pe cateter. Colonizarea interiorului cateterului se poate produce prin introducerea de microorganisme prin amboul cateterului sau contaminarea fluidului perfuzat. (Sherertz, 1997)

Descrierea produsului:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue se compune dintr-un cateter standard din poliuretan Arrow cu Blue FlexTip și un tratament al suprafetei exterioare cu substanțe antimicrobiene acetat de clorexidină și sulfadiazină de argint.

- S-a demonstrat o activitate antimicrobiană semnificativă asociată cu cateterul Arrow, folosind teste biologice cu zonă de inhibare împotriva următoarelor organisme:

- *Klebsiella pneumoniae*
- *Candida albicans*
- *Escherichia coli*
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Staphylococcus aureus*
- *Staphylococcus epidermidis*

Utilizare preconizată/scop propus:

Cateterul Arrow este indicat pentru a permite acces venos central de scurtă durată (< 30 de zile) în tratamentul bolilor sau afecțiunilor care necesită acces venos central.

Tehnologia Arrowg+ard este concepută pentru a oferi protecție împotriva infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor.

Indicații de utilizare:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue este indicat pentru a oferi acces venos central pe termen scurt (< 30 de zile) în tratamentul bolilor sau afecțiunilor care necesită acces venos central, inclusiv, dar fără a se limita la:

- Absenta unor locuri periferice utilizabile pentru administrare intravenoasă
- Monitorizarea presiunii venoase centrale
- Nutriție parenterală totală (TPN)
- Perfuze de fluid, medicamente sau chimioterapie
- Prelevări frecvente de sânge sau primire de transfuzii de sânge/produse sanguvine
- Injectarea de substanțe de contrast

La utilizarea pentru injectarea sub presiune a substanțelor de contrast, nu depășești debitul maxim indicat pentru fiecare lumen al cateterului. Presiunea maximă a echipamentului de injecție sub presiune utilizat cu CVC injectabil sub presiune nu va depăși 400 psi.

Cateterul nu este destinat utilizării ca tratament al unor infecții existente și nici ca substitut pentru un cateter tunelizat la pacienții care necesită terapie pe termen lung.

Grup țintă de pacienți:

Este destinat utilizării la pacienții cu anatomie adecvată pentru utilizarea cu dispozitivul.

Contraindicații:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue este contraindicat la pacienții cu hipersensibilitate cunoscută la clorexidină, sulfadiazină de argint și/sau sulfonamide.

Beneficii clinice care pot fi așteptate:

Potibilitatea obținerii accesului în sistemul circulator central prin intermediul unui singur loc de punționare, pentru aplicații care includ perfuzie de lichide, recoltare de sânge, administrare de medicații, monitorizarea presiunii venoase centrale și posibilitatea injectării de substanțe de contrast.

Oferă protecție împotriva infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor.



Contine substanțe periculoase:

Componentele fabricate folosind oțel inoxidabil pot conține o fracție masică > 0,1% de cobalt (nr. de înregistrare CAS 7440-48-4) care este considerat substanță CMR de categorie 1B (cu potențial carcinogen, mutagen sau toxic pentru reproducere). Cantitatea de cobalt din componentele din oțel inoxidabil a fost evaluată și, luând în calcul scopul propriu și profilul toxicologic al dispozitivelor, nu există niciun risc de sănătate biologică pentru pacienți atunci când se utilizează dispozitive conform acestor instrucțiuni de utilizare.

Potential de hipersensibilitate:

Reacțiile de hipersensibilitate reprezintă un motiv de preocupare în cazul cateterelor antimicrobiene, prin aceea că pot fi foarte severe și chiar amenințătoare de viață. De la introducerea pe piață a cateterelor antimicrobiene, s-au raportat cazuri de apariție a hipersensibilității. Aceasta poate afecta grupul dvs. de pacienți, mai ales dacă pacientul este de origine japoneză.

Consultăți secțiunea Avertisment pentru informații suplimentare.

Evaluări clinice:

- Un studiu clinic prospectiv, randomizat, pe 403 de introduceri de cateter la pacienți adulți într-o unitate de terapie intensivă medico-chirurgicală a evidențiat o probabilitate cu 50% mai mică de colonizare a cateterelor antimicrobiene comparativ cu cateterele de control ($p=0,003$) și o probabilitate cu 80% mai mică de a cauza bacteriemie asociată cateterului ($p=0,02$).
- S-au obținut date complete pentru 403 de cateteri (195 de cateter de control și 208 de cateter antimicrobiene) la 158 de pacienți. Cateterele de control extrase de la pacienții cărora li s-a administrat terapie sistemică cu antibiotice au prezentat ocazional o activitate de suprafață de nivel scăzut, necorelată cu durata menținerii cateterului în situ (media zonei de inhibare \pm abateră standard, $1,7 \pm 2,8$ mm); în schimb, cateterele antimicrobiene au demonstrat uniform o activitate reziduală de suprafață (media zonei de inhibare, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), care a scăzut după perioadele prelungite de menținere în situ. Activitatea antimicrobiană s-a observat la cateterele antimicrobiene tinute în situ pe durate de până la 15 zile.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Avertisment:

1. Scoateți cateterul imediat în caz de apariție a reacțiilor adverse după amplasarea acestuia. Compuși cu conținut de clorhexidină sunt utilizați ca dezinfecționiști topici de la jumătatea anilor '70. Fiind un agent antimicrobian eficace, clorhexidina este folosită în multe creme antisепtice pentru piele, ape de gură, produse cosmetice, dispozitive medicale și dezinfecțieni utilizati în pregătirea tegumentului pentru o intervenție chirurgicală.

OBSERVAȚIE: În caz de reacții adverse, efectuați teste de sensibilitate pentru a confirma alergia la agentii antimicrobieni ai cateterului.

Precauție:

1. Nu s-au desfășurat studii controlate asupra acestui produs la femei gravide, pacienții copii sau nou-născuți și pacienți cu hipersensibilitate cunoscută la sulfonamide, eritem multiform, sindrom Stevens-Johnson și deficit de glucoz-6-fosfat dehidrogenază. Beneficiile utilizării acestui cateter trebuie comparate cu orice riscuri posibile.

⚠️ Avertismente și precauții generale

Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza. Refolosirea dispozitivului generează un risc potențial de vătămare gravă și/sau infecție, care poate cauza decesul. Reprocesarea dispozitivelor medicale destinate exclusiv pentru unică folosință poate determina degradarea performanței sau pierderea funcționalității.
2. Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, precauțiile și instrucțiunile cuprinse în prospect. Nerespectarea acestei indicații poate cauza vătămarea gravă sau decesul pacientului.
3. Nu amplasati/avansați cateterul și nu îl lăsați în atriu sau ventriculul drept. Vârful cateterului trebuie avansat în treimea inferioară a venei cave superioare.
Pentru abordarea venei femurale, cateterul trebuie avansat în vas astfel încât vârful cateterului să fie poziționat paralel cu peretele vascular și să nu pătrundă în atriu drept.
Locația vârfului cateterului trebuie confirmată conform politicilor și procedurii instituționale.
4. Medicul trebuie să ia la cunoștință potențialul de „prindere” a firului de ghidaj de orice dispozitiv implantat în sistemul circulator. Dacă pacientul are un implant în sistemul circulator, se recomandă efectuarea procedurii de cateterizare sub vizualizare directă, pentru a reduce riscul de prindere a firului de ghidaj.
5. Nu folosiți o forță excesivă la introducerea firului de ghidaj sau a dilatorului tisular, intrucăt aceasta poate cauza perforație vasculară, hemoragie sau deteriorarea componentelor.
6. Trecerea firului de ghidaj în camerele cardiaice drepte poate cauza disritmii, blocarea ramurii drepte și perforarea peretelui vascular, atrial sau ventricular.
7. Nu aplicați o forță excesivă la plasarea sau extragerea cateterului sau firului de ghidaj. Forța excesivă poate cauza deteriorarea sau ruperea pieselor. Dacă se suspectează deteriorarea sau dacă retragerea cateterului nu poate fi realizată cu ușurință, trebuie să se obțină o vizualizare radiografică și să se solicite consultare suplimentară.
8. Utilizarea cateterelor neindicante pentru injecții sub presiune pentru astfel de aplicații poate provoca amestecul lichidelor dintre lumene sau spargerea, implicând un potențial de vătămare.
9. Nu fixați, capsăti și/sau suturați direct pe diametrul exterior al corpului cateterului sau al linilor de prelungire, pentru a

reduce riscul de tăiere sau deteriorare a cateterului sau de obstrucționare a fluxului prin cateter. Fixați numai la nivelul locurilor de stabilizare indicate.

10. Dacă se permite pătrunderea aerului într-un dispozitiv de acces venos central sau într-o venă, poate apărea embolia gazoașă. Nu lăsați ace neacoperite sau cateter fără capac și îneprinse cu cleme în locul punctoriei venoase centrale. Folosiți numai raccordurile Luer-Lock strâns fixate imprenă cu orice dispozitiv de acces venos central, pentru a preveni desprinderă accidentală.

11. Medicii trebuie să fie conștienți de faptul că clemele glisante pot fi îndepărtațe accidental.

12. Medicii trebuie să fie conștienți de complicațiile/efectele secundare nedorerite asociate cu cateterele venoase centrale, inclusiv, dar fără a se limita la:

- tamponadă cardiacă secundară perforației vaselor, atrilor sau ventriculelor
- leziuni pleurale (adică pneumotorax) și mediastinale
- embolie gazoașă
- embolie de cateter
- ocluzie de cateter
- lacerarea ductului toracic
- bacteriemie
- septicemie
- tromboză
- punționare arterială accidentala
- vătămare nervoasă
- hematom
- hemoragie
- formare de teacă de fibrină
- infecție la locul de ieșire
- eroziune vasculară
- poziționare eronată a vârfului cateterului
- disrizmii
- extravazare
- șoc anafilactic
- flebită
- traumatism vascular central

Precauții:

1. Nu modificați cateterul, firul de ghidaj sau orice altă piesă din trusă/set în timpul introducerii, utilizării sau extragerii.
2. Procedura trebuie efectuată de către personal instruit în acest sens, bun cunoscător al reperelor anatomic, tehnicii sigure și complicațiilor posibile.
3. Luăți măsurile de precauție standard și respectați politicile instituționale pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.
4. Nu utilizați dispozitivul dacă ambalajul este deteriorat sau deschis accidental înainte de utilizare. Eliminați dispozitivul.
5. Condițiile de depozitare a acestor dispozitive prevăd că acestea să fie păstrate uscate și ferite de lumina directă a soarelui.
6. Unii dezinfecanți folositi la locul de introducere a cateterului conțin solvenți care pot slăbi materialul cateterului. Alcoolul, acetona și polietilenglicol pot slăbi structura materialelor poliuretanice. Acești agenți pot, de asemenea, să slăbească aderența dintre dispozitivul de stabilizare a cateterului și tegument.
- Nu utilizați acetonă pe suprafața cateterului.
- Nu utilizați alcool pentru a înmuia suprafața cateterului și nu permiteți stagnarea de alcool în lumene unui cateter pentru a restabili permeabilitatea cateterului sau ca măsură de preventie a unei infecții.
- Nu utilizați unguento care conțin polietilenglicol la locul de introducere.
- Aveți grijă la perfuzia de medicamente cu concentrații mari de alcool.
- Lăsați locul de introducere să se usuce complet înainte de perforarea pielii și aplicarea pansamentului.

- Nu lăsați componentele trusei să intre în contact cu alcoolul.
- 7. Asigurați permeabilitatea cateterului înainte de utilizare. Nu folosiți seringi cu volum mai mic de 10 ml, pentru a reduce riscul de surgerii intraluminale sau rupere a cateterului.**
- 8. Minimizați manipularea cateterului pe parcursul procedurii, pentru a menține poziția corectă a vârfului acestuia.**

Este posibil ca trusele/seturile să nu conțină toate componentele accesoriilor detaliate în aceste instrucțiuni de utilizare. Familiarizați-vă cu instrucțiunile pentru fiecare componentă individuală înainte de a începe procedura.

Procedură sugerată: Utilizați tehnica sterilă.

Pregătirea locului de punționare:

- Pozitionați pacientul în mod corespunzător pentru locul de introducere.
 - Abordarea subclaviculară sau jugulară: Așezați pacientul într-o ușoară poziție Trendelenburg, pe căi possibili, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă și amplificarea umplerii venoase.
 - Abordarea femurală: Așezați pacientul în poziție culcat pe spate.
- Pregătiți pielea curată cu un agent antisепtic adecvat și lăsați-o să se usuce.
- Acoperiți locul de punționare.
- Admirațiați anestezicul local conform politicilor și procedurilor instituționale.
- Aruncați acul.

Recipient cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II (dacă a fost furnizat):

Recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II este utilizat pentru eliminarea acelor (calibru 15-30 Ga).

- Folosind tehnica cu o singură mână, apăsați ferm acele în orificiile recipientului pentru deșeuri (consultați Figura 1).
- După amplasarea în recipientul pentru deșeuri, acele vor fi fixate automat în poziție, astfel încât să nu poată fi refolosite.

⚠️ Precauție: Nu încercați să scoateți acele care au fost puse în recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II. Acestea sunt fixate în poziții. Acele se pot deteriora în cazul scoaterii lor forțate din recipientul pentru deșeuri.

- Dacă a fost furnizat, se poate folosi un sistem cu spumă SharpsAway prin apăsarea acelor în spumă după utilizare.

⚠️ Precauție: A nu se refolosi acele după ce acestea au fost puse în sistemul cu spumă SharpsAway. Este posibil ca pe vârful acului să adere particule.

Pregătiți cateterul:

- Spălați fiecare lumen cu soluție salină normală sterilă, pentru preparate injectabile, pentru a stabili permeabilitatea și a amorsa lumenul (lumenele).
- Prindeți sau ataşați conectorul (conectorii) Luer-Lock la linia (liniile) de prelungire pentru a umple lumenul (lumenele) cu ser fiziologic.
- Lăsați linia de prelungire distală neacoperită pentru trecerea firului de ghidaj.

⚠️ Avertisment: Nu tăiați cateterul pentru a-i modifica lungimea.

Obținerea accesului venos inițial:

Ac ecogen (dacă este furnizat):

Un ac ecogen este utilizat pentru a permite accesul în sistemul vascular pentru introducerea unui fir de ghidaj și pentru a facilita amplasarea cateterului. Vârful acului este intensificat pe o lungime de aproximativ 1 cm pentru ca medicul să poată identifica exact locația vârfului acului atunci când perforarea vasul sub ultrasunete.

Ac cu protecție/ac de siguranță (dacă este furnizat):

Un ac cu protecție/ac de siguranță trebuie utilizat în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

Seringă Arrow Raulerson (dacă este furnizată):

Seringă Arrow Raulerson se utilizează în asociere cu dispozitivul Arrow Advancer pentru introducerea firului de ghidaj.

- Introduceți acul introducător sau ansamblul cateter/ac având atașată o seringă standard sau seringă Arrow Raulerson (acolo unde aceasta este furnizată) în venă și aspirați.

⚠️ Avertisment: Nu lăsați ace neacoperite sau catetere fără capac și neprinse cu cleme în locul punționării venoase centrale. Dacă se permite pătrunderea aerului într-un dispozitiv de acces venos central sau într-o venă, poate apărea embolia gazoasă.

⚠️ Precauție: Nu reintroduceți acul în cateterul de introducere (acolo unde acesta este furnizat), pentru a reduce riscul de embolie de cateter.

Verificarea accesului venos:

Utilizați una dintre tehniciile următoare pentru a verifica accesul venos, din cauza potențialului de amplasare arterială accidentală:

- Formă de undă venoasă centrală:
 - Introduceți sonda traductoare de presiune cu vârf bont, amorsată cu fluid, în spatele pistonului, prin valvele seringii Arrow Raulerson, și observați forma de undă a presiunii venoase centrale.
 - Școateți sonda traductoare dacă utilizați seringă Arrow Raulerson.
 - Debit pulsatil (dacă nu este disponibil un echipament de monitorizare a hemodinamicii):
 - Utilizați sonda traductoare pentru a deschide sistemul de valve al seringii Arrow Raulerson și observați debitul pulsatil.
 - Deconectați seringa de la ac și observați debitul pulsatil.

⚠️ Avertisment: Debitul pulsatil este, de obicei, un indicator al punționării arteriale accidentale.

⚠️ Precauție: Nu vă bazați pe culoarea aspiratului de sânge drept indicator al accesului venos.

Introduceți firul de ghidaj:

Firul de ghidaj:

Kuturi-le/serturile sunt disponibile cu o varietate de fire de ghidaj. Firele de ghidaj sunt furnizate cu diferite diametre, lungimi și configurații ale vârfului pentru anumite tehnici de inserție. Familiarizați-vă cu firul (firele) de ghidaj care trebuie utilizat(e) cu o anumită tehnică înainte de a începe procedura de inserție propriu-zisă.

Dispozitiv Arrow GlideWheel Wire Advancer sau Arrow Advancer (dacă este furnizat):

Arrow Advancer este utilizat pentru înălțarea vârfului în formă de „J” al ghidajului, pentru introducerea firului de ghidaj în seringă Arrow Raulerson sau într-un ac.

- Folosiți degetul mare, retrageți vârful în formă de „J” (consultați Figura 2 GlideWheel sau 2A Advance standard, în funcție de dispozitivul Arrow Advancer furnizat).
- Plasați vârful dispozitivului Arrow Advancer – cu vârful în „J” retratit – în orificiu de la spatele pistonului seringii Arrow Raulerson sau a acului introducător.
- Avansați firul de ghidaj în seringă Arrow Raulerson pe o distanță de aproximativ 10 cm, până când acesta trece prin valvele seringii sau în acul introducător.
- Avansaarea firului de ghidaj prin seringă Arrow Raulerson poate necesita o mișcare blândă de răscuire.
- Dacă utilizați Arrow GlideWheel Advancer, avansați firul de ghidaj prin seringă Arrow Raulerson sau prin acul introducător impingând înainte rotiță dispozitivului Advancer și firul de ghidaj (consultați Figura 3). Continuați până când firul de ghidaj ajunge la adâncimea dorită.
- Dacă utilizați dispozitivul Arrow Advancer standard, ridicați degetul mare și trageți dispozitivul Arrow Advancer la o distanță de aproximativ 4-8 cm față de seringă Arrow Raulerson sau acul introducător. Coborați degetul mare pe dispozitivul Arrow Advancer și, menținând apucarea fermă a firului de ghidaj, impingeți ansamblul în corpul seringii pentru a avansa firul de ghidaj mai departe (consultați Figura 3A). Continuați până când firul de ghidaj ajunge la adâncimea dorită.

- Utilizați marcapagele centimetrii (dacă există) de pe firul de ghidaj ca referință pentru a vă asista în determinarea lungimii introduse a firului de ghidaj.

OBSERVAȚIE: La utilizarea firului de ghidaj în asociere cu seringă Arrow Raulerson (aspirat complet) și un ac introducător de 6,35 cm (2,5”), se pot folosi următoarele reper de poziționare:

- pătrunderea marcapajului de 20 cm (cu două benzi) la spatele pistonului = vârful firului de ghidaj se află în capătul acului

- pătrunderea marcajului de 32 cm (cu trei benzi) la spatele pistonului = vârful firului de ghidaj se află la aproximativ 10 cm dincolo de capătul acului
- ⚠ Precauție:** Mențineți permanent apucarea fermă a firului de ghidaj. Păstrați o lungime expusă suficientă a firului de ghidaj la manipulare. Un fir de ghidaj necontrolat poate cauza embolie de fr.
- ⚠ Avertisment:** Nu aspirați seringă Arrow Raulerson în timp ce firul de ghidaj este fixat; aerul poate intra în seringă prin valva posterioară.
- ⚠ Precauție:** Nu reinfrazi sănge pentru a reduce riscul scurgerilor de sânge din (capacul de la) spatele seringii.
- ⚠ Avertisment:** Nu retrageți firul de ghidaj împotriva bizoului acului, pentru a reduce riscul unei posibile secțiuni sau deteriorări a firului de ghidaj.
12. Înțănați firul de ghidaj în poziție, scoateți acul introducător și seringă Arrow Raulerson (sau cateterul).
 13. Utilizați marcaje centimetrice de pe firul de ghidaj pentru a ajusta lungimea introdusă, conform adâncimii dorite pentru amplasarea cateterului menținut în corp.
 14. Dacă este necesar, măriți locul de punctonare cutanată cu ajutorul muchiei tăioase a scalpelului pozitionând la distanță față de firul de ghidaj.
- ⚠ Avertisment:** Nu tăiați firul de ghidaj pentru a-i modifica lungimea.
- ⚠ Avertisment:** Nu tăiați firul de ghidaj cu scalpelul.
- Poziționați muchia tăioasă a scalpelului la distanță față de firul de ghidaj.
 - Activări sigură și/sau dispozitivul de blocare a scalpelului (dacă au fost furnizate) pe durata neutilizării, pentru a reduce riscul de vătămare cu obiecte ascuțite.
15. Folosiți un dilatator tisular pentru a lărgi tractul de țesut către venă, după cum este necesar. Urmați ușor unghiuil firului de ghidaj prin piele.
- ⚠ Avertisment:** Nu lăsați dilatatorul tisular în poziție, pe post de cateter menținut în corp. Menținerea în poziție a dilatatorului tisular expune pacientul la riscul unei posibile perforări a peretelui vascular.
- ### Avansarea cateterului:
16. Treceți vârful cateterului peste firul de ghidaj. O lungime suficientă din firul de ghidaj trebuie să rămână expusă la nivelul capătului cu ambou al cateterului, pentru a menține apucarea fermă a firului de ghidaj.
 17. Apucând în apropierea tegumentului, avansați cateterul în venă într-o ușoară mișcare de răsuflare.
- ⚠ Avertisment:** Nu ataşați clema și dispozitivul de prindere a cateterului (acolo unde acestea sunt furnizate) până când firul de ghidaj nu este înălțat.
18. Folosiind marcajele centimetrice de pe cateter ca puncte de reper pentru poziționare, avansați cateterul în poziția finală de menținere în corp.
- OBSERVAȚIE: Simbologii marcajelor centimetrice ia ca punct de început vârful cateterului.**
- numeric: 5, 15, 25 etc.
 - benzi: fiecare bandă denotă un interval de 10 cm, o bandă indicând 10 cm, două benzi – 20 cm etc.
 - puncte: fiecare punct denotă un interval de 1 cm
19. Jingeți cateterul la adâncimea dorită și extrageți firul de ghidaj.
- ⚠ Precauție:** Dacă se întâmpină rezistență la încercarea de extragere a firului de ghidaj după amplasarea cateterului, firul de ghidaj poate fi răscut în jurul vârfului cateterului în interiorul vasului (consultați Figura 4).
- În această situație, retragerea firului de ghidaj poate provoca aplicarea unei forțe excesive, care duce la rușeala firului de ghidaj.
 - Dacă se întâmpină rezistență, retrageți cateterul cu circa 2-3 cm raportat la firul de ghidaj și încercați să extragăți firul de ghidaj.
 - Dacă se întâmpină din nou rezistență, extragăți firul de ghidaj și cateterul simultan.
- ⚠ Avertisment:** Nu aplicați o forță excesivă asupra firului de ghidaj, pentru a reduce riscul unei posibile rupturi.
20. După extragere, verificați întotdeauna ca întregul fir de ghidaj să fie intact.
- ### Finalizarea introducerii cateterului:
21. Verificați capacitatea lumenelor de a rămâne deschise atâtând o seringă la fiecare linie de prelungire și aspirați până când se observă curgerea liberă a sângeului venos.
 22. Spălați lumenul (lumenele) pentru a curăța complet săngele din cateter.
 23. Conectați toate liniile de prelungire la conectorii Luer-Lock adevarăți, în funcție de necesități. Portul sau porturile neutrilizate pot fi „blocate” prin intermediul conectorilor Luer-Lock, folosind politice și proceduri instituționale standard.
 - Sunt furnizate cleme glisante pe linile de prelungire, pentru a bloca fluxul prin fiecare lumen în timpul modificărilor linilor și conectorilor Luer-Lock.
- ⚠ Avertisment:** Deschideți clema glisantă înainte de perfuzarea prin lumen, pentru a reduce riscul de deteriorare a liniei de prelungire din cauza presiunii excesive.
- ### Fixarea cateterului:
24. Utilizați un dispozitiv de stabilizare, o cleamă și un dispozitiv de prindere a cateterului, capsă sau sutură (dacă sunt furnizate).
 - Folosiți amboul cateterului ca loc principal de fixare.
 - Folosiți clema și dispozitivul de prindere a cateterului ca loc secundar de fixare, în funcție de necesități.
- ⚠ Precauție:** Minimizați manipularea cateterului pe parcursul procedurii, pentru a menține poziția corectă a vârfului acestuia.
- ### Dispozitiv de stabilizare a cateterului (dacă a fost furnizat):
- Trebue utilizat dispozitivul de stabilizare a cateterului în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.
- ### Cleamă și dispozitiv de prindere a cateterului (dacă sunt furnizate):
- O cleamă și un dispozitiv de prindere a cateterului sunt utilizate pentru fixarea cateterului atunci când este necesar un loc de fixare suplimentar, altul decât amboul cateterului, pentru stabilizarea cateterului.
- După îndepărțarea firului de ghidaj și conectarea sau blocarea linilor necesare, îndepărtați brațele clemei de cearcă și fixați-o pe cateter, asigurău-vă că acesta nu este umed, după cum este necesar, pentru a menține locația corectă a vârfului.
 - Închideți dispozitivul rigid de prindere pe clema cateterului.
 - Fixați de pacient clema și dispozitivul de prindere a cateterului ca o singură unitate, utilizând un dispozitiv de stabilizare a cateterului, capsare sau sutură. Atât clema, cât și dispozitivul de prindere a cateterului trebuie fixate pentru a reduce riscul mutării cateterului (consultați Figura 5).
 25. Asigurați-vă că locul de inserție este uscat înainte de aplicarea pansamentului conform instrucțiunilor producătorului.
 26. Evaluati amplasarea vârfului cateterului în conformitate cu politice și proceduri instituționale.
 27. În cazul în care vârful cateterului este poziționat greșit, evaluați și înlocuiți cateterul sau reposiționați-l în conformitate cu politice și proceduri instituționale.
- ### Îngrijire și întreținere:
- #### Aplicarea pansamentului:
- Pansat în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Schimbăți-l imediat în cazul în care integritatea acestuia este compromisă, de exemplu, pansamentul devine umed, murdar, slabît sau nu mai este ocluziv.
- #### Permeabilizarea cateterului:
- Mențineți permeabilitatea cateterului în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Întreg personalul care are grija de pacientii cu catetele venoase centrale trebuie să fie informat despre managementul eficient pentru prelungirea termenului de utilizare a cateterului și pentru prevenția leziunilor.
- ### Instrucțiuni privind injectarea sub presiune – Utilizați tehnică sterilă.
1. Obțineți o imagine vizuală pentru a confirma poziția vârfului cateterului înaintea fiecărei injecții sub presiune.
- ⚠ Precauție:** Procedurile de injectare sub presiune trebuie efectuate de către personal instruit în acest sens, bun cunoșător al tehnicii sigure și complicațiilor posibile.
2. Identificați lumenul pentru injecția sub presiune.
 3. Verificați permeabilitatea cateterului:
 - Atasați o seringă de 10 ml umplută cu ser fiziolitic normal.
 - Aspirați cateterul pentru un return adecvat al săngelui.
 - Spălați viguros cateterul.
- ⚠ Avertisment:** Asigurați permeabilitatea fiecărui lumen al cateterului înainte de injectarea sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului și/sau complicații ale pacientului.

