

Midline Catheter Product

Rx only.

Product Description:

The Arrow® Midline Catheter is a peripherally inserted intravenous catheter manufactured with medical grade, flexible polyurethane. The Arrow Midline is designed with a non-tapered catheter body and softens *in-situ* to be less traumatic to the vessel.

Indications for Use:

The Arrow Midline Catheter permits venous access to the peripheral circulation. It offers an alternative method of intravenous access for select adult and pediatric patients.

Contraindications:

None known.

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. Clinicians must be aware of clinical conditions that may limit use of Midlines including but not limited to:

- dermatitis
 - cellulitis and burns at or about the insertion site
 - contractures
 - mastectomy
 - previous ipsilateral venous thrombosis
 - radiation therapy at or about insertion site
 - potential use for AV fistula
4. Clinicians must be aware of the potential for entrapment of 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. Clinician should refer to institutional policies and procedures to determine appropriate therapies for a peripheral access device.

6. Air embolism can occur if air is allowed to enter a vascular access device or vein. Do not leave open needles, sheaths, or uncapped, unclamped catheters in venous puncture site. Use only securely tightened Luer-Lock connectors with any vascular access device to help guard against inadvertent disconnection.

7. Clinicians should be aware that slide clamps may be inadvertently removed.

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

- air embolism
- catheter embolism
- bleeding/hemorrhage
- bacteremia
- venous thrombosis
- hematoma
- vessel erosion
- exit site infection
- nerve injury/damage
- catheter tip malposition
- catheter occlusion
- septicemia
- inadvertent arterial puncture
- fibrin sheath formation
- phlebitis
- thrombophlebitis
- infiltration
- extravasation
- cellulitis

9. Do not apply excessive force in placing or removing catheter or guidewire. Excessive force can cause catheter component damage or breakage. If placement damage is suspected or withdrawal cannot be easily accomplished, radiographic visualization should be obtained and further consultation requested.

10. 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.

11. Do not use excessive force when introducing guidewire, peel-away sheath over tissue dilator, or tissue dilator as this can lead to vessel perforation and bleeding, or component damage.

Precautions:

1. Do not alter the catheter except as instructed. Do not alter the 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. Verify midline catheter placement by radiographic visualization when advancing catheter in smaller patients, or in such a manner that tip location may be advanced beyond the shoulder.
5. 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 applying dressing.
6. Ensure catheter patency prior to use, including prior to pressure injection. Do not use syringes smaller than 10 mL to reduce risk of intraluminal leakage or catheter rupture. Power injector equipment may not prevent overpressurizing an occluded or partially occluded catheter.

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. Prepare clean skin with appropriate antiseptic agent.
2. Drape puncture site.
3. Administer local anesthetic per institutional policies and procedures.
4. 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).

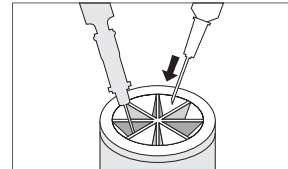


Figure 1

- 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.

Trim Catheter if Required:

⚠ Warning: Infusion of incompatible drugs through adjacent exit ports may cause precipitation and/or occlusion.

5. Retract contamination guard.

6. Use centimeter marks on catheter body to trim catheter to desired length based on patient size and desired point of insertion.

Where Side-port connector and placement wire are provided follow steps 7 and 8.

7. Withdraw placement wire through septum to retract wire a minimum of 4 cm behind catheter cut location (refer to Figure 2).

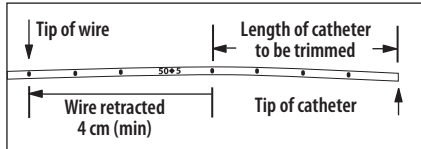


Figure 2

8. Kink proximal end of placement wire at side-port connector to minimize risk of placement wire exiting distal tip of catheter during insertion (refer to Figure 3).

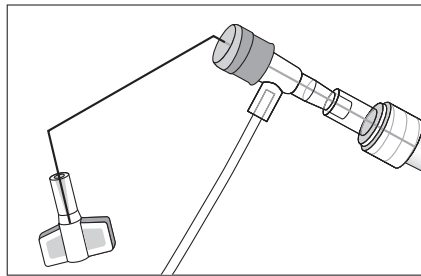


Figure 3

⚠ Warning: Do not attempt to advance placement wire through septum.

NOTE: Resistance when cutting catheter is likely caused by insufficiently retracted placement wire. Do not use catheter if placement wire has not been retracted.

9. Cut catheter straight across (90° to catheter cross-section) using trimming device (where provided) to maintain a blunt tip.

⚠ Warning: Do not cut placement wire when trimming catheter to reduce risk of damage to placement wire, wire fragment, or embolism.

10. Inspect cut surface for clean cut and no loose material.

⚠ Precaution: Check that there is no wire in cut catheter segment after trimming. If there is any evidence that placement wire has been cut or damaged, the catheter and placement wire should not be used.

Flush Catheter:

11. Attach syringe to sidearm and flush distal lumen with sterile saline solution. Leave syringe in place.

12. Flush each lumen with sterile normal saline for injection to establish patency and prime lumen(s).

13. Clamp or attach Luer-Lock connector(s) to extension line(s) to contain saline within lumen(s).

⚠ Warning: Do not clamp extension line when placement wire is in catheter to reduce risk of placement wire kinking.

⚠ Warning: Do not clamp extension line in close proximity of the extension line hub to reduce the risk of component damage.

Gain Initial Venous Access:

14. Apply tourniquet and replace sterile gloves.

Echogenic Needle (where provided):

An echogenic needle is used to allow access to the vascular system for 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.

15. Insert introducer needle or catheter/needle into vein.

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

16. Check for non-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 33 or 45 cm Guidewire (Access Wire):

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 chosen before beginning the actual insertion procedure.

Arrow Advancer (where provided):

Arrow Advancer is used to introduce guidewire into a needle:

- Using thumb, retract guidewire tip. Place tip of Arrow Advancer – with guidewire retracted – into introducer needle (refer to Figure 4).

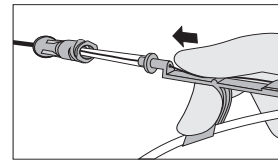


Figure 4

17. Advance guidewire into introducer needle.

⚠ Warning: Do not insert stiff end of guidewire into vessel as this may result in vessel damage.

18. Raise thumb and pull Arrow Advancer approximately 4 – 8 cm away from introducer needle. Lower thumb onto Arrow Advancer and while maintaining a firm grip on guidewire, push assembly into needle to further advance guidewire. Continue until guidewire reaches desired depth.

⚠ 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 withdraw guidewire against needle bevel to reduce risk of possible severing or damaging of guidewire.

19. Remove introducer needle (or catheter) while holding guidewire in place.

Place Peel-Away Sheath:

20. Ensure dilator is in position and locked to hub of sheath.

21. Thread peel-away sheath/dilator assembly over guidewire.

22. Grasping near skin, advance peel-away sheath/dilator assembly over guidewire with slight twisting motion to a depth sufficient to enter vessel.

23. 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.

⚠ Precaution: Do not withdraw dilator until sheath is well within vessel to reduce risk of damage to sheath tip.

⚠ Precaution: Sufficient guidewire length must remain exposed at hub end of sheath to maintain a firm grip on guidewire.

24. Check peel-away sheath placement by holding sheath in place, twisting dilator hub counterclockwise to release dilator hub from sheath hub, withdraw guidewire and dilator sufficiently to allow blood flow.

25. Holding sheath in place, remove guidewire and dilator as a unit (refer to Figure 5).

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

⚠ 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.

26. Quickly occlude sheath end upon removal of dilator and guidewire to reduce risk of air entry.

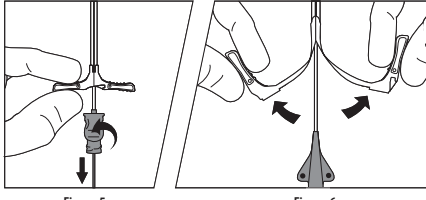
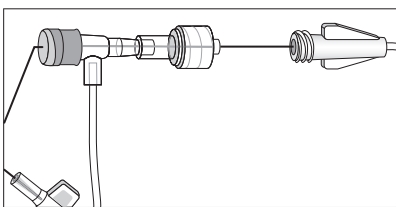
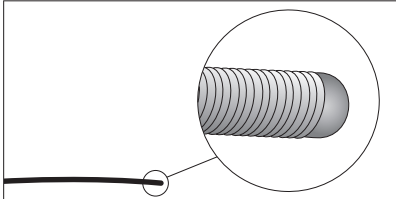
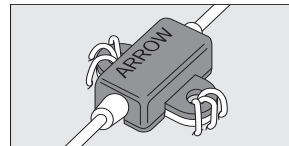
⚠ Warning: Do not leave open dilators or sheaths uncapped in venous puncture site. Air embolism can occur if air is allowed to enter a vascular access device or vein.

27. Verify entire guidewire is intact upon removal.

Advance Catheter:

28. Retract contamination guard.

29. Insert catheter through peel-away sheath to final indwelling position.

- Retract and/or gently flush while advancing catheter if resistance is met.
30. Withdraw peel-away sheath over catheter until sheath hub and connected portion of sheath is free from venipuncture site. Grasp tabs of peel-away sheath and pull away from the catheter (refer to Figure 6), while withdrawing from vessel until sheath splits down its entire length.
- ⚠ Precaution:** Avoid tearing sheath at insertion site which opens surrounding tissue creating a gap between catheter and dermis.
- 
- Figure 5 Figure 6
31. If catheter migrated during sheath removal, re-advance catheter to final indwelling position.
32. Remove placement wire (where provided).
- ⚠ Warning:** Remove placement wire and Luer-Lock sidearm assembly as a unit (refer to Figure 7). Failure to do so may result in wire breakage.
- 
- Figure 7
- ⚠ Precaution:** Do not clamp extension line(s) when placement wire is in catheter to reduce risk of placement wire kinking.
33. Examine tip of placement wire after removal to ensure wire has not been altered (refer to Figure 8).
- 
- Figure 8
- Complete Catheter Insertion:**
34. Check lumen patency by attaching a syringe to each extension line and aspirate until free flow of venous blood is observed.
- ⚠ Precaution:** Do not rely on blood aspirate color to indicate venous access.
35. Flush lumen(s) to completely clear blood from catheter.
36. 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.
- Clamp(s) are provided on extension line(s) to occlude flow through each lumen during line and Luer-lock connector changes.
- ⚠ Warning:** Open clamp prior to infusion through lumen to reduce risk of damage to extension line from excessive pressure.
- Secure Catheter:**
37. Use catheter stabilization device and/or catheter clamp and fastener to secure catheter (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.
- ⚠ Warning:** Do not attach catheter clamp and fastener (where provided) until placement wire is removed.
- After necessary lines have been connected or locked, spread wings of rubber clamp and position on catheter body making sure catheter surface is not moist to maintain proper securement.
 - 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 9).
- 
- Figure 9
38. Ensure insertion site is dry before applying dressing per manufacturer's instructions.
39. Assess catheter tip placement to ensure catheter tip is at or below the axillary line in compliance with institutional policies and procedures.
40. If catheter tip is malpositioned, assess the situation and replace the catheter or reposition according to institutional policies and procedures.
- Secure catheter at 0 cm marking to facilitate antiseptic dressing.
 - Apply catheter label distal to luer connection on extension line (where provided).
- 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 midline catheters must be knowledgeable about effective management to prolong catheter's dwell time and prevent injury.
- Catheter Removal Instructions:**
1. Position patient as clinically indicated to reduce risk of potential air embolus.
 2. Remove dressing.
 3. Release catheter and remove from catheter securement device(s).
 4. 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.
5. 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.
6. 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

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	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Single sterile barrier system with protective packaging inside	Single sterile barrier system
Keep away from sunlight	Keep dry	Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Catalogue number	Lot number	Use by	Date of manufacture
	<i>Arrow, the Arrow logo, SharpsAway, Teleflex and the Teleflex logo are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2021 Teleflex Incorporated. All rights reserved.</i>						

Midline katetr

Popis výrobku:

Midline katetr od společnosti Arrow je periferně zaváděný intravenózní katetr vyrobený z pružného polyuretanu lékařské kvality. Midline katetr od společnosti Arrow má tělo bez zúžení a v místě zavedení zmékne, aby na cévě působil méně traumatičky.

Indikace pro použití:

Midline katetr od společnosti Arrow umožňuje venovní přístup do periferního krevního oběhu. Nabízí alternativní metodu intravenózního přístupu u vybraných dospělých i dětských pacientů.

Kontraindikace:

Nejsou známy.

⚠️ Všeobecná varování a bezpečnostní opatření

Varování:

1. Sterilní, určeno na jedno použití: Nepoužívejte opakovaně, nerenovujete ani neresterilizujete. Při opakovaném použití tohoto prostředku hrozí riziko vážného poranění a/nebo infekce, které mohou vést ke smrti. Obnova zdravotnických prostředků určených pouze pro jednorázové použití může způsobit zhoršení účinnosti nebo ztrátu funkčnosti.
2. Před použitím si prostudujte veškerá varování a bezpečnostní opatření a pokyny v příbalových informacích. Opomnení tohoto kroku může mít za následek téžké poškození či smrt pacienta.
3. Lékaři musí mít na paměti klinické podmínky, které mohou omezovat použití midline katetrů, mezi něž patří kromě jiného například:
 - dermatitida
 - celulitida a popáleniny v místě zavedení nebo v jeho okolí
 - předchozí ipsilaterální žilní trombóza
 - radiační terapie v místě zavedení nebo v jeho okolí
 - kontrakturny
 - mastektomie
 - potenciální použití pro AV pištěl

4. Lékaři si musí být vědomi, že vodicí drát se může zachytit o jakýkoli prostředek implantovaný do krevního oběhu. U pacientů s implantátem v krevním oběhu doporučujeme zárok s katetrem provádět pod přímou vizualizací, aby se snížilo riziko zachycení vodicího drátu.

5. Lékaři by si měli prostudovat zásady a postupy zdravotnického zařízení, aby mohli určit vhodné způsoby terapie při použití prostředku pro periferní přístup.

6. Pokud do prostředku pro cévní přístup nebo do žily necháte proniknout vzduch, můžete nastat vzduchová embolie. V místě vpichu po žilní přístup nenechávejte otevřené jehly, sheathy nebo nenezavorkované katetry bez krytek. U každého prostředku pro cévní přístup používejte výhradně bezpečně utažené konektory Luer-Lock, aby nedošlo k neúmyslnému odpojení.

7. Lékaři musí mít na paměti, že posuvné svorky se mohou neúmyslně uvolnit.

8. Lékaři si musí být vědomi komplikací a nežádoucích vedlejších účinků spojených s midline katetry, mezi něž patří mimo jiné například:

- vzduchová embolie
- embolizace katetrem
- krvácení/hemorragie
- bakterémie
- žilní trombóza
- hematom
- eroze cévy
- infekce místa výstupu
- poranění/poškození nervu
- nesprávná pozice hrotu katetu
- okluze katetu
- septikémie
- neúmyslná punkce tepny
- vytvoření fibrinové zátky
- flebitida
- tromboflebitida
- infiltrace
- extravazace
- cellulitida

9. Při zavádění a vyjmívání katetru nebo vodicího drátu nepoužívejte nadměrnou sílu. Nadměrná síla může způsobit poškození nebo prasknutí dané součásti. Pokud máte podezření, že došel k poškození, nebo prostředek nelze snadno vyjmout, provedte radiografické vyšetření a vyžádejte si další konzultaci.

10. Fixaci, zasvorkování a/nebo štíti neaplikujte těsně kolem vnějšího obvodu těla katetru nebo prodlužovacích hadiček, aby se snížilo riziko jejich proříznutí či poškození nebo narušení průtoku katetrem. Fixaci provádějte pouze na vyznačených stabilizačních místech.

11. Při zavádění vodicího drátu, odlepovacího sheathu po dilatátoru tkáně nebo při zavádění dilatátoru tkáně nevyvíjejte neprůměrenou sílu, protože by to mohlo vést k perforaci cévy, krvácení nebo poškození dané součásti.

Bezpečnostní opatření:

1. Katetr neupravujte jinak než podle pokynů. Během zavádění, použití nebo výjimání neupravujte vodicí drát ani žádné jiné součásti soupravy/sady.
2. Zárok musí být prováděn vyškoleným personálem znalým anatomických poměrů, bezpečných metod a možných komplikací.
3. Používejte standardní bezpečnostní opatření a dodržujte zásady zdravotnického zařízení v všech postupů, včetně bezpečné likvidace prostředků.
4. U menších pacientů umístění midline katetu během jeho posuvání ověřte radiografickou vizualizací nebo takovým způsobem, aby hrot katetru bylo možno posunout za úroveň ramene.
5. Některé dezinfekční prostředky používané v místě zavedení katetru obsahují rozpuštědla, která mohou oslabit materiál katetru. Alkohol, acetón a polyetylenglykol mohou oslabit strukturu polyuretanových materiálů. Tyto látky mohou také oslabit přilnavost prostředku po stabilizaci katetru k pokožce.
 - Neaplikujte acetón na povrch katetru.
 - Nepoužívejte alkohol k navlhčení povrchu katetru a nedovolte, aby byl alkohol ponechán v lumenu katetu za účelem obnovení jeho průchodnosti nebo jako opatření pro prevenci infekce.
 - V místě zavedení nepoužívejte masti obsahující polyetylenglykol.
 - Při infuzi léků s vysokou koncentrací alkoholu postupujte opatrně.
 - Před aplikací krytí nechte místo zavedení vždy zcela zaschnout.
6. Před použitím (i před tlakovou injekcí) se ujistěte o průchodnosti katetru. V zájmu snížení rizika intraluminálního prosakování nebo prasknutí katetru nepoužívejte stříšky menší než 10 ml. Vybavení po tlakové injekci nemůže zabránit tlakovému přetížení upcaného nebo částečně upcaného katetu.

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

Doporučený postup: Použijte sterilní techniku.

Příprava místa vpichu:

1. Pomocí vhodného antiseptického prostředku připravte čistou pokožku.

2. Místo vpichu zarožujte.

3. Apliquejte místní anestetikum podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

4. Jehlu zlikvidujte.

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

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

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

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

• Pokud je součástí balení, lze využít pěnový systém SharpsAway, do kterého se jehly po použití zasunou.

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

V případě potřeby katetr zkrátte:

⚠️ Varování: Infuze nekompatibilních léků přilehlými výstupovými porty může způsobit precipitaci a/nebo okluzi.