4. Detasați seringă și conectorul fără ac (acolo unde este cazul).
5. Ataşați o tubulatură din setul de administrare pentru injectare sub presiune la linia de prelungire adecvată a cateterului, conform recomandărilor fabricantului.
- ⚠ Precauție:** Nu depășiti zece (10) injecții sau debitul maxim recomandat al cateterului, marcat pe eticheta produsului și amboul Luer al cateterului, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului și/sau deplasare a vârfului.
- ⚠ Avertisment:** Interruperea injecțiilor sub presiune la primul semn de extravazare sau deformare a cateterului. Urmați politicile și procedurile instituționale pentru intervenția medicală corespunzătoare.
- ⚠ Precauție:** Încălziți substanțele de contrast la temperatura corpului înainte de injectarea sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului.
- ⚠ Precauție:** Este posibil ca setările limitei de presiune ale echipamentului de injectare să prevină aplicarea unei presiuni excesive pe un cateter obțurat sau parțial obțurat.
- ⚠ Avertisment:** Utilizați o tubulatură din setul de administrare adecvat între cateter și echipamentul de injectare sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului.
- ⚠ Precauție:** Urmați instrucțiunile de utilizare, contraindicațiile, avertismentele și precauțiile specificate de fabricant pentru substanțele de contrast.
6. Injectați substanțele de contrast în conformitate cu politicile și procedurile instituționale.
7. Deconectați în mod aseptic lumenul cateterului de la echipamentul de injectare sub presiune.
8. Aspirați, apoi spațiări cateterul folosind o seringă de 10 ml sau mai mare umplută cu aer fizilogic normal.
9. Deconectați seringă și înlocuiți-o cu un conector fără ac steril sau cu un capac pentru injecție steril pe linia de prelungire a cateterului.

Instrucțiuni privind scoaterea cateterului:

- Așezați pacientul conform indicațiilor clinice, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă potențială.
- Scoateți pansamentul.
- Eliberați cateterul și îndepărtați-l din dispozitivul (dispozitivele) de fixare ale acestuia.

4. Cereți-i pacientului să inspire și să mențină aerul în piept în cazul în care îndepărtați un cateter jugular sau subclavicular.
5. Extrageți cateterul trăgându-l incet, paralel cu tegumentul. Dacă întâmpinați rezistență în timpul îndepărării cateterului, **OPRITI-VĂ**.
- ⚠ Precauție:** Cateterul nu trebuie îndepărtat forțat, deoarece acest lucru poate duce la ruperea cateterului și embolie. Urmați politicile și procedurile instituționale pentru îndepărarea cu dificultate a cateterului.
6. Aplicați presiune directă la fața locului, până când se realizează hemostaza, urmată de un pansament ocluziv cu unguent.
- ⚠ Avertisment:** Tractul rezidual al cateterului rămâne un punct de intrare a aerului până când locul este epiteliazat. Pansamentul ocluziv trebuie să rămână în loc pentru cel puțin 24 de ore sau până când locul pare epiteliazat.
7. Documentați procedura de îndepărare a cateterului, inclusiv confirmarea că a fost îndepărtat întreg cateterul și vârful acestuia, conform politicilor și procedurilor instituționale.

Pentru bibliografie privind evaluarea pacientului, educație clinică, tehnici de inserție și posibile complicații asociate cu această procedură, consultați manualele standard, literatura medicală și site-ul Arrow International LLC: www.teleflex.com

O copie pdf a acestor instrucțiuni de utilizare se găsește la adresa www.teleflex.com/IFU

Aceasta este locația la care găsiți Rezumatul caracteristicilor de siguranță și de performanță dinică (RCSP) pentru „Arrow AGB CVC” (IUD-DI de bază: 0801902000000000000033K7) după lansarea bazei europene de date referitoare la dispozitivele medicale/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

În cazul unui pacient/unui utilizator/unei terpe părți din Uniunea Europeană și din țările cu un regim de reglementare identic (Regulamentul 2017/745/UE privind dispozitivele medicale); dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca rezultat al utilizării acestuia, se produce un incident grav, vă rugăm să îl raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact al autorităților naționale competente (punctele de contact pentru vigilență) și informații suplimentare pot fi găsite la următorul site web al Comisiei Europene: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ro

Glosar simbolurilor: Simbolurile sunt în conformitate cu ISO 15223-1.
Unele simboluri s-ar putea să nu se aplică acestui produs. Consultați etichetarea produsului pentru simbolurile aplicabile în mod specific acestui produs.

Atenție	Dispozitiv medical	Consultați instrucțiunile de utilizare	Contine substanțe periculoase	Contine o substanță medicinală	A nu se refolosi	A nu se resteriliza
Sistem de barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție în interior	Sistem de barieră sterilă unică	A se feri de lumina solară	A se păstra uscat	A se utilizeaza dacă ambalajul este deteriorat	Nu este fabricat din latex de cauciuc natural	A se păstra la temperaturi sub 25 °C (77 °F). A se evita căldura excesivă peste 40 °C (104 °F)
						Număr catalog
Număr lot	Data de expirare	Producător	Data fabricației	Importator		

Teleflex, sigla Teleflex, Arrow, sigla Arrow, Arrowg+ard Blue și SharpsAway sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliatiilor acestora din SUA și/sau din alte țări. © 2023 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.

„Rx only” se folosește pe această etichetare pentru a comunica următorul enunț, așa cum se prezintă în FDA CFR: Atenție: Legislația federală restricționează comercializarea acestui dispozitiv la vânzarea doar de către sau la recomandarea unui profesionist autorizat din domeniul sănătății.

Центральный венозный катетер для введения веществ под давлением Arrowg+ard Blue

Справочная информация о технологии — катетер с противомикробным покрытием Arrowg+ard Blue

Введение

Инфекции являются наиболее частым осложнением использования внутрисосудистых устройств. Национальной системой США по мониторингу внутрибольничных инфекций (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) отслеживается частота случаев инфекции кровотока, связанных с центральными катетерами, во взрослых и педиатрических отделениях интенсивной терапии 300 участвующих в оценке больниц. Отчет системы служит контрольным ориентиром для других больниц. Около 90 % случаев катетер-ассоциированных инфекций кровотока отмечается при использовании центральных катетеров. (Maki, 1997) Сообщается, что катетер-ассоциированные инфекции кровотока приводят к длительной госпитализации (продолжительностью в среднем 7 дней) и повышению расходов на больничные услуги, а смертность, обусловленная этими инфекциями, составляет от 4 % до 20 %. (Pittet, 1994)

Обоснование применения катетеров с противомикробным покрытием

Патогенез катетер-ассоциированных инфекций кровотока

Инфицирование сосудистых катетеров развивается по многим причинам, но отправной точкой служит колонизация катетера микроорганизмами, поступающими из (1) источников за пределами катетера, (2) из просвета катетера или обоими путями. Колонизация из источников за пределами катетера может происходить в результате попадания микроорганизмов с кожи, при наличии инфекционного процесса в прилегающих к катетеру тканях или путем гематогенного обесценивания катетера из отделяемых участков. Колонизация из источников внутри катетера возможна при попадании микроорганизмов через втулку катетера или при контаминации раствора для инфузий. (Sherertz, 1997)

Описание изделия

Катетер с противомикробным покрытием Arrowg+ard Blue представляет собой стандартный полипропиленовый катетер Arrow с кончиком Blue FlexTip. Наружная поверхность катетера обработана противомикробными веществами — хлоргексидина ацетатом и сульфадизином серебра.

- При оценке зон задержки роста была установлена значимая противомикробная активность катетера Arrow в отношении следующих микроорганизмов:

- *Klebsiella pneumoniae*
- *Candida albicans*
- *Escherichia coli*
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Staphylococcus aureus*
- *Staphylococcus epidermidis*

Назначение/применение

Катетер Arrow предназначен для обеспечения кратковременного (< 30 дней) доступа к центральным венам при заболеваниях и состояниях, для лечения которых необходим доступ к центральным венам.

Технология Arrowg+ard предназначена для защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока.

Показания к применению

Противомикробный катетер Arrowg+ard Blue показан для обеспечения краткосрочного (< 30 дней) доступа в центральные вены в целях лечения заболеваний или болезненных состояний, требующих такого доступа, включая, среди прочих:

- отсутствие пригодных участков периферических вен для в/в доступа
- мониторинг центрального венозного давления
- полное парентеральное питание
- вливание растворов, лекарственных препаратов или химиотерапевтических средств
- частое взятие образцов крови или переливания крови/препарата крови
- инъекция контрастной среды

При введении контрастной среды под давлением не превышаите максимальную указанную скорость потока для каждого просвета катетера. Максимальное давление автоматического иньектора, используемого с центральным венозным катетером для введения веществ под давлением, не должно превышать 400 фунтов/кв. дюйм. Катетер не предназначен для использования в качестве средства лечения существующих инфекций, а также в качестве замены туннелированного катетера у пациентов, которым требуется долговременная терапия.

Целевая группа пациентов

Предназначено для использования у пациентов с анатомическими особенностями, позволяющими использовать это устройство.

Противопоказания

Противомикробный катетер Arrowg+ard Blue противопоказан пациентам с известной гиперчувствительностью к хлоргексидину, сульфадизину серебра и (или) сульфамидным лекарственным препаратам.

Ожидаемые клинические преимущества

Возможность обеспечения доступа к центральной системе кровообращения через одно место пункции при вмешательствах, включающих инфузию жидкостей, отбор проб крови, подачу лекарств, мониторинг центральной венозной системы, а также возможность введения контрастной среды.

Обеспечение защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока.



Содержит опасные вещества:

Компоненты, изготовленные из нержавеющей стали, могут содержать более 0,1 % (по массе) кобальта (регистрационный номер CAS 7440-48-4), который считается веществом категории 1B CMR (канцерогенное, мутагенное или репротоксичное). С учетом содержания кобальта в компонентах из нержавеющей стали и принимая во внимание предлагаемое назначение и токсикологический профиль изделий, риск биологической опасности для пациентов при использовании изделия в соответствии с этой инструкцией по применению отсутствует.

Риск гиперчувствительности

Возникновение реакций гиперчувствительности является проблемой применения катетеров с противомикробным покрытием. Эти реакции могут быть весьма серьезными и даже угрожающими жизни. Сообщения о случаях гиперчувствительности были получены после появления в продаже катетеров с противомикробным покрытием. Такие реакции могут развиваться и у ваших пациентов, особенно если они являются уроженцами Японии.

Дополнительная информация представлена в разделе «Предупреждения».

Оценка в клинических условиях

- В проспективном рандомизированном клиническом испытании с включением 403 случаев введения катетеров взрослым пациентам общехирургического блока интенсивной терапии, вероятность колонизации катетеров с противомикробным покрытием была на 50 % ниже, чем для контрольных катетеров ($p=0,003$), а вероятность развития катетер-ассоциированной бактериемии — на 80 % ниже ($p=0,02$).
- Полные данные были получены по 403 катетерам (195 контрольных и 208 — с противомикробным покрытием) у 158 пациентов. Вокруг зрезов с поверхностной контрольных катетеров, извлеченных у пациентов, получавших общую антибиотикотерапию, эпизодически обнаруживалась низкая противомикробная активность, не зависящая от длительности нахождения катетера в месте установки (средний диаметр зоны задержки роста $\pm 0,0$, $1,7 \pm 2,8$ мм). Противоположная картина наблюдалась в отношении катетеров с противомикробным покрытием — остаточная противомикробная активность выявлялась вокруг зрезов с поверхностей всех катетеров (средний диаметр зоны задержки роста, $5,4 \pm 2,2$ мм; $P < 0,002$). Эта активность уменьшалась после длительного нахождения катетера в месте установки. Сохранность противомикробного действия отмечена у катетеров, находившихся на месте до 15 дней.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257–266.

Предупреждение

1. При развитии нежелательных реакций после установки катетер следует немедленно извлечь. Препараты, содержащие хлоргексидин, используются в качестве местных дезинфицирующих средств с середины 70-х годов прошлого столетия. Являясь эффективным противомикробным средством, хлоргексидин применяется в составе многих антисептических кожных кремов, жидкостей для полоскания рта, косметических средств, медицинских устройств и препаратов для дезинфекции, используемых при подготовке кожи к хирургическим вмешательствам.

ПРИМЕЧАНИЕ. При развитии нежелательной реакции выполните тест на гиперчувствительность для подтверждения аллергии на противомикробные вещества, входящие в состав катетера.

Мера предосторожности

1. Контролируемые исследования данного изделия не проводились на беременных женщинах, детях или новорожденных, а также пациентах с известной гиперчувствительностью к сульфаниламидам, многоформной эритемой, синдромом Стивенса–Джонсона и дефицитом глукозо-6-фосфатдегидрогеназы. Следует сопоставить преимущества использования этого катетера с любым возможным риском.

⚠ Общие предупреждения и меры предосторожности

Предупреждения

1. Стерильно, для однократного применения: не использовать, не обрабатывать и не стерилизовать повторно. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и (или) инфекции, которые могут привести к смертельному исходу. Повторная обработка медицинских изделий, предназначенных исключительно для одноразового использования, может привести к ухудшению рабочих характеристик или потере функциональности.

2. Перед применением изделия изучите все предупреждения, меры предосторожности и инструкции листка-вкладыша. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.

3. Не устанавливайте и не вводите катетер в правое предсердие или правый желудочек и не оставляйте его там. Кончик катетера следует ввести в нижнюю треть верхней полой вены.

При доступе через бедренную вену катетер необходимо вводить в сосуд так, чтобы его кончик был параллелен стенке сосуда и не входил в правое предсердие.

Необходимо подтвердить расположения кончика катетера в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.

4. Врачи должны знать о возможности защемления проводника любого рода имплантированным устройством в системе кровообращения. Для сведения к минимуму риска защемления проводника при наличии имплантата в системе кровообращения пациента, рекомендуется проводить процедуру катетеризации с использованием непосредственного зрительного контроля.

5. Не прилагайте чрезмерных усилий при введении проводника или тканевого расширителя, так как это может привести к перфорации сосуда, кровотечению или повреждению компонента.

6. Прохождение проводника в правые отделы сердца может вызвать аритмии, блокаду правой ножки предсердно–желудочкового пучка и перфорацию стенки сосуда, предсердия или желудочка.

7. Не прилагайте чрезмерных усилий при размещении или удалении катетера или проводника. Чрезмерные усилия могут привести к повреждению или разрыву компонента. При подозрении на повреждение или возникновении трудностей с извлечением необходимо выполнить рентгеновскую визуализацию и запросить дополнительную консультацию.

8. При выполнении инъекций под давлением через не предназначенные для этого катетеры может произойти межпросветная утечка или разрыв с риском нанесения травмы.

9. Чтобы свести к минимуму риск разрезания или повреждения катетера или нарушения его проходимости, не фиксируйте, не крепите скобками и (или) не накладывайте шов непосредственно на внешний диаметр трубы катетера или удлинительной линии. Фиксируйте только в указанных местах стабилизации.

10. При попадании воздуха в устройство венозного доступа или вену возможна воздушная эмболия. Не оставляйте открытые иглы или непережатые катетеры без колпачков в местах пункции центральных вен. Для предотвращения случайного рассоединения используйте только надежно затянутые лиэрловские соединения со всеми устройствами венозного доступа.

11. Врачи должны знать о возможности случайного снятия скользящих зажимов.

12. Врачи должны быть осведомлены об осложнениях, возникающих при использовании центральных венозных катетеров. В число осложнений входят, помимо прочих:

- тампонада сердца вследствие перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка
- травма плевры (т.е. пневмоторакс) и средостения
- воздушная эмболия
- эмболия катетером
- окклюзия катетера
- разрыв грудного протока
- бактериемия
- септицемия
- тромбоз
- случайный прокол артерии
- повреждение нерва
- гематома
- кровотечение
- образование фибриновой оболочки вокруг порта
- инфекция в месте выхода
- эрозия сосуда
- неправильное положение кончика катетера
- аритмия
- экстравазация
- анафилаксия
- флегбит
- травма центральных кровеносных сосудов

Меры предосторожности

1. Запрещается изменять катетер, проводник или другие компоненты комплекта/набора во время введения, применения или извлечения.
2. Процедура должна выполняться подготовленным персоналом, имеющим большой опыт в области анатомической привязки, в обеспечении безопасности, а также хорошо знакомым с возможными осложнениями.
3. Приминяйте стандартные меры предосторожности и следуйте правилам лечебного учреждения относительно всех процедур, включая безопасную утилизацию устройств.
4. Если упаковка повреждена или непреднамеренно открыта для использования, не использовать данное устройство. Утилизируйте устройство.
5. Условия хранения этих устройств: хранить в сухом и защищенном от прямых солнечных лучей месте.
6. Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные снизить прочность материала катетера. Спирт, ацетон и полизиэтиленгликоль могут ослабить структуру полимеризованных материалов. Эти вещества могут также ослабить kleевое соединение между устройством для стабилизации катетера и кожей.
 - Не допускайте попадания ацетона на поверхность катетера.
 - Не используйте спирт для вымачивания поверхности катетера и не оставляйте спирт в просвете катетера с целью восстановления его проходимости или профилактики инфекций.
 - Не наносите мази, содержащие полизиэтиленгликоль, на место введения катетера.
 - Соблюдайте осторожность при вливании лекарственных препаратов с высоким содержанием спирта.
 - Дождитесь полного высыхания места введения до прокола кожи и до наложения повязки.
 - Не допускайте контакта компонентов комплекта со спиртом.
7. Перед использованием катетера убедитесь в его проходимости. Не используйте шприцы объемом менее 10 мл, чтобы свести к минимуму риск утечки в просвет сосуда или разрыва катетера.

8. Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — сведите к минимуму манипуляции с катетером в ходе проведения данной процедуры.

Комплекты или наборы могут содержать не все дополнительные компоненты, указанные в данной инструкции по применению. Перед началом процедуры ознакомьтесь с инструкциями для каждого отдельного компонента.

Предлагаемая процедура: соблюдайте стерильность.

Подготовьте место пункции

1. Расположите пациента в позе, подходящей для места введения.
 - Подключичный или грудной доступ: Для сведения к минимуму риска воздушной эмболии и увеличения наполнения вены поместите пациента в облегченный вариант позы Тренделенбурга.
 - Бедренный доступ: Уложите пациента на спину.
2. Обработайте кожу подходящим антисептиком и дайте ей высокнуть.
3. Задрапируйте место пункции.
4. Введите местный анестетик согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.
5. Удалите иглу в отходы.

Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II (при наличии)

Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II используется для удаления в отходы или (15–30 Га).

- Одной рукой плотно вставьте иглы в отверстия емкости для отходов (см. рисунок 1).
- Вставленные в емкость для отходов иглы автоматически плотно устанавливаются на месте, что предотвращает их повторное использование.

⚠ Мера предосторожности. Не пытайтесь извлечь иглы, помещенные в запирающуюся емкость для отходов SharpsAway II. Эти иглы жестко зафиксированы в неподвижном положении. Попытка извлечения игл из емкости для отходов может привести к их повреждению.

- При наличии может использоваться пенная система SharpsAway, в которую погружают иглы после их использования.

⚠ Мера предосторожности. После помещения игл в пенную систему SharpsAway не используйте их повторно. Кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.

Подготовьте катетер

6. Промойте каждый прозрачный стерильным физиологическим раствором, чтобы установить проходимость и заполнить просвет(ы).
7. Прикрепите зажим или присоедините соединитель(-и) с люэрзовским соединением к удлинительной(-ым) линии(-ям), чтобы удерживать физиологический раствор в просвете(-ах).
8. Для прохождения проводника оставьте открытой дистальную удлинительную линию.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте катетер, чтобы изменить его длину.

Получите первоначальный венозный доступ

Эхогенная игла (при наличии)

Эхогенная игла используется при осуществлении доступа в сосудистую систему для введения проводника с целью облегчить установку катетера. Кончик иглы имеет длину около 1 см, что позволяет медработнику определить точное местоположение конца иглы при проколе сосуда при ультразвуковом сканировании.

Зашитенная/безопасная игла (при наличии)

Зашитенная/безопасная игла используется в соответствии с инструкцией по применению, предоставляемой изготовителем.

Шприц Arrow RauIerson (при наличии)

Шприц Arrow RauIerson используется вместе с устройством облегчения введения проводника Arrow Advance для введения проводника.

9. Введите в вену пункционную иглу или комплекс катетер/игла, к которой (которому) присоединен обычный шприц или шприц Arrow Rawlerson (при наличии), и выполните аспирацию.

⚠ Предупреждение. Не оставляйте открытые иглы или непережатые катетеры без колпаков в местах пункции центральных вен. При попадании воздуха в устройство венозного доступа или вену возможна воздушная эмболия.

⚠ Мера предосторожности. Не вставляйте иглу в направляющий катетер (при наличии) еще раз, чтобы не увеличивать риск эмболии катетером.

Подтвердите венозный доступ

При помощи одной из перечисленных ниже методик убедитесь в получении венозного доступа, так как существует риск случайного попадания катетера в артерию:

- Кривая центрального венозного давления:
 - Введите заполненную жидкостью иглу контроля давления (с притупленным кончиком) в заднюю часть поршия и через клапаны шприца Arrow Rawlerson и наблюдайте кривую центрального венозного давления.
 - ◊ Извлеките иглу контроля давления, если используется шприц Arrow Rawlerson.
- Пульсирующий кровоток (если отсутствует оборудование для мониторинга показателей гемодинамики):
 - Вспользуйтесь иглой контроля давления с целью вскрытия системы клапанов шприца Arrow Rawlerson и наблюдения пульсирующего кровотока.
 - Отсоедините шприц от иглы и проследите, не наблюдается ли пульсирующий кровоток.

⚠ Предупреждение. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайном проколе артерии.

⚠ Мера предосторожности. Не полагайтесь на цвет аспирированной крови как признак доступа в вену.

Ведите проводник

Проводник

Выпускаются комплекты/наборы с разнообразными проводниками. Проводники выпускаются различных диаметров, длин и конфигураций кончиков для различных способов введения. Перед началом фактической процедуры введения ознакомьтесь с проводниками, которые будут использоваться для выбранной методики.

Arrow GlideWheel Wire Advancer или Arrow Advancer (при наличии)

Устройство облегчения введения проводника Arrow Advance используется для выправления J-образного кончика проводника с целью введения проводника в шприц Arrow Rawlerson или в иглу.

- С помощью большого пальца отведите назад J-образный кончик катетера (см. рис. 2, GlideWheel, или 2A, стандартное устройство облегчения введения проводника Advance, в зависимости от того, какое устройство Arrow Advancer имеется в наличии).

- Введите конец устройства облегчения введения проводника Arrow Advancer, в который втянут J-образный кончик катетера, в отверстие на задней поверхности поршия шприца Arrow Rawlerson или в пункционную иглу.

10. Продвигните проводник в шприц Arrow Rawlerson примерно на 10 см, так, чтобы он прошел через клапаны шприца, или в пункционную иглу.

- При продвижении проводника через шприц Arrow Rawlerson может потребоваться выполнить осторожное скручивающее движение.

- При использовании Arrow GlideWheel Advancer проведите проводник через шприц Arrow Rawlerson или пункционную иглу, толкая маховик устройства облегчения введение проводника и проводник вперед (см. рис. 3). Продолжайте введение до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины.

- При использовании стандартного устройства облегчения введения проводника Arrow Advancer поднимите большой палец и отведите устройство облегчения введения проводника Arrow Advancer примерно на 4–8 см от шприца Arrow Rawlerson или пункционной иглы. Опустите большой палец на устройство облегчения введения проводника Arrow Advancer и, крепко удерживая проводник, введите проводник и Arrow Advancer в цилиндр шприца как единое целое, чтобы продвинуть проводник дальше (см. рис. 3A). Продолжайте введение до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины.

11. Для оценки глубины введения проводника используйте в качестве ориентира сантиметровые метки (при наличии) на проводнике.

ПРИМЕЧАНИЕ. При использовании проводника со шприцем Arrow Rawlerson (в состоянии полной аспирации) и пункционной иглой длиной 6,35 см (2,5 дюйма), можно пользоваться следующими ориентираторами для определения положения:

- метка на уровне 20 см (две полосы) входит в заднюю часть толкателя поршия = кончик проводника находится на уровне конца иглы
- метка на уровне 32 см (три полосы) входит в заднюю часть толкателя поршия = кончик проводника находится примерно на 10 см дальше конца иглы

⚠ Мера предосторожности. Постоянно крепко держите проводник. Для управления проводником сохраняйте достаточную длину его внешней части. Неконтролируемый проводник может стать причиной эмболизации проводником.

⚠ Предупреждение. Не выполняйте аспирацию шприцем Arrow Rawlerson при введенном проводнике; аспирация может сопровождаться попаданием воздуха в шприц через задний клапан.

⚠ Мера предосторожности. Не следует реинфузировать кровь, чтобы не увеличить риск вытекания крови из задней части (крышки) шприца.

⚠ Предупреждение. Для сведения к минимуму риска отсечения или повреждения проводника не извлекайте его через склоненную часть иглы.

12. Извлеките пункционную иглу и шприц Arrow Rawlerson (или катетер), удерживая проводник на месте.

13. Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянного катетера используйте сантиметровые метки на проводнике.

14. Если требуется, расширьте место пункции лезвием скальпеля, сориентировав его в противоположную от проводника сторону.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте проводник, чтобы изменить его длину.

⚠ Предупреждение. Не обрезайте проводник скальпелем.

- Располагайте режущую кромку скальпеля вдали от проводника.

- Когда скальпель не используется, применяйте предохранительное и (или) запорное устройство скальпеля (при его наличии) для сведения к минимуму риска повреждения острым инструментом.

15. Используйте тканевой расширитель для должностного увеличения диаметра тканевого канала, ведущего к вене. Медленно проведите устройство через кожу, следя изгибу проводника.

⚠ Предупреждение. Не оставляйте тканевый расширитель на месте в качестве постоянного катетера. Если тканевый расширитель оставить на месте, это может вызвать перфорацию стенки сосуда пациента.

Продвигните катетер

16. Круговыми движениями наденьте кончик катетера на проводник. Для обеспечения прочного удержания проводника он должен оставаться свободным на достаточную длину со стороны втулки катетера.

17. Удерживая катетер рядом с кожей, легкими вращательными движениями введите его в вену.

⚠ Предупреждение. Не присоединяйте зажим и фиксатор катетера (при наличии) до извлечения проводника.

18. Используя в качестве контрольных точек сантиметровые метки на катете, продвигните его к постоянному месту расположения.

ПРИМЕЧАНИЕ. Отсчет сантиметровых меток начинается с кончика катетера.

- цифровые: 5, 15, 25 и т. д.

- полосы: каждая полоса отмечает интервал в 10 см, одна полоса обозначает 10 см, две полосы 20 см и т. д.

- точки: каждая точка отмечает интервал в 1 см

19. Удерживая катетер на требуемой глбине, удалите проводник.

⚠ Мера предосторожности. Если при попытке извлечения проводника после введения катетера ощущается сопротивление, то возможной причиной этого является закручивание проводника вокруг кончика катетера в просвете сосуда (см. рисунок 4).

- Вытягивание проводника в такой ситуации может привести к приложению чрезмерной силы, и, как следствие, к разрыву проводника.
- При возникновении сопротивления оттяните катетер на 2–3 см относительно проводника и попытайтесь удалить проводник.
- Если сопротивление сохранилось, удалите проводник одновременно с катетером.

⚠ Предупреждение. Для сведения к минимуму риска перелома проводника не прилагайте к нему излишние усилия.

20. После извлечения всегда проверяйте целостность проводника по всей длине.

Завершите введение катетера

21. Проверьте проходимость просветов, подсоединив шприц к каждой удлинительной линии, и проведя аспирацию до появления свободного венозного кровотока.

22. Промойте просветы, чтобы полностью удалить кровь из катетера.

23. Подсоедините все удлинительные линии к соответствующим соединителям с люзировскими соединениями, как требуется. Неиспользуемые порты могут быть «заперты» коннектором (-ами) с люзировским соединением согласно стандартному протоколу лечебного учреждения.

- Удлинительные линии снабжаются скользящими зажимами для того, чтобы перекрыть поток через каждый из просветов во время смены линии или соединителя с люзировским соединением.

⚠ Предупреждение. Откройте скользящий зажим перед вливанием через просвет, чтобы свести к минимуму риск повреждения удлинительной линии из-за повышенного давления.

Закрепите катетер

24. Используйте устройство для стабилизации катетера, зажим и фиксатор катетера, скобки или швы (при наличии).

- Используйте втулку катетера в качестве первичного места его фиксации.
- В качестве места вторичной фиксации, при необходимости, используйте зажим и фиксатор катетера.

⚠ Мера предосторожности. Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — сведите к минимуму манипуляции с катетером в ходе проведения данной процедуры.

Устройство для стабилизации катетера (при наличии)

Устройство для стабилизации катетера необходимо использовать в соответствии с инструкциями по применению изготовителя.

Зажим для катетера и фиксатор (при наличии)

Зажим и фиксатор используются для фиксации катетера, когда для стабилизации катетера требуется дополнительное место крепления, помимо втулки катетера.

- После того как проводник будет извлечен, а необходимые линии подсоединенны или закрыты, расправьте крыльшки резинового зажима и поместите на катетер (убедившись, что катетер не влажный) так, как это необходимо для поддержания надлежащего положения кончика.
- Зашепкните жесткий фиксатор на зажиме для катетера.
- Прикрепите зажим и фиксатор катетера к телу пациента как единое целое при помощи устройства для стабилизации катетера, скобок или швов. Фиксация как зажима, так и фиксатора необходима для сведения к минимуму риска смещения катетера (см. рисунок 5).

25. Перед наложением повязки в соответствии с инструкцией по применению, предоставляемой изготовителем, убедитесь в том, что место введения катетера сухое.

26. Оцените размещение кончика катетера согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.

27. Если кончик катетера смещен, оцените степень смещения и замените катетер или измените его положение согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.

Ход обследования

Повязка

Многие повязки в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическими рекомендациями. Немедленно смените повязку в случае нарушения целостности, например, если повязка намокла, загрязнена, ослаблена или больше не оказывает сдавливающего воздействия.

Проходимость катетера

Поддерживайте проходимость катетера в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическим руководством. Весь персонал, обслуживающий пациентов с центральными венозными катетерами, должен знать об эффективных методах продления времени нахождения катетера в организме и предотвращения травм.

Инструкции по введению веществ под давлением — используйте стерильные приемы.

1. Перед каждой процедурой введения веществ под давлением сделайте снимки, чтобы подтвердить положение кончика катетера.

⚠ Мера предосторожности. Процедуры инъекции под давлением должны проводиться обученным персоналом, хорошо знакомым с безопасной техникой их проведения и потенциальными осложнениями.

2. Определите просвет для введения веществ под давлением.

3. Проверьте проходимость катетера:

- Присоедините 10-мл шприц, наполненный стерильным физиологическим раствором.
- Аспирируйте катетер для установления адекватного кровотока.
- Интенсивно промойте катетер.

⚠ Предупреждение. Перед введением веществ под давлением убедитесь в проходимости каждого просвета катетера, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера и (или) осложнений у пациента.

4. Отсоедините шприц и безызогольный соединитель (если имеется).

5. Подсоедините трубку для инъекции веществ под давлением к соответствующей удлинительной линии катетера согласно рекомендациям изготовителя.

⚠ Мера предосторожности. Не превышайте десити (10) вливаний или максимальной рекомендуемой скорости потока для катетера, отмеченной на маркировке изделия и втулке с соединением Люзра катетера, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера и (или) смещения его кончика.

⚠ Предупреждение. При первых признаках экстравазации или деформации катетера прекратите введение веществ под давлением. Следуйте правилам и процедурам лечебного учреждения касательно надлежащего выполнения медицинского вмешательства.

⚠ Мера предосторожности. С целью сведения к минимуму риска разрыва катетера нагрейте контрастную среду до температуры тела, прежде чем начать инъекцию под давлением.

⚠ Мера предосторожности. Установленные параметры предельного давления на инъекторе может не предотвратить чрезмерное повышение давления в закупоренном или частично закупоренном катетере.

⚠ Мера предосторожности. Используйте подходящие трубы системы введения лекарств между катетером и системой инъектора под давлением, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера.

⚠ Мера предосторожности. Следуйте инструкциям производителя контрастной среды по применению, противопоказаниям, предупреждениям и мерам предосторожности.

6. Введите контрастную среду в соответствии с правилами и процедурами лечебного учреждения.

7. Соблюдая аспептический принцип, отсоедините просвет катетера от устройства для введения веществ под давлением.

8. Выполните аспирацию, после чего промойте просвет катетера с помощью шприца объемом 10 мл или более, заполненного стерильным физиологическим раствором.

9. Отсоедините шприц и установите стерильный безызогольный соединитель или инъекционный колпачок на удлинительную линию катетера.

Процедура извлечения катетера

1. Уложите пациента в соответствии с клиническими показаниями для сведения к минимуму риска потенциальной воздушной эмболии.

2. Снимите повязку.

3. Освободите катетер и извлеките из устройства (-а) фиксации катетера.

- При извлечении катетера, установленного в яремную или подключичную вену, попросите пациента вдохнуть и задержать дыхание.
- Медленно извлеките катетер, вытаскивая его параллельно поверхности кожи. Если при извлечении катетера ощущается сопротивление, **ОСТАНОВИТЕСЬ**.
⚠ Мера предосторожности. Не следует извлекать катетер силой; в противном случае возможен разрыв катетера и эмболизация катетером. В случае затруднений при извлечении катетера следуйте протоколам и процедурам лечебного учреждения.
- Приложите давление непосредственно к месту введения катетера, чтобы достичь гемостаза; затем наложите мазевую окклюзивную повязку.
- Предупреждение.** Оставшийся после катетера канал сохраняет возможность проникновения воздуха до эпителизации места введения катетера. Окклюзивная повязка должна оставаться на месте по меньшей мере в течение 24 часов или до появления признаков эпителизации места введения катетера.
- Документально оформите процедуру извлечения катетера, в том числе подтверждение факта извлечения всего катетера и его кончика, согласно протоколам и процедурам лечебного учреждения.

Для получения справочной информации относительно обследования пациента, обучения медицинского персонала, методик введения и возможных

сложнений, связанных с этой процедурой, обратитесь к стандартным учебникам, медицинской литературе и веб-сайту компании Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копия настоящей инструкции по применению в формате pdf выложена по адресу www.teleflex.com/fIU

Основные сведения о безопасности и клинической эффективности (SSCP) центрального венозного катетера Arrow AGB (основной UDI-DI: 0801902000000000000033K7) после запуска Европейской базы данных по медицинским изделиям (Eudamed) находятся здесь: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пациентов/пользователей/сторонних лиц в Европейском Союзе и странах с идентичным законодательством (Положение 2017/745/EU о медицинских устройствах); если при использовании или в результате использования настоящего устройства произойдет серьезный несчастный случай, сообщите об этом изготовителю и (или) егополномочному представителю и соответствующим государственным органам. Контактная информация компетентных государственных органов (контактные точки контроля за медицинскими изделиями) и более подробная информация находится на следующем вебсайте Европейской Комиссии: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ru

Условные обозначения. Символы соответствуют стандарту ISO 15223-1.
Некоторые символы могут не иметь отношения к этому изделию. Символы, имеющие непосредственное отношение к этому изделию, см. на маркировке изделия.

Предосторожение	Медицинское изделие	Смотрите инструкцию по применению	Содержит опасные вещества	Содержит лекарственные вещества	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизовано этиленоксидом
Однослойная стерильная барьерная система с защитной упаковкой внутри	Однослойная стерильная барьерная система	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте	Не использовать, если упаковка повреждена	Изготовлено без использования латекса натурального каучука	Хранить при температуре ниже 25 °C (77°F). Избегать излишнего нагрева выше 40 °C (104°F)	Номер по каталогу
Номер партии	Срок годности	Изготовитель	Дата изготовления	Импортер			

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrowg+ard Blue и SharpsAway являются товарными знаками или зарегистрированными товарными знаками компании Teleflex Incorporated или ее дочерних предприятий в США и (или) других странах. © 2023 Teleflex Incorporated. Все права защищены.

«Rx only» используется в этой маркировке для передачи следующего утверждения, предоставленного FDA CFR: Предостережение: Согласно Федеральному законодательству, данное устройство подлежит продаже только по заказу или назначению лицензированного медицинского работника.

Centralni venski kateter (CVK) Arrowg+ard Blue sa mogućnošću ubrizgavanja pod pritiskom

Informator o tehnologiji antimikrobnog katetera Arrowg+ard Blue

Uvod

Infekcija je vodeća komplikacija povezana sa primenom intravaskularnih uređaja. Državni sistem za praćenje bolničkih infekcija (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) prati stopu infekcija krvotoka povezanih sa primenom centralnih linija kod odraslih i pedijatrijskih pacijenata na određenjima intenzivne nege u 300 bolnicama. Ovaj izveštaj može poslužiti kao osnova za poređenje u drugim bolnicama. Približno 90% infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera dešava se kod primene centralnih linija. (Maki, 1997) Podaci govore da smrtnost kod infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera iznosi između 4% i 20%, što dovodi do produžene hospitalizacije (u proseku 7 dana) i povećanim bolničkim troškovima. (Pittet, 1994)

Osnovni principi antimikrobnog katetera

Patogeneza infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera:

Brojni su razlozi zbog kojih može doći do infekcija pri upotrebi vaskularnih katetera, ali svaka infekcija počinje tako što mikroorganizmi kolonizuju kateter, na jedan ili oba sledeća načina: 1) kolonizacija spoljašnje površine katetera 2) kolonizacija unutrašnjosti katetera. Do kolonizacije spoljašnje površine katetera može doći širenjem mikroorganizama sa kože, širenjem susedne infekcije ili putem hematogenog zasejavanja sa udaljenog mesta. Do kolonizacije unutrašnjosti katetera može doći ulaskom mikroorganizama kroz čvoriste katetera ili putem kontaminirane infuzione tečnosti. (Sherertz, 1997)

Opis proizvoda:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue sastoji se od standardnog poliuretanskog katetera Arrow sa vrhom Blue FlexTip, čija je spoljašnja površina tretirana antimikrobnim sredstvima hlorheksidin-acetatom i sulfadiazin sebrom.

- Bionanizacija sa zonom inhibicije pokazale su značajnu antimikrobnu aktivnost katetera Arrow usmerenu na sledeće mikroorganizme:

- *Klebsiella pneumoniae*
- *Candida albicans*
- *Escherichia coli*
- *Pseudomonas aeruginosa*
- *Staphylococcus aureus*
- *Staphylococcus epidermidis*

Predviđena primena/upotreba:

Arrow kateter je indikovan za obezbeđenje kratkotrajnog (< 30 dana) centralnog venskog pristupa za lečenje bolesti ili stanja koja zahtevaju centralni venski pristup.

Tehnologija Arrowg+ard namenjena je za pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera.

Indikacije za upotrebu:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue indikovan je za obezbeđenje kratkotrajnog (< 30 dana) centralnog venskog pristupa za lečenje bolesti ili stanja koja zahtevaju centralni venski pristup, gde između ostalog spadaju:

- nedostatak upotrebljivih periferičnih mesta za i.v. pristup
- praćenje centralnog venskog pritiska
- totalna parenteralna hrana
- višestruke infuzije tečnosti, lekova ili hemoterapije
- učestalo uzimanje krvii ili infuzije krvii/krvnih proizvoda
- ubrizgavanje kontrastnog sredstva.

Pri ubrizgavanju kontrastnog sredstva pod pritiskom, vodite računa da ne premašite maksimalnu brzinu protoka naznačenu za svaki lumen katetera. Maksimalni pritisak opreme za ubrizgavanje pod pritiskom koja se koristi sa CVK sa mogućnošću ubrizgavanja pod pritiskom ne sme da premaši 400 psi.

Ovaj kateter nije namenjen za lečenje postojećih infekcija niti je predviđen da se koristi umesto tunelskih katetera kod pacijenata koji zahtevaju dugotrajanu terapiju.

Ciljna grupa pacijenata:

Za primenu kod pacijenata sa anatomijom koja je pogodna za upotrebu uređaja.

Kontraindikacije:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue je kontraindikovan kod pacijenata sa poznatom preosetljivošću na hlorheksidin, sulfadiazin sebro i/ili sulfonamide.

Očekivana klinička korist:

Mogućnost ostvarenja pristupa centralnom krvotoku kroz jedno mesto uboda u cilju davanja tečne infuzije, uzimanja uzorka krvi, primene lekova, centralnog venskog praćenja, kao i ubrizgavanja kontrastnog sredstva.

Pruža zaštitu od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera.



Sadrži opasnu supstanцу:

Komponente izrađene od nerđajućeg čelika mogu sadržati > 0,1% težinskih procenata kobaltal (CAS br. 7440-48-4) koji se smatra supstancom kategorije 1B CMR (karcinogeno, mutageno ili toksično po reprodukciju). Količina kobaltala u komponentama od nerđajućeg čelika je procenjena i uzimajući u obzir previdenu svrhu i toksikološki profil uređaja ne postoji biološki bezbednosni rizik za pacijente prilikom primene uređaja u skladu sa uputstvima u ovom uputstvu.

Mogućnost pojave preosetljivosti:

Reakcije preosetljivosti predstavljaju značajnu stavku kod antimikrobnih katetera, pošto one mogu biti veoma ozbiljne, čak i opasne po život. Zabeleženi su neki slučajevi preosetljivosti tokako su se antimikrobeni kateteri pojavili na tržištu. To se može dogoditi i u vašoj grupi pacijenata, naročito kod pacijenata japanskog porekla.

Dodatne informacije potražite u odeljku „Upozorenje“

Klinička ispitivanja:

- Prospektivno randomizovano kliničko ispitivanje u kome su 403 katetera plasirana kod odraslih pacijenata smeštenih na medicinsko-hirurškoj intenzivnoj nezi pokazalo je da je kod antimikrobnih katetera verovatnoća pojavе kolonizacije 50% niža nego kod kontrolnih katetera ($p=0,003$), kao i da je verovatnoća nastanka bakterijemije povezana sa kateterom niža za 80% ($p=0,02$).
- Svi podaci dobijeni su iz uzorka od 403 katetera (195 kontrolnih katetera i 208 antimikrobnih katetera) plasiranih kod 158 pacijenata. Kontrolni kateteri izvadeni iz pacijenata koji su primili sistemsku antibiotiku terapiju povremeni bi pokazali površinsku aktivnost niskog nivoa nezavisno od toga koliko vremena je kateter bio u pacijentu (prosečna zona inhibicije $\pm 0,1$, $1,7 \pm 2,8$ mm); antimikrobeni kateteri su, za razliku od njih, ujednačeno pokazivali rezidualnu površinsku aktivnost (prosečna zona inhibicije, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), koja bi opala nakon duže primene katetera. Antimikrobnu aktivnost zabeležena je kod antimikrobnih katetera koji su u pacijentu bili i do 15 dana.

Maki DG, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Upozorenje:

1. Ako dođe do neželjenih reakcija nakon plasiranja katetera, odmah izvadite kateter. Jedinjenja koja sadrže hlorheksidin koriste se kao lokalna dezinfekcionalna sredstva od sredine sedamdesetih godina prošlog veka. Hlorheksidin kao efikasno antimikrobrovo sredstvo našao se u mnogim antisetičkim kremama za kožu, rastvorima za ispiranje usta, kozmetičkim proizvodima, medicinskim sredstvima, kao i dezinfekcionim sredstvima namenjenim za pripremu kože za hirurške zahvate.

NAPOMENA: U slučaju neželjene reakcije, obavite testove osetljivosti da bi se potvrdila alergija na antimikrobrovo sredstvo katetera.

Mera opreza:

1. Nije bilo kontrolisanih ispitivanja ovog proizvoda kod trudnica, pedijatrijskih i neonatalnih pacijenata, te pacijenata sa poznatom preosetljivošću na sulfonamide, multiformnim eritemom, Stivens-Džonsonovim sindromom i deficitom glukoza-6-fosfat dehidrogenaze. Treba odmeriti koristi i moguće rizike od primene ovog katetera.

⚠️ Opšta upozorenja i mere opreza

Upozorenja:

1. Sterilno, za jednokratnu upotrebu: nije za višekratnu upotrebu, nemojte ponovo obradivati i sterilisati. Ponovna upotreba uređaja predstavlja potencijalni rizik od ozbiljnih povreda odnosno infekcija koje mogu imati smrtni ishod. Ponovna obrada medicinskih uređaja namenjenih isključivo za jednokratnu upotrebu može da doveđe do narušavanja radnih karakteristika uređaja ili do gubitka njegove funkcionalnosti.
2. Pre upotrebe pročitajte sva upozorenja, mere opreza i uputstva data u uputstvu za upotrebu. Ukoliko to ne učinite, može doći do ozbiljne povrede ili smrti pacijenta.
3. Nemojte plasirati/uvoditi kateter u desnu pretkomoru ili desnu komoru niti ga u njima ostavljati. Vrh katetera treba uvesti u donju trećinu gornje šupljine vene.

Kod uvođenja kroz femoralnu venu, kateter treba uvesti u krvni sud tako da vrh katetera bude paralelan sa zidom krvnog suda i ne sme da uđe u desnu pretkomoru.

Položaj vrha katetera treba potvrditi prema propisima i proceduri ustanove.

4. Lekari moraju znati da se žica vodič može zaglaviti u ugrađenom uređaju u krvotoku. Ako pacijent ima implantat u krvotoku, preporezuje se da se postupak kateretizacije obavi uz direktnu vizuelizaciju, kako bi se smanjio rizik od zaglavljivanja žice vodiča.
5. Nemojte koristiti prekomernu silu pri uvođenju žice vodiča ili dilatatora tkiva, jer može doći do perforacije krvnog suda, krvarenja ili oštećenja komponente.
6. Ulazak žice vodiča u desno srce može izazvati disritmije, blok desne grane Hisovog snopa, te perforaciju krvnog suda ili zida komore ili pretkomore.

7. Nemojte primenjivati prekomernu silu prilikom uvođenja ili vadjenja katetera ili žice vodiča. Prekomerna sila može dovesti do oštećenja ili kidanja komponente. Ako se sumnja na oštećenje ili se izlječenje ne može lako izvesti, obavite radiografsko snimanje i zatražite dalje konsultacije.
8. Primena katetera koji nisu indikovani za ubrizgavanje pod pritisakom može dovesti do mešanja medu lumenima ili pucanja, što može dovesti do povrede.
9. Nemojte pričvršćivati, stavlјati kopče, odnosno ušivati koncima direktno na spoljašnji površini tela katetera i produžnih linija, kako ne bi došlo do cepanja ili oštećenja

katetera ili ometanja protoka kroz kateter. Pričvršćivanje obavljajte isključivo na naznačenim mestima za stabilizaciju.

10. Ako vazduh prodre u uređaj za centralni venski pristup ili venu, može doći do vazdušne embolije. Nemojte ostavljati otvorene igle i nezačepljene ili nestegnute kateteze na mestu uboda u centralnu venu. Da ne bi došlo do nehotičnog odvajanja delova, sa svakim uredajem za centralni venski pristup koristite samo čvrsto pritegnute priključke luer-lock.