- Prodlužovací hadičky jsou opatřeny svorkami, které zastavují průtok jednotlivými luminy během výměny hadiček a konektoru Luer-Lock.

⚠ Varování: Před infuzí skrz lumen otevřete posuvnou svorku, aby se snížilo riziko poškození prodlužovací hadičky nadměrným tlakem.

Zajistěte katetu:

37. K zajištění katetu použijte prostředek pro stabilizaci katetu a/nebo svorku katetu a fixátor (pokud jsou součástí balení).
 - Jako primární místo zajištění použijte ústí katetu.
 - V případě potřeby použijte jako sekundární místo zajištění svorku katetu a fixátor.

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

Prostředek pro stabilizaci katetu (pokud je součástí balení):

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

Svorka katetu a fixátor (pokud jsou součástí balení):

Svorka katetu a fixátor se používají k zajištění katetu, když je po stabilizaci katetu nutné katetr přichytit kromě ústí katetu ještě na dalším místě.

⚠ Varování: Neaplikujte svorku a fixátor katetu (jsou-li k dispozici), dokud není odstraněn zaváděcí drát.

- Po připojení či zablokování potřebných hadiček roztahněte křídélka gumové svorky a umístěte ji na katetr, který nesmí být mokrý, aby katetr zůstal rádně zajištěn.
- Zavakněte pevný fixátor na svorku katetu.
- Svorku katetu a fixátor jako jeden celek pripovětěte k tělu pacienta pomocí prostředku pro stabilizaci katetu, sponek nebo stehů. Svorku katetu i fixátor musí být zajištěny, aby se snížilo riziko posunutí katetu (viz obrázek 9).

38. Před aplikací krytí podle pokynů výrobce se ujistěte, že místo zavedení je suché.

39. Vyhodnotte umístění hrotu katetu podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

40. Pokud se hrot katetu nachází v nesprávné poloze, vyhodnotte situaci a katetr vyměňte nebo přemístěte podle zásad a postupů zdravotnického zařízení.

- Aby se usnadnila aplikace antisepického krytí, zajistěte katetr v místě značky 0 cm.

- Stítek s označením katetu nalepte na prodlužovací hadičku (pokud je součástí balení) distálně od konektoru Luer-Lock.

Pěče a údržba:

Krytí:

Přiložte krytí podle zásad, postupů a směnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Výměnu krytí provádějte ihned po porušení integrity (např. po zvlhnutí, znečištění či uvolnění krytí nebo po ztrátě jeho krycí funkce).

Průchodnost katetu:

Udržujte průchodnost katetu podle zásad, postupů a směnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Veškerý personál pečující o pacienty s midline katety musí být obeznámen s efektivní údržbou v zájmu prodloužení doby zavedení katetu a prevence poranění.

Pokyny k odstranění katetu:

1. Uložte pacienta podle klinické indikace, abyste snížili riziko vzduchové embolie.
2. Sejměte krytí.
3. Uvolněte katetr a vyjměte jej z prostředků pro zajištění katetu.
4. Vytáhněte pomalu katetr; táhněte paralelně s pokožkou. Pokud se při vytahování katetu setkáte s odporem, postup **ZASTAVTE**

⚠ Bezpečnostní opatření: Katetr se nesmí vytahovat násilím. Mohlo by to vést k jeho prasknutí a embolizaci. Postupujte podle zásad a postupů zdravotnického zařízení pro případ nesnadné vyjmutelného katetu.

5. Až do dosažení hemostázy aplikujte tlak přímo na místo, poté aplikujte okluzivní krytí s mastí.

⚠ Varování: Zbytkový tunel katetu zůstává vstupním bodem pro vzduch, dokud nedojde k epithelizaci rány. Okluzivní krytí musí zůstat na místě minimálně 24 hodin nebo dokud nebude rána viditelně epithelizována.

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

Referenční literaturu ohledně vyšetření pacienta, informací pro lékaře, zaváděcích technik a potenciálních komplikací spojených s tímto výkonem najdete ve standardních učebnicích, zdravotnické literatuře a na webových stránkách společnosti Arrow International LLC: www.teleflex.com

Pdf tohoto návodu k použití naleznete na: www.teleflex.com/IFU

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

CS

Glosář značek: Značky jsou v souladu s normou ISO 15223-1.

Některé značky se nemusí vztahovat na tento výrobek. Značky, které platí konkrétně pro tento výrobek, naleznete na označení výrobku.

Upozornění	Zdravotnický prostředek	Řídte se návodem k použití	Nepoužívejte opakovaně	Neprovádějte resterilizaci	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry s další obalovou vrstvou uvnitř	Systém jedné sterilní bariéry
Chraňte před slunečním světlem	Chraňte před vlhkostí	Nepoužívejte, je-li balení poškozeno	Není vyrobeno z přírodního latexu	Číslo v katalogu	Číslo šárže	Datum použitelnosti	Výrobce
	<p>Arrow, logo Arrow, SharpsAway, Teleflex a logo Teleflex jsou ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Teleflex Incorporated nebo jejich přidružených společností v USA a/nebo v dalších zemích. © 2021 Teleflex Incorporated. Všechna práva vyhrazena.</p>						
Dovozce							

Midline-katheter

Beschrijving van het product:

De Arrow-midline-katheter is een perifeer ingebrachte intraveneuze katheter vervaardigd met flexibel polyurethaan van medische kwaliteit. De Arrow-midline-katheter is voorzien van een niet-taps centraal gedeelte en wordt *in situ* zacher zodat de katheter minder traumatisch voor het bloedvat is.

Indicaties voor gebruik:

Met de Arrow-midline-katheter kan veneuze toegang tot de perifere circulatie worden verkregen. De katheter biedt een alternatieve methode van intraveneuze toegang voor bepaalde volwassen en pediatricke patiënten.

Contra-indicaties:

Geen, voor zover bekend.

Algemene waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Waarschuwingen:

1. Steriel, eenmalig gebruik: Niet opnieuw gebruiken, voor hergebruik geschikt maken of opnieuw steriliseren. Hergebruik van het hulpmiddel vormt een potentieel risico van ernstig letsel en/of infectie met mogelijk overlijden tot gevolg. Herverwerking van uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemde medische hulpmiddelen kan resulteren in slechte prestaties of verlies van functionaliteit.
2. Lees vóór gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies in de bijsluiter. Dit nalaten kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.
3. Clinici moeten op de hoogte zijn van de klinische condities die een belemmering kunnen vormen voor het gebruik van midline-katheters, waaronder:

- dermatitis
- cellulitis en brandwonden op of in de buurt van de inbrengplaats
- eerdere ipsilaterale veneuze trombose
- bestratingstherapie op of in de buurt van de inbrengplaats
- contracturen
- mastectomie
- potentieel gebruik voor AV-fistels

4. Clinici dienen zich bewust te zijn van de mogelijkheid dat de voerdraad verstrikt raakt in een in de bloedbaan geimplanteerd hulpmiddel. Als de patiënt een in de bloedbaan geimplanteerd implantaat heeft, verdient het aanbeveling de katheretisatie onder directe visualisatie uit te voeren om zo het risico van verstrikking van de voerdraad te beperken.

5. De clinicus dient de beleidsregels en procedures van de instelling te raadplegen om passende therapieën voor een hulpmiddel voor perifere toegang te bepalen.

6. Er kan een luchtembolie optreden als er lucht in een hulpmiddel voor vasculaire toegang of eenader wordt binnengelaten. Laat geen open naalden, sheaths of niet-afgedopte, niet-afgeklemd katheters achter in een veneuze punctieplaats. Gebruik uitsluitend goed vastgedraaide Luer-lockaansluitingen met hulpmiddelen voor vasculaire toegang, om onbedoeld loskoppelen te helpen voorkomen.

7. Clinici moeten zich ervan bewust zijn dat de schuifklemmen onbedoeld kunnen worden verwijderd.

8. Clinici moeten op de hoogte zijn van de aan midline-katheters verbonden complicaties/ongewenste bijwerkingen, waaronder:

- luchtembolie
- katheretembolie
- bloeding/hemorragie
- bacteriëmie
- veneuze trombose
- hematoom
- vaaterosie
- infectie van uitgangsplaats
- zenuwletsel/-beschadiging
- verkeerd geplaatste kathetertip
- katheretroclusie
- septikemie
- onbedoelde arteriepunctie
- vorming van fibrinelaag
- flebitis
- tromboflebitis
- infiltratie
- extravasatie
- cellulitis

9. Oefen geen overmatige kracht uit bij het plaatsen of het verwijderen van de katheter of voerdraad. Door overmatige kracht kan beschadiging of breuk van katheretcomponenten optreden. Als plaatsingsschade wordt vermoed of het terugtrekken moeizaam gaat, moet radiografische visualisatie worden uitgevoerd en nader advies worden ingewonnen.

10. Fixeer, hecht of niet de katheter niet vlak bij de buitendiameter van het centrale katheretgedeelte of de verlengslangen om het risico te beperken dat in de katheter wordt gesneden, hij wordt beschadigd of de stroming erin wordt belemmerd. Fixeer de katheter uitsluitend op de aangeduide stabilisatieplaatsen.

11. Oefen geen overmatige kracht uit bij het inbrengen van de voerdraad, de peel-away-sheath over de weefseldilatator, of de weefseldilatator, aangezien dit tot vaatperforatie en bloeding of beschadiging van componenten kan leiden.

Voorzorgsmaatregelen:

1. Modificeer de katheter niet, behalve volgens de instructies. Modificeer de voerdraad of enige andere component van de kit/set niet bij het inbrengen, gebruiken of verwijderen.
2. De procedure moet worden uitgevoerd door opgeleid personeel dat een grondige kennis heeft van anatomische oriëntatiepunten, veilige technieken en mogelijke complicaties.
3. Houd u aan de standaardvoorzorgsmaatregelen en volg de beleidsregels van de instelling voor alle procedures, inclusief de veilige afvoer van hulpmiddelen.
4. Verifieer de plaatsing van de midline-katheter door middel van radiografische visualisatie wanneer de katheter bij kleine patiënten wordt opgevoerd of zodanig dat de tip tot voorbij de schouder kan worden opgevoerd.
5. Sommige desinfecterende middelen die op de inbrengplaats van de katheter gebruikt worden, bevatten oplosmiddelen die het katheretmateriaal kunnen verweken. Alcohol, aceton en polyethylenglycol kunnen de structuur van polyurethaanmaterialen verweken. Deze middelen kunnen ook de kleeflaag tussen het katheretstabilisatiehulpmiddel en de huid verweken.
 - Gebruik geen aceton op het katheretteroppervlak.
 - Laat de buitenkant van de katheter niet weken in alcohol en laat geen alcohol in een katheretlumen staan om de doorgankelijkheid van de katheter te herstellen of infectie te voorkomen.
 - Breng geen zalf die polyethylenglycol bevat, aan op de inbrengplaats.
 - Wees voorzichtig bij het infunderen van geneesmiddelen met een hoog alcoholgehalte.
 - Laat de inbrengplaats volledig drogen alvorens het verband aan te leggen.
6. Zorg voorafgaand aan gebruik, ook voorafgaand aan hogedrukinjectie, dat de katheter doorgankelijk is. Gebruik geen spuiten die kleiner zijn dan 10 ml, om het risico op intraluminale lekkens of katherscheuren te beperken. De hogedrukinjectorapparatuur voorkomt mogelijk niet dat een geocludeerde of gedeeltelijk geocludeerde katheter onder de grote druk wordt gezet.

- ⚠ Waarschuwing:** Laat de weefseldilatator niet op zijn plaats zitten als een verblijfskatheter. Als de weefseldilatator blijft zitten, loopt de patiënt het risico dat de vaatwand misschien wordt geperforeerd.
26. Sluit het uiteinde van de sheath na verwijdering van de dilatator en voerdaad snel af, om het risico te beperken dat er lucht inkomt.
- ⚠ Waarschuwing:** Laat geen open dilatators of niet-afgedopte sheaths achter in een veneuze punctieplaats. Er kan een luchtembolie optreden als er lucht in een hulpmiddel voor vasculaire toegang of eenader wordt binnengelaten.
27. Verifieer of de gehele voerdaad na verwijdering intact is.
- Katheter opvoeren:**
28. Trek de verontreinigingsbescherming terug.
29. Breng de katheter door de peel-away-sheath in en voer hem op naar de uiteindelijke verblijfpositie.
- Trek de katheter terug en/of spoel hem voorzichtig door als tijdens het opvoeren weerstand wordt ondervonden.
30. Trek de peel-away-sheath terug over de katheter tot het aansluitstuk en het aangesloten deel van de sheath uit de venapunctieplaats zijn. Pak de lipjes van de peel-away-sheath vast en trek ze weg van de katheter (zie afbeelding 6), onder terugtrekking uit het vat, totdat de sheath over de gehele lengte gespleten is.
- ⚠ Voorzorgsmaatregel:** Scheur de sheath niet open bij de inbrengplaats, omdat omliggend weefsel daardoor opzij wordt gedruwd waardoor er een spleet ontstaat tussen de katheter en de dermis.
31. Als de katheter is verschoven tijdens het verwijderen van de sheath, voer de katheter dan opnieuw op naar zijn uiteindelijke verblijfpositie.
32. Verwijder de plaatsingsdraad (indien verstrekt).
- ⚠ Waarschuwing:** Verwijder de plaatsingsdraad en het Luer-lockzijarmsysteem als één geheel (zie afbeelding 7). Dit nalaten kan draadvrek tot gevolg hebben.
- ⚠ Voorzorgsmaatregel:** Klem de verlengslang(en) niet af wanneer de plaatsingsdraad zich in de katheter bevindt om het risico te beperken dat de plaatsingsdraad knikt.
33. Inspecteer na verwijdering de tip van de plaatsingsdraad om er zeker van te zijn dat de draad niet is gewijzigd (zie afbeelding 8).
- Inbrengen van katheter voltooien:**
34. Controleer de doorgankelijkheid van de lumina door aan elke verlengslang een sput te bevestigen en te aspireren totdat er een onbelemmerde veneuze bloedstroom waargenomen wordt.
- ⚠ Voorzorgsmaatregel:** Vertrouw niet op de kleur van het bloedaspiraal als bewijs van veneuze toegang.
35. Spoel het lumen (of de lumina) door om de katheter volledig bloedvrij te maken.
36. Sluit alle verlengslangen als nodig aan op de overeenkomstige Luer-lockaansluitingen. Niet-gebruikte poorten kunnen worden 'gesloten' met Luer-lockaansluitingen volgens de standaard beleidsregels en procedures van de instelling.
- De verlengslang(en) is/zijn voorzien van één of meer klemmen om de stroom door elk lumen te onderbreken tijdens het verwisselen van een slang of een Luer-lockaansluiting.
- ⚠ Waarschuwing:** Open de klem alvorens door het lumen te infunderen om het risico te beperken dat de verlengslang wegens overmatige druk wordt beschadigd.
- De katheter fixeren:**
37. Gebruik een kathersterabilisatiehulpmiddel en/of een katherklem en bevestiger om de katheter vast te zetten (indien verstrekt).
- Gebruik het kathereraanzetstuk als primair bevestigingspunt.
 - Gebruik de katherklem en bevestiger als secundair bevestigingspunt als dat nodig is.
- ⚠ Voorzorgsmaatregel:** Beperk manipulaties van de katheter gedurende de gehele procedure tot een minimum zodat de tip in de juiste positie blijft.
- Kathersterabilisatiehulpmiddel (indien verstrekt):**
- Een kathersterabilisatiehulpmiddel moet worden gebruikt conform de gebruiksaanwijzing van de fabrikant.
- Katherklem en bevestiger (indien verstrekt):**
- Een katherklem en bevestiger worden gebruikt om de katheter te fixeren wanneer een extra bevestigingsplaats anders dan het kathereraanzetstuk nodig is om de katheter te stabiliseren.
- ⚠ Waarschuwing:** Bevestig de katherklem en de bevestiger (indien verstrekt) pas als de plaatsingsdraad is verwijderd.
- Nadat de nodige slangen aangesloten of gesloten zijn, spreidt u de vleugels van de rubberklem en plaatst u deze op het centrale kathergedeelte, waarbij u zorgt dat het katheroppervlak niet vochtig is, om een juiste fixering te behouden.
- Klik het rigide bevestigingshulpmiddel op de katherklem.
- Fixeer de katherklem en de bevestiger als één geheel op de patiënt met gebruik van een kathersterabilisatiehulpmiddel, nietjes of hechtdraad. Zowel de katherklem als de bevestiger moet worden gefixeerd om het risico op kathertermigratie te verkleinen (zie afbeelding 9).
38. Zorg dat de inbrengplaats droog is alvorens een verband aan te leggen volgens de instructies van de fabrikant.
39. Controleer of de kathertip op of onder de axillaire lijn is geplaatst conform de beleidsregels en procedures van de instelling.
40. Als de kathertip verkeerd is geplaatst, beoordeel de situatie dan en vervang of verplaats de katheter conform de beleidsregels en procedures van de instelling.
- Fixeer de katheter bij het streepeje van 0 cm om antiseptisch verband te kunnen aanbrengen.
 - Breng de katheretiket aan, distaal van de Luer-aansluiting op de verlengslang (indien verstrekt).

Zorg en onderhoud:

Verband:

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

Doorgankelijkheid van katheter:

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

Instructies voor het verwijderen van de katheter:

1. Positioneer de patiënt zoals klinisch geïndiceerd is om het risico op een potentiële luchtembolus te beperken.
 2. Verwijder het verband.
 3. Zet de katheter los en verwijder hem uit het (de) hulpmiddel(en) waarmee hij was gefixeerd.
 4. Verwijder de katheter door deze langzaam evenwijdig aan de huid naar buiten te trekken. Als weerstand wordt ondervonden bij het verwijderen van de katheter, STOP dan
- ⚠ Voorzorgsmaatregel:** De katheter mag niet met kracht worden verwijderd. Gebeurt dat toch, dan kan dit leiden tot katherbreuk of -embolisaie. Volg de beleidsregels en procedures van de instelling voor een mogelijk te verwijderen katheter.
5. Oefen directe druk uit op de plaats totdat hemostase is verkregen. Leg vervolgens een afgsluitend verband aan op basis van zelf.
- ⚠ Waarschuwing:** Het achtergebleven spoor van de katheter blijft een luchtinlaatpunt totdat de plaats door epiteel is overgroeid. Het occlusieve verband moet op zijn plaats blijven gedurende ten minste 24 uur of totdat blijkt dat de plaats door epiteel overgroeid is.
6. U dient de procedure van het verwijderen van de katheter, met inbegrip van de bevestiging dat de gehele katherlengte, inclusief de tip, is verwijderd, te documenteren conform de beleidsregels en procedures van de instelling.