11. Lekari moraju imati u vidu da se klizne stezaljke mogu nehotično ukloniti.

12. Lekari moraju da budu upoznati sa komplikacijama i neželjenim nuspojavama povezanim sa centralnim venskim kateterima. To su, između ostalog:

- tamponada srca usled perforacije krvnog suda, perforacija pretkomore ili komore
- povreda pleure (tj. pneumotoraks) i mediastinuma
- vazdušna embolija
- embolija katetera
- okluzija katetera
- laceracija grudnog limfnog kanala
- bakterijemija
- septikemija
- tromboza
- nehotična punktura arterije
- povreda nerava
- hematom
- krvarenje
- stvaranje fibrinskog omotača
- infekcija izlaznog mesta
- erozija krvnog suda
- nepravilan položaj vrha katetera
- disritmije
- ekstravazacija
- anafilaksija
- lebitis
- centralna vaskularna trauma

Mere opreza:

1. Prilikom uvođenja, upotrebe ili vađenja nemojte vršiti izmene na kateteru, žici vodiču ili bilo kojoj drugoj komponenti kompleta.
2. Postupak mora izvoditi obučeno osoblje koje odlično poznaje anatomska obeležja, bezbedne tehnike i potencijalne komplikacije.
3. U svim zahvatima primenite standardne mere opreza i pratite propise ustanove, uključujući i bezbedno odlaganje uređaja u otpad.
4. Ukoliko je pakovanje oštećeno ili nenamerno otvoreno pre upotrebe, nemojte koristiti uređaj. Odložite uređaj.
5. Uslovni skladištenja ovih uređaja zahtevaju da se uređaji čuvaju na suvom mestu, bez izlaganja direktnoj sunčevoj svetlosti.
6. Neka dezinfekcionalna sredstva koja se koriste na mestu ulaska katetera sadrže rastvarače koji mogu da naruše materijal katetera. Alkohol, aceton i polietilen-glikol mogu da naruše strukturu poliuretanskog materijala. Oni mogu da naruše i vezu između kože i uređaja za stabilizaciju katetera.
 - Nemojte nanositi aceton na površinu katetera.
 - Nemojte natapati alkoholom površinu katetera niti dopustiti da se alkohol zadrži u lumenu katetera radi uspostavljanja prohodnosti katetera ili sprečavanja infekcije.
 - Na mestu ulaska katetera nemojte koristiti masti koje sadrže polietilen-glikol.
 - Budite oprezni prilikom ubrizgavanja lekova koji imaju visoku koncentraciju alkohola.
 - Pustite da se mesto ulaza katetera potpuno osuši pre nego što uradite punkciju kože i postavite oblogu.
 - Vodite računa da komponente kompleta ne dodu u dodir sa alkoholom.

- Pre korišćenja proverite da li je kateter prohodan. Nemojte koristiti špriceve zapremine manje od 10 ml da bi se smanjio rizik od curenja u lumen ili pucanja katetera.
- Tokom postupka što manje pomjerajte kateter kako bi se održao pravilan položaj vrha katetera.

Kompleti možda neće sadržati sav dodatni pribor koji je naveden u ovom uputstvu za upotrebu. Pre nego što započnete postupak, upoznajte se sa uputstvima za pojedinačne komponente.

Preporučeni postupak: Koristite sterilnu tehniku.

Pripremite mesto uboda:

- Postavite pacijenta u položaj koji odgovara mestu ulaska.
- Pristup preko potkućne ili jugularne vene: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj i meri u kojoj može da podnese da biste smanjili rizik od vазdušne embolije i pospešili vensku cirkulaciju.
- Pristup preko femoralne vene: Postavite pacijenta u ležaći položaj.
- Očistite kožu odgovarajućim antiseptičkim sredstvom i ostavite da se osuši.
- Postavite kompres na mesto uboda.
- Primenite lokalni anestetik u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.
- Bacite iglu.

Posuda za odlaganje igala sa blokадом SharpsAway II (ako je priložena):

Posuda za odlaganje igala sa blokадом SharpsAway II služi za odlaganje igala (15 Ga. – 30 Ga.).

- Jednom rukom odsečno gurnite igle u otvore posude za odlaganje igala (pogledajte sliku 1).
- Nakon što se stave u posudu za odlaganje, igle će biti automatski blokirane tako da se ne mogu ponovo koristiti.

△ Mera opreza: Nemojte pokusavati da izvadite igle koje ste odložili u posudu za odlaganje igala sa blokадом SharpsAway II. Odložene igle su zablokirane unutra. Ako na silu pokušate da izvadite igle iz posude za odlaganje, igle se mogu oštetići.

△ Mera opreza: Nemojte ponovo koristiti igle koje ste ubacili u penasti sistem SharpsAway. Na vrhom igala su se možda nahlavata čestice.

Priprema katetera:

- Svaki lumen isperite normalnim sterilnim fiziološkim rastvorom da bi se postigla prolaznost i lumeni napuljni rastvorom.
- Prihvitate stezalkom ili prikaćte priključak/prikličku luer-lock na produžnu liniju/linije da biste fiziološki rastvor zadržali unutar lumena.
- Neka distalna produžena linija ostane nezačepljena kako bi žica vodič mogla da prode.

△ Upozorenje: Nemojte seći kateter radi prilagodavanja dužine.

Početno obezbeđenje venskog pristupa:

Ehoga igla (ako je priložena):

Ehoga igla se koristi za omogućavanje pristupa vaskularnom sistemu radi uvođenja žice vodiča kako bi se olakšalo postavljanje katetera. Vrh igle je proširen za približno 1 cm kako bi lekar mogao da odredi tačnu lokaciju vrha igle prilikom punkcije krvnog suda pod ultrazvukom.

Zaštićena igla/bezbednosna igla (kada je priložena):

Zaštićena igla/bezbednosna igla mora se koristiti u skladu sa proizvođačevim uputstvom za upotrebu.

Špric Arrow Raulerson (kada je priložen):

Špric Arrow Raulerson koristi se zajedno sa uvodnikom Arrow Advancer za uvođenje žice vodiča.

- Ubacite uvodnu iglu ili kateter/igu sa priključenim špricem ili špricem Arrow Raulerson (ako je priložen) u venu i aspirirajte.

△ Upozorenje: Nemojte ostavljati otvorene igle i nezačepljene ili nestegnute katetere na mestu uboda u centralnu venu. Ako vazduh prodre u uredaj za centralni venski pristup ili venu, može doći do vazuđene embolije.

△ Mera opreza: Nemojte ponovo ubacivati iglu u uvodni kateter (ako je priloženo) da bi došlo do pojave embolusa u kateretu.

Potvrda venskog pristupa:

Pošto postoji mogućnost nehotičnog ubacivanja u arteriju, da biste potvrdili venski pristup postupi se jednom od sledećih tehnika:

- Talasni oblik centralnog venskog pritiska:
 - Sondu za transdukciju pritiska sa tupim vrhom koju ste prethodno napunili tečnošću ubacite u zadnju stranu klipa i kroz ventile šprica Arrow Raulerson, a tamo proverite da li se vidi talasni oblik centralnog venskog pritiska.
◊ Izvadite transduksionu sondu ako koristite špric Arrow Raulerson.
- Pulsirajući tok (ako nije dostupna oprema za hemodinamski monitoring):
 - Transduksionom sondom otvorite sistem ventila šprica Arrow Raulerson i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.
 - Odvojte špric od igle i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.

△ Upozorenje: Pulsirajući tok je najčešći znak da je došlo do nehotičnog punktiranja arterije.

△ Mera opreza: Nemojte se oslanjati na boju aspirirane krvi kao potvrdu venskog pristupa.

Uvedite žicu vodič:

Žica vodič:

Dostupni su komleti sa različitim žicama vodičima. Žice vodiči se dostavljaju u različitim prečnicima, dužinama i konfiguracijama vrha za određene tehnike uvođenja. Upoznajte se sa žicama vodičima koje se koriste sa određenom tehnikom pre nego što započnete konkretni postupak uvođenja.

Uvodnik žice Arrow GlideWheel Wire Advancer ili uvodnik Arrow Advancer (ako su priloženi):

Arrow Advancer služi za ispravljanje vrha u obliku slova „J“ žice vodiča kako bi se žica vodič uvela u špric Arrow Raulerson ili iglu.

- Pomoću palca povucite nazad vrh „J“ (u zavisnosti od toga koji uvodnik je isporučen, pogledajte sliku 2 za GlideWheel ili 2A za standardni uvodnik Advancer).
- Ubacite vrh uvodnika Arrow Advancer (sa uvučenim delom „J“) u otvor na zadnjoj strani klipa šprica Arrow Raulerson ili uvdne igle.
- Uvucite žicu vodič u špric Arrow Raulerson približno 10 cm dok ne prode kroz ventile šprica ili u uvdnu iglu.
 - Možda će za uvođenje žice vodiča kroz špric Arrow Raulerson morati da izvedete blagi pokret uvrtaњa.
 - Ako koristite uvodnik Arrow GlideWheel Advancer, uvedite žicu vodič kroz špric Arrow Raulerson ili kroz uvdnu iglu tako što ćete točići uvdnika i žicu vodič gurnuti napred (pogledajte sliku 3). Nastavite dok žica vodič ne stigne do željene dubine.
 - Ako koristite standardni uvodnik Arrow Advancer, podignite palac i povucite Arrow Advancer približno 4–8 cm od šprica Arrow Raulerson ili uvdne igle. Spusnite palac na Arrow Advancer i, dok čvrsto držite žicu vodič, gurnite ovaj sklop u cilindar šprica da biste dalje uveli žicu vodič (pogledajte sliku 3A). Nastavite dok žica vodič ne stigne do željene dubine.
- Koristite centimetarske oznake na žici vodiču (gde ih ima) da biste odredili dužinu ubačenog dela žice vodiča.

NAPOMENA: Kada se žica vodič koristi zajedno sa špricem Arrow Raulerson (aspiriranim u potpunosti) i uvdnom igлом od 6,35 cm (2,5 inča), mogu se koristiti sledeći pokazatelji položaja:

- oznake na 20 cm (dve trake) nalaze se na ulazu na zadnjoj strani klipa = vrh žice vodiča je na kraju igle
- oznake na 32 cm (tri trake) nalaze se na ulazu na zadnjoj strani klipa = vrh žice vodiča je približno 10 cm iz kraja igle

△ Mera opreza: Uvek čvrsto držite žicu vodič. Ostavite da viri dovoljno žice vodiča da se njome može rukovati. Žica vodič koja nije pod kontrolom može dovesti do embolusa uzrokovanih zatvaranjem.

△ Upozorenje: Nemojte aspirirati špric Arrow Raulerson dok je žica vodič postavljena, jer vazduh može da uđe u špric kroz zadnji ventil.

⚠ Mera opreza: Nemojte ponovo ubrizgavati krv da ne bi došlo do curenja krvi na zadnjoj strani (poklopac) šprica.

⚠ Upozorenje: Nemojte izvlačiti žicu vodič uz kosinu igle kako ne bi došlo do kidanja ili oštećenja žice vodiča.

12. Dok držite žicu vodič u odgovarajućem položaju, izvadite uvodnu iglu i špric Arrow Raulerson (ili kateter).

13. Koristite centimetarske oznake na žici vodiču da biste prilagodili dužinu do koje će ići trajni kateter, prema željenoj dubini na kojoj želite da stoji trajni kateter.

14. Ako je potrebno, proširite ubodno mesto na koži oštrom ivicom skalpela, koju ćete okrenuti od žice vodiča.

⚠ Upozorenje: Nemojte seći žicu vodič radi prilagodavanja dužine.

⚠ Upozorenje: Vodite računa da ne presečete žicu vodič skalpelom.

- Oštру ivicu skalpela okreneće od žice vodiča.
- Koristite bezbednosne mehanizme, odnosno funkciju blokade skalpela (ako je priloženo) kada nije u upotrebi, kako bi se smanjio rizik od povrede oštrim predmetima.

15. Prema potrebi proširite prolaz do vene pomoću dilatatora tkiva. Polako pratite ugao žice vodiča kroz kožu.

⚠ Upozorenje: Dilatator tkiva nemojte ostavljati na mestu kao trajni kateter. Ako ostavite dilatator tkiva na mestu, postoji rizik od perforacije krvnog suda pacijenta.

Uvođenje katetera:

16. Navucite vrh katetera preko žice vodiča. Na kraju čvorista katetera mora se ostaviti dovoljna dužina žice vodiča da bi ona i dalje mogla čvrsto da se drži.

17. Držeći kateter na mestu blizu kože, uvodite ga u venu uz blago okretanje.

⚠ Upozorenje: Nemojte postavljati stezaljku i pričvršćivač katetera (ako je priloženo) sve dok ne izvadite žicu vodiča.

18. Uvedite kateter do konačnog trajnog položaja, služeći se centimetarskim oznakama na kateteru kao određenicama položaja.

NAPOMENA: Centimetarske oznake počinju od vrha katetera.

- brojčane: 5, 15, 25 itd.
- trake: sve trake su postavljene u razmaku od 10 cm, pri čemu jedna traka označava 10 cm, dve trake 20 cm itd.
- tačke: sve tačke su postavljene u razmaku od 1 cm

19. Držite kateter na željenoj dubini i izvadite žicu vodič.

⚠ Mera opreza: Ako nakon postavljanja katetera pri vađenju žice vodiča osetite otpor, moguće je da se žica vodič uvila oko vrha katetera u krvnom sudu (pogledajte sliku 4).

- Ako tom prilikom budete vukli žicu vodič, može se proizvesti preterana sila kojom će se žica vodič polomiti.
- Ako osetite otpor, kateter povucite 2–3 cm u odnosu na žicu vodič i pokušajte da žicu vodič izvadite.
- Ako ponovo osetite otpor, izvadite zajedno i žicu vodič i kateter.

⚠ Upozorenje: Nemojte primenjivati prekomernu силу на žicu vodič kako ne bi došlo do pucanja.

20. Proverite da li je žica vodič ostala cela kada je izvadite.

Završetak plasiranja katetera:

21. Proverite prohodnost lumenata tako što ćete na svaku produžnu liniju priključiti špric i aspirirati dok se uoči slobodan tok venske krvi.

22. Prošpicajte lumene da biste izbacili svu krv iz katetera.

23. Priključite sve produžne linije na odgovarajuće priključke luer-lock. Otvore koje ne koristite možete zatvoriti pomoću priključaka luer-lock, uz poštovanje standardnih pravila i postupaka zdravstvene ustanove.

- Na produžnim linijama nalaze se klizne stezaljke kojima ćete zatvoriti protok kroz lumen tokom izmena na liniji i priključku luer-lock.

⚠ Upozorenje: Pre započinjanja infuzije kroz lumen, otvorite kliznu stezaljku kako se usled previelikog pritiska ne bi ostetile produžne linije.

Pričvrstite kateter na mestu:

24. Koristite uređaj za stabilizaciju katetera, stezaljku i pričvršćivač katetera, postavite kopče ili usiće končića (tamo gde je pribor priložen).

- Koristite čvorista katetera kao primarno mesto za pričvršćivanje katetera.
- Ako je potrebno, kao sekundarno mesto pričvršćivanja koristite stezaljku i pričvršćivač katetera.

⚠ Mera opreza: Tokom postupka što manje pomerajte kateter kako bi se održao pravilan položaj vrha katetera.

Uredaj za stabilizaciju katetera (tamo gde je priložen):

Uredaj za stabilizaciju katetera mora se koristiti u skladu sa proizvođačevim uputstvom za upotrebu.

Stezaljka i pričvršćivač katetera (tamo gde su priloženi):

Stezaljka i pričvršćivač katetera koriste se za pričvršćivanje katetera kada je za stabilizaciju katetera potrebno još jedno mesto pričvršćivanja osim čvorista katetera.

- Nakon što se žica vodič ukloni i neophodne linije povezu ili zaključaju, raširete kružne stezaljke i postavite je na kateter, pri čemu ćete se veriti da kateter nije vlažan, po potrebi, da bi se očuvala ispravna lokacija vrha.
- Uglavite kruti pričvršćivač na stezaljku katetera.
- Pričvrstite stezaljku i pričvršćivač katetera kao celinu na pacijenta, tako što ćete koristiti uređaj za stabilizaciju katetera, postaviti kopče ili usiće končića. I stezaljku i pričvršćivač katetera moraju da budu pričvršćeni kako bi se smanjio rizik od pomeranja katetera (pogledajte Sliku 5).

25. Proverite da li je mesto uvođenja suvo pre postavljanja obloge prema uputstvu proizvođača.

26. Procenite položaj vrha katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.

27. Ako je vrh katetera u nepravilnom položaju, procenite situaciju i zamenite kateter ili mu promenite položaj u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.

Čuvanje i održavanje:

Postavljanje obloge:

Postavite oblogu u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardima prakse. Oblogu smesta zamenite ako dođe do ugrožavanja celovitosti, npr. obloga se ovlaži, ispira, olabavi ili izgubi okluzivnost.

Prihodnost katetera:

Održavajte prihodnost katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardima prakse. Sve osoblje koje neguje pacijente sa centralnim venским kateterima mora dobro poznavati metode delotvorne kontrole kako bi se produžilo vreme zadržavanja katetera i sprečile povrede.

Uputstvo za ubrizgavanje pod pritiskom – koristite sterilnu tehniku.

1. Pre svakog ubrizgavanja pod pritiskom obezbedite vizuelizaciju radi potvrde položaja vrha katetera.

⚠ Mera opreza: Postupke ubrizgavanja pod pritiskom mora izvoditi obučeno osoblje koje odlično poznaje bezdnevne tehnike i potencijalne komplikacije.

2. Odredite lumen u koji se ubrizgava pod pritiskom.

3. Proverite prihodnost katetera:

- Priključite špric od 10 ml napunjen sterilnim fiziološkim rastvorom.
- Aspirirajte kateter i proverite da li je vraćanje krvi adekvatno.
- Dobro prošpicajte kateter.

⚠ Upozorenje: Pre ubrizgavanja pod pritiskom proverite da li su svi lumeni katetera prohodni, kako bi se rizik od zatajenja katetera, odnosno pojavje komplikacija kod pacijenta, sveo na minimum.

4. Odvojite špric od priključka bez igle (gde je to primenjivo).

5. Priključite špric u kompleta za ubrizgavanje pod pritiskom na odgovarajuću produžnu liniju katetera, pridržavajući se uputstava proizvođača.

⚠ Mera opreza: Nemojte premašiti deset (10) injekcija, niti maksimalnu preporučenu brzinu protoka navedenu na nalepnici proizvoda i luer čvorista katetera kako bi rizik od zatajenja katetera i/ili izmeđanja vrha, sveši na minimum.

⚠ Upozorenje: Prekinite ubrizgavanje pod pritiskom na prvi znak ekstravazacije ili deformacije katetera. Obavite odgovarajući medicinski intervenciju u skladu sa propisima i procedurama zdravstvene ustanove.

- ⚠ Mera opreza: Pre ubrizgavanja pod pritiskom zagrejte kontrastno sredstvo do temperature tela, kako bi se rizik od zatajenja katetera sveo na minimum.
- ⚠ Mera opreza: Može se desiti da postavljene granice pritisaka na opremi za ubrizgavanje ne spreče formiranje prevelikog pritiska u začepljrenom ili delimično začepljrenom kateteru.
- ⚠ Mera opreza: Između katetera i opreme za ubrizgavanje pod pritiskom koristite odgovarajući cev za primenu, kako se rizik od zatajenja katetera sveo na minimum.
- ⚠ Mera opreza: Postupajte u skladu sa uputstvom za upotrebu, kontraindikacijama, upozorenjima i merama opreza koje je priložio proizvođač kontrastnog sredstva.
6. Ubrizgajte kontrastno sredstvo pridržavajući se propisa i procedura zdravstvene ustanove.
 7. Otkaćite lumen katetera sa opremu za ubrizgavanje pod pritiskom poštujući pravila aspeze.
 8. Aspirirajte i potom prošpicajte lumen katetera špricem od 10 ml, ili većim, napunjenim sterilnim fiziološkim rastvorom.
 9. Odvojte špric i postavite sterilni priključak bez igle ili injekcionu kapicu na produžnu liniju katetera.

Uputstvo za vodenje katetera:

1. Pacijenta postavite u klinički indikovan položaj da bi se smanjio rizik od mogućeg vazdušnog embolusa.
2. Skinite oblogu.
3. Odvojte kateter i uklonite uredaj(e) za pričvršćivanje katetera.
4. Ukoliko uklanjate kateter iz jugularne ili potkuljucne vene, zamolite pacijenta da udahne i zadrži dah.
5. Izvadite kateter tako što ćete ga lagano povlačiti paralelno sa kožom. Ako osete otpor pri vadenju katetera **STOP**.

⚠ Mera opreza: Nemojte na silu uklanjati kateter, jer to može dovesti do kidanja katetera i embolizacije. Za kateter koji se teško uklanjuje, poštujte pravila i postupke zdravstvene ustanove.

6. Primenite direktni pritisak na mesto uboda dok se ne zaustavi krvarenje, nakon čega ćete naneti okluzivnu oblogu baziranu na masti.

⚠ Upozorenje: Kroz put koji ostane nakon vodenja katetera moći će da uđe vazduh sive do epitelizacije mesta uboda. Potrebno je da na tom mestu okluzivna obloga stoji najmanje 24 časa ili do epitelizacije mesta uboda.

7. Zabeležite postupak uklanjanja katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, uz potvrdu da je kateter uklonjen čitavom svojom dužinom uključujući či i vrh.

Referentnu literaturu o proceni pacijenta, edukaciji lekara, tehnikama plasiranja i mogućim komplikacijama povezanim sa ovim postupkom potražite u standardnim udžbenicima, medicinskoj literaturi, kao na web-sajtu kompanije Arrow International LLC: www.teleflex.com

Primerak ovog Uputstva za upotrebu u PDF formatu možete naći na adresi www.teleflex.com/FU

Ovo je lokacija Sažetka bezbednosnih i kliničkih performansi (SSCP) proizvoda „Arrow AGB CV“ (Osnovni UDI-DI: 08019020000000000000033K7) nakon pokretanja Evropske baze podataka za medicinska sredstva/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Za pacijente/korisnike/trčeš stranu u Evropskoj uniji i u zemljama sa identičnim regulatornim režimom (Regulativa 2017/745/EU o medicinskim sredstvima); ukoliko tokom upotrebe ovog uređaja ili kao posledica njegovog upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i svom nacionalnom regulatornom telu. Kontakt podatke odgovarajućih nacionalnih regulatornih tela (Kontakt osobe za vigilancu) i dalje informacije možete pronaći na web-sajtu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

SR

Rečnik simbola: Simboli su u skladu sa ISO 15223-1.

Neki od simbola se ne odnose na ovaj proizvod. Simbole koji se odnose konkretno na ovaj proizvod potražite na nalepnicama na proizvodu.

Oprez	Medicinsko sredstvo	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Sadrži opasne supstance	Sadrži lekovitu supstancu	Nemojte ponovo koristiti	Nemojte ponovo sterilisati	Sterilisano etilen-oksidom
Sistem jednostrukе sterilne barjere sa zaštitnom ambalažom s unutrašnje strane	Sistem jednostrukе sterilne barjere	Čuvati zaštićeno od sunčeve svetlosti	Čuvati suvim	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno	Nije napravljeno od tetaka od prirodne gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbegavati prekonusku i toplotu iznad 40 °C (104 °F)	Kataloški broj
Broj serije	Rok upotrebe	Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik			

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrow+ard Blue i SharpsAway su robne marke ili registrovane robne marke kompanije Teleflex Incorporated ili njenih povezanih društava, u SAD i/ili drugim državama. © 2023 Teleflex Incorporated. Sva prava zadržana.

„Rx only“ se koristi na ovim oznakama kako bi se prenela sledeća izjava, kao što je navedeno u Kodeksu federalnih propisa (CFR) Uprave za hranu i lekove (FDA): Opren: Prema federalnom zakonu SAD prodaja ovog uređaja ograničena je na licencirane zdravstvene radnike ili prema njihovom nalogu.

Centralni venski kateter, ki se injicira pod pritiskom, Arrowg+ard Blue

Tehnološke informacije o antimikrobnem katetu Arrowg+ard Blue

Uvod

Okužbe je glavni zaplet, povezan z intravaskularnimi pripomočki. Sistem za nadziranje okužb NNIS (National Nosocomial Infection Surveillance System) sledi okužbam krv, povezanim s centralno linijo (BSI – bloodstream infection), pri odraslih in pediatričnih bolničnikih v enotah za intenzivno nego v 300 sodelujočih bolnišnicah. Ta poročila predstavljajo izhodiščne vrednosti za druge bolnišnice. Približno 90 % okužb krv, povezanih s katetrom (CRBSI – catheter-related bloodstream infections), nastane zaradi centralnih linij. (Maki, 1997) Poročali so, da je smrtnost, ki jo mogoče pripisati CRBSI, med 4 % in 20 % in da so ti dogodi povzročili podaljšano hospitalizacijo (povprečno 7 dñ) in večje stroške za bolnišnico. (Pittet, 1994)

Utemeljitev za uporabo protimikrobnih katetrov

Patogeneza okužb krv, povezanih s katetrom:

Okužbe žilnih katetrov se razvijejo zaradi številnih razlogov, vendar se začnejo, ko se na kateter naselijo mikroorganizmi, ki vstopijo skozi eno ali obe od naslednjih poti: 1) kolonizacija zunanjega ali 2) kolonizacija znotraj katetra. Kolonizacija zunanjega katetra se lahko pojavi zaradi mikroorganizmov na koži, bližnjih okužb ali hematoogene razširitve na kateter iz oddaljenega mesta. Do kolonizacije znotraj katetra lahko pride zaradi uvedbe mikroorganizmov skozi spoj katetra ali zaradi kontaminacije infundirane tekočine. (Sherertz, 1997)

Opis izdelka:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue je izdelan iz standardnega poliuretskega katetra Arrow s konično Blue FlexTip z zunanjim površinom, obdelano z antimikrobnimi sredstvi, klorheksidin acetatom in srebrnim sulfadiazinom.

- Znata protimikroba aktivnost, povezana s katetrom Arrow, je bila dokazana z bioanalizami območja zaviranja za naslednje organizme:
 - Klebsiella pneumoniae*
 - Candida albicans*
 - Escherichia coli*
 - Pseudomonas aeruginosa*
 - Staphylococcus aureus*
 - Staphylococcus epidermidis*

Predvideni namen/uporaba:

Kateter Arrow je indiciran za omogočanje kratkotrajnega (< 30 dni) centralnega venskega dostopa za zdravljenje bolezni ali stanj, pri katerih je potreben centralni venski dostop.

Tehnologija Arrowg+ard se uporablja za zaščito pred okužbami krv, povezanimi s katetrom.

Indikacije za uporabo:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue je indiciran za omogočanje kratkotrajnega (< 30 dni) centralnega venskega dostopa za zdravljenje bolezni ali stanj, zaradi katerih je potreben centralni venski dostop, vključno z, toda ne omejeno na:

- pomanjkanje uporabnih perifernih intravenskih mest
- spremljanje centralnega venskega tlaka
- celovita parenteralna prehrana (TPN)
- infundiranje tekočin, zdravil ali kemoterapije
- pogosto menjanje krvnih vzorcev ali prejemanje transfuzij krv/krvnih produktov
- injiciranje kontrastnega sredstva

Pri uporabi za injiciranje kontrastnega sredstva pod pritiskom ne preseže največje hitrosti pretoka, navedene za vsako svetločno katetra. Največji pritisk opreme za tlačni injektor, ki ga uporabljate za centralni venski kateter, ki se injicira pod pritiskom, ne sme presegati 400 psi.

Kateter ni predviden kot sredstvo za zdravljenje obstoječih okužb ali kot nadomestilo za tunneliran kateter pri bolničnikih, ki potrebujejo dolgoročno zdravljenje.

Ciljna skupina pacientov:

Namenjen je za uporabo pri pacientih z anatomijo, primerno za uporabo pripomočka.

Kontraindikacije:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue je kontraindiciran za bolnike z znano preobčutljivostjo na klorheksidin, srebrni sulfadiazin in/ali zdravila s sulfonamidi.

Pričakovane klinične koristi:

Zmožnost pridobitve dostopa do centralnega cirkulacijskega sistema prek enega vzdobjega mesta za aplikacijo, ki vključuje infundiranje tekočine, odvzem krv, dajanje zdravila, nadziranje centralnega venskega tlaka, in zmožnost injiciranja kontrastnega sredstva.

Zagotavljanje zaščite pred okužbami krv, povezanimi s katetrom.



Vsebuje nevarne snovi:

Sestavni deli, ki so izdelani z uporabo nerjavnega jekla, lahko vsebujejo > 0,1 % masnega deleža kobalta (številka CAS 7440-48-4), ki se steže za snov CMR (rakotvorivo, mutageno ali strupeno za razmnoževanje) kategorije 1B. Količina kobalta v sestavnih delih iz nerjavnega jekla je bila ocenjena, pri čemer glede na predvideni namen in toksikološki profil pripomočkov ni bioloških varnostnih tveganj za paciente, kadar se pripomočki uporabljajo v skladu s temi navodili za uporabo.

Možnost povzročanja preobčutljivosti:

Preobčutljivostne reakcije predstavljajo skrb pri protimikrobnih katetrih, saj so lahko zelo resne ali celo življenjsko nevarne. Od uvedbe protimikrobnih katetrov na trg obstajajo poročila o preobčutljivostnih dogodekih. To lahko velja za vašo populacijo bolnikov, zlasti, če je vaš bolnik japonskega porekla.

Za več informacij glejte poglavje Opozorilo.

Klinična ocena:

- Prospektivno, randomizirano klinično preskušanje 403 vstavitev katetrov in odrasel bolnike v medicinsko-kirurški enoti za intenzivno nego je pokazalo, da je pri protimikrobnih katetrib možnost kolonizacije za 50 % manjša kot pri kontrolnih katetrib ($p = 0,003$) in da obstaja 80 % manjša možnost nastanka bakteriemije, povezanih s katetri ($p = 0,02$).
- Popolni podatki so bili pridobljeni za 403 katetre (195 kontrolnih katetrov in 208 protimikrobnih katetrov) pri 158 bolničnikih. Kontrolni katetri, odstranjeni iz bolnikov, ki so prejemali sistemsko antibiotično terapijo, so običajno pokazali nizko stopnjo površinske aktivnosti, ki ni bila povezana z dolžino časa namestitve katete (srednje zaviralno območje \pm SD, $1,7 \text{ mm} \pm 2,8 \text{ mm}$); v nasprotni je pri vseh protimikrobnih katetrib bila zaznana preostala površinska aktivnost (srednje zaviralno območje, $5,4 \pm 2,2 \text{ mm}$; $p < 0,002$), ki se je po daljših obdobjih in situ zmanjšala. Protimikrobnika aktivnost je bila vidna pri protimikrobnih katetrib, ki so bili vstavljeni 15 dni.

Maki DG, Stoltz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Opozorilo:

- Kateter takoj odstranite, če po njegovem namestitvu opazite neželenje učinkine. Spojine, ki vsebujejo klorheksidin, se uporabljajo kot topikalno razkužilo od sredine 1970-ih.

Kot učinkovita protimikrobnova učinkovina se klorheksidin uporablja v številnih antisepetičnih kremah za kožo, ustnih vodicah, kosmetičnih izdelkih, medicinskih pripomočkih in razkužilih za priravo kože na kirurški poseg.

OPOMBA: Če pride do neželenih reakcij, opravite testiranje občutljivosti, da potrdite alergijo na protimikrobnova zdravilo katetra.

Previdnostni ukrep:

1. Pri nosečnicah, pediatričnih in neonatalnih bolnikih ter pri bolnikih z znano preobčutljivostjo na sulfonamide, z multiformnim eritemom in Stevens-Johnsonovim sindromom in pomanjkanjem glukoza-6-fosfat dehidrogenaze niso izvedli kontroliranih študij tega izdelka. Prednosti uporabe tega katetra je treba pretehtati glede na možna tveganja.

⚠ Splošna opozorila in previdnostni ukrepi

Opozorila:

1. Sterilno, za enkratno uporabo: Ne uporabite, ne obdelajte in ne sterilizirajte ponovno. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti. Ponovna obdelava medicinskih pripomočkov za enkratno uporabo lahko povzroči slabšo učinkovitost ali nedelovanje.
2. Pred uporabo preberite vsa priložena opozorila, previdnostne ukrepe in navodila. Če tega ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.
3. Katetra ne smete v desni preddvor ali desni prekat niti namestite/vuajti, niti ne sme tam ostati. Konico katetra je treba uvesti v spodnjo 1/3 zgornje vene kave.
Pri pristopu skozi femoralno veno kateter vstavite v žilo tako, da bo konica katetra vzporedno z žilno steno in da ne bo vstopila v desni preddvor.
Mesto konice katetra je treba potrditi v skladu s pravili in postopkom ustanove.
4. Zdravniki morajo poznati možnost zatika žičnatega vodila za kateriklji vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka. 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.
5. Pri uvajjanju žičnatega vodila ali dilatatorja tkiva ne uporabljajte pretirane sile, saj lahko to povzroči perforacijo žile, krvavitev ali poškodbo komponente.
6. Prehod žičnatega vodila v desni srčni prekat lahko povzroči disritmije, desnosrčni blok in perforacijo stene žile, preddvora ali prekata.
7. Pri nameščanju ali odstranjevanju katetra ali žičnatega vodila ne uporabljajte pretirane sile. Uporaba pretirane sile lahko povzroči poškodbo ali zlom komponente. Če posumite na poškodbo ali če katetra ne morete umakniti z lahkoto, naredite radiografsko vizualizacijo in se dodatno posvetujte.
8. Pri uporabi katetrov, ki niso indicirani za injiciranje pod pritiskom, za take aplikacije lahko pride do uhajanja iz ene svetline v drugo ali do razpoka, kar ima lahko za posledico poškodbo.
9. Ne pritrjujte, spenjajte in/ali šivajte neposredno na zunanjji premer telesa katetra ali podaljševalnih linij, da zmanjšate tveganje za prerez ali poškodbo katetra oz. tveganje za ovrjanje pretoka skozi kateter. Pritrjujte samo na nakazanih položajih za stabilizacijo.
10. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za centralni venski dostop ali v veno, lahko pride do zračne embolije. Na centralnem volumnem mestu vene ne puščajte odprtih igel ali katetrov brez kapic ali stičkov. Z vsemi pripomočki

za centralni venski dostop uporabljajte le dobro pritrjene priključke Luer-Lock, ki varujejo pred nenamernim odklopom.

11. Zdravniki se morajo zavedati, da se lahko drsni stički nehote odstranijo.

12. Zdravniki morajo poznati zaplete/neželene stranske učinke, povezane s centralnimi venskimi katetri, kot so med drugim:

- srčna tampionada po perforaciji žile, preddvora ali prekata
- plevalne (t.j. pneumotoraks) in mediastinalne poškodbe
- zračna embolija
- embolija zaradi katetra
- zapora katetra
- raztrganje torakalnega duktusa
- bakteriemija
- septikemija
- tromboza
- nehotni prebod arterije
- poškodba živca
- hematom
- krvavitev
- nastajanje fibrinskega tulca
- okužba izstopišča
- erozija žile
- neustrenza namestitev konice katetra
- disritmije
- ekstravazacija
- anafilaksija
- flebitis
- poškodba centralnega ožilja

Previdnostni ukrepi:

1. Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjajte katetra, žičnatega vodila ali drugih sestavnih delov kompleta/pribora.
2. Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.
3. Izvedite standardne previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim odlaganjem pripomočkov.
4. Pripomočka ne uporabite, če je embalaža poškodovana ali je bila pred uporabo nenamerno odprta. Pripomoček zavrzite.
5. Pogoji shranjevanja za te pripomočke zahtevajo, da se shranjujejo na suhem mestu in se ne izpostavljajo neposredni sončni svetlobi.
6. Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavitve katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko ošibijo material katetra. Alkohol, aceton in polietilen glikol lahko ošibijo strukuro poliuretanskih materialov. Te snovi lahko tudi ošibijo lepljivo vez med pripomočkom za stabilizacijo katetra in kožo.
 - Na površini katetra ne uporabljajte acetona.
 - Ne prepojite površine katetra z alkoholom in ne dovolite, da bi se alkohol zadrževal v svetlini katetra, da bi se obnovila prehodnost katetra oziroma kot ukrep za preprečevanje okužbe.
 - Na mestu vstavitve ne uporabljajte mazil, ki vsebujejo polietilen glikol.
 - Pri infundirajujo zdravil z visoko koncentracijo alkohola bodite previdni.
 - Pred vbdodom in kožo in namestitvijo obvezuje vedno počakajte, da se mestu vstavitve popolnoma posuši.
 - Poskrbite, da sestavni deli kompleta ne pridejo v stik z alkoholom.
7. Pred uporabo se prepričajte, da je kateter prehoden. Ne uporabljajte brizg, manjših od 10 ml, da zmanjšate tveganje za intraluminalno puščanje ali razpočenje katetra.
8. Med postopkom s katetrom čim manj rukujte, da konica katetra ohrani pravilni položaj.

Kompleti/pribori morda ne vsebujejo vseh pomožnih delov, navedenih v teh navodilih za uporabo. Seznamite se z navodili za posamezne dele, preden začnete s postopkom.

Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

Preprava vzdobnega mesta:

- Bolnika namestite v ustrezen položaj za vstavitev.
 - Subklavijski ali jugularni pristop: Bolnika postavite v rahel Trendelenburgov položaj, kolikor je pač mogoče, da zmanjšate nevarnost zračne embolije in izboljšate polnjenje vene.
 - Stegenski pristop: Bolnika obrnite na hrbot.
- Očistite kožo z ustreznim antiseptičnim sredstvom in pustite, da se posuši.
- Vzdobno mesto prekrjite.
- Aplicirajte lokalni anestetik v skladu s pravilniki in postopki ustanove.
- Iglo zavrzite.

Posodica za odpadke s pokrovom SharpsAway II (če je priložena):

Posodica za odpadke s pokrovom SharpsAway II se uporablja za odstranjevanje igel (15–30 Ga.).

- Zeno roko čvrsto potisnite igle v luknje posodice za odpadke (glejte sliko 1).
- Igle se v posodici za odstranjevanje samodejno pritrdirjo, da jih ni mogoče ponovno uporabiti.

- ⚠️ Previdnostni ukrep: Iz posodice za odpadke s pokrovom SharpsAway II ne poskušajte jemati igel, ki ste jih vanjo zavrgli. Te igle so pričvrščene na mestu. Igle, ki jih na silo izvlecete iz posodice za odstranjevanje, se lahko poškodujejo.
- ⚠️ Če je priložen, lahko uporabite sistem s peno SharpsAway, pri čemer igle po uporabi potisnite v peno.
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Igel, ki ste jih zavrgli v sistem s peno SharpsAway, ne uporabite ponovno. Na konico igle se lahko prilepijo delci.

Priprava katetra:

- Izberite vsako svetljino katetra z običajno sterilno fiziološko raztopino za injiciranje, da zagotovite prehodnost in napolnite svetljino(e).
- Sprite ali pritrdite prilikuček(ke) Luer-Lock na podaljševalno(e) linijo(e), da v svetlini(ah) zadržite fiziološko raztopino.
- Na distalno podaljševalno linijo kapice ne namestite, da boste skoznjo lahko vstavili žičatno vodo.

⚠️ Opozorilo: Katetra ne prirejajte za prilaganje dolžine.

Začetni dostop skozi žilo:

Ehoga igla (če je priložena):

Ehoga igla se uporablja za omogočanje dostopa do vaskularnega sistema za uvajanje žičatnega vodila, da se olajša namestitev katetra. Konica igle je povečana z približno 1 cm, da lahko zdravnik ugotovi natrano lokacijo konice igle, ko pod ultrazvokom predre žilo.

Zaščiteni igla/varnostna igla (če je priložena):

Zaščiteni iglo/varnostno iglo je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

Brzga Arrow Raulerson (če je priložena):

Brzga Arrow Raulerson se uporablja v povezavi s potiskalom Arrow Advancer za vstavitev žičatnega vodila.

- Uvajalno iglo ali sklop katetra in igle s pritrijeno brzgo ali brzgo Arrow Raulerson (če je priloženo) vstavite v žilo in aspirirajte.

- ⚠️ Opozorilo: Na centralnem vzdobnem mestu vene ne puščajte odprtih igel ali katetrov brez kapic ali stiščkov. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za centralni venski dostop ali v veno, lahko pride do zračne embolije.

- ⚠️ Previdnostni ukrep: Za zmanjšanje tveganja embolusa zaradi katetra igle ne vstavljamte ponovno v uvajalni kateter (če je priložen).

Potrditev žilnega dostopa:

Zaradi možnosti neželenih namestitev v arterijo uporabite za potrditev žilnega dostopa eno od naslednjih tehnik:

- Centralna venska valovna oblika:
 - S tekočino napolnjeno tlačno transduksijsko sondu s topo konico vstavite v zadnji del bata in skozi ventile brzige Arrow Raulerson in opazujte, ali boste zaznali centralno vensko tlačno valovno obliko.

♦ Transduksijsko sondu odstranite, če uporabljate brzigo Arrow Raulerson.

- Pulzni tok (če hemodinamska nadzorna oprema ni na voljo):
 - Uporabite transduksijsko sondu, da odprete sistem ventila brzige Arrow Raulerson, in opazujte morebitni pulzni tok.
 - Brzigo ločite od igle in opazujte pulzni tok.

⚠️ Opozorilo: Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije.

- ⚠️ Previdnostni ukrep: Pri oceni venskega dostopa se ne zanašajte na barvo krvnega aspirata.

Vstavitev žičatnega vodila:

Žičatno vodilo:

Kompleti/pribori so na voljo z različnimi žičatnimi vodili. Žičatna vodila so dobavljena z različnimi premeri, dolžinami in konfiguracijami konic za specifične tehnike vstavljanja. Seznamite se z žičatnimi(vodilom), ki se uporabljajo(jo) s specifično tehniko, preden začnete konkretni postopek vstavljanja.

Žično potiskalo Arrow GlideWheel Advancer ali potiskalo Arrow Advancer (kjer je na voljo):

Potiskalo Arrow Advancer se uporablja za izravnavo konice „J“ žičatnega vodila za uvajanje žičatnega vodila v brzigo Arrow Raulerson ali iglo.

- S palcem izvlecite „J“ (glejte Sliko 2 GlideWheel ali 2A Standardno potiskalo Advancer, glede na to, katero potiskalo Arrow Advancer je dobavljeno).
- Konico potiskala Arrow Advancer – ko je „J“ izvlečen – namestite v odprtino na zadnji strani bata brzige Arrow Raulerson ali uvajalne igle.
- Potisnite žičatno vodilo v brzigo Arrow Raulerson za približno 10 cm, dokler ne preide skozi ventile brzige ali v uvajalno iglo.
- Pri vstavljanju žičatnega vodila skozi brzigo Arrow Raulerson boste morali koniko nenehko nekoliko obračati.
- Če uporabljate potiskalo Arrow GlideWheel Advancer, uvedite žičatno vodilo skozi brzigo Arrow Raulerson ali skozi uvajalno iglo, tako da potiskate koleske potiskala in žičato vodilo naprej (glejte Sliko 3). Nadaljujte, dokler žičatno vodilo ne doseže želeno globino.
- Če uporabljate standardno potiskalo Arrow Advancer, dvignite palec in povlecite potiskalo Arrow Advancer približno 4–8 cm proč od brzige Arrow Raulerson ali uvajalne igle. Položite palec na potiskalo Arrow Advancer, čvrsto držite žičatno vodilo ter skozi potiskala in vodila potisnite v telo brzige, da žičatno vodilo potisnete še globlje (glejte Sliko 3A). Nadaljujte, dokler žičatno vodilo ne doseže želeno globino.

- Uporabite centimeterske oznake (kjer obstajajo) na žičatnem vodilu kot pomoč pri določanju dolžine vstavljenega žičatnega vodila.

OPOMBA: Če žičatno vodilo uporabljate skupaj z brzigo Arrow Raulerson (povsem aspirirano) in uvajalno iglo velikosti 6,35 cm (2,5 palca), se ravnavajte po naslednjih oznakah:

- 20 cm oznaka (dva trakova) vstopi v zadnji del bata = konica žičatnega vodila na koncu igle
- 32 cm oznaka (trije trakovi) vstopi v zadnji del bata = konica žičatnega vodila približno 10 cm prek konca igle

- ⚠️ Previdnostni ukrep: Ves čas čvrsto držite žičatno vodilo. Izpostavljenia mora ostati zadostno dolga žičatnega vodila, da lahko z njim rokusete. Žičato vodilo, ki ni pod nadzorom, lahko povzroči embolus zaradi žice.

- ⚠️ Opozorilo: Ne aspirirajte brzige Arrow Raulerson, ko je žičatno vodilo na mestu; zrak lahko vstopi v brzigo skozi zadnji ventili.

- ⚠️ Previdnostni ukrep: Krv ne infundirajte ponovno, da zmanjšate tveganje za iztekovanje krv skozi zadnji del brzige (kapica).

- ⚠️ Opozorilo: Žičatnega vodila ne vlečite ven proti poščavnini igle, da zmanjšate tveganje prekinute in poškodovanja žičatnega vodila.

- Medtem ko žičatno vodilo držite na mestu, odstranite uvajalno iglo in brzigo Arrow Raulerson (ali kateter).

- Pomagajte si s centimeterskimi oznakami na žičatnem vodilu za prilagodenje dolžine na želeno globino namestitev usajenega katetra.

- Po potrebi lahko povečate vzdobno mesto na koži z rezilom kirurškega noža, ki je usmerjeno stran od žičatnega vodila.

- ⚠️ Opozorilo: Žičatnega vodila ne odrežite za prilaganje dolžine.

⚠️ Opozorilo: Žičnatega vodila ne režite s kirurškim nožem.

- Rezilo kirurškega noža obrnite proč od žičnatega vodila.
- Ko kirurškega noža ne uporabljate, omogočite varnostno in/ali zaklepno funkcijo (kjer je na voljo), da zmanjšate možnost poškodb zaradi ostrih predmetov.

15. Uporabljajte dilatator tkiva, da povečate prehod skozi tkivo do vene, kot je potrebno. Počasi sledite naklonu žičnatega vodila skozi kožo.

⚠️ Opozorilo: Dilatatorja tkiva ne puščajte v telesu namesto vsajenega katetra. Če pustite dilatator tkiva nameščen, obstaja za bolnika nevarnost za perforacijo stene žile.

Potiskanje katetra:

16. Konica katetra napeljite preko žičnatega vodila. Na strani katetra, kjer je spoj, mora dolžina žičnatega vodila zadostati, da lahko ranj čvrsto držite.

17. Primitte bližajo kožo in kateter med vstavljanjem v žilo raho obračajte.

⚠️ Opozorilo: Na kateter ne pritrivjte stička ali sponke (kjer obstajata), dokler ne odstranite žičnatega vodila.

18. S centimetrskimi oznakami na katetu, ki so referenčne točke za namestitev, potiskajte kateter do končne namestitve.

OPOMBA: Vse centimetrske oznake se začnejo pri konici katetra.

- številke: 5, 15, 25 itd.
- trakov: vsak trak označuje 10-centimetrski interval, pri čemer je en trak 10 cm, dva trakova 20 cm itd.
- pike: vsaka pika pomenuje 1-centimetrski interval

19. Kateter pridržite na želeni globini in odstranite žičnato vodilo.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Če pri poskuški odstranitve žičnatega vodila po namestitvi katetra začutite upor, je morda žičnato vodilo zvito okrog konice katetra v žili (glejte sliko 4).

- V teh okoliščinah lahko zaradi vleka žičnatega vodila nazaj pride do prekomerne sile, zaradi katere se žičnato vodilo zlomi.
- Če naletite na upor, izvlecite kateter za pribl. 2–3 cm glede na žičnato vodilo in poskusite slednjega odstraniti.
- Če ponovno naletite na upor, odstranite žičnato vodilo in kateter hkrati.

⚠️ Opozorilo: Na žičnato vodilo ne delujte z nepotrebnim silo, da zmanjšate tveganje zloma.

20. Vedno se prepričajte, da je celotno žičnato vodilo po odstranitvi nepoškodovan.

Vstavitev celega katetra:

21. Preverite prehodnost svetline tako, da pritrdirte brizgo na vsako podaljševalno linijo in izsesavate, dokler ne opazite prostega toka venske krvi.

22. Svetline(ø) izberite, da iz katetra povsem očistite kri.

23. Povežite vse podaljševalne linije na ustrezni(e) priključek(ke) Luer-Lock. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s priključkom(i) Luer-Lock v skladu s standardnimi politikami in postopki ustanove.

- Na podaljševalnih linijah(je)slo) nameščen(i) drsni stiček(ki), s katerim(i) prekinete tok skozi vsako svetline, ko je treba zamenjati linijo ali priključek Luer-Lock.

⚠️ Opozorilo: Pred infundiranjem skozi svetlico odprite drsni stiček, da zmanjšate tveganje za poškodovanje podaljševalne linije zaradi prevelikega pritiska.

Pritrdiritev katetra:

24. Uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra, stiček katetra in spojko, sponke ali šive (kjer so na voljo).

- Uporabite spoj katetra kot primarno pritrdiritveno mesto.
- Po potrebi uporabite stiček katetra in sponko kot sekundarno pritrdiritveno mesto.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Med postopkom s katetrom čim manj rokujite, da konica katetra ohraní pravilni položaj.

Pripomoček za stabilizacijo katetra (če je priloženo):

Pripomoček za stabilizacijo katetra je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

Stiček katetra in sponka (če sta priložena):

Stiček katetra in sponka se uporabljata za pritrdiritev katetra, ko se za stabilizacijo katetra potrebuje dodatno pritrdiritveno mesto, ki ni spoj katetra.

- Ko odstranite žičnato vodilo in potrebne linije povežete ali zaklenete, razprite krilca gumijaste objemke in jo namestite na kateter, pri čemer se prepričajte, da kateter ni vlažen, kot je potrebno za zagotavljanje pravilnega položaja konice.
- Togo spojko sprnite na stiček katetra.
- Stiček katetra in sponko kot enoto pritrdirite na bolniku tako, da uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra ali da ju spnete skupaj ali prisjetite na kožo. Stiček katetra in sponka morata biti pritrjena, da se zmanjša tveganje za premik katetra (glejte sliko 5).