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

Een pdf-bestand met deze gebruiksaanwijzing is beschikbaar op www.teleflex.com/IFU

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

nl

Verklaring van symbolen: Symbolen zijn conform ISO 15223-1.

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

Let op	Medisch hulpmiddel	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Systeem met enkele steriele barrière en beschermende verpakking aan de binnenkant	Systeem met enkele steriele barrière
Niet in het zonlicht plaatsen	Droog houden	Niet gebruiken als verpakking is beschadigd	Niet gemaakt met natuurlijke rubberlatex	Catalogusnummer	Lotnummer	Uiterste gebruiksdatum	Productiedatum
	Arrow, het Arrow-logo, SharpsAway, Teleflex en het Teleflex-logo zijn handelsmerken of geregistreerde handelsmerken van Teleflex Incorporated of gelieerde bedrijven in de VS en/of andere landen. © 2021 Teleflex Incorporated. Alle rechten voorbehouden.						
Importeur							

Keskliini kateeter

Toote kirjeldus

Keskliini kateeter Arrow on meditsiinilisest elastsete polüüretaanist valmistatud perifeerselt sisestatav intravenoosne kateeter. Keskliini kateeter Arrow on konstrueeritud mittekitseneva kateetri toruga ning see pehmeneb *in-situ* traumatiituse vähendamiseks veresoone suhtes.

Kasutusnäidustused

Keskliini kateeter Arrow võimaldab venosset jurdepääsu perifeersele vereringele. See pakub alternatiivset venosse jurdepääsu meetodit valitud täiskasvanud ja pediatriliste pacientide jaoks.

Vastunäidustused

Ei ole teada.

⚠ Üldised hoiatused ja ettevaatusabinööd

Hoiatused

- Steriilne, ühekordsest kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliseerida. Seadme korduv kasutamine tekitab tösise, surmaga lõppeda võiva vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordseks kasutamiseks mõeldud meditsiinideadmete taastötlemine võib halvendada toimivust või pöhjustada funktsionaalsuse kadu.
- Enne kasutamist lugege läbi kõik hoiatused, ettevaatusabinööd ja juhised pakendi infoleholi. Selle nõude eiramine võib pöhjustada patsiendi tösiseid vigastusi või surma.
- Aristid peavad olema teadlikud keskliinide kasutamist piirata vőivatest kliinilistest seisunditest, sealhulgas:
 - dermatit
 - tselluliti ja põletused
 - sisestuskohas või selle ümbruses
 - varasem ipsilateraalne veenitromboos
 - kiiritusravi sisestuskohas või selle ümbruses
 - kontraktuurid
 - masteckoomea
 - potentsiaalne kasutamine AV-fistuli jaoks

- Aristid peavad olema teadlikud juhttetraadi võimalikust takerdumisest mõnesse vereringesüsteemi implanteeritud seadmesse. Vereringe implantaatiga pacienti on juhttetraadi takerdumise ohu vähendamiseks soovitatav kateteriseerida otseks visuaalse kontrolli all.
- Aristidel tuleb järgida ravigasutuses kehitavat korda ja protseduure antud perifeerse jurdepääsuseadme jaoks sobivate ravimeetodite määramiseks.

- Öhu pääsemisel vaskulaarsesse jurdepääsuseadmesse või veeni võib tekida öhkemboolia. Ärge jätkake venosesse punktsioonikohta avatud nöelu, hülsega ega korkimata ja sulgemata kateetrit. Abiks juhusliku eraldumise vältimisel kasutage koos kõikide vaskulaarsete jurdepääsuseadmetega ainult kindlalt pingutatud Luer-Lock-ühendusi.
- Aristidel tuleb arvestada sellega, et liugulgurid võivad kogemata lahti tulla.

- Aristid peavad olema teadlikud keskliinide kasutamisega seotud tüsistustest/sovimmatusest körvaltoimetest, sealhulgas, kuid mitte ainult:

- öhkemboolia
 - kateetri emboolia
 - verejooks/hemorraagia
 - bakterieemia
 - veenitromboos
 - hematoom
 - veresoone erosioon
 - väljumiskoha infektsioon
 - närvivigastus/kahjustus
 - kateetri tipu valeasetus
 - kateetri sulgus
 - septitseemia
 - arteri tahtmatu punktsioon
 - fibroose kesta moodustumine
 - blebit
 - tromboflebit
 - infiltratsioon
 - ekstravasatsioon
 - tselluliti
- Ärge rakendage kateetri või juhttetraadi paigaldamisel või eemaldamisel liigset jõudu. Liigne jõud võib pöhjustada kateetri komponentide kahjustumist või purunemist. Paigalduskahjustust kahtlus korral või tagasivõtmisel raskuste tekkimisel tuleb kasutada radiograafilist visualiseerimist ja küsida täiendavat

konsultatsiooni.

- Kateetri katki lõikamise, kahjustamise või selles voolu takistamise riski minimeerimiseks ärge kasutage fikseerimiseks, klambrite ja/või ömblustega kinnitamiseks vaheult kateetri toru või pikendusvoolukute välispindale. Kasutage fikseerimiseks ainult ettenähtud stabiliseerimiskohti.

- Ärge rakendage juhttetraadi, koedilataatori mahakooritava ümbrise või koedilataatori sisestamisel liigset jõudu, kuna see võib pöhjustada veresoone perforatsiooni ja verejooksi või komponentide kahjustumist.

Ettevaatusabinööd

- Ärge muutke kateetrit, v.a vastavalt juhistele. Ärge muutke sisestamise, kasutamise või eemaldamise ajal juhtetraati ega komplekti/varustuse muud komponenti.
- Protceduuri peab tegema ettevalmistatud personal, kes orienteerub hästi anatoomias, valdab ohutu tehnika ning on teadlik võimalikest tüsistustest.
- Kasutage kõikide protseduuride korral standardseid ettevaatusabinöösid ning järgige ravigasutuses kehtestatud korda kõikide protseduuride, k.a seadmete ohutu kõrvandamise suhtes.
- Kontrollige keskliini kateetri asetust radiograafilise visualiseerimise abil kateetri edasiviimiseks väiksematel patsientidel või viisil, kus otsa asukoht võib olla olast edasi suunatud.
- Mõned kateetri sisestuskohas kasutatavad desinfektsioonivahendid sisaldaavad kateetri materjalil nõrgendada võivaid lahusteid. Alkohol, atsetoon ja polüetüleenglükooli võivad nõrgendada polüüretoni ja poliüretoni alati struktuuri. Needained võivad samuti nõrgendada liimühendust kateetri fiisaatori ja naha vahel.
 - Ärge kasutage atsetooni kateetri pinnal.
 - Ärge kasutage alkoholi kateetri piinna leotamiseks ega hoidke alkoholi kateetri valendikus kateetri läbitavuse taastamiseks või infektsioonide ennetamise meetmena.
 - Ärge kasutage sisestamiskohal polüetüleenglükooli sisaldavaid salve.
 - Suure alkoholikontsentraatsiooniga ravimite infundeerimisel tuleb olla ettevaatlik.
 - Laske sisestuskohal enne sidumist täielikult kuivada.
- Enne selle kasutamist, sh enne surve all injektsiooni, veenduge kateetri läbitavuses. Valendikusse lekke või kateetri rebenemuse ohu vähendamiseks ärge kasutage süstlaid mahuga alla 10 ml. Automaatne injektor ei pruugi takistada okludeerunud või osaliselt okludeerunud kateetri ülesurvestamist.

Komplektid/varustused ei pruugi sisalda kõiki käesolevas kasutusjuhendis kirjeldatud lisakomponente. Enne protseduuri alustamist tutvuge juhisteiga iga komponendi kohta.

Sovituslik protseduur. Kasutage steriilset tehnikat.

Punktsioonikoha ettevalmistamine

- Valmistage sobivat antiseptilist ainet kasutades ette puhas nahapiirkond.
- Ümbrissege punktsioonikohat sidemeaga.
- Manustage paikset anestetikumi ravigasutuses kehtiva korra ja protseduuri kohaselt.
- Körvaldage nöel kasutusest.

SharpsAway II lukustusega körvaldushoidik (selle olemasolul)

Lukustusega körvaldushoidikut SharpsAway II kasutatakse nöeladel (15–30 Ga.) körvaldamiseks.

- Ühe käe vötet kasutades surge nöelad kindlalt körvaldushoidiku avadesse (vt joonis 1).
- Körvaldushoidikusse pandud nöelad kinnituvad automaatselt, et neid ei saaks uesti kasutada.

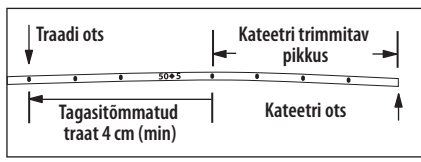
⚠ Ettevaatusabinööd. Ärge üritage eemaldada juba lukustusega körvaldushoidikusse SharpsAway II paigutatud nöelu. Need nöelad on paigale kinnitatud. Nöelade jäouga körvaldushoidikust eemaldamine võib neid kahjustada.

- Vahtplastist süsteemi SharpsAway olemasolul võib seda kasutada nöelte pärast kasutamist vahtplasti surumise teeel.

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

Trimmige kateetrit vajaduse korral.

- ⚠ Hoitatus. Ühdumatu ravimite infusioon külgevate väljumisportide kaudu võib põhjustada sadestumist ja/või oklusooni.
5. Tömmake saastunisvastane kaitse tagasi.
6. Kasutage sentimeetermärgistust kateetri torul kateetri soovitud pikuseks trimmimiseks vastavalt patsiendi suurusle ja soovitud sisestusnööle.
- Külpgordi konnektori ja paigutustraadi olemasolu järgne samme 7 ja 8.**
7. Tömmake paigutustraadi läbi vaheseina tagasi vähemalt 4 cm kateetri lõikekoha taha (vt joonis 2).



Joonis 2

8. Painutage paigutustraadi proksimaalne ots külpgordi konnektori juures nurga alla paigutustraadi sisestamise ajal kateetri distaasest otsast väljumise ohu minimeerimiseks (vt joonis 3).
- ⚠ Hoitatus. Ärge üritage paigutustraati läbi vaheseina edasi suunata.
- MÄRKUS.** *Takistuse korral kateetri lõikamisel ei ole paigutustraat töenäoliselt piisavalt tagasi tömmatud. Ärge kasutage kateetrit tagasi tömmatava paigutustraadiga.*
9. Lõigake kateetri trimmississeadmega (selle olemasolul) otse (cateetri 90° ristlõikes) läbi selle nüri otsa säälitamiseks.
- ⚠ Hoitatus. Hoiduge kateetri trimmimisel paigutustraati lõikamast paigutustraadi kahjustamise, traadi killustumise või emboolla ohu vähendamiseks.
10. Kontrollige löikepinda puhta lõike ja lahtise materjali puudumise suhtes.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Kontrollige traadi puudumist lõigatud kateetris pärast trimmimist. Mis tahes paigutustraadi lõikamisele või kahjustamisele viitavate märkide korral ärge kateetrit ja paigutustraati kasutage.
- Lopututage kateetrit.**
11. Kinnitage süstal külgharja ja loputage distaaset valendikku steriilse füsioloogilise lahusega. Järke süstal kohale.
12. Loputage köiki valendlikke läbitäbavuse kindlustamiseks ja eeltäitmiseks steriilse normaalse füsioloogilise lahusega.
13. Füsioloogilise lahuse hoidmiseks valendikus (valendikes) sulgege pikendusvoolik(ud) sulguri või Luer-Lock-iühendus(t)ega.
- ⚠ Hoitatus. Paigutustraadi köverdumise ohu vähendamiseks ärge sulgege pikendusvoolikut sulguriga kateetris asuvu paigutustraadi korral.
- ⚠ Hoitatus. Komponendi kahjustamise ohu vähendamiseks ärge sulgege pikendusvoolikut sulguriga selle muhvi vahetus läheades.
- Esilgse juurdepääsu loomine veenile**
14. Pange peale žgut ja vahetage steriileid kindad.
- Ehhogeneenne nööl (kui on olemas)**
- Kateetri paigutamise hõlbustamiseks juhtetraadi sisestamisel kasutatakse ehhogeneenset nööla, mis võimaldab juurdepääsu veresoornikkonne. Nöelaots on võimendatud ligikaudu 1 cm ulatuses, et arst saaks soone punkteerimisel ultraheliga jälgimisel nöelaotsa täpsse asukoha määrata.
- Kaitstud/ohutusnööl (kui on olemas)**
- Kaitstud/ohutusnööla tuleb kasutada tootja kasutusjuhendi kohaselt.
15. Sisestage sisestusnööl või kateetri-nööla koost veeni.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Kateetri emboolia ohu vähendamiseks ärge sisestage nöela uesti sisestuskateetrisse (selle olemasolul).
16. Kontrollige mittepulseeriva voolu suhtes.
- ⚠ Hoitatus. Pulseeriv vool on tavaiselt arteri tahtmatu punktsiooni märgiks.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge kasutage venosoosse juurdepääsu märgina aspireeritava vere värviga.
- Sisestage 33 või 45 cm juhtetraat (juurdepääsutraat).**
- Juhtetraat**
- Komplekte on saadaval mitmesugust juhtetraatidega. Juhtetraate on saadaval erineva diameetri, pikkuse ja otsteaga erinevate sisestamisviisidega kasutamiseks. Enne tegeliku sisestamisprotseduuri alustamist tutvuge juhtetraadi või -traatidega, mida valitud konkreetse meetodi puhul kasutada.
- Arrow Advancer (kui on olemas):**
- Arrow Advance'i kasutatakse juhtetraadi nööla sisestamiseks.
- Tömmake juhtetraadi ots pöödila abi tagasi. Asetage Arrow Advancer'i ots – tagasisidematus juhtetraadiga – sisestusnööla (vt joonis 4).
17. Suunake juhtetraat sisestusnööla.
- ⚠ Hoitatus. Ärge sisestage juhtetraadi jääka otsa veresoonde, kuna see võib veresoont kahjustada.
18. Tööstke pöölä ja tömmake Arrow Advancer ligikaudu 4–8 cm vörre sisestusnöelast eemale. Langetage pöölä Arrow Advancer'ile ning, hoides juhtetraati kindlast, lükake need koos nööla, et juhtetraati veelgi edasi suunata. Jätkake, kuni juhtetraat jõub soovitud sügavuseni.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Hoidje juhtetraati kindlast, lükake need koos nööla, et juhtetraati väljas piisavas pikuses juhtetraati. Mittejuhitatud juhtetraat võib põhjustada juhtetraadi embolia.
- ⚠ Hoitatus. Juhtetraadi võimaliku katki lõikamise või kahjustamise ohu vähendamiseks ärge tömmake seda tagasi mööda nööla teravikku.
19. Hoides juhtetraati paigal, eemaldage sisestusnööl (või kateeter).
- Paigutage mahakooritav ümbris.**
20. Veenduge, et dilataator on paigas ja lukustatud hülsimuhvi külge.
21. Suunake mahakooritava ümbris/dilataatori koost üle juhtetraadi.
22. Haarates naha läheält, viige mahakooritava ümbris/dilataatori koost üle juhtetraadi kerge väana liigutusega piisavale sügavusele veresoondele siseneväks.
23. Vajaduse korral laiendage naha punktsioonikohta skalpellil lõikeserva abil, hoides seda juhtetraadi eemale suunatult.
- ⚠ Hoitatus. Ärge lõigake juhtetraati selle pikkuse muutmiseks.
- ⚠ Hoitatus. Ärge lõigake juhtetraati skalpeliga.
- Hoidke skalpellil lõikeserv juhtetraadist eemal.
- Kui skalpellil ei kasutata, kasutage terava esemeega vigastamise ohu vähendamiseks selle kaitset ja/või lukustust (nende olemasolul).
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge eemaldage dilataatorit enne, kui hülsi asub kindlast veresoones vähendamaks hülsi osts kahjustamise ohtu.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Juhtetraadi kindlaks hoidmiseks peab hülsi muhvi otsast jäama välja piisavas pikuses juhtetraati.
24. Kontrollige mahakooritava ümbris asetust, hoides hülsi paigal, keerates dilataatori muhvi vastupäeva selle hülsi muhivist vabastamiseks; tömmake juhtetraati ja dilataatorit piisavalt tagasi verevoolu võimaldamiseks.
25. Hoides hülsi paigal, eemaldage juhtetraat ja dilataator koos (vt joonis 5).
- ⚠ Hoitatus. Selle võimaliku murdumise ohu vähendamiseks ärge rakendage juhtetraade üleliigset jöudu.
- ⚠ Hoitatus. Ärge jätké kooldilataatorit püsikateetri asemel. Kooldilataatori kohale jätmisel võib see patsiendil põhjustada veresoone seis perforatsiooni.
26. Öhu sisenemise ohu vähendamiseks sulgege dilataatori ja juhtetraadi eemaldamisel kiiresti hülsi ots.
- ⚠ Hoitatus. Ärge jätké avatud dilataatorit ega hülsse venosoosse punktsiooni kohta korgita. Öhu pääsemisel vaskulaarsesse juurdepääsuseadmesse või veeni võib tekki da vommehoolbia.
27. Veenduge pärast eemaldamist, et kogu juhtetraat on kahjustamat.
- Kateetri edasilikkamine**
28. Tömmake saastunisvastane kaitse tagasi.
29. Sisestage kateetri läbi mahakooritava ümbrise löplikkusi seiseendisse.
- Vastupanu kohtamisel tömmake kateetrit edasisiunamise ajal tagasi ja/või loputage ettevaatlilikult.
30. Tömmake mahakooritavat ümbrist üle kateetri tagasi kuni hülsi muhvi ja hülsi ühendatud osa veenipunktsiooni kohast vabanemiseni. Haarake mahakooritava ümbris sakקידest ja tömmake kateetrit eemale (vt joonis 6), tömmates samal ajal veresoonest välja kuni ümbrise kogu pikluse maha kuorimiseni.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Vältige ümbrise koorimist sisestuskohas, sest see avab ümbritseva koe, tekides kateetri ja pärinsaare valehe tühiiku.
31. Kui kateeter liikus ümbrise eemaldamise ajal, viige kateeter uuesti löplikkusi seiseendisse.
32. Eemaldage paigutustraati (selle olemasolul).
- ⚠ Hoitatus. Eemaldage koos paigutustraati ja Luer-Lock-külgharu koost (vt joonis 7). Selle tegemata jätmine võib põhjustada traadi purunemise.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Paigutustraadi köverdumise ohu vähendamiseks ärge sulgege pikendusvoolikut (-voolikuid) paigutustraadi kateetris paiknemise ajal.
33. Kontrollige pärast eemaldamist paigutustraadi otsa verendumaks, et traat pole muutunud (vt joonis 8).
- Kateetri sisestamise lõpetamine**
34. Kontrollige valendike läbitäbavust, ühendades iga pikendusvoolikuga süstla ja aspireerides kuni venosoos vere vaba voolamiseni.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge kasutage venosoosse juurdepääsu märgina aspireeritava vere värviga.
35. Loputage valendik(ud) kateetri täielikult verest puhamistiseks.
36. Ühendage vajaduse järgi kõik pikendusvoolikud vastavate Luer-Lock-iühendustega. Kasutamata porte võib „lukustada“ Luer-Lock-iühenduste abil vastavalt raviususe standardele korrale ja protseduuridele.
- Pikendusvoolik(ud) on varustatud sulguri(te)ga voolu sulgemiseks igas valendikus voolikuna ja Luer-Lock-iühenduse vahetamise ajaks.
- ⚠ Hoitatus. Pikendusvooliku liigsurvest põhjustatud kahjustuse ohu vähendamiseks avage sulgar enne infusiooni alustamist läbi valendiku.

Kateetri fikseerimine

37. Kasutage kateetri fikseerimiseks kateetri stabilisaatorit ja/või kateetri sulgurit ja kinnitust (nende olemasolul).
- Kasutage peamise kinnituskohana kateetri muhvi.
 - Kasutage täiendava kinnituskohana vastavalt vajadusele kateetri sulgurit ja kinnitust.
- ⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri otsa nõuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

Kateetri stabilisaator (selle olemasolul)

Kateetri stabilisaatorit tuleb kasutada vastavalt tootja kasutusjuhendile.

Kateetri suljur ja kinnitus (kui on olemas)

Kateetri suljur ja kinnitus kasutatakse kateetri kinnitamiseks, kui kateetri stabiliseerimiseks on vaja täiendava kinnituskohta peale kateetri muhvi.

⚠ Hoitius. Ärge kinnitage kateetri sulgurit ega kinnitust (nende olemasolul) enne paigutusstraadi eemaldamist.

- Kui vajalikud voolikud ühendatud või lukustatud, lükake kummisulguri tiivad laialt ja paigutage see kateetri torule, jälgides korraliku kinnituse tagamiseks, et kateetri pind ei oleks niiske.
- Klöpsake jäik kinnitus kateetri sulgurile.
- Kinnitage kateetri suljur ja kinnitus koos patsiendi külge, kasutades kas kateetri stabilisaatorit, klambreid või ömlusli. Kateetri suljur ja kinnitus tuleb mõlemad kinnitata, et vähendada kateetri paigalt liikumise ohtu (vt joonis 9).

38. Enne sideme paigaldamist tootja juhistes kohaselt veenduge, et sisestamiskoht on kuiv.
39. Hinnake kateetri otsa paiknemist vastavalt raviasutuses kehitvale korrale ja protseduuridele veendumaks, et kateetri ots paikneb abiliini juures või sella all.
40. Kateetri otsa valeasetuse korral hinnake olukorda ja vahetage kateeter või muutke selle asetust vastavalt raviasutuses kehitvale korrale ja protseduuridele.
 - Kinnitage kateeter 0 cm märgistuse juures antiseptilise sideme hõlbustamiseks.
 - Kinnitage kateetri märgistus luer-ühindusega distaalselt pikendusvoolikule (selle olemasolul).

Hooldamine

Sidemed

Kasutage sidemeid vastavalt raviasutuses kehitvale korrale, protseduuride ja praktilistele suunistele. Vahetage koheselt sideme riknemisel (nt niiskumisel, maärdumisel, lahti tulemisel või kui see enam ei sulge).

Kateetri läbitavus

Säilitage kateetri läbitavus vastavalt raviasutuse eeskirjadele ja praktilistele juhistele. Kõik kesklinni kateetriga patiente hooldavad töötajad peavad tundma efektiivseid viise kateetri sees hoidmise aja pikendamiseks ja vigastuste vältimiseks.

Kateetri eemaldamise juhised

1. Võimaliku õhkemoollohu või vähendamiseks asetage patsient vastavalt ravinäidustusele.
2. Eemaldage side.
3. Vabastage kateeter ja eemaldage see kateetri kinnitusseadme(te)st.
4. Eemaldage kateeter, tömmates seda aeglaselt nahaga paralleelselt. Kui kateetri eemaldamisel tekib takistus **PEATUGE**

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

5. Rakendage kohale otsest survet kuni hemostaasi saavutamiseni ning pange seejärel peale salviv põhinev rõhkside.

⚠ Hoitius. Kateestrat jäääv kanal jäääb öhu sissepääsu kohaks kuni nahapiirkonnas epiteeli moodustumiseni. Öhukindel side peab jäama kohale vähemalt 24 tunniks või kuni piirkonnas epiteeli moodustumiseni.

6. Dokumenteerige kateetri eemaldamise protseduuri raviasutuse eeskirjade ja korra kohaselt koos kinnitusega, et kateeter on kogu pikkuses koos otsaga eemaldatud.

Teatmekirjandust patsiendi hindamise, klinitsisti koolituse, sisestamistehnika ja protseduuriga seotud võimalike tüsistuste kohta vt tavapärätest opikute, meditsiinilisest kirjandusest ja ettevõtte Arrow International LLC veebisaidil www.teleflex.com

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

Patsiendile/kasutajale/kolmandale isikule Euroopa Liidus ja sama regulatiivsüsteemiga riikides (meditsiiniseadmete määrus 2017/745/EL); ohujuhumi korral antud seadme kasutamise ajal või selle kasutamise telemusena teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ning oma vastavale riiklikele asutusele. Vastavate riiklike põdevate 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 tähenhused. 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	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uuesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilse baitejäriga süsteem koos sisemise kaitsepakendiga	Ühekordse steriilse baitejäriga süsteem
Kaitsta päikesevalguse eest	Hoida kuivas	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada	Valmismisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	Katalooginumber	Partii number	Kölblik kuni	Tootja
	<p><i>Arrow, Arrow logo, SharpsAway, Teleflex ja Teleflexi logo on ettevõtte Teleflex Incorporated või selle sidusettevõtete kaubamärgid või registreeritud kaubamärgid USA-s ja/või teistes riikides. © 2021 Teleflex Incorporated. Kõik õigused kaitstud.</i></p>						

Cathéter de ligne médiane

Description du produit :

Le cathéter de ligne médiane Arrow est un cathéter intraveineux inséré par voie périphérique, fabriqué en polyuréthane souple de qualité médicale. Le cathéter de ligne médiane Arrow est conçu avec un corps de cathéter non éfilé et s'assouplit *in situ* pour être moins traumatique pour le vaisseau.

Indications :

Le cathéter de ligne médiane Arrow permet un accès veineux à la circulation périphérique. Il offre une autre méthode d'accès intraveineux pour certains patients adultes et pédiatriques.

Contre-indications :

Il n'existe aucune contre-indication connue.

Avertissements et précautions généraux

Avertissements :

1. Stérile et à usage unique : ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. Une réutilisation du dispositif crée un risque potentiel de lésion et/ou d'infection graves pouvant conduire au décès. Le retraitement des dispositifs médicaux prévus exclusivement pour un usage unique peut conduire à une réduction des performances ou à une perte de fonctionnalité.

2. Lire l'ensemble des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation. Le non-respect de cette consigne peut provoquer des lésions graves ou le décès du patient.

3. Les cliniciens doivent tenir compte des états cliniques pouvant limiter l'utilisation des cathétères de ligne médiane, notamment :

- dermatite
- cellulite et brûlures au niveau ou dans la région du site d'insertion
- thrombose veineuse homolatérale précédente
- radiothérapie au niveau ou dans la région du site d'insertion
- contractures
- mastectomie
- utilisation potentielle pour une fistule A-V

4. Les cliniciens doivent tenir compte du risque de piégeage du guide dans les dispositifs implantés dans l'appareil circulatoire. Si l'appareil circulatoire du patient comporte un implant, il est recommandé de réaliser l'intervention de cathétérisme sous visualisation directe afin de réduire le risque de piégeage du guide.

5. Le clinicien doit se référer aux protocoles et procédures de l'établissement pour déterminer les traitements appropriés pour un dispositif d'accès périphérique.

6. Une embolie gazeuse peut se produire si de l'air pénètre dans un dispositif d'accès vasculaire ou une veine. Ne pas laisser des aiguilles ouvertes, des gaines ou des cathéters sans capuchons et sans clamps dans le site de ponction veineuse. Utiliser uniquement des raccords Luer lock bien serrés avec les dispositifs d'accès vasculaire pour éviter une déconnexion accidentelle.

7. Les cliniciens doivent tenir compte du fait que les clamps coulissants peuvent être retirés par inadvertance.

8. Les cliniciens doivent tenir compte des complications/effets indésirables associés aux cathétères de ligne médiane dont, entre autres :

- embolie gazeuse
- embolie de cathéter
- saignement/hémorragie
- bactériémie
- thrombose veineuse
- hématome
- érosion du vaisseau
- infection du site de sortie
- lésion/endommagement du nerf fémoral
- mauvaise position de l'extrémité du cathéter
- occlusion de cathéter
- septicémie
- ponction artérielle accidentelle
- formation de gaine de fibrine
- phlébite
- thrombophlébite
- infiltration
- extravasation
- cellulite

9. Ne pas appliquer une force excessive pendant la pose ou le retrait du cathéter ou du guide. Une force excessive risque de produire l'endommagement ou la rupture d'un composant du cathéter. Si un endommagement est suspecté pendant la mise en place ou en cas de difficultés pendant le retrait, réaliser un examen radiographique et demander des consultations supplémentaires.

10. Pour réduire le risque d'une coupure, d'un endommagement ou d'une restriction du débit du cathéter, ne pas fixer, agrafier et/ou suturer directement au diamètre externe du corps du cathéter ou des lignes d'extension. Fixer uniquement au niveau des emplacements de stabilisation indiqués.

11. Ne pas utiliser une force excessive lors de l'introduction du guide, de l'introducteur pelable sur le dilatateur de tissus ou du dilatateur de tissus car cela peut entraîner une perforation du vaisseau et un saignement ou l'endommagement d'un composant.

Précautions :

1. Ne pas modifier le cathéter, à moins d'avoir reçu des directives à cet effet. Ne pas modifier le guide ou un autre composant du kit/set durant l'insertion, l'utilisation ou le retrait.

2. L'intervention doit être pratiquée par un personnel qualifié ayant une excellente connaissance des points de repères anatomiques, des techniques sûres et des complications potentielles.

3. Observer les précautions standard et suivre les protocoles de l'établissement pour toutes les procédures, y compris la mise au rebut sûre des dispositifs.

4. Vérifier la mise en place du cathéter de ligne médiane sous visualisation radiographique lors de la progression du cathéter dans le corps de patients de petite taille ou dans les cas où l'emplacement de l'extrémité peut être avancé au-delà de l'épaule.

5. Certains désinfectants utilisés au niveau du site d'insertion du cathéter contiennent des solvants qui peuvent affaiblir le matériau du cathéter. L'alcool, l'acétone et le polyéthylèneglycol peuvent affaiblir la structure des matériaux en polyuréthane. Ces agents peuvent également affaiblir l'adhérence du dispositif de stabilisation de cathéter à la peau.

- Ne pas utiliser d'acétone sur la surface du cathéter.
- Ne pas mouiller la surface du cathéter avec de l'alcool ni laisser tremper de l'alcool à l'intérieur d'une lumière de cathéter pour restaurer sa perméabilité ou comme mesure de prévention contre l'infection.
- Ne pas utiliser de pommades à base de polyéthylèneglycol au niveau du site d'insertion.
- Prendre des précautions lors de la perfusion de médicaments contenant des concentrations élevées d'alcool.
- Laisser complètement sécher le site d'insertion avant d'appliquer le pansement.

6. Vérifier la perméabilité du cathéter avant de l'utiliser, y compris avant l'injection sous pression. Pour réduire le risque d'une fuite intraluminale ou d'une rupture du cathéter, ne pas utiliser des seringues de moins de 10 ml. Les réglages de limite de la pression sur l'appareil d'injection automatique n'empêchent pas nécessairement la surpression d'un cathéter complètement ou partiellement occlus.

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

Procédure suggérée : Utiliser une technique stérile.

Préparer le site de ponction :

1. Nettoyer la peau avec un antiseptique approprié.
2. Recouvrir le site de ponction d'un champ.
3. Administrez un anesthésique local selon les protocoles et procédures de l'établissement.
4. Éliminer l'aiguille.

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

⚠️ Précaution : Éviter de déchirer l'introducteur au site d'insertion qui ouvre les tissus environnants, créant un espace entre le cathéter et le derme.

31. Si le cathéter migre pendant le retrait de l'introducteur, avancer à nouveau le cathéter jusqu'à sa position finale à demeure.

32. Retirer le fil de pose (si fourni).

⚠️ Avertissement : Retirer d'un seul tenant le fil de pose et l'ensemble de raccord latéral Luer lock (consulter la figure 7). Le non-respect de ces instructions peut entraîner une rupture du fil.

⚠️ Précaution : Pour réduire le risque d'un entortillement du fil de pose, ne pas fermer la pince de la ou des lignes d'extension quand le fil est dans le cathéter.

33. Examiner l'extrémité du fil de pose après son retrait pour vérifier qu'il n'a pas été modifié (consulter la figure 8).

Terminer l'insertion du cathéter :

34. Vérifier la perméabilité des lumières en raccordant une seringue à chaque ligne d'extension et en aspirant jusqu'à l'apparition d'un débit libre de sang veineux.

⚠️ Précaution : Ne pas se fier à la couleur du sang aspiré pour confirmer l'accès veineux.

35. Rincer la ou les lumières pour évacuer complètement le sang du cathéter.

36. Raccorder la ou les lignes d'extension aux raccords Luer lock appropriés selon les besoins. La ou les orifices inutilisés peuvent être bloqués avec des raccords Luer lock conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

- Les lignes d'extension comportent un ou des clamps qui permettent d'occire individuellement chaque lumière pendant le changement des tubulures et des raccords Luer lock.

⚠️ Avertissement : Pour réduire le risque d'un endommagement de la ligne d'extension en raison d'une pression excessive, ouvrir le clamp avant de perfuser par la lumière.

Fixer le cathéter :

37. Utiliser un dispositif de stabilisation de cathéter et/ou un clamp de cathéter et un dispositif de fixation (si fournis) pour fixer le cathéter.

- Utiliser l'embase du cathéter comme site de fixation principal.
- Utiliser le clamp du cathéter et le dispositif de fixation comme site de fixation secondaire, selon les besoins.

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

Dispositif de stabilisation de cathéter (si fourni) :

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

Clamp de cathéter et dispositif de fixation (si fourni) :

Un clamp de cathéter et un dispositif de fixation sont utilisés pour fixer le cathéter lorsqu'un site de fixation supplémentaire autre que l'embase du cathéter est requis pour obtenir la stabilisation de ce dernier.

⚠️ Avertissement : Ne pas fixer le clamp du cathéter et le dispositif de fixation (si fournis) avant que le fil de pose ne soit retiré.

• Après le raccordement ou le verrouillage des tubulures nécessaires, écarter les ailettes du clamp en caoutchouc et les positionner sur le corps du cathéter en veillant à ce que sa surface ne soit pas humide pour maintenir une fixation appropriée.

• Endoncer l'attache rigide sur le clamp du cathéter.

• Fixer d'un seul tenant le clamp du cathéter et le dispositif de fixation sur le corps du patient en utilisant un dispositif de stabilisation de cathéter, des agrafes ou des sutures. Le clamp du cathéter et le dispositif de fixation doivent tous les deux être fixés en place pour réduire le risque de migration du cathéter (consulter la figure 9).

38. Vérifier que le site d'insertion est sec avant d'appliquer le pansement selon le mode d'emploi du fabricant.

39. Évaluer l'emplacement de l'extrémité du cathéter pour vérifier que l'extrémité se situe au niveau ou au-dessous de la ligne axillaire conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

40. Si l'extrémité du cathéter est mal positionnée, évaluer la situation et remplacer ou repositionner le cathéter conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

- Fixer le cathéter au marquage de 0 cm pour faciliter la pose d'un pansement antiseptique.

- Appliquer l'étiquette du cathéter en distalité du raccord Luer sur la ligne d'extension (si fournie).

Nettoyage et entretien :

Pansement :

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

Perméabilité du cathéter :

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

Instructions pour le retrait du cathéter :

1. Placer le patient tel qu'indiqué cliniquement pour réduire le risque potentiel d'une embolie gazeuse.
2. Retirer le pansement.
3. Libérer le cathéter et le retirer des dispositifs de fixation.
4. Retirer le cathéter en le tirant lentement et parallèlement à la peau. En présence d'une résistance pendant le retrait du cathéter, **ARRÊTER**.

⚠️ Précaution : Le cathéter ne doit pas être retiré de force ; cela risque de provoquer une rupture et une embolie du cathéter. Observer les protocoles et procédures de l'établissement lorsqu'un cathéter est difficile à retirer.

5. Appliquer une pression directement sur le site jusqu'à l'obtention de l'hémostase et poser ensuite un pansement occlusif à base de pommade.

⚠️ Avertissement : Le trajet du cathéter demeure un point d'entrée d'air potentiel jusqu'à l'épithérialisation du site. Le pansement occlusif doit rester en place pendant 24 heures au moins ou jusqu'à ce que le site semble épithérialisé.