25. Prepričajte se, da je mesto vstavljanja suho, preden aplicirate obvezo v skladu z izdelovalčevimi navodili.

26. Ocenite namestitev konice katetra v skladu s politikami in postopki ustanove.

27. Če je konica katetra slabo nameščena, ocenite situacijo in zamenjajte kateter z drugim ali ga prestavite v skladu s politikami in postopki ustanove.

Nega in vzdrževanje:

Obvezna:

Obvezite v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Takoj zamenjajte, če je ogrožena celovitost, npr. če se obvezna ovlaži, umaze, zrahja ali ni več okluživana.

Prehodnost katetra:

Prehodnost katetra ohranjajte v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Vse osebe, ki skrbijo za bolnike s centralnimi venskimi katetri, morajo poznavati učinkovito obravnavo, ki podaljša uporabnost katetra in preprečuje poškodbe.

Navodila za injiciranje pod pritiskom – uporabite sterilno tehniko.

1. Pred vsakim injiciranjem pod pritiskom naredite vizualni posnetek, s katerim potrdite položaj konice katetra.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Postopek injiciranja pod pritiskom mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z varnimi tehnikami in možnimi zapleti.

2. Določite svetlico za injiciranje pod pritiskom.

3. Preverite prehodnost katetra:

- Priključite 10-millilitrsko brizgo, napolnjeno z običajno sterilno fiziološko raztopino.
- Kateter aspirirajte, da se vrne dovolj krvi.
- Kateter silovito izperite.

⚠️ Opozorilo: Pred injiciranjem pod pritiskom se prepričajte, da je vsaka svetlica katetra prehodna, da zmanjšate tveganje za nedelovanje katetra in/ali možne zaplete pri bolniku.

4. Snemite brizgo in priključek brez igle (kjer je to ustrezno).

5. Priključite cevje kompleta za injiciranje pod pritiskom na ustrezno podaljševalno linijo katetra v skladu s pripisanimi izdelovalci.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Ne presežite deset (10) injekcij ali najaveje priporečene hitrosti pretoka katetra, kot je navedeno na oznaki izdelka in spoju luer na katetu, da zmanjšate tveganje za nedelovanje katetra in/ali premika konice.

⚠️ Opozorilo: In injiciranjem pod pritiskom prenehajte ob prvem znaku ekstravazacije ali deformacije katetra. Za ustrenen zdravstveni poseg upoštevajte pravila in postopke ustanove.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Pred injiciranjem pod pritiskom ogrejte kontrastno sredstvo na telesno temperaturo, da zmanjšate tveganje za nedelovanje katetra.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Nastavite tlačne meje pri opremi za injektor morda ne bodo preprečile uporabe prekomernega pritiska pri zamašenem ali delno zamašenem katetru.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Uporabite ustrezni komplet cevja za dajanje zdravila med katetrom in opremo tlačnega injektorja, da zmanjšate tveganje za nedelovanje katetra.

⚠️ Predvidnostni ukrep: Upoštevajte posebna navodila za uporabo, kontraindikacije, opozorila in predvidnostne ukrepe izdelovalca kontrastnega sredstva.

6. Injicirajte kontrastno sredstvo v skladu s pravili in postopki ustanove.

7. Svetlico katetra aspirirajte in nato izperite z 10-millilitrsko brizgo ali večjo brizgo, napolnjeno z običajno sterilno fiziološko raztopino.

8. Brizgo ločite in jo nadomestite s sterilnim priključkom brez igle ali injekcijsko kapico na podaljševalni liniji katetra.

Navodila za odstranitev katetra:

1. Namestite bolnika, kot je klinično indicirano za zmanjšanje tveganja možnega zračnega embolusa.
 2. Odstranite obvezo.
 3. Sprostite kateter in ga odstranite s pripomočka(ov) za pritrditve katetra.
 4. Če odstranjujete jugularni ali subklavijski kateter, bolniku naročite, naj vdihne in zadriž dih.
 5. Kateter počasi vlečite vzporedno s kožo in ga tako odstranite. Če med odstranjevanjem katetra začutite upor **USTAVITE SE**.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Kateter ne odstranite na silo, saj bi to lahko povzročilo zlom katetra in embolizacijo. Za kateter, ki se težko odstrani, upoštevajte politike in postopek ustanove.
6. Pritisnjajte neposredno na mesto odstranitve, dokler ne dosežete hemostaze, nato aplicirajte okluzivno obvozo na osnovni mazil.
- ⚠️ Opozorilo:** Preostala pot kateta še naprej predstavlja vstopno točko za zrak, dokler se to mesto ne epithelizira. Okluzivna obveza mora biti nameščena najmanj 24 ur oziroma dokler ni videti, da je to mesto epithelizirano.

7. Dokumentirajte postopek odstranitev katetra v skladu s politikami in postopki ustanove, vključno s potrditvijo, da je bil kateter po celotni dolžini skupaj s konico odstranjen.

Z strokovno literaturo glede ocene bolnika, usposabljanja zdravnikov, tehnik vstavljanja in možnih zapletov, povezanih s tem posegom, glejte standardno in medicinsko literaturo ter spletno stran podjetja Arrow International LLC: www.teleflex.com

Kopija teh navodil za uporabo v PDF-obliku je na voljo na www.teleflex.com/IFU

To je mesto za povzetek o varnosti in klinični učinkovitosti za centralni venski kateter Arrow AGB (osnovni UDI-DI: 08019020000000000000003K7) po uveljavljeni evropske podatkovne bazi o medicinskih pripomočkih/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Če ste pacient/uporabnik/tretja oseba v Evropski uniji ali državi z enakovredno ureditvijo (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih) in med uporabo ali zaradi nje pride do resnega zapleta, o tem poročajte izdelovalcu in/ali njegovemu pooblaščenemu predstavniku ter svojemu pristojnemu nacionalnemu organu. Podatki za stik s pristojnimi nacionalnimi organi (osebe za stik za vigilanco medicinskih pripomočkov) in dodatne informacije lahko najdete na naslednjem splettem mestu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

SI

Slovar simbolov: Simboli so skladni s standardom ISO 15223-1.

Nekateri simboli morda ne veljajo za ta izdelek. Za simbole, ki veljajo specifično za ta izdelek, glejte označevanje izdelka.

Previdnostno obvestilo	Medicinski pripomoček	Glejte navodila za uporabo	Vsebuje nevarne snovi	Vsebuje zdravilno učinkovino	Ne uporabite ponovno	Ne sterilizirajte ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom
Enojni sterilni pregradni sistem z zaščitno embalažo znotraj	Enojni sterilni pregradni sistem	Hranite zaščiteno pred sončno svetlobo	Hranite na suhem	Ne uporabite, če je oviranina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C (77 °F). Preprečite čezmerno vročino nad 40 °C (104 °F)	Kataloška številka
Serijska številka	Uporabno do	Izdelovalec	Datum izdelave	Uvoznik			

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrow+ard Blue in SharpsAway so blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Teleflex Incorporated ali njenih povezanih družb v ZDA in/ali drugih državah. © 2023 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.

Izraz „Rx only“ se v tej dokumentaciji nanaša na naslednjo izjavo, kot je navedena v predpisih CFR urada FDA: Previdnostno obvestilo: Prodaja pripomočka je v skladu z zveznim zakonom omejena na licenciranega zdravnika ali na njegovo naročilnico.

Basınçla Enjekte Edilebilir Arrowg+ard Blue Santral Venöz Kateter (SVK)

Arrowg+ard Blue Antimikrobiyel Kateter Teknolojisi Bilgisi

Giriş

Enfeksiyon, intravasküler cihazlarla ilişkili önde gelen komplikasyondur. Ulusal Nosokomial Enfeksiyon Tarama Sistemi (NNIS) 300'ü aşkın hastanede yetişkin ve pediyatrik yoğun bakım ünitelerinde santral hatalı ilişkili kan akımı enfeksiyonu (BSI) oranının izler. Bu rapor diğer hastaneler için bir referans noktası oluşturur. Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarının (CRBSI) yaklaşık %90'si santral hatalar olur. (Maki, 1997) CRBSI'lar ile ilişkili mortalitenin %64 ile %20 arasında görüldüğü bildirilmiştir ve uzamış hastanede kalma süresi (ortalama 7 gün) ile enzimatik hastane maliyetiyle sonuçlanmıştır. (Pittet, 1994)

Antimikrobiyel Kateterlerin Gerekçesi

Kateterle ilişkili Kan Akımı Enfeksiyonlarının Patogenezı:

Vasküler kateter enfeksiyonları birçok nedenle oluşur ama bir kateter iki yoldan biri veya her ikisiyle giyen mikroorganizmalarla kolonize olduğu zaman başlar: 1) kateterin dış kısmının kolonizasyonu 2) kateterin iç kısmının kolonizasyonu. Kateterin dış kısmının kolonizasyonu cilt mikroorganizmaları, komşu enfeksiyonlar veya kateterde uzak bir bölgende hematojen dağılıma sonucunda olabilir. Kateterin iç kısmının kolonizasyonu mikroorganizmaların kateter göbeği içindeki girmesi veya infüzyon sıvısı kontaminasyonuyla olabilir. (Sherertz, 1997)

Ürün Tanımı:

Arrowg+ard Blue antimikrobiyel kateter bir Blue FlexTip ile Arrow standart polüretran kateter arası antimikrobiyeller (klorheksidin asetat ve gümrük sulfidazin) kullandılarak düş yüze muamelesi içerir.

- Arrow kateter ile ilişkili önemli antimikrobiyel aktivite şu organizmalara karşı inhibisyon bölgesi biyotahilleri kullanılarak gösterilmiştir:
 - Klebsiella pneumoniae
 - Candida albicans
 - Escherichia coli
 - Pseudomonas aeruginosa
 - Staphylococcus aureus
 - Staphylococcus epidermidis

Kullanım Amacı/Kullanım:

Arrow kateter, santral venöz erişim gerektiren hastalıkların veya rahatsızlıkların tedavisi için kısa süreli (< 30 gün) santral venöz erişime izin vermek için endikedir.

Arrowg+ard teknolojisinin kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına karşı koruma sağlanması amaçlanmıştır.

Kullanma Endikasyonları:

Arrowg+ard Blue antimikrobiyel kateter verilen dahil ama bunuların sınırlı olmamak üzere santral venöz erişim gerektiren hastalık veya durumların tedavisinde kısa süreli (< 30 gün) santral venöz erişim sağlamak üzere endikedir:

- Kullanılabilir periferal IV bölgesi olmaması
- Santral venöz basınç izlemesi
- Total parenteral nutrityon (TPN)
- Sivilar, ilaçlar veya kemoterapi infüzyonu
- Sık kan alma veya kan transfüzyonları/kan ürünlerini verilmesi
- Kontrast madde endeksiyonu

Kontrast maddeyi basıncı enjeksiyon için kullanıldığından her kateter lümeni için maksimum belirlenen akış hızını geçmemen. Basınçla enjekte edilebilir SVK ile kullanılan elektrikli enjekktör ekipmanının maksimum basıncı 400 psi degerini geçmez.

Kateter uzun dönemli tedavi gerektiren hastalarda bir tüneli kateterin yerini almak veya mevcut enfeksiyonların tedavisi olarak kullanılması amaçlanılmamıştır.

Hedef Hasta Grubu:

Bu cihazla kullanım için uygun anatomije sahip hastalarda kullanılmak için tasarlanmıştır.

Kontrendikasyonlar:

Arrowg+ard Blue antimikrobiyel kateter; klorheksidin, gümrük sulfidazin ve/veya sülfaz ilacılarının karşı alıra hissediği olduğu bilinen hastalarda kontrendikedir.

Beklenen Klinik Faydalar:

Sivi infüzyonu, kan örnekleme, ilaç, verme, santral ven izleme de dahil tek ponksiyon bölgelerinden santral sirkülasyon sisteme erişim elde etme becerisi ve kontrast madde injekste etme becerisi.

Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına karşı koruma sağlar.



Tekhlikeli Madde İçerir:

Paslanmaz Çelik kullanınlarak üretilen bileşenler, >0,1 ağırlık/ağırlık Kobalt (CAS No. 7440-48-4) içerebilir ve bu kategori 2B CMR (Kanserojen, mutagenik veya reprotoksik) madde olarak kabul edilir. Paslanmaz Çelik bileşenlerdeki Kobalt miktarı değerlendirme için vucudun kullanım amacıyla toksikolojik profili göz önüne alındığında, cihazlar bu kullanım talimatı belgesinde belirtilen şekilde kullanıldığında hastalar için biyolojik güvenlik riski bulunmamaktadır.

Aşırı Duyarılılık Potansiyeli:

Aşırı duyarılık reaksiyonları antimikrobiyel kateterlerde çok ciddi ve hatta yaşam tehdit edici olabileceklerinden bir endişedir. Antimikrobiyel kateterlerin pazara verilmesinden itibaren aşırı duyarılık olması raporları mevcuttur. Bu durum hasta popülasyonunu özellikle hastaların Japon kökenliye etkileyebilir.

Ek bilgi için bakınız Uyarı kısmı.

Klinik Değerlendirmeler:

- Bir tıbbi-cerrahi YBU'de yetkin hastalarda 403 kateter insersyonunun prospektif bir randomizasyonlu klinik çalışması antimikrobiyel kateterlerin kontrol kateterlere göre %50 daha az kolonize olma olasılığı olduğu ($p=0,003$) ve %80 daha az kateterle ilişkili bakteriyemi ($p=0,02$) oluşturma olasılığı olduğu gösterilmiştir.
- 158 hastada 403 kateter (195 kontrol kateteri ve 208 antimikrobiyel kateter) için eksiksiz veri elde edilmiştir. Sistemik antibiyotik tedavisi allastardan çekilen kontrol kateterleri bazişen kateterin yerinde kalma süresinin uzunluğuya ilişkili olmayan düşük düzeyde yüzey aktivitesi göstermiştir (ortalama inhibisyon bölgesi $\pm 55, 17 \pm 2,8$ mm); aksine antimikrobiyel kateterler tutarı olarak in situ uzun süre kaldıktan sonra azalan rezidüel yüzey aktivitesi göstermiştir (ortalama inhibisyon bölgesi $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$). Antimikrobiyel aktivite 15 gün kadar uzun süre kalan antimikrobiyel kateterlerde bile görülmüştür.

Maki DG, Stolz SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med.* 1997;127:257-266.

Uyarı:

1. Kateter yerleştirildikten sonra aduers reaksiyonlar oluşursa kateteri hemen çıkarın. Klorheksidin içeren bileşenler 1970'lü yılların ortalarından beri topikal dezenfektan olarak kullanılmıştır. Etkin bir antimikrobiyel ajan olan klorheksidin

birçok antiseptik cilt kremi, gargara, kozmetik ürün, tıbbi cihaz ve cildi cerrahi bir işleme hazırlamak için kullanılan dezenfektanlarda kullanılmaktadır.

NOT: Advers reaksiyon olursa kateter antimikrobiyel ajanlarına karşı alerjiyi doğrulamak için hassasiyet testi yapın.

Önlem:

1. Bu ürünün kontrollü çalışmaları hamile kadınlar, pediyatrik veya neonatal hastalar ve bilinen sulfonamid aşırı duyarlılığı, eritem multiforme, Stevens-Johnson sendromu ve glukoz-6-fosfat dehidrogenaz eksikliği olan hastalarda yapılmamıştır. Bu kateterin kullanımının faydalari herhangi bir olası riskle karşılaşırılmıştır.

⚠ Genel Uyarılar ve Önlemler

Uyarılar:

1. Steril, Tek kullanımlık: Tekrar kullanmayın, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/ veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlık olması amaçlanmış tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalması veya işlevsellik kaybıyla sonuçlanabilir.
2. Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olabilir.
3. Kateteri sağ atriyum veya sağ ventriküle yerleştirilmeyin/ ilerletmeyin veya buralarda kalmasına izin vermeyin. Kateter ucu, Superior Vena Kavannı alt üçgen birlik kısmasına ilerletilmelidir.
- Femoral ven yaklaşımı için kateter damara kateter ucu damar duvarına paralel olacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde ilerletilmelidir.
- Kateter ucunun konumu, kurum politikası ve prosedürleri uyarınca onaylanmalıdır.
4. Klinisyenler kılavuz telin dolaşım sisteminde implant edilmiş herhangi bir cihaz tarafından tutulması potansiyelinden haberdar olmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kateter işleminin kılavuz tel yakalanması riskini azaltmak üzere doğrudan görüntüleme altında yapılması önerilir.
5. Kılavuz tel veya doku dilatörünü ilk yerleştirirken aşır güç kullanmayın çünkü bu işlem damar perforasyonu, kanama veya bileşen hasarına neden olabilir.
6. Kılavuz telin sağ kalbe geçmesi disritmiler, sağ dal demet bloğu ve bir damar, atriyum veya ventrikül duvarının perforasyonuna neden olabilir.
7. Kateter veya kılavuz teli yerleştirirken veya çıkarırken aşır güç uygulamayın. Aşırı güç bileşen hasarı veya kırılmasına neden olabilir. Hasardan şüpheleniliyorsa veya geri çekme kolayca yapılamıyorsa radyografik görüntüleme elde edilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.
8. Basıncı enjeksiyon için endike olmayan kateterlerin bu tür uygulamalar için kullanılması lümenler arasında geçişe veya yaralanma potansiyeline sahip rüptüre yol açabilir.
9. Kateteri kesme veya zarar verme veya kateter akışını bozma riskini azaltmak için doğrudan kateter gövdesinin veya uzatma hatlarının dış çapına herhangi bir şey sabitlemeyein, zimbalamayın ve/veya dikmeyein. Sadece belirtilen stabilizasyon konumlarında sabitleyen.
10. Bir santral venöz erişim cihazı veya vene hava girmesine izin verilirse hava embolisi oluşabilir. Açık iğneler veya kapaksız, klemplenmemiş kateterleri santral venöz ponksiyon bölgelerinde bırakmayın. Yanlışlıkla ayırmaya karşı korumak

üzere herhangi bir santral venöz erişim cihazıyla sadece sıkıcı takılmış Luer-Lock bağlantılar kullanın.

11. Klinisyenler kayan klemplerin istenmeden çırılçıplaklılığın farkında olmalıdır.

12. Klinisyenler verilenlerle sınırlı olmamak üzere santral venöz kateterlerle ilişkili olabilecek komplikasyonlardan/ istenmeyen ve etkilerden haberdar olmalıdır:

- damar, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponad
- pleural (yani pnömotoraks) ve mediastinal yaralanmalar
- hava embolisi
- kateter embolisi
- kateter oklüzyonu
- duktus torasikus laserasyonu
- bakteriyemi
- septisemi
- tromboz
- istemeden arteriyel ponksiyon
- sinir hasarı
- hematom
- kanama
- fibrin külü oluşumu
- çıkış bölgesi enfeksiyonu
- damar erozyonu
- kateter ucu malpozisyonu
- disritmiler
- ekstravazasyon
- anafilaksi
- flebit
- santral vasküler travma

Önlemler:

1. Kateter, kılavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bileşenini insersiyon, kullanım veya çıkışma sırasında modifiye etmeyin.
2. İşlem anatomičk yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafındandırınan gerçekleştirilmelidir.
3. Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyın.
4. Kullanım öncesinde ambalaj hasarlıya veya istemeden açılmışa cihazı kullanmayın. Cihazı atın.
5. Bu cihazlar için saklama koşulları, cihazların kuru tutulmasını ve doğrudan güneş ışığından bırakılmamasını gerektirir.
6. Kateter insersiyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyalinin zayıflatabilen solventler içerir. Alkol, aseton ve polietilen glikol poliüretan materyallerin yapısını zayıflatırlar. Bu ajanlar ayrıca kateter stabilitasyon cihazı ile cilt arasındaki yapışkan bondu zayıflatırlar.
 - Kateter üzerinde aseton kullanmayın.
 - Kateter yüzeyini batırmak için alkol kullanmayın veya kateter açılığını tekrar oluşturmak veya bir enfeksiyonu önlemeye yolu olarak kateter lümeninde alkol kalmamasına izin vermeyin.
 - İnsersiyon bölgesinde polietilen glikol içeren merhemler kullanmayın.
 - Yüksek alkol konsantrasyonlarına sahip ilaçların infüzyonunu yaparken dikkatli olun.
 - Cilt ponksiyonu öncesinde ve pansumanı uygulamadan önce insersiyon bölgesinin tamamen kurumasını bekleyin.
 - Kit bileşenlerinin alkolle temas etmesine izin vermeyin.
7. Kullanıldan önce kateterin açık olduğundan emin olun. Intraluminal kaçak veya kateter rüptürü riskini azaltmak üzere 10 ml'den küçük enjektörler kullanmayın.
8. Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en azı indirin.

Kitler/Setler bu kullanıla talimatında ayrıntılı olarak verilen tüm aksesuar bileşenleri işlemez. İşleme başladan önce ayri bileşen(ler) için talimatlara aşina hale gelin.

Önerilen Bir İşlem: Steril teknik kullanın.

Ponksiyon Bölgesini Hazırlayın:

- Hastayı insersyon bölgesi için uygun olduğu şekilde konumlandırmayı.
 - Subklavyen veya Juguler yaklaşım: Hava embolisi riskini azaltmak ve venöz dolmayı artırmak için hastayı totere edildiği şekilde hafif Trendelenburg pozisyonuna koyn.
 - Femoral yaklaşım: Hastayı sirt üstü pozisyonaya koyn.
- Uygun antiseptik ajanla cildi temizleyerek hazırlayıp ve kurumasını bekleyin.
- Ponksiyon bölgesini örtün.
- Kurumsal politikalar ve işlemle göre lokal anestezik uygulayın.
- İğneyi atın.

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı (sağlanmışa):

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı iğneleri (15 Ga. - 30 Ga.) atılması için kullanılır.

- Tek elli bir teknik kullanarak iğneleri atık kabı dekliklerine sıkıca itin (bakınız Şekil 1).
- Atık kabina yerleştirilen iğneleri yeniden kullanılamayacak şekilde otomatik olarak yerlerinde güvenceye alınır.

⚠ Önlem: SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabına yerleştirilmiş iğneleri çakmaya kalkmayın. Bu iğneleri yerlerinde güvenceye alınmıştır. İğneler atık kabının zorlanarak çıkartıldıklarında hasar görebilebilirler.

⚠ Önlem: İğneleri, köpük SharpsAway sisteme yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikülat madde yapışabilir.

Kateteri Hazırlama:

- Lümen/lümenleri hazırlamak ve açılığı sağlamak üzere her lümenden enjeksiyonlu sterili normal salın geçirin.
- Luer-Lock konetürü/konetörleri lümen/lümenler içinde salın olacak şekilde uzatma hatına/hatalına klempliyin veya takın.
- Distal uzatma hattını kılavuz telin geçmesi için kapaksız bırakın.

⚠ Uyarı: Kateteri izinlilikunu değiştirmek üzere kesmeyein.

Başlangıç Venöz Erişim Elde Etme:

Ekojenik İğne (sağlanılmışa):

Bir ekojenik iğne, kateter yerleştirilmeyi kolaylaştırmak amacıyla kılavuz telin ilk yerleştirilmesi için vasküler sisteme erişim sağlamak üzere kullanılır. İğne ucu kinolinesinin damara ultrason altında ponksiyon yaparken tam ıgne içine konumunu tanımlaması için yaklaşık 1 cm boyunca daha kolay görülecek hale getirilmelidir.

Korunaklı İğne/Güvenlik İğnesi (sağlanılmışa):

Bir korunaklı iğne/güvenlik iğnesi üreteticinin kullanımına taliatına göre kullanılmalıdır.

Arrow Raulerson Şırngası (sağlanılmışa):

Arrow Raulerson Şırngası, kılavuz tel insersyonu için Arrow Advancer ile birlikte kullanılır.

- Taktılı şırngaya kateter/iğne veya introducer iğne veya Arrow Raulerson Şırngasını (sağlanmışa) ve içine yerleştirin ve aspirasyon yapın

⚠ Uyarı: Açık iğnelere veya kapaksız, klemplenenmi kateterleri santral venöz ponksiyon bölgesinde birakmayın. Bir santral venöz erişim chizazi veya vene hava girmesini izin verilirse hava embolisi oluşabilir.

⚠ Önlem: Kateter embolisi riskini azaltmak için iğneyi introducer katetere (sağlanılmışa) tekrar yerleştirin.

Venöz Erişimi Doğrulama:

İstemeden arteriel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak için şu tekniklerden birini kullanın:

- Santral Venöz Dalgaformu:
 - İçinden svi geçirilmiş künt ulla basınç transdüksiyon probunu pistonun arkasına ve Arrow Raulerson Şırngası valfleri içinden geçirin ve santral venöz basınç dalgaformu için izleyin.
◊ Arrow Raulerson Şırngası kullanılıyorsa transdüksiyon probunu çıkarın.
- Pulsatil Akış (hemodinamik izleme ekipmanı yoksa):
 - Arrow Raulerson Şırngasının şırnga valf sistemini açmak için transdüksiyon probunu kullanın ve pulsatil akış için izleyin.