6. Documenter la procédure de retrait du cathéter en confirmant notamment que toute la longueur du cathéter et son extrémité ont été retirées conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

Pour obtenir des articles de référence sur l'évaluation des patients, la formation des cliniciens, les techniques d'insertion et les complications potentielles associées à cette procédure, consulter les manuels courants, la littérature médicale et le site Web d'Arrow International LLC à : www.teleflex.com

Une version PDF de cette notice d'utilisation est disponible sur www.teleflex.com/IFU

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

fr

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

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

Mise en garde	Dispositif médical	Consulter le mode d'emploi	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile unique avec conditionnement de protection intérieur	Système de barrière stérile unique
Conserver à l'abri du rayonnement solaire	Conserver au sec	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Produit fabriqué sans latex de caoutchouc naturel	Référence	Numéro de lot	Utiliser jusqu'au	Fabricant
	Arrow, le logo Arrow, SharpsAway, Teleflex et le logo Teleflex sont des marques commerciales ou des marques déposées de Teleflex Incorporated ou de ses sociétés affiliées, aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. © 2021 Teleflex Incorporated. Tous droits réservés.						
Importateur							

Mittellinienkatheter

Produktbeschreibung:

Der Arrow Mittellinienkatheter ist ein peripher eingeführter intravenöser Katheter, der aus medizinischem, flexiblen Polyurethan hergestellt wird. Der Arrow Mittellinienkatheter ist mit einem sich nicht verjüngenden Katheterkörper ausgeführt und wird *in situ* weich, um das Gefäßtrauma zu reduzieren.

Indikationen:

Der Arrow Mittellinienkatheter ermöglicht den venösen Zugang zur peripheren Zirkulation. Er stellt eine Alternativmethode für den intravenösen Zugang bei ausgewählten erwachsenen und pädiatrischen Patienten dar.

Kontraindikationen:

Keine bekannt.

Allgemeine Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Warnhinweise:

1. Steril, nur zum einmaligen Gebrauch: Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Die Wiederverwendung des Produkts bringt ein potenzielles Risiko für schwere Verletzungen und/oder Infektionen mit sich, die zum Tod führen können. Die Aufbereitung von Medizinprodukten, die nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt sind, kann Leistungseinbußen oder Funktionsverlust verursachen.
2. Vor dem Gebrauch alle in der Packungsbeilage zu findenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen lesen. Andernfalls kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.
3. Ärzte müssen über klinische Zustände informiert sein, die den Einsatz von Mittellinienkathetern einschränken können. Dazu gehören u. a.:

- Dermatitis
- Cellulitis und Verbrennungen an oder in der Nähe der Einführungsstelle
- vorherige ipsilaterale Venenthrombose
- Bestrahlungen an oder in der Nähe der Einführstelle
- Kontrakturen
- Mastektomie
- potenzielle Verwendung bei AV-Fistel

4. Der Arzt muss wissen, dass sich der Führungsdraht potenziell in einem implantierten Produkt im Kreislaufsystem verfangen kann. Falls der Patient ein Implantat im Kreislaufsystem hat, wird empfohlen, das Katheterverfahren unter direkter Sichtkontrolle durchzuführen, um das Risiko zu vermindern, dass sich der Führungsdraht verfängt.
5. Der Arzt sollte die geeigneten Therapien für ein peripheres Zugangsprodukt gemäß den Vorschriften und Vorgehensweisen der jeweiligen Einrichtung feststellen.
6. Beim Eindringen von Luft in einen Gefäßzugangsweg bzw. eine Vene kann es zu einer Luftembolie kommen. Offene Kanülen, Schleusen oder nicht abgedeckte, nicht abgeklemmte Katheter nicht in einer venösen Punktionsstelle belassen. Bei allen Gefäßzugangswegen müssen zur Vorbeugung gegen unbeabsichtigte Diskonnektierungen sicher angezogene Luer-Lock-Anschlüsse verwendet werden.
7. Der Arzt muss wissen, dass Schiebeklemmen aus Versehen entfernt werden können.
8. Der Arzt muss sich der mit Mittellinienkathetern verbundenen Komplikationen/ unerwünschten Nebenwirkungen bewusst sein, insbesondere:

- Luftembolie
 - embolische Verschleppung des Katheters
 - Blutungen/Hämorrhagien
 - Bakteriämie
 - Venenthrombose
 - Hämatom
 - Gefäßerosion
 - Infektion an der Austrittsstelle
 - Verletzung/Schädigung von Nerven
 - falsche Lage der Katheterspitze
 - Katheterverschluss
 - Septikämie
 - unbeabsichtigte arterielle Punktions
 - Bildung einer Fibrinhülle
 - Phlebitis
 - Thrombophlebitis
 - Infiltration
 - Extravasation
 - Cellulitis
9. Keine übermäßige Kraft bei der Platzierung bzw. Entfernung des Katheters oder Führungsdrahts anwenden. Übermäßiger Kraftaufwand kann zur Beschädigung oder zum Bruch von Katheterkomponenten führen. Falls eine Beschädigung bei der Platzierung vermutet wird oder das Entfernen nicht ohne Schwierigkeiten möglich ist, sollte eine Röntgenaufnahme gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
 10. Keine Befestigungen, Klammern und/oder Nähte direkt am Außenumfang des Katheterkörpers bzw. einer Verlängerungsleitung anbringen, um das Risiko von Einschnitten bzw. Schäden am Katheter oder eines reduzierten Durchflusses zu senken. Die Befestigung darf nur an den gekennzeichneten Stabilisationspunkten geschehen.
 11. Beim Einbringen des Führungsdrahts, der Peel-Away-Schleuse über dem Gewebedilatator oder des Gewebedilatators keine übermäßige Kraft ausüben, da dies eine Gefäßperforation und Blutung bzw. Komponentenbeschädigung zur Folge haben kann.

Vorsichtsmaßnahmen:

1. Keine Änderungen am Katheter vornehmen, ausgenommen auf ausdrückliche Anweisung. Den Führungsdraht oder eine andere Komponente des Kits/Sets während der Einführung, Verwendung oder Entfernung nicht verändern.
2. Das Verfahren muss von geschultem Personal, das über die anatomischen Orientierungspunkte, eine sichere Technik und potenzielle Komplikationen informiert ist, durchgeführt werden.
3. Bei allen Verfahren einschließlich der sicheren Entsorgung von Produkten die üblichen Vorsichtsmaßnahmen einhalten und die Vorschriften der jeweiligen Einrichtung befolgen.
4. Beim Vorschieben des Katheters bei kleineren Patienten die Platzierung des Mittellinienkatheters im Röntgenbild bzw. auf eine Weise, die ein Vorschieben der Spitze über die Schulter hinaus zulässt, bestätigen.
5. Manche an der Kathetereinführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösungsmittel, die das Kathetermaterial schwächen können. Alkohol, Aceton und Polyethylenglycol können Polyurethan strukturell schwächen. Diese Mittel können auch die Haftung zwischen der Katheter-Befestigungsvorrichtung und der Haut schwächen.
 - Aceton darf nicht auf einem Katheter verwendet werden.
 - Die Katheteroberfläche darf nicht in Alkohol eingeweicht werden und Alkohol darf auch nicht zur Wiederherstellung der Katheterdurchgängigkeit oder als Infektionsprophylaxe in einem Katheterlumen verweilen.
 - Keine Salben mit Polyethylenglycol an der Einführungsstelle verwenden.
 - Bei der Infusion von Medikamenten mit hohem Alkoholgehalt ist Vorsicht geboten.
 - Die Einführungsstelle vor dem Anlegen des Verbands vollständig trocken lassen.

6. Vor der Verwendung sowie vor der Druckinjektion die Durchgängigkeit des Katheters sicherstellen. Keine Spritzen unter 10 ml verwenden, um das Risiko eines intraluminalen Lecks oder einer Katheterruptur zu senken. Die Injektionsvorrichtung kann u.U. nicht verhindern, dass ein ganz oder teilweise verschlossener Katheter mit zu viel Druck beaufschlagt wird.

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

Eine vorgeschlagene Prozedur: Eine sterile Technik verwenden.

Vorbereitung der Punktionsstelle:

1. Die saubere Haut mit einem geeigneten Antiseptikum vorbereiten.
2. Punktionsstelle abdecken.
3. Gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren ein Lokalanästhetikum verabreichen.
4. Kanüle entsorgen.

SharpsAway II Entsorgungsbehälter mit Sperrfunktion (sofern enthalten):

Zur Entsortung von Kanülen wird der SharpsAway II Entsorgungsbehälter mit Sperrfunktion verwendet (15 Ga.- 30 Ga.):

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

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

• Sofort entfernen, kann ein SharpsAway System aus Schaumstoff verwendet werden. Hierzu Kanülen nach dem Gebrauch in den Schaumstoff stecken.

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

Falls erforderlich den Katheter kürzen:

⚠ Warnung: Bei der Infusion von miteinander unverträglichen Medikamenten durch benachbarte Öffnungen kann es zu Ausfällungen und/oder Okklusionen kommen.

5. Den Kontaminationsschutz zurückziehen.
6. Den Katheter anhand der Zentimetermarkierungen auf dem Katheterkörper auf die gewünschte Länge für die Körperlänge des Patienten und die vorgesehene Einführstelle kürzen.

Wenn ein Seitenanschluss und ein Platzierungsdraht vorhanden sind, die Schritte 7 und 8 folgen.

7. Den Platzierungsdraht durch das Septum zurückziehen, bis er mindestens 4 cm hinter der vorgesehenen Schnittstelle des Katheters liegt (siehe Abbildung 2).

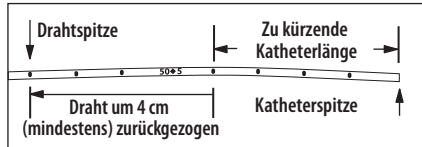


Abbildung 2

8. Das proximale Ende des Platzierungsdrähte am Anschluss des Seitenanschlusses abknicken, um das Risiko zu minimieren, dass der Platzierungsdrat während der Einführung aus der distalen Spitze des Katheters tritt (siehe Abbildung 3).

⚠ Warnung: Nicht versuchen, den Platzierungsdrat durch das Septum vorzuschieben.

HINWEIS: Wenn beim Schneiden des Katheters ein Widerstand auftritt, wurde wahrscheinlich der Platzierungsdrat nicht weit genug zurückgezogen. Der Katheter darf nicht verwendet werden, wenn der Platzierungsdrat nicht zurückgezogen wurde.

9. Den Katheter mit dem Katheterkürzer (sofern enthalten) gerade (d.h. im Winkel von 90° zum Katheterquerschnitt) abschneiden, sodass die Spitze stumpf bleibt.

⚠ Warnung: Beim Kürzen des Katheters nicht in den Platzierungsdrat schneiden, um das Risiko von Schäden am Platzierungsdrat, von Drahtfragmenten oder einer Embolie zu senken.

10. Die Schnittfläche begutachten und auf einen sauberen, partikelfreien Schnitt achten.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Nach dem Kürzen sicherstellen, dass sich kein Führungsdrat im abgeschnittenen Kathetersegment befindet. Bei irgendwelchen Anzeichen auf einen beschädigten oder abgeschnittenen Platzierungsdrat dürfen Katheter und Platzierungsdrat nicht verwendet werden.

Katheter spülen:

11. Spritze an den Seitenarm anschließen und distales Lumen mit steriler Kochsalzlösung spülen. Spritze liegen lassen.
12. Jedes Lumen mit steriler physiologischer Kochsalzlösung für Injektionszwecke spülen, um die Durchgängigkeit herzustellen und das Lumen die Lumina vorzufüllen.
13. Verlängerungsleitungen abklemmen oder mit Luer-Lock-Anschlüssen versehen, um die Kochsalzlösung in den Lumina zu halten.

⚠ Warnung: Die Verlängerungsleitung nicht abklemmen, wenn sich der Platzierungsdraht im Katheter befindet, um das Risiko für das Abknicken des Platzierungsdrähte zu senken.

⚠ Warnung: Die Verlängerungsleitung nicht nahe an ihrem Ansatz abklemmen, um das Risiko für eine Komponentenbeschädigung zu senken.

Zugang zur Vene herstellen:

14. Tourniquet anlegen und Handschuhe durch sterile ersetzen.

Echogene Kanüle (sofern enthalten):

Eine echogene Kanüle wird für den Zugang zum Gefäßsystem verwendet, damit ein Führungsdrat zur leichteren Katheterplatzierung eingebracht werden kann. Die Kanülen spitze ist auf etwa 1 cm Länge echogen, damit der Arzt bei der Gefäßpunktion unter Ultraschalltechnik die genaue Lage der Kanülen spitze identifizieren kann.

Geschützte Kanüle/Sicherheitskanüle (sofern enthalten):

Eine geschützte Kanüle/Sicherheitskanüle sollte entsprechend der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet werden.

15. Die Einführkanüle bzw. den Katheter mit Kanüle in die Vene einführen.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Um das Risiko einer embolischen Verschleppung des Katheters zu senken, darf die Kanüle nicht wieder in den Einführkatheter (sofern enthalten) eingebracht werden.

16. Auf nicht pulsierende Blutfluss achten.

⚠ Warnung: Pulsierender Blutfluss zeigt gewöhnlich eine versehentliche Punktation einer Arterie an.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Die Farbe des aspirierten Blutes ist kein sicheres Anzeichen für einen venösen Zugang.

33- bzw. 45-cm-Führungsdrat (Zugangsdrat) einbringen:

Führungsdrat:

Kits/Sets sind mit einer Reihe von Führungsdrähten erhältlich. Führungsdrähte sind in verschiedenen Durchmessern, Längen und Spitzenformen für bestimmte Einführungstechniken lieferbar. Vor Beginn der Einführung mit den Führungsdräten für die jeweils gewählte Technik vertraut machen.

Arrow Advancer (sofern enthalten):

Der Arrow Advancer wird verwendet, um den Führungsdrat in eine Kanüle einzuführen.

- Die Spitze des Führungsdräts mit dem Daumen zurückziehen. Die Spitze des Arrow Advancer – bei zurückgezogenem Führungsdrat – in die Einführkanüle stecken (siehe Abbildung 4).

17. Den Führungsdrat in die Einführkanüle vorschieben.

⚠ Warnung: Das steife Ende des Führungsdräts darf nicht in das Gefäß eingeführt werden, da es dadurch zu Gefäßverletzungen kommen kann.

18. Den Daumen anheben und den Arrow Advancer ca. 4–8 cm von der Einführkanüle wegziehen. Den Daumen auf den Arrow Advancer legen, den Führungsdrat gut festhalten und die Baugruppe in die Kanüle drücken, um den Führungsdrat weiter vorzuschieben. Fortfahren, bis der Führungsdrat die gewünschte Tiefe erreicht hat.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Der Führungsdrat stets gut festhalten. Aus Gründen der Handhabung muss ein ausreichend langer Teil des Führungsdräts herausragen. Wenn der Führungsdrat nicht festgehalten wird, kann er embolisch verschleppt werden.

⚠ Warnung: Führungsdrat nicht gegen den Kanülenenschliff zurückziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdräts zu senken.

19. Den Führungsdrat in situ festhalten und die Einführkanüle (bzw. den Katheter) entfernen.

Die Peel-Away-Schleuse platzieren:

20. Darauf achten, dass der Dilatator vorhanden und am Schleusensatz arretiert ist.

21. Die Baugruppe aus Peel-Away-Schleuse und Dilatator über den Führungsdrat fädeln.

22. Die Baugruppe aus Peel-Away-Schleuse und Dilatator nahe an der Haut ergreifen und mit einer leichten Drehbewegung über den Führungsdrat so weit vorschieben, dass sie in das Gefäß eingeführt werden kann.

23. Die Haptumpunktsstelle bei Bedarf erweitern. Dabei das Skalpell so halten, dass die schneidende Klinge vom Führungsdrat weg zeigt.

⚠ Warnung: Den Führungsdrat nicht schneiden, um dessen Länge zu verändern.

⚠ Warnung: Den Führungsdrat nicht mit dem Skalpell einschneiden.

• Das Skalpell so halten, dass die schneidende Klinge vom Führungsdrat weg zeigt.

• Um das Risiko einer Verletzung durch scharfe Objekte zu senken, muss bei Nichtgebrauch des Skalpells die Sicherheits- bzw. Sperrvorrichtung (sofern enthalten) betätig werden.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Den Dilatator erst zurückziehen, wenn sich die Schleuse deutlich im Gefäß befindet, um das Risiko einer Beschädigung der Schleusenspitze zu reduzieren.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Es muss eine ausreichende Länge des Führungsdrähts am Ansatzende der Schleuse freibleiben, damit der Führungsdraht fest im Griff behalten werden kann.

24. Die Platzierung der Peel-Away-Schleuse überprüfen, indem die Schleuse festgehalten, der Ansatz des Dilatators durch Drehung entgegen dem Uhrzeigersinn vom Ansatz der Schleuse gelöst und Führungsdräht und Dilatator genügend weit zurückgezogen werden, sodass Blut austritt.

25. Die Schleuse festhalten und Führungsdräht und Dilatator als Einheit entfernen (siehe Abbildung 5).

⚠ Warnung: Keine übermäßige Kraft auf den Führungsdräht ausüben, um das Risiko eines möglichen Reißens zu senken.

⚠ Warnung: Den Gewebedilatator nicht als Verweilkatheter im Gefäß belassen. Wenn der Gewebedilatator im Gefäß belassen wird, besteht für den Patienten das Risiko einer Gefäßwandperforation.

26. Wenn Dilatator und Führungsdräht entfernt werden, das Ende der Schleuse rasch verschließen, um das Risiko eines Lufteneintritts zu reduzieren.

⚠ Warnung: Offene Dilatatoren oder Schleusen nicht unverschlossen in einer venösen Punktionsstelle belassen. Beim Eindringen von Luft in einen Gefäßzugangsweg bzw. eine Vene kann es zu einer Lutembolie kommen.

27. Bei der Entfernung überprüfen, ob der gesamte Führungsdräht unversehrt ist.

Katheter vorschieben:

28. Den Kontaminationsschutz zurückziehen.

29. Den Katheter durch die Peel-Away-Schleuse bis zur endgültigen Verweilposition vorschieben.

• Beim Auftreten eines Widerstands zurückziehen und/oder beim Vorschieben des Katheters vorsichtig spülen.

30. Die Peel-Away-Schleuse über den Katheter zurückziehen, bis der Schleuseansatz und der verbundene Abschnitt der Schleuse aus der Venenpunktsstelle treten. Die Flügel der Peel-Away-Schleuse anfassen und unter gleichzeitigem Zurückziehen aus dem Gefäß vom Katheter wegziehen (siehe Abbildung 6), bis die Schleuse in ihrer ganzen Länge gespalten wird.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Das Aufreißen der Schleuse an der Einführungsstelle vermeiden, da dabei das umliegende Gewebe gefenstert wird und eine Lücke zwischen Katheter und Dermis entsteht.

31. Wenn sich der Katheter während der Entfernung der Schleuse verschoben hat, den Katheter wieder an die endgültige Verweilposition vorschieben.

32. Den Platzierungsdräht entfernen (sofern vorhanden).

⚠ Warnung: Platzierungsdräht und Luer-Lock-Seitennar zusammen als Einheit entfernen (siehe Abbildung 7). Wenn dies versäumt wird, kann der Draht reißen.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Keine Verlängerungsleitungen abklemmen, wenn sich der Platzierungsdräht im Katheter befindet, um das Risiko für das Abknicken des Platzierungsdrähts zu senken.

33. Die Spitze des Platzierungsdrähtes nach der Entfernung begutachten, um auszuschließen, dass der Draht modifiziert wurde (siehe Abbildung 8).

Kathetereinführung abschließen:

34. Die Lumendurchgängigkeit prüfen; dazu an jeder Verlängerungsleitung eine Spritze anbringen und aspirieren, bis ein freier Fluss von venösem Blut zu beobachten ist.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Die Farbe des aspirierten Blutes ist kein sicheres Anzeichen für einen venösen Zugang.

35. Alle Lumina spülen, um das Blut vollständig aus dem Katheter zu entfernen.

36. Alle Verlängerungsleitungen nach Bedarf an die entsprechenden Luer-Lock-Anschlüsse anschließen. Nicht verwendete Anschlüsse können durch Luer-Lock-Anschlüsse unter Anwendung standardmäßiger Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung „gesperrt“ werden.

• An den Verlängerungsleitungen befinden sich Klemmen, um bei Änderungen an Leitung und Luer-Lock-Anschluss den Fluss durch jedes Lumen zu hemmen.

⚠ Warnung: Vor einer Infusion durch das Lumen die Klemme öffnen, um das Risiko für Schäden an der Verlängerungsleitung durch überhöhten Druck zu senken.

Sicherung des Katheters:

37. Eine Katheter-Befestigungsvorrichtung und/oder eine Katheterklemme und einen Halter (sofern enthalten) verwenden.

• Als Primärbefestigungsstelle den Katheteransatz verwenden.

• Nach Bedarf die Katheterklemme und den Halter als Sekundärbefestigungsstelle verwenden.

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

Katheter-Befestigungsvorrichtung (sofern enthalten):

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

Katheterklemme und Halter (sofern enthalten):

Der Katheter wird mit einer Katheterklemme und einem Halter fixiert, wenn eine zusätzliche Befestigungsstelle neben dem Katheteransatz für die Katheterstabilisierung erforderlich ist.

⚠ Warnung: Die Katheterklemme und der Halter (sofern vorhanden) erst nach dem Entfernen des Platzierungsdrähten anbringen.

• Nach Anschließen bzw. Blocken der nötigen Leitungen die Flügel der Gummiklemme ausbreiten und entsprechend am Katheterkörper positionieren. Dabei sicherstellen, dass die Katheteroberfläche nicht feucht ist, um eine richtige Befestigung aufrechtzuerhalten.

• Den steifen Halter auf der Katheterklemme festklemmen.

• Katheterklemme und Halter mit einer Katheter-Befestigungsvorrichtung, Klammern oder Nähten als Einheit am Patienten fixieren. Sowohl Katheterklemme als auch Halter müssen fixiert werden, um das Risiko einer Kathetermigration zu senken (siehe Abbildung 9).

38. Vor dem Anlegen eines Verbands gemäß den Anweisungen des Herstellers bestätigen, dass die Einführungsstelle trocken ist.

39. Die Lage der Katheterspitze gemäß den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung beurteilen und sicherstellen, dass sie an bzw. unterhalb der Axillarlinie liegt.

40. Wenn die Katheterspitze nicht richtig positioniert ist, die Situation beurteilen und den Katheter ersetzen bzw. gemäß den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung umpositionieren.

• Den Katheter an der 0-cm-Markierung fixieren, um das Anlegen des aseptischen Verbandes zu erleichtern.

• Das Katheteretikett distal zur Luer-Verbindung an der Verlängerungsleitung anbringen (sofern vorhanden).

Pflege und Wartung:

Verband:

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

Katheterdurchgängigkeit:

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

Anleitung zur Katheterentfernung:

1. Den Patienten je nach klinischer Indikation positionieren, um das Risiko eines potenziellen Lutembolus zu senken.

2. Verband entfernen.

3. Katheter freigeben und aus Katheterstabilisierungsvorrichtung(en) entfernen.

4. Katheter durch langsames Ziehen parallel zur Haut entfernen. Falls beim Entfernen des Katheters Widerstand auftritt, den Vorgang STOPPEN.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Der Katheter darf nicht mit Gewalt entfernen, da es sonst zu einem Katheterbruch und einer Embolisation kommen kann. Bei schwer zu entfernenden Kathetern die Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung befolgen.

5. Direkten Druck auf die Einführungsstelle ausüben, bis die Hämostase eintritt. Danach einen luftdichten Verband auf Salbenbasis anlegen.

⚠ Warnung: Der restliche Kathetertrakt bleibt ein Lutefteintrittspunkt, bis die Einführungsstelle epithelialisiert ist. Der luftdichte Verband sollte mindestens 24 Stunden lang angelegt bleiben bzw. bis die Einführungsstelle epithelialisiert zu sein scheint.

6. Die Entfernung des Katheters gemäß den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung dokumentieren, einschließlich der Bestätigung, dass die gesamte Katheterlänge und -spitze entfernt wurde.

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

Ein Exemplar dieser Gebrauchsanweisung im PDF-Format steht unter www.teleflex.com/IFU zur Verfügung.

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

de

Symbollegende: Die Symbole entsprechen ISO 15223-1.

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

Vorsicht	Medizinprodukt	Gebrauchsanweisung beachten	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Einfaches Sterilbarrièresystem mit Schutzverpackung innen	Einfaches Sterilbarrièresystem	
Vor Sonnenlicht schützen	Vor Nässe schützen	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Für die Herstellung wurde kein Naturkautschuklatex verwendet	Katalog-Nummer	Losnummer	Haltbarkeitsdatum	Hersteller	Herstellungsdatum
	Arrow, das Arrow-Logo, SharpsAway, Teleflex und das Teleflex-Logo sind Marken oder eingetragene Marken von Teleflex Incorporated oder verbundenen Unternehmen in den USA und/oder anderen Ländern. © 2021 Teleflex Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.							
Importeur								

el

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

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

Προσοχή	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Συμβούλευθείτε τις οδηγίες χρήσης	Να μην επαναχρησιμοποιείται	Να μην επαναποστειρώνεται	Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου	Σύστημα μονού στέριου φραγμού με εσωτερική προστατευτική συσκευασία	Σύστημα μονού στέριου φραγμού
Να διατηρείται μακριά από το ηλακό φως	Να διατηρείται στεγνό	Να μην χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά	Δεν κατασκευάζεται με λάτεξ από φυσικό ελαστικό	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας	Ημερομηνία λήξης	Κατασκευαστής
	Το Arrow, το λογότυπο Arrow, το SharpsAway, το Teleflex και το λογότυπο Teleflex είναι εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα της Teleflex Incorporated ή συνδεδεμένων με αυτήν εταιρειών στις Η.Π.Α. ή/και σε άλλες χώρες. © 2021 Teleflex Incorporated. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος.						
Εισαγωγέας							

Catetere midline

Descrizione del prodotto:

Il catetere midline Arrow è un catetere endovenoso a inserimento periferico realizzato in poliuretano flessibile per uso medico. Il midline Arrow è progettato con un corpo non rastremato e si ammorbidisce *in-situ* per essere meno traumatico sul vaso.

Indicazioni per l'uso

Il catetere midline Arrow permette l'accesso venoso alla circolazione periferica. Offre un metodo alternativo di accesso endovenoso per pazienti adulti e pediatrici selezionati.

Controindicazioni

Nessuna nota.

Avvertenze e precauzioni generali

Avvertenze

1. Sterile e monouso. Non riutilizzare, ricondizionare né risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo può esporre al rischio di lesioni e/o infezioni gravi che possono risultare letali. Il ricondizionamento di dispositivi medici esclusivamente monouso può determinare un deterioramento delle prestazioni o una perdita di funzionalità.

2. Prima dell'uso, leggere interamente le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni riportate sul foglio illustrativo. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente, e provocarne a morte.

3. I medici devono essere consapevoli delle condizioni cliniche che possono limitare l'uso dei midline ivi compresi, in via esemplificativa ma non esaustiva:

- dermatite
- cellulite e ustioni in corrispondenza o in prossimità del sito di inserzione
- trombosi venose omolaterali pregresse
- radioterapia in corrispondenza o in prossimità del sito di inserzione
- contratture
- mastectomia
- potenziale utilizzo per fistole arterovenose

4. I medici devono tenere presente il rischio di intrappolamento del filo guida in un dispositivo precedentemente impiantato nell'apparato circolatorio. Se un paziente ha un dispositivo impiantato nell'apparato circolatorio, si consiglia di eseguire la procedura di cateterismo sotto visualizzazione diretta, per ridurre il rischio di intrappolamento del filo guida.

5. Per stabilire le terapie idonee a un dispositivo di accesso periferico, il medico deve fare riferimento ai protocolli e alle procedure in uso presso la struttura sanitaria.

6. L'ingresso di aria in un dispositivo per accesso vascolare o in una vena può essere causa di embolia gassosa. Non lasciare aghi scoperti, guaine, cateteri senza tappo e non clampati, nel sito di punzione venoso. Con qualsiasi dispositivo per accesso vascolare, usare solo connettori Luer Lock saldamente serrati, onde evitare la disconnessione accidentale.

7. I medici devono essere consapevoli del fatto che le clamp scorrevoli possono staccarsi accidentalmente.

8. I medici devono essere consapevoli delle complicanze e degli effetti collaterali indesiderati associati ai midline, ivi compresi, in via esemplificativa ma non esaustiva:

- embolia gassosa;
 - embolia da catetere;
 - sanguinamento/emorragia;
 - batteriemia;
 - trombosi venosa;
 - ematoma;
 - erosione vascolare;
 - infezione del sito di uscita;
 - danni/lesioni di tipo neurologico;
 - posizionamento non corretto della punta del catetere;
 - occlusione del catetere;
 - setticemia;
 - puntura arteriosa accidentale;
 - formazione di una guaina di fibrina;
 - flebite;
 - tromboflebite;
 - infiltrazione;
 - stravaso;
 - cellulite.
9. Non esercitare forza eccessiva durante il posizionamento o la rimozione del catetere o del filo guida. Un eccesso di forza può causare il danneggiamento o la rottura dei componenti del catetere. In caso di sospetto danno al filo di posizionamento o di ritiro difficoltoso, è da effettuarsi una radiografia e richiedersi un ulteriore consulto.
10. Non fissare, applicare graffe e/o suturare direttamente sul diametro esterno del corpo del catetere o sulle prolunghe per ridurre il rischio di tagliare o danneggiare il catetere e per evitare di ostacolarne il flusso. Fissare il dispositivo unicamente nelle posizioni di stabilizzazione indicate.
11. Non esercitare una forza eccessiva nell'introdurre il filo guida, la guaina Peel-Away sul dilatatore per tessuti o il dilatatore per tessuti, poiché potrebbe provocare la perforazione del vaso e sanguinamento o danneggiare i componenti.

Precauzioni

- 1. Non modificare il catetere se non come previsto nelle istruzioni. Non modificare il filo guida o alcun altro componente del kit/set durante l'inserimento, l'uso o la rimozione.
- 2. La procedura deve essere eseguita da personale addestrato, esperto nei punti di repere anatomici, in grado di utilizzare una tecnica sicura e di affrontare eventuali complicanze.
- 3. Adottare le precauzioni standard e seguire la prassi della struttura sanitaria per tutte le procedure che prevedano lo smaltimento sicuro dei dispositivi.
- 4. Verificare il posizionamento del catetere midline tramite visualizzazione radiografica durante l'avanzamento del catetere in pazienti più piccoli o in maniera tale che la posizione della punta possa essere fatta avanzare oltre la spalla.
- 5. Alcuni disinfectanti usati sul sito di inserzione del catetere contengono solventi in grado di indebolire il materiale di cui è costituito il catetere. Alcool, acetone e polietilenglicole possono indebolire la struttura dei materiali in poliuretano. Questi agenti possono anche compromettere il grado di adesione tra il dispositivo di stabilizzazione per catetere e le cutane.
 - Non usare acetone sulla superficie del catetere.
 - Non usare alcool per bagnare la superficie del catetere né consentire la permanenza di alcool all'interno del lume del catetere allo scopo di ripristinarne la pervietà o come misura atta alla prevenzione delle infezioni.
 - Non utilizzare unguenti contenenti polietilenglicole in corrispondenza del sito di inserzione.
 - Fare attenzione durante l'infusione di farmaci contenenti un'elevata concentrazione di alcool.
 - Consentire al sito di inserzione di asciugarsi completamente prima di applicare la medicazione.
- 6. Verificare la pervietà del catetere prima dell'uso, anche prima dell'iniezione a pressione. Per ridurre il rischio di perdite intraluminali o di rottura del catetere, non usare siringhe con capacità minore di 10 ml. L'uso di un iniettore automatico non impedisce necessariamente la sovrappressurizzazione di un catetere occluso o parzialmente occluso.

26. Alla rimozione del dilatatore e del filo guida, occludere rapidamente l'estremità della guaina per ridurre il rischio di penetrazione dell'aria.

⚠️ **Avvertenza** – Non lasciare aperti i dilatatori o le guaine senza tappo nel sito di punzione venosa. L'ingresso d'aria in un dispositivo per accesso vascolare o in una vena può essere causa di embolia gassosa.

27. Dopo la rimozione, verificare sempre che l'intero filo guida sia intatto.

Avanzamento del catetere

28. Retrare la protezione anti-contaminazione.

29. Inserire il catetere attraverso la guaina Peel-Away fino alla posizione di permanenza finale.

- Se si incontra resistenza, ritirare e/o irrigare delicatamente mentre si fa avanzare il catetere.

30. Ritirare la guaina Peel-Away sul catetere fino a rimuovere dal sito di venipuntura l'hub della guaina e la porzione collegata della guaina. Affermare le linguette della guaina Peel-Away e tirarle fino a separarle dal tutto, staccando la guaina dal catetere durante la rimozione del vaso (vedere la Figura 6).

⚠️ **Precauzione** – Evitare lo strappo della guaina nel sito di inserzione che causerebbe l'apertura del tessuto circostante creando uno spazio tra il catetere e il derma.

31. Se si è verificata la migrazione del catetere durante la rimozione della guaina, far avanzare nuovamente il catetere fino alla posizione di permanenza finale.

32. Rimuovere il filo di posizionamento (dove fornito).

⚠️ **Avvertenza** – Rimuovere in blocco il filo di posizionamento e il gruppo del braccio laterale con attacco Luer-Lock (vedere la Figura 7). La mancata osservanza di questa indicazione può causare la rottura del filo.

⚠️ **Precauzione** – Non clampare le prolunghe mentre il filo di posizionamento si trova nel catetere, per ridurre il rischio di deformare il filo.

33. Esaminare la punta del filo di posizionamento dopo la rimozione per verificare che il filo non abbia subito alterazioni (vedere la Figura 8).

Inserimento completo del catetere

34. Controllare la pervietà dei lumi collegando una siringa a ciascuna prolunga e aspirando fino a osservare un flusso libero di sangue venoso.

⚠️ **Precauzione** – Non affidarsi al colore del sangue aspirato come indicatore dell'accesso venoso.

35. Irrigare i lumi per rimuovere tutto il sangue dal catetere.

36. Collegare tutte le prolunghe a connettori Luer Lock appropriati secondo necessità. I raccordi inutilizzati possono essere chiusi attraverso i connettori Luer Lock in base alla prassi e alle procedure standard della struttura sanitaria.

- Le prolunghe sono dotate di clamp per fermare il flusso attraverso ciascun lume durante gli scambi delle linee e dei connettori Luer Lock.

⚠️ **Avvertenza** – Prima dell'infusione attraverso il lume, aprire la clamp per ridurre il rischio di danneggiare la prolunga a causa di una pressione eccessiva.

Fissaggio del catetere

37. Usare un dispositivo di stabilizzazione per catetere e/o un morsetto del catetere e una clamp del catetere (se disponibili).

- Usare il connettore del catetere come sito di fissaggio principale.

- Come sito di fissaggio secondario, se necessario, servirsi della clamp del catetere e del fermo.

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

Dispositivo di stabilizzazione per catetere (se disponibile)

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

Clamp del catetere e fermo (se disponibili)

Una clamp del catetere e un fermo vengono usati per fissare il catetere nei casi in cui sia necessario un ulteriore sito di fissaggio rispetto al connettore del catetere ai fini della stabilizzazione del catetere stesso.

⚠️ **Avvertenza** – Non collegare la clamp del catetere e il fermo (laddove previsto) fino all'avvenuta rimozione del filo di posizionamento.

• Dopo il collegamento o il bloccaggio delle linee necessarie, spiegare le alette della clamp in gomma e, accertandosi che la superficie del catetere non sia umida, posizionarle sul corpo del catetere secondo necessità allo scopo di mantenere invariata la corretta posizione.

- Fare scattare il fermo rigido sulla clamp del catetere.
 - Fissare la clamp del catetere e il fermo come una singola unità al paziente usando un dispositivo di stabilizzazione per catetere, punti metallici o suture. La clamp del catetere e il fermo devono entrambi essere fissati per ridurre il rischio di migrazione del catetere (vedere la Figura 9).
38. Prima di applicare la medicazione in base alle istruzioni del fabbricante, accertarsi che il sito di inserzione sia asciutto.
39. Verificare la posizione della punta del catetere per accertarsi che sia all'altezza o al di sotto della linea ascellare in conformità al protocollo e alle procedure della struttura sanitaria.
40. Se la punta del catetere non è posizionata correttamente, valutare la situazione e sostituire o riposizionare il catetere in conformità ai protocolli e alle procedure ospedaliere.
- Fissare il catetere all'altezza del centimetro 0 cm per agevolare la medicazione antisettica
 - Applicare l'etichetta del catetere distalmente al connettore Luer-Lock sulla prolunga (se fornito).