- Şırngayı içinden ayrılm ve pulsatil akış için izleyin.

⚠ Uyarı: Pulsatil akış genellikle istenmediğinde arter ponksiyonuna işaret eder.

⚠ Önlem: Venöz erişime işaret etmek üzere kan aspirati rengine güvenmeyin.

Kılavuz Teli Yerleştirme:

Kılavuz tel:

Kıtar/Selter çeşitli kılavuz teller ile sağlanır. Kılavuz teller, spesifik insersyon teknikleri için farklı yapılar, uzunluklar ve uç konfigürasyonlarında sağlanır. Fili insersyon işlemeni başlatmadan önce spesifik teknikle kullanılabilecek kılavuz telleri aşağıda gösterilmiştir.

Arrow GlideWheel Wire Advancer veya Arrow Advancer (sağlanıldığıda):

Arrow Advancer, Arrow Raulerson Şırngası veya bir iğneye yerleştirilmesi için kılavuz telin "J" Ucunu düzeltmek üzere kullanılır.

- Basparmajını kullanarak "J" ucu geri çekin (hangi Arrow Advancer'ın sağlanması olması bağlı olarak Şekil 2'de GlideWheel veya 2A Standart Advancer'a bakın).
- Arrow Advancer ucunu "J" kısmı geri çekilmış olarak Arrow Raulerson Şırngası pistonu veya introduser içine arkasındaki deliye yerleştirin.

10. Kılavuz teli Arrow Raulerson Şırngasına, şırnga valfleri içinden veya introduser içine içine geçinceye kadar yaklaşık 10 cm ilerletin.

- Kılavuz telin Arrow Raulerson Şırngası içinden ilerletilmesi hafif bir döndürme hareketi gereklidir.
- Arrow GlideWheel Advancer kullanılıyorsa, kılavuz teli Arrow Raulerson Şırngası içinden veya introduser içine içinden, iterletici tekerlekini ve kılavuz teli ieri yönde itererek iterletin (bkz. Şekil 3). Kılavuz tel istenilen derinliğe erişinceye kadar devam edin.
- Standart Arrow Advancer kullanılıyorsa, basparmağı kaldırın ve Arrow Advancer'ı Arrow Raulerson Şırngası veya introduser içinden yaklaşık 4 - 8 cm uzaga çekin. Basparmaklı Arrow Advancer üzerinde indirin ve kılavuz teli sıkıca tutarken kılavuz teli daha fazla iterlemek üzere tertibüf şırnga hasnesi içine itin (bkz. Şekil 3A). Kılavuz tel istenilen derinlige erişinceye kadar devam edin.

11. Kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini (sağlanmışa) ne kadar kılavuz tel yerleştirildiğini belirlemek üzere yardımcı olası için bir referans olarak kullanın.

NOT: Kılavuz tel tamamen aspire edilmiş Arrow Raulerson Şırngası ve bir 6,35 cm (2,5 inç) introduser içine ile birlikte kullanıldığında su konumlandırma referansları gereklidir:

- 20 cm işaret (iki bant) pistonun arkasına giriyor = kılavuz tel ucu içine ucunda
- 32 cm işaret (üç bant) pistonun arkasına giriyor = kılavuz tel ucu içine ucundan yaklaşık 10 cm ilerlede

⚠ Önlem: Kılavuz teli daima sıkıca tutmaya devam edin. Tutma amacıyla yeterli kılavuz tel uzunluğunu açıkta kalmış olarak devam ettirin. Kontrol edilmeyen bir kılavuz tel, tel embolisine neden olabilir.

⚠ Uyarı: Arrow Raulerson Şırngasını kılavuz tel yerindeken aspire etmeyin; arka valflen şırngaya hava girebilir.

⚠ Önlem: Şırnganın arkasından (kapak) kan sızmazı riskini azaltmak üzere kan reinfuziyonu yapmayın.

⚠ Uyarı: Kılavuz telde ola ayrılmaya veya hasar görme riskini azaltmak üzere kılavuz teli içinen eğimli kısmı üzerine geri çekmeyin.

12. Introduse içine ve Arrow Raulerson Şırngasını (veya kateteri) kılavuz teli yerinde tutarken çıkarın.

13. Kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini istenilen kalıcı kateter yerleştirme derinliğine göre kalıcı uzunluğu ayarlamak üzere kullanın.

14. Gerekirse kütanöz ponksiyon bölgesini, bistürünün kesici ucu kılavuz telden uzağa doğru konumlandırmak olarak bütyütün.

⚠ Uyarı: Uzunluğunu değiştirmek üzere kılavuz teli kesmeyein.

⚠ Uyarı: Kılavuz teli bistürtyle kesmeyein.

- Bistürünün kesici ucunu kılavuz telden uzağa doğru konumlandırdırın.
- Kullanılmadığında kesici madde yaralanması riskini azaltmak üzere bistürünün güvenilir ve veya kilitlenme özelliğini (sağlanılmışa) etkinleştirin.

15. Gerekliği şekilde vere doku kanalını bütyütmek için doku dilatörü kullanın. Kılavuz telin aşısınıILT içinde yavaşa şırneyin.

⚠ Uyarı: Doku dilatörünü kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın. Doku dilatörünü yerinde bırakma hastayı olası damar duvarı perforasyonu açısından risk altına sokar.

Kateter İlerletme:

16. Kateterin ucunu kilavuz tel üzerinden geçirin. Kateterin göbek ucunda kilavuz teli sıkıştırma yeteceğinden kılavuz tel uzunluğu ağızta kalmalıdır.

17. Cilt yakınımda tutarak kateteri ven içine hafif döndürme hareketiyle ilerletin.

⚠ Uyarı: Kateter klempi ve tutturucuya (sağlanmışsa) kilavuz tel çıkarılmadan tutmayın.

18. Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans noktaları olarak kulanarak kateter sonu kalıcı pozisyonaya ilerletin.

NOT: Santimetre İşaretleme Semboljisi kateter ucunu referans alır.

- **sısayı:** 5, 15, 25, vs.
- **bantlar:** her bant 10 cm aralığa işaret eder ve bir bant 10 cm, iki bant 20 cm gösterir vs.
- **noktalar:** her nokta 1 cm aralığa işaret eder

19. Kateteri istenen deirlilikte tutun ve kilavuz teli çakın.

⚠ Önlem: Kilavuz teli kateter yerleştirildikten sonra çıkarmaya çalışırken direnç karşılaşırsa kilavuz tel damar içinde kateter ucu etrafında bükülmüş olabilir (bakınız Şekil 4).

- Bu durumda kilavuz teli geri çekilmesi kilavuz tel kurulmasıyla sonuçlanan gereksiz güç uygulanmasına yol açabilir.
- Direnç karşılaşırsa kateter kilavuz tele göre yaklaşık 2-3 cm geri çekin ve kilavuz teli çıkarmaya çalışın.
- Yine direnç karşılaşırsa kilavuz tel ve kateteri birlikte çakın.

⚠ Uyarı: Olaşı kılavuz riskini azaltmak üzere kilavuz tel üzerine gereksiz güç uygulamayın.

20. Tüm kilavuz telin çıkarıldığında sağlam olduğunu daima doğrulayın.

Kateter İnsersiyonunu Tamamlama:

21. Lümen açılığını her uzatma hattına bir sırıma takarak ve venöz kanın serbestçe aktığı gözleneniceye kadar aspirasyon yaparak kontrol edin.

22. Kateterden kanı tamamen gidermek üzere lümenden/lümenlerden sıvı geçirin.

23. Tüm uzatma hattının uygun Luer-Lock konektörü/konektörlere gerekligi şekilde takın. Kullanılmayan port/portalar, Luer-Lock konektör/konektörler içinden standart kurumsal politikalar ve işlemler kulanılarak "kilitlenebilir".

- Hat ve Luer-Lock konektör/değişiklikleri sırasında her lümen içinde akışı titikamak üzere uzatma hatlarında kayan klemp/kleppler sağlanmıştır.

⚠ Uyarı: Üstün içinden infüzyondan önce asırı basınç nedeniyle uzatma hattının has görmesi riskini azaltmak üzere kayan klempi açın.

Kateteri Sabitleme:

24. Bir kateter stabilizasyon cihazı, kateter klempi ve tutturucu, zimbalar veya sürtürler (sağlanılmışsa) kullanın.

- Kateter göbeğinin primer sabitleme bölgesi olarak kullanın.
- Gerekliğinde sekonder sabitleme bölgesi olarak kateter klempi ve tutturucu kullanın.

⚠ Önlem: Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en az indirin.

Kateter Stabilizasyon Cihazı (sağlanılmışsa):

Bir kateter stabilizasyon cihazı üreticinin kullanma talimatıyla uyumlu olarak kullanılmalıdır.

Kateter Klempi ve Tutturucu (sağlanılmışsa):

Kateter stabilizasyon için kateter göbeği dışında ek bir sabitleme bölgesi gerekligi içinde kateteri sabitlemek için bir kateter klempi ve tutturucu kullanılır.

- Kilavuz tel gibi gerekli hatlar başlangıçtan veya kilitlendikten sonra lastik klemp kapatamları aynen uygun üç konumuna temin etmek için kateter üzerinde kateterin nemli olmadığından (gerekli şekilde) emin olarak konumlandırılmalıdır.
- Sert tutturucuya kateter klempine titiklatarak oturtun.
- Kateter klempi ve tutturucuya hastaya kateter stabilizasyon cihazı veya zimba ya da sütür koyma yoluyla bir ünite olarak sabitleyin. Kateter yer değiştirmesi riskini azaltmak için hem kateter klempi hem tutturucunun sabitlenmesi gereklidir (bakınız Şekil 5).

25. Pansumanı üreticinin talimatına göre uygulamadan önce insersiyon bölgesinin kuru olduğundan emin olun.

26. Kateter ucunun yerleşimini kurumsal politikalar ve işlemlere uyumlu olarak değerlendirin.

27. Kateter ucunun konumu yanlışsa, kurumsal politikalar ve işlemlere göre durumu değerlendirin ve kateteri değiştirin veya tekrar konumlandırın.

Bakım:

Pansuman:

Kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre pansuman yerleştirin. Büyütlük bozulursa, örneğin pansuman nemlenirse, kırılanca, gevşerse veya artık okluviz dehise hemen değiştirin.

Kateter Açıklığı:

Kateter açıklığını kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre devam ettirin. Santral venöz kateterleri olan hastalara bakan tüm personel kateterin durma süresini uzatmak ve yaralanmayı önlemek için etkin yönetim konusunda bilgilgi olmalıdır.

Basınçlı Enjeksiyon Talimi - Steril teknik kullanın.

1. Her basınçlı enjeksiyondan önce kateter ucu pozisyonunu doğrulamak için bir görüntü elde edin.

⚠ Önlem: Basınçlı enjeksiyon işlemleri güvenli teknik ve olası komplikasyonlara aşina vasıfı bir personel tarafından yapılmalıdır.

2. Basınçlı enjeksiyon için lümeni belirleyin.

3. Kateter açıklığını kontrol edin:

- Steril normal saline doldurulmuş 10 mL şırınga takın.
- Kateteri yeterli kan dönüsü için aspire edin.
- Kateterden kuvetle sıvı geçirin.

⚠ Uyarı: Kateter başarısızlığı ve/veya hastaya ilgili komplikasyonların riskini en azı indirmek üzere basınçlı enjeksiyondan önce kateter lümenlerinin her birinin açılığını sağlayın.

4. Şırıngayı ve işgesiz konektörü (geçerli olan durumda) ayrrın.

5. Basınçlı enjeksiyon uygulama seti tüpünü üreticinin oneresine göre kateterin uygun uzatma hattına takın.

⚠ Önlem: Kateter başarısızlığı ve/veya ucun yerinden oynaması riskini en azı indirmek için (10) enjeksiyon veya ürün etiketinde ve kateter Luer göbölgünden yararlanarak makşimum önerilen ağız hızını geçmeyin.

⚠ Uyarı: Ekstravazasyon veya kateter deformasyonu bulgusu görürse gürültme basınçlı enjeksiyonları sonlandırmın. Uygun tıbbi girişim için kurum politikalarına ve prosedürlerine uyun.

⚠ Önlem: Kateter başarısızlığı riskini en azı indirmek için basınçlı enjeksiyondan önce kontrast maddeyi vücut sıçratığını istin.

⚠ Önlem: Enjektor ekipmanındaki basınç limiti ayarları takılı veya kısmen takılı bir kateterde fazla basınç olmasını önlemeyebilir.

⚠ Önlem: Kateter başarısızlığı riskini en azı indirmek için kateter ve basınçlı enjektör ekipmanı arasında uygun uygulama seti tüpü kullanın.

⚠ Önlem: Kontrast madde üreticisinin belirtilen kulanma talimatı, kontrendikasyonlar, uyarılar ve önlemlerini izleyin.

6. Kurum politikaları ve prosedürlerine uygun olarak kontrast madde enjeksiyonu yapın.

7. Kateter lümenini aseptik yöntem kullanarak basınç enjekktörü ekipmanından ayrrın.

8. Aspire edin, sonra kateter lümeninden steril normal saline doldurulmuş 10 mL veya daha büyük şırıngaya sıvı geçirin.

9. Şırıngayı ayrrın ve yerine steril işgesiz konektör veya kateter uzatma hattında steril enjeksiyon kapağı takın.

Kateter Çıkarma Talimi:

1. Hastaya potasyel hava embolisi riskini azaltmak üzere klinik olarak endike olduğu sekillde pozisyon verin.

2. Pansumanı çakın.

3. Kateteri serbest bırakın ve kateter sabitleme cihazından/cihazlarından çakın.

4. Juguler veya subklavial kateter çakınorsa, hastadan nefes alıp tutmasını isteyin.

5. Kateteri yavaşça cilde paralel olarak çekerek çakın. Kateteri çıkarırken direnç karşılaşırsa **DURUN**.

⚠ Önlem: Kateter zorla çıkarılmamalıdır, yoksa kateter kırılması ve embolizasyona yol açabilir. Çıkartması zor kateter için kurumsal politikalar ve işlemleri izleyin.

6. Hemostaz elde edilinceye kadar bölgeye doğrudan basınç ve sonrasında merhem tabanlı oklüzyiv pansuman uygulayın.

⚠ Uyarı: Bölgede epiteliyalizasyon olusuncaya kadar kalan kateter kanalı bir hava giriş noktası olmaya devam eder. Oklüzyiv pansuman en az 24 saat veya bölgede epiteliyalizasyon olmuşmuş gibi görünümeye kadar yerinde kalmalıdır.

7. Kateter çıkarma işlemini tüm kateter uzunluğu ve ucunun çıkarıldığından doğrulanması dahil kurumsal politikalar ve işlemlere göre belgelendirin.

Hasta değerlendirmesi, klinik eğitim, insersyon teknigi ve bu işlemle ilişkili potansiyel komplikasyonlar açısından referans literatür için standart

kitaplar, tibbi literatür ve Arrow International LLC web sitesine bakınız: www.teleflex.com

Bu kullanma talimatının pdf kopyası www.teleflex.com/IFU adresinde mevcuttur.

Bu, Tıbbi Cihazlar Avrupa Veri Tabanı/Eudamed'in (<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>) kullanımına ağlmasından sonra "Arrow AGB CVC" (Teme UDI-DI:0801902000000000000003K7) Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) belgesinin konumudur.

Avrupa Birliği'nde ve aynı düzenleyici rejime (Tıbbi Cihazlarla ilgili 2017/745/EU Sayılı Düzenleme) tabi olan ülkelerde hasta/kullanıcı/üçüncü taraflar için; bu cihazın kullanımına sırasında veya kullanımının sonucu olarak ciddi bir olay ortaya çıkmışsa lütfen bu durumu üreticiye ve/veya yetkilii temsilcisiye ve ülkenizdeki ilgili makama bildirin. Ulusal yetkin makamların (Feyakuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi aşağıda verilen Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur.

Bazı semboller bu ürün için geçerli olmamayıllır. Özel olarak bu ürün için geçerli semboller için ürün etiketine başvurun.

Dikkat	Tıbbi cihaz	Kullanma talimatına bakınız	Tehlikeli maddeler içerir	Tıbbi madde içerir	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etlen oksit ile sterilize edilmiştir
İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi	Tekli steril bariyer sistemi	Güneş ışığından uzak tutun	Kuru tutun	Paket hasarlıya kullanmayın	Doğal kauçuk lateksle yapılmamıştır	25 °C (77 °F) altında saklayın. 40 °Cnin (104 °F) üzerindeki aşırı ısından kaçının	Katalog numarası
Lot numarası	Son kullanma tarihi	Üretici	Üretim tarihi	İthalatçı Firma			

Teleflex, Teleflex logosu, Arrow, Arrow logosu, Arrowg+ard Blue ve SharpsAway, ABD ve/veya diğer ülkelerde Teleflex Incorporated veya yan kuruluşlarının ticari markaları veya tescilli ticari markalarıdır. © 2023 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.

"Rx only", bu etiketlemede FDA CFR'de sunulan aşağıdaki ifadeyi iletmek için kullanılır: Dikkat: Federal kanunlar, bu cihazın satışı lisanslı bir sağlık hizmeti sağlayıcısı tarafından veya sağlık hizmeti sağlayıcısının emriyle yapılacak şekilde kısıtlı.

Центральний венозний катетер (ЦВК) для введення під тиском Arrowg+ard Blue

Інформація щодо технології виробництва антимікробного катетера Arrowg+ard Blue

Вступ

Інфекція є провідним ускладненням, пов'язаним із внутрішньосудинними пристроями. Національна система з моніторингу нозокомійних інфекцій США (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) відстежує частоту інфекції кровотоку, асоційовану з центральним катетером (BSI), у відділеннях інтенсивної терапії для дорослих і дітей із 300 лікарень, що беруть участь у досліджені. Цей звіт надає орієнтовні дані для інших лікарень. Приблизно 90% катетер-асоційованих інфекцій кровотоку (CAIK) виникають через центральний катетер. (Maki, 1997) Повідомлено, що летальність, спричинена катетер-асоційованими інфекціями кровотоку становить від 4% до 20%, що приходить до подовження госпіталізації (в середньому 7 днів) та збільшення лікарняних витрат. (Pittet, 1994)

Обґрунтування для застосування антимікробних катетерів

Патогенез катетер-асоційованих інфекцій кровотоку:

Інфекції, пов'язані з судинним катетером, виникають через численні причини, проте вони починяються, коли катетер стає колонізованим мікроорганізмами, які потрапляють одним із таких двох шляхів або двома шляхамиодразу: 1) колонізація катетера зовні або 2) колонізація всередині катетера. Колонізація зовні катетера може виникнути через мікроорганізми скір, інфекції тканин, що розташовані поруч, або завдяки гематогенічній дисемінації катетера з віддаленого місця. Колонізація всередині катетера можлива при попаданні мікроорганізмів через роз'єм катетера або при контамінації рідини для інфузії. (Sherertz, 1997)

Опис виробу:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue складається зі стандартного поліуретанового катетера Arrow з Blue FlexTip, а зовнішня поверхня оброблена з використанням антимікробних речовин хлоргексидину ацетату та сульфодіазина срібла/або сульфаниламідних препаратів.

- Для допомогою зоні інгібування в біологічних пробах показано пов'язану з катетером Arrow значну антимікробну активність проти наступних організмів:

- Klebsiella pneumoniae
- Candida albicans
- Escherichia coli
- Pseudomonas aeruginosa
- Staphylococcus aureus
- Staphylococcus epidermidis

Призначення/використання:

Катетер Arrow показаний для забезпечення короткосрочного (< 30 днів) центрального венозного доступу з метою лікування хвороб або патологій, які потребують центрального венозного доступу.

Технологія Arrowg+ard призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку.

Показання для застосування:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue показаний для забезпечення короткосрочного (< 30 днів) центрального венозного доступу з метою лікування хвороб або патологічних станів, що потребують центрального венозного доступу, в тому числі, але не обмежуючись:

- відсутність місць, які можна використовувати для периферійного в/в введення;

- моніторинг центрального венозного тиску;
- повне парентеральне харчування (ППХ);
- інфузії рідин, лікарських препаратів або препаратів для хімітерапії;
- частий забір крові або переливання крові/препаратів крові;
- ін'єкція контрастної речовини.

При застосуванні для ін'єкції контрастної речовини під тиском не перевищується вказаний для кожного присутності катетера максимальну швидкість потоку рідин. Максимальний тиск автоматичного шприца, який застосовується з ЦВК для введення під тиском, не повинен перевищувати 400 фунтів/кв. дюйм.

Цей катетер не призначається для застосування ані з метою лікування існуючих інфекцій, ані як замінник тунельного катетера для пацієнтів, які потребують довготривалої терапії.

Цільова група пацієнтів:

Знайомство з антимікробним катетером Arrowg+ard Blue протипоказано пацієнтам із відомою гіперчувствливістю до хлоргексидину ацетату, сульфодіазину срібла/або сульфаниламідних препаратів.

Протипоказання:

Застосування антимікробного катетера Arrowg+ard Blue протипоказано пацієнтам із відомою гіперчувствливістю до хлоргексидину ацетату, сульфодіазину срібла/або сульфаниламідних препаратів.

Очікувані клінічні переваги:

Можливість отримати доступ до центральної системи кровообігу за допомогою одного місця проколу для проведення процедур, які включають інфузію рідин, забір крові, введення лікарських засобів, центральний венозний моніторинг та можливість введення контрастних речовин.

Призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку.



Містить небезпечні речовини:

Конструктивні елементи, виготовлені з використанням неіржавної сталі, можуть містити > 0,1% мас. кобальту (CAS № 7440-48-4), який вважається небезпечною речовиновою категорії 1B CMR (канцерогенні, мутагенні або такі, що виявлюють репродуктивну токсичність). Було визначено вміст кобальту у конструктивних елементах із неіржавної сталі, і судачи з призначенням та сукупності токсикологічних характеристик цих пристрій, ризик з точки зору біобезпеки пацієнта відсутній за умови використання пристрой в згідно з вказівками у цій настанові з експлуатації.

Можливість гіперчувствливості:

Реакції гіперчувствливості становлять проблему при застосуванні антимікробних катетерів, оскільки вони можуть бути дуже серйозними і навіть затяжливими. Повідомлення про випадки гіперчувствливості існують із того часу, як антимікробні катетери з'явилися на ринку. Вони можуть виникати і у ваших пацієнтів, особливо якщо пацієнт японського походження.

Див. розділ «Застереження» для отримання додаткової інформації.

Клінічні оцінки:

- Проспективне рандомізоване клінічне дослідження 403 випадків уведених катетерів у дорослих пацієнтів у медично-хірургічних відділеннях інтенсивної терапії показало, що ймовірність колонізації антимікробних катетерів на

50% менша, ніж для контрольних катетерів ($p=0,003$), а ймовірність обумовити пов'язану з катетером бактерією є на 80% меншою ($p=0,02$).

- Повний набір даних отримано для 403 катетерів (195 контрольних та 208 антимікробних катетерів), встановлених у 158 пацієнтів. Контрольні катетери, виделені від пацієнтів, які отримували системні антибіотикотерапію, іноді показували низький рівень активності поверхні, що була не пов'язана з тривалістю перебування катетера в місці його встановлення (середня зона інгібування \pm СВ становила $1,7 \pm 2,8$ мм); натомість, антимікробні катетери однотайно показували остаточну активність поверхні (середня зона інгібування становила $5,4 \pm 2,2$ мм; $P < 0,002$), яка знижувалася після подовженого перебування на місці введення. Антимікробну активність виявлено в антимікробних катетерах, які знаходилися на місці введення протягом такого періоду, як 15 днів.

Maki DG, Stolt SM, Wheeler S, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Intern Med*. 1997;127:257-266.

Застереження:

- Негайно видаліть катетер, якщо виникнуть побічні реакції після встановлення катетера. Сполучки, які містять хлоргексидин, застосовуються як місцеві дезінфектанти із середини 1970-х років. Оскільки хлоргексидин є ефективною антимікробною речовиною, його застосовують у багатьох антисептических шкірних мазях, засобах для полоскання ротової порожнини, косметичних виробах, медичних пристроях та дезінфектантах, що використовують для підготовки шкіри до хірургічної процедури.

ПРИМІТКА: Проведіть перевірку чутливості для підтвердження алергії до антимікробних засобів катетера, якщо виникне побічна реакція.

Запобіжний захід:

- Контрольовані дослідження цього виробу не проводились у вагітних жінок, пацієнтів дитячого віку або новонароджених, пацієнтів із відомою гіперчувствливістю до сульфаніламідів препаратів, мультиформною еритемою, синдромом Стівенса-Джонсона та дефіцитом глукозо-6-фосфатдегідрогенази. Користь від застосування цього катетера слід зважувати порівняно з будь-яким можливим ризиком.