Cura e manutenzione

Medicazione

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

Pervietà del catetere

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

Istruzioni per la rimozione del catetere

1. Fare assumere al paziente la posizione clinicamente indicata allo scopo di ridurre il rischio di potenziale embolia gassosa.
 2. Togliere la medicazione.
 3. Rilasciare il catetere e toglierlo dai dispositivi di stabilizzazione.
 4. Rimuovere il catetere tirandolo lentamente in parallelo alla cute. Qualora si incontrasse resistenza durante la rimozione del catetere **FERMarsi**.
- ⚠️ **Precauzione** – Il catetere non deve essere forzatamente rimosso per evitare la possibile rottura ed embolizzazione del catetere stesso. Attenersi alla prassi e alle procedure della struttura sanitaria nel caso di cateteri difficili da rimuovere.

5. Applicare pressione diretta sul sito fino a ottenere l'emostasi; applicare quindi una medicazione occlusiva con unguento.

⚠️ **Avvertenza** – Il tramite residuo del catetere rimane un possibile punto di penetrazione d'aria fino alla riepitelizzazione del sito. La medicazione occlusiva deve rimanere in posizione per almeno 24 ore o fino a quando il sito appare riepitelizzato.

6. Documentare la procedura di rimozione del catetere, inclusa la conferma della rimozione dell'intera lunghezza del catetere e dell'intera punta, in base alla prassi e alle procedure della struttura sanitaria.

Per la letteratura di riferimento riguardante la valutazione del paziente, la formazione del clinico, le tecniche di inserimento e le potenziali complicanze associate alla procedura qui descritta, consultare i manuali e la letteratura medica standard, e visitare il sito Web di Arrow International LLC all'indirizzo www.teleflex.com. Nella pagina www.teleflex.com/IFU si può trovare una versione pdf delle presenti istruzioni per l'uso.

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

it

Glossario dei simboli - I simboli sono conformi alla norma ISO 15223-1.

È possibile che alcuni simboli non si applichino a questo prodotto. Consultare le etichette del prodotto per i simboli che si applicano specificamente a questo prodotto.

Attenzione	Dispositivo medico	Consultare le istruzioni per l'uso	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema di barriera sterile singola con confezionamento protettivo interno	Sistema di barriera sterile singola
Tenere lontano dalla luce solare	Conservare in un luogo asciutto	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non è fabbricato in lattice di gomma naturale	Numero di catalogo	Numero di lotto	Da utilizzare entro	Fabbricante
	<p><i>Arrow, il logo Arrow, SharpsAway, Teleflex e il logo Teleflex sono marchi o marchi registrati di Teleflex Incorporated o delle sue società affiliate, negli USA e/o in altri Paesi. © 2021 Teleflex Incorporated. Tutti i diritti riservati.</i></p>						
Importatore							

Midtlinjekateter

Produktbeskrivelse:

Arrow midtlinjekateter er et perfert innført intravenøst kateter produsert med fleksibel polyuretan av medisinsk kvalitet. Arrow midtlinjekateter er designet med en kateterhoveddelen som ikke er avsmalnet, og myk gjøres in-situ for å være mindre traumatisk for karet.

Indikasjoner for bruk:

Arrow midtlinjekateter gir venos tilgang til den perifere sirkulasjonen. Det tilbyr en alternativ metode for intravenøs tilgang for utvalgte voksne og pediatriske pasienter.

Kontraindikasjoner:

Ingen kjente.

Generelle advarsler og forholdsregler

Advarsler:

- Steril, til engangsbruk:** Skal ikke gjenbrukes, reprosesseres eller resteriliseres. Gjenbruk av anordningen skaper potensiell risiko for alvorlig personskade og/eller infeksjon, som kan føre til død. Hvis medisinsk utstyr som er kun laget for engangsbruk reprossesses for gjenbruk, kan det føre til redusert ytelse eller tap av funksjonaltet.
- Les alle advarsler, forholdsregler og anvisninger i pakningsvedleggget for bruk.** Hvis du unnlater å gjøre dette, kan resultatet bli alvorlig pasientskade eller død.
- Klinikere må være klar over kliniske tilstander som kan begrense bruken av midtlinjekateter, inkludert, men ikke begrenset til:**
 - dermattit
 - cellulitt og brannsår ved eller omkring innføringsstedet
 - tidligere ipsilaterale venetrombose
 - strålebehandling på eller omkring innføringsstedet
 - kontrakturer
 - mastektomi
 - mulig bruk til arteriovenøs fistel

4. Klinikere må være oppmerksomme på muligheten for at ledevaierne setter seg fast i eventuelle implantater i sirkulasjonssystemet. Det anbefales at kateterprosedyrer utføres under direkte visualisering dersom pasienten har et implantat i sirkulasjonssystemet, for å redusere faren for at ledevaierne setter seg fast.

5. Klinikeren skal se institusjonens retningslinjer og prosedyrer for å bestemme egne behandleringer for en perifer tilgangsanordning.

6. Luftemboli kan oppstå dersom det kommer luft inn i en vaskulær tilgangsanordning eller en vene. Ikke etterlat åpne nåler eller hylser eller katetre uten hette eller lukket klemme i venepunktsstedet. Bruk bare fast tilstrammede Luer-Lock-koblinger med enhver vaskulær tilgangsanordning for å bidra til å verne mot utilstikt frakobling.

7. Klinikere må være oppmerksomme på at skyveklemmer kan bli fjernet ved et uhell.

8. Klinikere må være oppmerksomme på komplikasjoner / uønskede bivirkninger forbundet med midtlinjekatetre, inkludert, men ikke begrenset til:

- luftemboli
- kateteremboli
- blødning/hemoragi
- bakteriemi
- venetrombose
- hematom
- karerosjon
- infeksjon på utgangstedet
- nerveskade
- kateterspiss i feil stilling
- kateterokklusjon
- septikemi
- utilsiktet arteriell punktur
- fibrinfilmdannelse
- flebbitt
- tromboflebbitt
- infiltrasjon
- ektravasasjon
- cellulitt

9. Ikke bruk for mye kraft når katretet eller ledevaierne plasseres eller fjernes. For mye kraft kan føre til skade på kateterkomponenter eller at de går i stykker. Radiografisk visualisering må innhentes og ytterligere konsultasjon forespørs hvis det mistenkes plasseringsskade, eller hvis uttrekkingen ikke

kan utføres enkelt.

- 10. Ikke fest, stifté og/eller sy direkte til kateterhoveddelenes ytre diameter eller forlengelsesslangen, for å redusere risikoen for å skade eller kutte kateteret eller hindre kateterflowet.** Fest kun på angitte stabiliseringssteder.
- 11. Bruk ikke for mye kraft når ledevaieren føres inn, den avtagbare hylsen føres over vevsdilatatorer eller vevsdilatatorer føres inn, da dette kan føre til karperforasjoner og blødning, eller skade på komponent.**

Forholdsregler:

- Ikke modifiser kateteret bortsett fra som anvis. Ikke modifiser ledevaieren eller noen annen settkomponent under innføring, bruk eller fjerning.
- Prosedryen må utføres av opplært personell som er godt kjent med anatomiske landemerker, trygg teknikk og mulige komplikasjoner.
- Bruk standard forholdsregler og følg institusjonens retningslinjer for alle prosedyrer, inkludert trygg kassering av anordninger.
- Verifier midtlinjekatetrets plassering med radiografisk visualisering når katretet føres frem i mindre pasienter, eller på en slik måte at spissen kan føres forbi skulderen.
- Enkelte desinfeksjonsmidler som brukes på kateterinnføringsstedet, inneholder løsemidler som kan svekke katetermaterialia. Alkohol, aceton og polyetylenglykol kan svekke strukturen i polyuretanmaterialene. Disse agensene kan også nedsette klistreeven mellom kateterstabiliseringsanordningen og huden.
 - Bruk ikke aceton på kateterflatene.
 - Kateteroverflatene må ikke bløtlegges med alkohol, og du må ikke la alkohol ligge i et kateterlumen for å gjenopprette katetrets åpning eller som et infeksjonsforebyggende tiltak.
 - Bruk ikke salver som inneholder polyetylenglykol, på innføringsstedet.
 - Vær forsiktig ved infusjon av legemidler med en høy koncentrasjon av alkohol. La innføringsstedet tørke helt før bandasjering.
- Kontroller kateterets åpning før bruk, inkludert før trykkinisering. Bruk ikke sprayter mindre enn 10 ml, for å redusere risikoen for intralumenal lekkasje eller katetteruptur. Trykkinjetkortstyret vil kanskje ikke hindre at et okkludert eller delvis okkludert kateter blir satt under for stort trykk.

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

Anbefalt fremgangsmåte: Bruk steril teknikk.

Klargjør punkturstedet:

- Klargjør huden med egnet antiseptisk middel.
- Dekk punkturstedet med duk.
- Administrer lokalbedøvelse iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
- Avhend nälen.

SharpsAway II låsbar avfallskopp (hvis utstyrt):

SharpsAway II låsbar avfallskopp brukes til avhending av nåler (15–30 Ga.).

- Med én hånd skyver du nålene godt inn i hullene på avfallskoppen (se figur 1).
 - Nålene festes automatisk på plass så snart de er plassert i avfallskoppen, slik at de ikke kan brukes om igjen.
- Forholdsregel:** Ikke prøv å fjerne nåler som er plassert i SharpsAway II låsbar avfallskopp. Disse nålene sitter fast. Å tvinge nålene ut av avfallskoppen kan føre til skade på nålene.

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

Forholdsregel: Nålene skal ikke gjenbrukes etter at de er plassert i SharpsAway-skumsystemet. Partikkelstoff kan klebe seg til nålespissen.

Klipp katretet om nødvendig:

Advarsel: Infusjon av inkompatible legemidler gjennom tilstøtende utgangsporter kan forårsake presipitasjon og/eller okklusjon.

⚠️ Advarsel: Åpne klemmen før infusjon gjennom lumen for å redusere risikoen for skade på forlengelsesslangen pga. for høyt trykk.

Fest katetret:

37. Bruk en kateterstabiliseringsanordning og/eller kateterklemme og festeanordning til å feste katetret (hvis utstyrt).

- Bruk katetermuffe som primært festested.
- Bruk kateterklemme og festeanordning som sekundært festested ved behov.

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

Kateterstabiliseringsanordning (hvis utstyrt):

En kateterstabiliseringsanordning skal brukes i henhold til produsentens bruksanvisning.

Kateterklemme og festeanordning (hvis utstyrt):

En kateterklemme og festeanordning brukes til å feste katetret når det trengs et ytterligere festested i tillegg til katetermuffen for å stabilisere katetret.

⚠️ Advarsel: Ikke fest kateterklemmen og festeanordningen (hvis utstyrt) for plasseringsvaieren er fjernet.

- Etter at nødvendige slanger er tilkoblet eller låst, sperr du vingene på gummiklemmen og plasserer den på katetrets hoveddel. Kontroller at katetret ikke er fuktig, før du opprettholder riktig fest.
- Smett den rigele festeanordningen på kateterklemmen.
- Fest kateterklemmen og festeanordningen som en enhet til pasienten ved hjelp av enten en kateterstabiliseringsanordning, stifter eller suturer. Både kateterklemmen og festeanordningen må festes for å redusere risikoen for kateterforskyvning (se figur 9).
- 38. Kontroller at innføringsstedet er tørt for bandasje legges på iht. produsentens instruksjoner.
- 39. Vurder kateterspissens plassering for å sikre at kateterspissen er ved eller under aksillarlinjen i samsvar med institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
- 40. Hvis kateterspissen er feilplassert, ta en vurdering av situasjonen og bytt ut eller flytt katetret i henhold til institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
 - Fest katetret ved 0 cm-merket for å lette antiseptisk bandasje.
 - Sett på katetrets etikett distalt for Luer-koblingen på forlengelsesslangen (hvis utstyrt).

Stell og vedlikehold:

Bandasje:

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

Katetrets åpning:

Oppretthold katetrets åpning i henhold til institusjonens retningslinjer, prosedyrer og praksisveiledninger. Alt personell som steller pasiente med midtlinjekatetre, må ha kjennskap til effektiv håndtering mht. å forlenge katetrets innleggingstid og hindre pasientskade.

Instruksjoner for fjerning av kateter:

1. Plasser pasienten som klinisk indirekt for å redusere risikoen for mulig luftemboli.
2. Fjern bandasjen.
3. Frigjor katetret og fjern det fra festeanordningen(e).
4. Fjern katetret ved å trekke det sakte parallelt med huden. Hvis det kjennes motstand når du fjerner katetret,

STOPP

⚠️ Forholdsregel: Katetret må ikke fjernes med makt. Det kan føre til at katetret går i stykker og emboliseres. Følg institusjonens retningslinjer og prosedyrer for katetre som er vanskelig å fjerne.

5. Påfør direkte trykk på stedet helt til hemostase oppnås, og påfør deretter en salvebasert okklusiv bandasje.

⚠️ Advarsel: Gjenværende kateterspor forbli et inngangspunkt for luft helt til stedet er epithelialisert. Okklusiv bandasje skal være på plass i minst 24 timer eller til stedet virker å være epithelialisert.

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

For referanselitteratur om pasientvurdering, klinikeropplæring, innføringsteknikker og mulige komplikasjoner forbundet med denne prosedyren, se standard lærebøker, medisinsk litteratur og nettstedet til Arrow International LLC: www.teleflex.com

Du finner en PDF-versjon av denne bruksanvisningen på www.teleflex.com/IFU

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

no

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

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

Forsiktig	Medisinsk utstyr	Se bruksanvisningen	Skal ikke gjenbrukes	Skal ikke resteriliseres	Sterilisert med etylenoksid	System med enkel steril beskyttelse med beskyttende forpakning inni	System med enkel steril beskyttelse
Holdes unna sollys	Holdes tørr	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Ikke fremstilt med naturgummilateks	Katalognummer	Partinummer	Brukes innen	Produusent
	<p>Arrow, Arrow-logoen, SharpsAway, Teleflex og Teleflex-logoen er varemerker eller registrerte varemerker for Teleflex Incorporated eller tilknyttede selskaper, i USA og/eller andre land. © 2021 Teleflex Incorporated. Alle rettigheter forbeholdt.</p>						

Cateter para linha média

Descrição do produto:

O cateter para linha média Arrow é um cateter intravenoso de inserção periférica fabricado em poliuretano flexível, de grau médico. A linha média Arrow foi concebida com um corpo de cateter não cônico e torna-se mais maleável *in situ* para ser menos traumático para o vaso.

Indicações de utilização:

O cateter para linha média Arrow permite o acesso venoso à circulação periférica. Proporciona um método alternativo de acesso intravenoso para doentes adultos e pediátricos selecionados.

Contraindicações:

Nenhuma conhecida.

Advertências e precauções gerais

Advertências:

1. Estéril, para uma única utilização: Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que podem levar à morte. O reprocessamento de dispositivos médicos que se destinam a uma única utilização poderá resultar na degradação do desempenho ou na perda de funcionalidade.
2. Leia todas as advertências, precauções e instruções do folheto informativo antes da utilização. Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.
3. Os médicos têm de estar cientes das condições clínicas que poderão limitar a utilização de linhas médias incluindo, entre outras:
 - dermatite
 - celulite e queimaduras no local de inserção ou na sua proximidade
 - trombose venosa ipsilateral anterior
 - radioterapia no local de inserção ou na sua proximidade
 - contraturas
 - mastectomia
 - potencial utilização de fistula AV
4. Os médicos devem estar cientes do potencial de aprisionamento do fio-guia por qualquer dispositivo implantado no sistema circulatório. Recomenda-se que se o doente apresentar um implante no sistema circulatório, o procedimento de colocação do cateter seja feito sob visualização direta, visando minimizar o risco de aprisionamento do fio-guia.
5. Os médicos devem consultar as políticas e procedimentos institucionais para determinarem as terapêuticas apropriadas para um dispositivo de acesso periférico.
6. Pode ocorrer embolia gasosa caso seja permitida a entrada de ar para um dispositivo de acesso vascular ou para uma veia. Não deixe agulhas abertas, bainhas ou cateteres destapados e não clampados no local de punção venosa. Utilize apenas conectores Luer-Lock bem apertados com qualquer dispositivo de acesso vascular para ajudar a proteger contra a desconexão acidental.
7. Os médicos devem estar cientes para o facto de os grampos deslizantes poderem ser removidos accidentalmente.
8. Os médicos têm de estar cientes das complicações/efeitos secundários indesejáveis associados às linhas médias incluindo, entre outros:

- embolia gasosa
 - embolia do cateter
 - sangramento/ hemorrágia
 - bacteriemia
 - trombose venosa
 - hematoma
 - erosão vascular
 - infecção do local de saída
 - lesão/danos em nervos
 - posição incorreta da ponta do cateter
 - oclusão do cateter
 - septicemia
 - punção arterial accidental
 - formação de bainha de fibrina
 - flebite
 - tromboflebite
 - infiltração
 - extravasamento
 - celulite
9. Não aplique uma força excessiva durante a colocação ou a remoção do cateter ou do fio-guia. Uma força excessiva pode provocar danos ou a quebra do componente do cateter. No caso de suspeita de danos na colocação ou de a retirada ser difícil de realizar, deve ser obtida uma imagem visual radiográfica e solicitada uma consulta adicional.
 10. Não prenda, agrafe nem suture diretamente o diâmetro externo do corpo do cateter ou das linhas de extensão para reduzir o risco de cortar ou danificar o cateter ou impedir o respetivo fluxo. Fixe apenas nos locais de estabilização indicados.
 11. Não aplique uma força excessiva quando introduzir o fio-guia e a bainha destacável sobre o dilatador de tecidos, dado que tal pode dar origem a perfuração do vaso, hemorrágia ou danos no componente.

Precauções:

1. Não altere o cateter, exceto conforme indicado. Não altere o fio-guia nem qualquer outro componente do kit/conjunto durante a inserção, a utilização ou a remoção.
2. O procedimento deve ser executado por pessoal com formação e com bons conhecimentos das estruturas anatómicas, técnica segura e capaz de lidar com possíveis complicações.
3. Use as precauções padrão e siga as políticas institucionais relativas a todos os procedimentos, incluindo a eliminação segura dos dispositivos.
4. Verifique a colocação do cateter para linha média através de visualização radiográfica ao avançar o cateter em doentes mais pequenos ou de uma forma tal que a localização da ponta possa ser avançada para além do ombro.
5. Alguns desinfetantes utilizados no local de inserção do cateter contêm solventes que podem enfraquecer o material do cateter. O álcool, a acetona e o polietilenoglicol podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Estes agentes podem também enfraquecer a união adesiva entre o dispositivo de estabilização do cateter e a pele.
 - Não utilize acetona sobre a superfície do cateter.
 - Não utilize álcool para impregnar a superfície do cateter nem permita que o álcool permaneça no lumen de um cateter para restaurar a permeabilidade do cateter ou como medida de prevenção de infecções.
 - Não utilize pomadas com polietilenoglicol no local de inserção.
 - Tenha cuidado durante a administração de fármacos com uma elevada concentração de álcool.
 - Deixe o local de inserção seco completamente antes de aplicar o penso.
6. Antes da injeção pressurizada, certifique-se de que o cateter está permeável. Não utilize seringas de capacidade inferior a 10 ml para reduzir o risco de fuga intraluminal ou rutura do cateter. O equipamento de injeção forçada poderá não impedir a sobrepressão de um cateter total ou parcialmente ocluído.