⚠ Загальні застереження та запобіжні заходи

Застереження:

- Стерильний, для одноразового застосування: не застосуйте повторно, не обробляйте повторно та не стерилізуйте повторно. Повторне застосування створює потенційний ризик серйозного пошкодження та/або інфекції, що може привести до смрті. Повторна обробка медичних пристрой, призначених лише для одноразового застосування, може привести до погіршення робочих характеристик або втрати функціональності.
- Перед застосуванням прочитайте всі застереження, запобіжні заходи та інструкції в листку-вкладиші в упаковці. Невиконання цього може привести до тяжкого травмування пацієнта або смрті.
- Не розташуйте та не просувайте катетер в правому передсерді або правому шлуночку, та не залишайте його там. Кінчик катетера слід просувати в нижню 1/3 верхньої порожнистої вени.

Для доступу через стегнову вену катетер необхідно вводити в судину так, щоб кінчик катетера лежав паралельно судинній стінці та не входив у праве передсердя.

Місце розташування кінчика катетера слід підтвердити відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

- Практикуючі лікарі повинні знати про вірогідність защемлення провідника будь-яким пристроєм, імплантованим у систему кровообігу. Якщо в пацієнта є імплант у системі кровообігу, рекомендовано проводити процедуру катетеризації під прямим візуальним контролем для зменшення ризику защемлення провідника.

- Не докладайте надмірну силу, коли вводите провідник або диллятатор тканини, тому що це може привести до перфорації судин, кровотечі або пошкодження складових частин виробу.

- Проходження провідника в праву половину серця може спричинити аритмії, блокаду правої ніжки пучка Гіса та перфорацію стінок судин, передсердя або шлуночка.

- Не докладайте надмірного зусилля під час встановлення або видалення катетера або провідника. Докладання надмірного зусилля може привести до пошкодження або поломки складових частин виробу. Якщо є підозри на те, що виріб було пошкоджено, або його не можна видалити без зусиль, слід отримати радіографіче зображення та прозвести додаткову консультацію.

- Застосування для таких процедур катетерів, не призначених для проведення ін'єкції під тиском, може привести до переткнання рідини з однієї трубки катетера до іншої або розриву катетера та ризику травмування.

- Не фіксуйте, не закріпляйте скоби та/або нитки безпосередньо до зовнішнього діаметра корпусу катетера або трубок подовження, щоб зменшити ризик розрізання катетера або пошкодження катетера чи затримки постачання рідини в катетері. Закріпляйте тільки у вказаних місцях стабілізації.

- У випадку попадання повітря до пристрою для центрального венозного доступу або до самої вени може розвинутись повітряна емболія. Не залишайте відкритих голок або катетерів, які не закриті кришкиами та без зажимів, у місцях пункциї для центрального венозного доступу. Застосуйте тільки надійно закріплені з'єднання лuer-лок (Luer-Lock) в усіх пристроях для центрального венозного доступу, щоб попередити випадкове роз'єднання.

- Практикуючі лікарі мають знати, що рухомі зажими можуть бути зняті випадково.

- Практикуючі лікарі мають знати ускладнення/небажані побічні ефекти, пов'язані з використанням центральних венозних катетерів, які включають, але не обмежуються, таке:

- tamponada серця внаслідок перфорації стінок судин, передсердя або шлуночка;
- плевральна травма (тобто, пневмоторакс) та травма середостіння;
- повітряна емболія;
- емболія катетера;
- оклюзія катетера;
- розврив грудного протоку;
- бактеріемія;
- септицемія;
- тромбоз;
- випадкове проколювання артерії;
- пошкодження нерва;
- гематома;
- кровотеча;
- утворення фібринової капсули;
- інфекція в місці виходу;
- ерозія судини;
- неправильне положення кінчика катетера;
- аритмії
- ектравазація;
- анафілаксія;
- флебіт;
- ураження центральних вен.

Запобіжні заходи:

1. Не змінайте катетер, провідник або будь-який інший компонент набору/комплекту під час уведення, застосування або видалення.
2. Процедуру повинен проводити досвідчений персонал, добре обізнаний із анатомічними орієнтирами, безпечною методикою та можливими ускладненнями.
3. Використовуйте стандартні запобіжні заходи та дотримуйтесь політики установи стосовно всіх процедур, включаючи безпечну утилізацію пристрой.
4. Не використовуйте пристрій, якщо упаковка пошкоджена або ненавмисно відкрита перед використанням. Утилізуйте пристрій.
5. Умови зберігання цих пристрій вимагають, щоб вони зберігалися в сухому місці та подалі від прямих сонячних променів.
6. У склад деяких дезінфектантів, що використовують у місці введення катетера, входять розчинники, які можуть руйнувати матеріал катетера. Спирт, ацетон та полієтиленгліколь можуть послабити структуру поліуретанових матеріалів. Ці засоби можуть також послабити адгезійний з'язок між приладом для стабілізації катетера та шкірою.
 - Не застосовуйте ацетон на поверхні катетера.
 - Не використовуйте спирт для обробки поверхні катетера та не допускайте попадання спирту в просвіт катетера для відновлення прохідності катетера або як засіб для профілактики інфекції.
 - Невикористовуйте мазі, що містять полієтиленгліколь, у місці введення катетера.
 - Будьте обережні під час інфузії препаратів із високою концентрацією спирту.
 - Зачекайте, поки місце введення буде повністю сухим, перш ніж проколювати шкіру і накладати пов'язку.
 - Контакт окремих компонентів набору зі спиртом неприпустимий.
7. Перевірте прохідність катетера перед його використанням. Неприпустимим є використання шприців менших, ніж 10 мл; це необхідно, щоб зменшити ризик протикання або розриву катетера.
8. Зведіть до мінімуму маніпуляції з катетером протягом усієї процедури для підтримання правильного положення кінчика катетера.

Комплекти/набори можуть не містити всі комплектуючі частини, вказані в цій інструкції для застосування. Перед початком процедур ознайомтеся з інструкціями для кожної частини, що входить до комплекту.

Рекомендована процедура: Проводьте підготовку згідно з правилами асептики.

Підготовка місця ін'єкції:

1. Розмістіть пацієнта в положенні, яке необхідне для введення катетера.
 - Підключний або яремний доступ: Розташуйте пацієнта в невиряжене положення Тренделебурга, щоб зменшити ризик повітряної емболії та посилити венозне наповнення.
 - Феморальний доступ: Розташуйте пацієнта в положенні лежачи на спині.
2. Підроштуйте чисту шкіру, обробивши її відповідним антисептиком, і зачекайте, поки вони висохнуть.
3. Накрійте місце проколу.
4. Введіть місцевий анестетик відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
5. Утилізуйте голку.

SharpsAway II, контейнер для утилізації із замком (за наявності):

Контеинер для утилізації із замком SharpsAway II застосовується для утилізації голок (15 Ga. – 30 Ga.).

- Використовуючи одну руку, встроміть голки в отвори контейнера для утилізації (див. Рисунок 1).
 - Після розміщення в контейнері для утилізації голки будуть автоматично зафіксовані в цьому місці і тому не можуть використовуватися повторно.
- ⚠️ Запобіжний захід: Не намагайтеся вийняти голки з контейнера для утилізації із замком SharpsAway II. Ці голки надійно закріплені на місці. Можна пошкодити голки, якщо їх силовитягати іх із контейнера для утилізації.**
- За наявності системи з пінопластом SharpsAway голки можна утилізувати, занурюючи в піну після використання.
- ⚠️ Запобіжний захід: Не застосовуйте повторно голки після того, як їх було поміщені в систему з пінопластом SharpsAway. Частини речовини можуть прилипати до кінчика голки.**

Підготовка катетера:

6. Наповніть кожний просвіт катетера стерильним фізіологічним розчином для перевірки його прохідності та праймінга (-ів).
7. Зафіксуйте або прикріпіть конектор (-) ілюєр-лок (Luer-Lock) до трубки (-ок) подовження для затримання фізіологічного розчину в просвіті (-ах).
8. Запишіть дистальну трубку подовження незакритою ковпачком для проходження провідника.

⚠️ Застереження: Не ріжте катетер, щоб змінити довжину.

Отримайте початковий венозний доступ:

Екогенна голка (за наявності):

Екогенні голки використовуються для забезпечення доступу до судинної системи для проведення провідника та положення розташування катетера. Кінчик голки бльзьконо приблизно від 1 см для того, щоб практикуючий лікар точно встановив його положення під час проколу судини під ультразвуковим контролем.

Захищена голка/безпечна голка (за наявності):

Захищеною голкою/безпечною голкою треба використовувати відповідно до інструкції для застосування, наданої виробником.

Шприц Arrow Raulerson (за наявності):

Шприц Arrow Raulerson застосовується у поєднанні з Arrow Advancer для введення провідника.

9. Введіть голку інтрод'юсер або катетер/голку з приєднанням шприцем або шприцем Arrow Raulerson (за наявності) у вену та виконайте аспірацію.

⚠️ Застереження: Не залишайте відкритих голок або катетерів, які не закриті кришками та без зажимів, у місцях пункциї для центрального венозного доступу. У випадку попадання повітря до пристроя для центрального венозного доступу або до самої вени може зовнішнім розвинутися повітряна емболія.

⚠️ Запобіжний захід: Не вводьте повторно голку в інтрод'юсер катетера (за наявності), щоб зменшити ризик емболії катетера.

Перевірте венозний доступ:

У зв'язку з ризиком випадкового введення катетера в артерію перевірте венозний доступ за допомогою однієї з нижче наведених методик:

- Форма хвилі центрального венозного тиску:
 - Введіть заповнений рідинною тупокінцевим трансдукційний зонд у задню частину поршина шприца та через клапан шприца Arrow Raulerson і стежте за формою хвилі центрального венозного тиску.
 - Виділіть трансдукційний зонд, якщо користується шприцем Arrow Raulerson.
 - Пульсуючий потік (якщо немає обладнання для моніторингу гемодинаміки):
 - Застосуйте трансдукційний зонд для відчінення системи клапанів шприца Arrow Raulerson та стежте за пульсуючим потоком.
 - Від'єднайте шприц від голки та стежте за пульсуючим потоком.
- Застереження: Пульсуючий потік зазвичай є показником випадкового проколювання артерії.
- Запобіжний захід: Для визначення венозного доступу не покладайтесь на колір крові, отриманої при аспірації.

Вставте провідник:

Провідник:

Набори/комплекти доступні з різними провідниками. Постачаються провідники різних діаметрів, довжини та кінця різних конфігурацій для різних методів введення. Перед початком процедури введення ознайомтесь, який саме провідник (-и) використовується в цьому методі.

Arrow GlideWheel Wire Advancer або Arrow Advancer (за наявності):

Arrow Advancer застосовується для випрямлення кінця «J» провідника з метою введення провідника в шприц Arrow Raulerson або в голку.

- За допомогою великого пальця руки відтягніть кінець «J» (див. Рисунок 2 GlideWheel або 2A Стандартний Advancer залежно від наданого Arrow Advancer).
- Помістіть кінець Arrow Advancer – зі відтягнутим кінцем «J» – в отвір задньої частини поршина шприці Arrow Raulerson або в голку інтрод'юсера.
- 10. Проведіть провідник у шприц Arrow Raulerson приблизно на 10 см, доки він пройде через клапан шприці або в голку інтрод'юсера.
 - Проведення вперед провідника через шприц Arrow Raulerson може вимагати обережного обертального руху.
 - Якщо використовується Arrow GlideWheel Advancer, введіть провідник через шприц Arrow Raulerson або через голку інтрод'юсера, штовхаючи коліщатко Advancer і провідник вперед (див. Рисунок 3). Продовжуйте, доки провідник не досягне бажаної глибини.
 - Якщо використовується стандартний Arrow Advancer, підніміть великий пальць руки та відтягніть Arrow Advancer приблизно на 4–8 см від шприці Arrow Raulerson або голки інтрод'юсера. Опустіть великий пальць руки на Arrow Advancer та, міцно утримуючи провідник, пропишовхніть Arrow Advancer та провідник в циліндр шприці для подальшого проведення провідника (див. Рисунок 3A). Продовжуйте, доки провідник не досягне бажаної глибини.
- 11. Користуєтесь сантиметровими позначками (за наявності) на провіднику для оцінки глибини введення провідника.

ПРИМІТКА: Коли провідник використовують у поєданні зі шприцем Arrow Raulerson (за умов повної аспірації) та голкою інтрод'юсера розміром 6,35 см (2-1/2"), то можна застосовувати такі орієнтири його положення:

- позначка 20 см (блір риски), що входить у задню частину поршина шприца = кінець провідника, що знаходиться на кінці голки
- позначка 32 см (три риски), що входить у задню частину поршина шприца = кінець провідника, що знаходиться приблизно на відстані 10 см від кінця голки

△ Запобіжний захід: Міцно утримуйте провідник протягом всього часу процедури. Залишайте достатньо довжину провідника відкрито для маніпуляцій. Неконтролюваній провідник може привести до емболії провідником.

△ Застереження: Не проводьте аспірацію шприцем Arrow Raulerson при введеному провіднику; повітря може потрапити у шприц через задній клапан.

△ Запобіжний захід: Не вводьте повторно кров, щоб зменшити ризик протикання крові через задню частину (кришку) шприца.

△ Застереження: Не видалійте провідник проти зрізу голки, щоб уникнути можливого відірву або пошкодження провідника.

12. Видаліть голку інтрод'юсера та шприц Arrow Raulerson (або катетер), утримуючи провідник на одному місці.

13. Користуєтесь сантиметровими позначками на провіднику для корекції довжини постійного катетера відповідно до бажаної глибини розміщення постійного катетера.

14. За необхідності збільшіть місце пункції в шкірі за допомогою гострого краю скальпеля, розташованого в напрямку від провідника.

△ Застереження: Не відірзайте провідник, щоб змінити його довжину.

△ Застереження: Не відірзайте провідник скальпелем.

- Розташуйте гострий край скальпеля в напрямку від провідника.
- Коли не користуєтесь скальпелем, застосовуйте правила безпеки та/або функцію закривання скальпеля (за наявності), щоб зменшити ризик травми гострим предметом.

15. Використовуйте диллятор тканини, щоб збільшити прохід у тканинах до вени, за необхідності. Повільно слідкуйте за кутом провідника через шкіру.

△ Застереження: Не залишайте диллятор тканини на місці, як постійний катетер. Якщо диллятор тканини залишається на місці, це наражає пацієнта на ризик можливої перфорації стінки судини.

Просуньте катетер вперед:

- 16. Набірайте кінчик катетера на провідник. Слід запишати достатньо довжину провідника відкритою біля кінця катетера з адаптером для міцного утримання провідника.
- 17. Захопіть пальцями шкіру поблизу та проведіть катетер у вену за допомогою легкого руху з обертанням.

△ Застереження: Не прикладійте зажим катетера та закріплювач катетера (за наявності) до моменту видалення провідника.

- 18. Користуючись сантиметровими позначками на катетері як довідковими точками для розміщення, проведіть катетер до заключної постійної позиції.

ПРИМІТКА: Санитиметрові позначки відлічуються від кінчика катетера.

- числові: 5, 15, 25 тощо
- риски: кожна риска означає інтервал у 10 см, при цьому одна риска вказує на 10 см, діл риски вказують на 20 см тощо
- точки: кожна точка означає інтервал у 1 см

19. Утримуйте катетер на бажаній глибині та видаліть провідник.

△ Запобіжний захід: Якщо відчувається опір після розташування катетера, то це може означати, що провідник перекрутиться навколо кінчика катетера всередині судини (див. Рисунок 4).

- Якщо за цих обставин тягніти провідник назад, то це може привести до докладання неналежного зусилля та внаслідок цього до пошкодження провідника.
- Якщо відчувається опір, витягніть катетер приблизно на 2–3 см відносно провідника та спробуйте видалити провідник.
- Якщо знову відчувається опір, видаліть провідник і катетер водичас.

△ Застереження: Не докладайте надміру силу до провідника, щоб не пошкодити його.

20. Після видалення завжди перевірійте весь провідник на предмет ушкоджень.

Виконайте введення катетера:

21. Перевірте прохідність просвіту, присідавши шприц до кожної трубки подовження, та виконуйте аспірацію до появи вільного потоку венозної крові.

22. Промійті просвіт (-и), щоб повністю змінити кров із катетера.

23. Під'єднайте всі трубки подовження до відповідних конструктів лоєр-лок (Luer-Lock), як потрібно. Невикористаний порт (-и) можна «закрити» за допомогою конектора лоєр-лок (-ів); при цьому необхідно слідувати внутрішнім нормативним документам медичного закладу.

- Рухомий зажим (-и) надається в комплекті до трубок подовження для оклюзії потоку через конкретний просвіт під час змін трубок та конектора лоєр-лок.

△ Застереження: Перед початком інфузії відкрійте рухомий зажим через його просвіт, щоб зменшити ризик пошкодження трубки подовження надмірним тиском.

Зафіксуйте катетер:

24. Користуйтесь приладом для стабілізації катетера, зажимом катетера та закріплювачем катетера, скобами або нітками (за наявності).

- Користуйтесь роз'ємом катетера як основне місце кріплення.
- Застосуйте зажим катетера та закріплювач катетера як другорядне місце кріплення, якщо це необхідно.

△ Запобіжний захід: Зведіть до мінімуму маніпуляції з катетером протягом усієї процедури для підтримання правильного положення кінчика катетера.

Прилад для стабілізації катетера (за наявності):

Слід використовувати прилад для стабілізації катетера відповідно до інструкції для застосування, наданої виробником.

Зажим катетера та закріплювач катетера (за наявності):

Зажим катетера та закріплювач катетера використовуються для фіксації катетера, якщо для стабілізації катетера потрібно додаткове місце кріплення, крім роз'єму катетера.

- Після видалення провідника та приєднання або закріплення необхідних ліній, розпряміть крім гумового зажима та заст�ягуй його на катетер, а також перевірте, щоб катетер не був вологий — це потрібно для утримання кінчика катетера в правильному положенні.
- Зашіпіть негнутий закріплювач на зажим катетера.
- Зафіксуйте зажим катетера та закріплювач катетера на тілі пацієнта за допомогою приладу для стабілізації катетера, скоб або шовного матеріалу. Зажим катетера та закріплювач катетера потребують фіксації для зменшення ризику зміщення катетера (див. Рисунок 5).
- 25. Згідно з інструкцією виробника перед накладанням пов'язки перевірте, щоб місце введення катетера було сухим.
- 26. Оцініть положення кінчика катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
- 27. При неправильному розташуванні кінчика катетера оцініть його стан та замінить на інший катетер або змініть його положення відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

Догляд та технічне обслуговування:

Накладання пов'язки:

Накладати пов'язку відповідно до внутрішніх нормативних документів і практичних рекомендацій медичного закладу. Негайно замініть пов'язку при порушенні її функціонального стану, наприклад, при намоканні, забрудненні, поспабленні або втраті потинаючих властивостей.

Проякість катетера:

Підтримуйте проякість катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів та практичних рекомендацій медичного закладу. Усі співробітники, задіяні в догляді за пацієнтами з центральними венозними катетерами, повинні знати правила поводження з катетером для подовження строку його використання та профілактики пошкоджень.

Інструкції до ін'єкції під тиском — проводьте підготовку згідно з правилами асептики.

1. Перед кожною ін'єкцією під тиском отримайте візуальне зображення для підтвердження положення кінчика катетера.

⚠ Запобіжний захід: Процедури ін'єкції під тиском повинні проводитись досвідченим персоналом, добре обізнаним із безпечною методикою та можливими ускладненнями.

2. Визначте просвіт для ін'єкції під тиском.

3. Перевірте проякість катетера:

- Приєднайте шприц на 10 мл, наповнений звичайним стерильним фізіологічним розчином.
- Проведіть аспірацію в катетері для перевірки адекватного повернення крові.
- Ретельно промініть катетер.

⚠ Застереження: Забезпечте проякість кожного просвіту катетера перед виконанням ін'єкції під тиском, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації та/або ускладнень у пацієнта.

4. Від'єднайте шприц із безголковим конектором (якщо тіснується).

5. Приєднайте набір трубок для проведення ін'єкції під тиском до відповідної трубки подовження катетера згідно з рекомендаціями виробника.

⚠ Запобіжний захід: Не перевищуйте десять (10) ін'єкцій або максимальну рекомендовану швидкість посту для катетера, які вказані на етикетці до продукта та на адаптері катетера з роз'ємом Лієра, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації та/або зміщення кінчика.

⚠ Застереження: Приніміть ін'єкції під тиском при перших ознаках екстравазації або деформації катетера. Дотримуйтесь відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу для проведення належного медичного втручання.

⚠ Запобіжний захід: Перед проведенням ін'єкції під тиском нагрійте контрастну речовину до температури тіла, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації.

⚠ Запобіжний захід: Налаштування граничних значень тиску на обладнанні для введення можуть не перешкоджати створенню надмірного тиску на закупореному або частково закупореному катетері.

⚠ Запобіжний захід: Користуйтесь відповідним набором трубок між катетером та обладнанням для введення під тиском, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації.

⚠ Запобіжний захід: Дотримуйтесь належних інструкцій для використання, противказів, застережень та запобіжних заходів, наданих виробником контрастної речовини.

6. Уведіть контрастну речовину відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

7. Від'єднайте просвіт катетера від обладнання для ін'єкції під тиском, дотримуючись правил асептики.

8. Виконайте аспірацію, а потім промініть просвіт катетера за допомогою шприця на 10 мл (або більшого), наповненого звичайним стерильним фізіологічним розчином.

9. Від'єднайте шприц та замініть його стерильним безголковим конектором або ін'єкційною кришкою, розмістіть її на трубку подовження катетера.

Інструкції щодо видалення катетера:

1. Розмістіть пацієнта за клінічними показаннями для зменшення ризику потенційної повітряної емболії.

2. Видаліть пов'язку.

3. Звільніть катетер та видаліть із пристрою (-ів) для фіксації катетера.

4. При видаленні яремного або підключичного катетера попросіть пацієнта вдихнути та затримати подих.

5. Видаліть катетер, повільно потягнувши його паралельно шкірі. При виникненні опору при видаленні катетера **STOP**.

⚠ Запобіжний захід: Не намагайтесь видалити катетер силоміць: це може привести до пошкодження катетера та емболізації. Дотримуйтесь внутрішніх нормативних документів медичного закладу при складночах під час видалення катетера.

6. Надавіть на місце введення катетера до досягнення гемостазу та після цього накладіть оклюзійну пов'язку з маззо.

⚠ Застереження: Залишковий хід катетера залишається місцем входу повітря до його епітелізації. Сзді залишити оклюзійну пов'язку принаймні на 24 години або до наочної епітелізації ділянки.

7. Задокументуйте процедуру видалення катетера, включаючи факт перевірки повного видалення катетера та його кінчика відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

Додаткову інформацію про обстеження пацієнта, навчання клініциста, методики введення катетера та можливі ускладнення, пов'язані з цією процедурою, можна знайти в стандартних підручниках, медичній літературі та на веб-сайті компанії Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копія цієї інструкції для застосування у форматі pdf розміщена на веб-сайті www.teleflex.com/IFU

Це короткий огляд інформації про безпеку та клінічну ефективність розміщення системи «IBK Arrow AG®» (базовий UDI-DI: 08019020000000000033K7) [Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP] після запуску Європейської бази даних щодо медичних пристрій/Еудемед: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з аналогічною регуляторною політикою (Положення 2017/745/EC щодо медичної апаратури); якщо під час використання або внаслідок використання цього пристрою виникає надзвичайна ситуація, необхідно повідомити про це виробнику та/або його уповноваженому представнику, а також у відповідальні органи цієї країни. Контактні дані компетентних органів у даний країні (контактні дані служби нагляду) та додаткову інформацію можна знайти на цьому сайті Європейської комісії: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

uk

Словник символів: Символи відповідають ISO 15223-1.

Деякі символи можуть не стосуватися цього виробу. Див. маркування виробу, щоб ознайомитися із символами, які стосуються саме цього виробу.

Увага	Медичний пристрій	Зверніться до інструкцій для застосування	Містить небезпечні речовини	Містить лікарську речовину	Не застосуйте повторно	Не стерилізуйте повторно
Система з одним стерильним бар'єром та захищеною упаковкою всередині	Система з одним стерильним бар'єром	Оберігати від сонячного світла	Зберігати у сухому місці	Не користуйтесь, якщо упаковку пошкоджено	Виготовлено без застосування натурального гумового латексу	Зберігати за температури менше 25 °C (77 °F). Уникати надмірного нагрівання вище 40 °C (104 °F)
Номер партії	Строк придатності	Виробник	Дата виробництва	Імпортер		

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrow+ard Blue i SharpsAway є торговими марками або зареєстрованими торговими марками компанії Teleflex Incorporated або її дочірніх компаній у США та/або інших країнах. © 2023 Teleflex Incorporated. Всі права застережено.

Позначення «Rx Only» використовують у цьому маркуванні, щоб донести наступну тезу згідно документу FDA CFR: Увага: Федераційний закон обмежує продаж цього пристроя. Дозволено лише ліцензованим лікарям або за їхнім замовленням/приписом.



EU Authorized Representative
and Importer:



Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

S-25703-119B, Rev. 01 (2023-05)

Arrow International LLC
Subsidiary of Teleflex Incorporated

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA
USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000