26. Após a remoção do dilatador e o fio-guia, oclua rapidamente a extremidade da bainha para reduzir o risco de entrada de ar.

⚠️ **Advertência:** Não deixe dilatadores abertos ou bainhas destapadas no local de punção venosa. Pode ocorrer embolia gasosa caso seja permitida a entrada de ar para um dispositivo de acesso vascular ou para uma veia.
27. Quando retirar, verifique se o fio-guia está todo intacto.

Avançar o cateter:

28. Faça recuar a proteção contra contaminação.

29. Insira o cateter através da bainha destacável até à posição permanente final.

- Caso sinta resistência, recue e/ou irrigue suavemente enquanto faz avançar o cateter.

30. Retire a bainha destacável sobre o cateter até o conector da bainha e a porção conectada da bainha saírem do local de venipunção. Agarre nas abas da bainha destacável e afaste-as do cateter (ver figura 6), enquanto retira o vaso até a bainha se separar totalmente em todo o seu comprimento.

⚠️ **Precaução:** Evite rasgar a bainha no local de inserção que se abre no tecido circundante criando um espaço entre o cateter e a derme.

31. Se o cateter tiver migrado durante a remoção da bainha, volte a avançar o cateter até à sua posição permanente final.

32. Retire o fio de colocação (quando fornecido).

⚠️ **Advertência:** Retire o fio de colocação e o conjunto do braço lateral Luer-Lock como uma unidade (ver figura 7). Se não o fizer, o fio poderá partir-se.

⚠️ **Precaução:** Não coloque um clamp nas linhas de extensão quando o fio de colocação estiver no cateter de modo a reduzir o risco de o fio de colocação se dobrar.

33. Examine a ponta do fio de colocação após a remoção para se certificar de que o fio não foi alterado (ver figura 8).

Terminar a inserção do cateter:

34. Verifique a permeabilidade do lúmen fixando uma seringa a cada linha de extensão e aspire até observar um fluxo desobstruído de sangue venoso.

⚠️ **Precaução:** Não confie na cor do sangue aspirado para indicar o acesso venoso.

35. Irrigue os lúmenes para eliminar totalmente o sangue do cateter.

36. Ligue todas as linhas de extensão ao(s) conector(es) Luer-Lock adequado(s), conforme for necessário. As portas das usadas podem ser "bloqueadas" com conectores Luer-Lock de acordo com as políticas e procedimentos padrão da instituição.

- As linhas de extensão possuem clipes para ocluir o fluxo através de cada lúmen durante a mudança de linha e de conector Luer-Lock.

⚠️ **Advertência:** Abra o clamp antes da perfusão através do lúmen para reduzir o risco de danos na linha de extensão devido a pressão excessiva.

Fixar o cateter:

37. Utilize um dispositivo de estabilização de cateter e/ou um grampo do cateter e um fixador para fixar o cateter (quando fornecidos).

- Utilize o conector do cateter como o local de fixação primário.
- Utilize o grampo do cateter e o fixador como local de fixação secundário, conforme necessário.

⚠️ **Precaução:** A fim de manter a posição correta da ponta do cateter, limite ao mínimo a manipulação do cateter ao longo de todo o procedimento.

Dispositivo de estabilização de cateter (quando fornecido):

Um dispositivo de estabilização de cateter deve ser usado de acordo com as instruções de utilização do fabricante.

Grampo do cateter e fixador (quando fornecidos):

Utilizam-se um grampo do cateter e um fixador para fixar o cateter quando for necessário um local de fixação adicional para além do conector do cateter para estabilização do cateter.

⚠️ **Advertência:** Não ligue o clamp e o fixador do cateter (quando fornecidos) até o fio de colocação ter sido removido.

- Depois de ligar ou fixar as linhas necessárias, abra as asas do clamp de borracha e posicione-as no corpo do cateter, certificando-se de que a superfície do cateter não está húmida, conforme for necessário para garantir a permanência da fixação apropriada.
- Encaixe o fixador rígido no grampo do cateter.
- Fixe o grampo do cateter e o fixador como uma unidade ao doente utilizando um dispositivo de estabilização de cateter, agrafos ou sutura. O grampo do cateter e o fixador têm de ser fixos para se reduzir o risco de migração do cateter (consultar a Figura 9).

38. Certifique-se de que o local de inserção está seco antes de aplicar pensos de acordo com as instruções do fabricante.

39. Avalie a colocação da ponta do cateter para garantir que a ponta do cateter está abaixada ou na linha axilar, em conformidade com as políticas e procedimentos da instituição.

40. Se a ponta do cateter não ficar devidamente posicionada, avalie a situação e substitua o cateter ou reposicione-o de acordo com as políticas e os procedimentos da instituição.

- Fixe o cateter na marcação dos 0 cm para facilitar a colocação assética do penso.
- Aplique o rótulo do cateter distalmente em relação à conexão luer na linha de extensão (quando fornecida).

Cuidados e manutenção:

Penso:

Troque o penso de acordo com as políticas, procedimentos e orientações práticas da instituição. Mude imediatamente o penso se a integridade ficar comprometida como, por exemplo, se o penso ficar húmido, sujo, se soltar ou deixar de ser oclusivo.

Permeabilidade do cateter:

Mantenha a permeabilidade do cateter de acordo com as políticas, os procedimentos e as orientações práticas da instituição. Todo o pessoal que cuida de doentes com cateteres para linha média tem de conhecer a forma eficaz de prolongar o tempo de permanência do cateter e prevenir lesões.

Instruções de remoção do cateter:

1. Coloque o doente conforme clinicamente indicado para reduzir o risco de potencial embolia gasosa.
2. Retire o penso.
3. Liberte o cateter e remova-o do(s) dispositivo(s) de fixação do cateter.
4. Remova o cateter lentamente, puxando-o paralelamente à pele. Se sentir resistência durante a remoção do cateter, **PARE**
⚠️ **Precaução:** O cateter não deve ser removido à força, caso contrário pode provocar a quebra do cateter e embolia. Siga as políticas e os procedimentos da instituição no caso de cateteres de difícil remoção.
5. Aplique pressão direta no local até atingir hemostase, aplicando de seguida um penso oclusivo à base de pomada.
6. **Advertência:** A via do cateter residual continua a ser um ponto de entrada de ar até o local ser epithelializado. O penso oclusivo deve permanecer no local durante um mínimo de 24 horas ou até o local parecer epithelializado.
6. Documente o procedimento de remoção do cateter, de acordo com as políticas e procedimentos da instituição, incluindo a confirmação de que o cateter, em toda a sua extensão, e a ponta do cateter foram removidos.

Para aceder a literatura de referência relativa à avaliação do doente, à formação do médico, à técnica de inserção e às potenciais complicações associadas a este procedimento, consulte manuais de referência, literatura médica e o sítio na Internet da Arrow International LLC: www.teleflex.com

Em www.teleflex.com/IFU, encontra-se uma cópia destas instruções de utilização em formato PDF.

Para um doente/utilizador/terceiro na União Europeia e em países com regime regulamentar idêntico (Regulamento 2017/745/UE relativo a Dispositivos Médicos); se, durante a utilização deste dispositivo ou em resultado da sua utilização, tiver ocorrido um incidente grave, comunique-o ao fabricante e/ou ao mandatário e à autoridade nacional. Poderá encontrar os contactos das autoridades competentes nacionais (Pontos de Contacto de Vigilância) e mais informações no seguinte website da Comissão Europeia: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

pt

Glossário de símbolos: Os símbolos estão em conformidade com a norma ISO 15223-1.

Alguns símbolos podem não se aplicar a este produto. Consulte na rotulagem do produto os símbolos que se aplicam especificamente a este produto.

Cuidado	Dispositivo médico	Consultar as instruções de utilização	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril única com embalagem de proteção no interior	Sistema de barreira estéril única
Manter afastado da luz solar	Manter seco	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não fabricado com látex de borracha natural	Número de catálogo	Número de lote	Prazo de validade	Fabricante
	Arrow e o logótipo Arrow, SharpsAway, Teleflex e o logótipo Teleflex, são marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Teleflex Incorporated ou das respetivas filiais nos EUA e/ou em outros países. © 2021 Teleflex Incorporated. Reservados todos os direitos.						
Importador							

Cateter de linie medie

Descrierea produsului:

Cateterul de linie medie Arrow este un cateter intravenos introdus periferic, fabricat din poliuretan flexibil, de grad medical. Cateterul de linie medie Arrow este conceput cu un corp neascuțit și se înmoiează *in situ*, pentru a fi mai puțin traumatic cu vasul.

Indicații de utilizare:

Cateterul de linie medie Arrow permite accesul venos în circulația periferică. Acesta oferă o metodă alternativă de acces intravenos pentru anumii pacienți adulți și copii și adolescenți.

Contraindicații:

Nu se cunosc.

Avertismente și precauții generale

Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliză. 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 vătămare gravă sau decesul pacientului.
3. Medicii trebuie să ia la cunoștință condițiile clinice care ar putea limita utilizarea cateterelor de linie medie, care includ următoarele, dar nu se limitează la acestea:
 - dermatită
 - celulită și arsuri la nivelul sau în vecinătatea locului de introducere
 - antecedente de tromboză venoasă ipsilaterală
 - radioterapie la nivelul sau în vecinătatea locului de introducere
 - contracturi
 - mastectomie
 - utilizare potentială pentru o fistulă AV

4. Medicii 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. Medicul trebuie să consulte politicile și procedurile instituționale pentru a stabili terapiile adecvate pentru un dispozitiv de acces periferic.

6. Dacă se permite pătrunderea aerului într-un dispozitiv de acces vascular sau într-o venă, poate apărea embolia gazoașă. Nu lăsați ace neacoperite, teći sau catetere fără capac și neprinse cu cleme în locul punționării venoase. Folosiți numai racordurile Luer-Lock strâns fixate împreună cu orice dispozitiv de acces vascular, pentru a contribui la prevenirea dezprinderii accidentale.

7. Medicii trebuie să fie conștienți de faptul că clemele glisante pot fi îndepărtate accidental.

8. Medicii trebuie să fie conștienți de complicațiile/efectele secundare nedorite asociate cateterelor de linie medie, inclusiv, dar fără a se limita la:

- embolie gazoașă
 - embolie de cateter
 - sângerare/hemoragie
 - bacteriemie
 - tromboză venoasă
 - hematom
 - eroziune vasculară
 - infecția la locul de ieșire
 - rânerie/vătămare a nervilor
 - poziționare eronată a vărfului cateterului
 - occluzie de cateter
 - septicemie
 - punționare arterială accidentală
 - formare de teacă de fibrină
 - flebită
 - tromboflebită
 - infiltrare
 - extravazare
 - celulită
9. Nu aplicați o forță excesivă la plasarea sau extragerea cateterului sau firului de ghidaj. Forța excesivă poate cauza deteriorarea sau ruperea componentelor cateterului. Dacă se suspectează deteriorarea la amplasarea sau dacă retragerea

cateterului nu poate fi realizată cu ușurință, trebuie să se obțină o vizualizare radiografică și să se solicite consultare suplimentară.

10. Nu fixați, capsăți și/sau suturați direct pe diametrul exterior al corpului cateterului sau al liniei de extensie, 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.
11. Nu folosiți o forță excesivă la introducerea firului de ghidaj sau a tecii detașabile peste dilatatorul tisular, întrucât dilatatorul tisular în această stare poate cauza perforație vasculară, hemoragie sau deteriorarea componentelor.

Precauții:

1. Nu modificați cateterul decât în conformitate cu instrucțiunile. Nu modificați 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 anatomici, tehnici sigure și complicațiilor posibile.
3. Luăți măsurile de precauție standard și respectați politicile instituționale pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.
4. Verificați amplasarea cateterului de linie medie prin vizualizare radiografică atunci când avansați cateterul în pacienti mai mici sau de așa manieră încât locația vărfului să poată fi avansată dincolo de umăr.
5. Unii dezinfecții folosesc la locul de introducere a cateterului conțin solvenți care pot slăbi materialul cateterului. Alcoolul, acetona și polietileniglicol pot slăbi structura materialelor poliuretanice. Acești agenți pot, de asemenea, să slăbească aderența dintre dispozitivul de stabilizare a cateterului și tegument.
- Nu utilizați acetona pe suprafața cateterului.
- Nu utilizați alcool pentru a înmuia suprafața cateterului și nu permiteți stagnarea de alcool în lumenul unui cateter pentru a restabili permeabilitatea cateterului sau ca măsură de prevenție a unei infecții.
- Nu utilizați unguento care conțin polietileniglicol 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 aplicarea pansamentului.
6. Înainte de utilizare, inclusiv înainte de injecțarea sub presiune, asigurați-vă de permeabilitatea cateterului. Nu folosiți seringi cu volume mai mici de 10 ml, pentru a reduce riscul de surgerii intraluminale sau spargere a cateterului. Este posibil ca echipamentul de injectare sub presiune să nu prevină aplicarea unei presiuni excesive pe un cateter obturat sau parțial obturat.

Este posibil ca trusele/seturile să nu conțină toate componentele accesoriile 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:

1. Pregătiți pielea curată cu un agent antisепtic adecvat.
2. Acoperiți locul de punționare.
3. Administrați anestezicul local conform politicilor și procedurilor instituționale.
4. 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 (calibră 15–30 Ga).

- Folosiți tehnica cu o singură mână, apăsați ferm acelă în orificiile recipientului pentru deșeuri (consultați Figura 1).
 - După amplasarea în recipient 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

⚠ Precauție: Nu prindeți liniile de prelungire în deme atunci când firul de amplasare se află în cateter, pentru a reduce riscul de răsucire a firului de amplasare.

33. Examinați vârful firului de amplasare după extragere pentru a vă asigura că firul nu a fost modificat (consultați Figura 8).

Finalizarea introducerii cateterului:

34. Verificați capacitatea lumenelor de a rămâne deschise atât o seringă la fiecare linie de prelungire și aspirați până când se observă curgerea liberă a săngelui venos.

⚠ Precauție: Nu vă bazați pe culoarea aspirației de sânge drept indicator al accesului venos.

35. Spălați lumenul (lumenele) pentru a curăța complet săngele din cateter.

36. Conectați toate liniile de prelungire la conectorii Luer-Lock adecvați, în funcție de necesități. Portul sau porturile neutilizate pot fi „blocați” prin intermediu conectorilor Luer-Lock, folosind politicele și procedurile instituționale standard.

- Sunăt furnizată cleme pe linia (liniile) de prelungire, pentru a bloca fluxul prin fiecare lumen în timpul modificărilor liniilor și conectorilor Luer-Lock.

⚠ Avertisment: Deschideți clema înainte de perfuzarea prin lumen, pentru a reduce riscul de deteriorare a liniei de prelungire din cauza presiunii excesive.

Fixarea cateterului:

37. Utilizați un dispozitiv de stabilizare a cateterului și/sau o clema și un dispozitiv de prindere a cateterului pentru fixarea cateterului (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):

Trebuie utilizat un dispozitiv de stabilizare a cateterului în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

Clema și dispozitiv de prindere a cateterului (dacă sunt furnizate):

O clema 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.

⚠ Avertisment: Nu atașați clema și dispozitivul de prindere a cateterului (acolo unde acestea sunt furnizate) până când firul de amplasare nu este înălțat.

• După conectarea sau blocarea liniilor necesare, îndepărtați brațele clemei de cauciuc și fixați-o pe corpul cateterului, asigurându-vă că suprafața cateterului nu este umedă, pentru a menține fixarea adecvată.

• Îndărăti dispozitivul rigid de prindere pe clema cateterului.

• Fixați de pacient clema și dispozitivul de prindere al 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 9).

38. Asigurați-vă că locul de inserție este uscat înainte de aplicarea pansamentului conform instrucțiunilor producătorului.

39. Evaluăți amplasarea vârfului cateterului pentru a vă asigura că vârful cateterului se află la sau sub nivelul liniei axilare, în conformitate cu politicele și procedurile instituționale.

40. În cazul în care vârful cateterului este poziționat greșit, evaluați situația și înlocuiți cateterul sau repoziționați-l în conformitate cu politicele și procedurile instituționale.

- Fixați cateterul la marcajul de 0 cm pentru a facilita pansarea antiseptică.

- Aplicați eticheta cateterului distal față de conexiunea Luer pe linia de prelungire (când a fost furnizată).

Îngrijire și întreținere:

Aplicarea pansamentului:

Pansați în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituțională. Schimbați-l imediat în cazul în care integritatea acestuia este compromisă (de exemplu, pansamentul devine umed, murdar, slăbit sau nu mai este ocluziv).

Permeabilitatea cateterului:

Mențineți permeabilitatea cateterului în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituțională. Înțreg personalul care are grija de pacienții cu catetere de linie medie trebuie să fie informat despre managementul eficient pentru prelungirea termenului de utilizare a cateterului și pentru preventia leziunilor.

Instrucțiuni privind scoaterea cateterului:

1. Așezați pacientul conform indicațiilor clinice, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă potențială.
2. Scoațeți pansamentul.
3. Eliberați cateterul și îndepărtați-l din dispozitivul (dispozitivele) de fixare ale acestuia.
4. Extrageți cateterul trăgându-l încet, paralel cu tegumentul. Dacă întâmpinați rezistență în timpul îndepărțării cateterului, **OPRITI-VA**.

⚠ Precauție: Cateterul nu trebuie îndepărtat forțat, deoarece acest lucru poate duce la ruperea cateterului și embolie. Urmați politicele și procedurile instituționale pentru îndepărțarea cu dificultate a cateterului.

5. Aplicați presiune directă la fața locului, până când se realizează hemostaza, urmată de un pansament ocluziv cu uguent.

⚠ Avertisment: Tractul rezidual al cateterului rămâne un punct de intrare a aerului până când locul este epitelizat. Pansamentul ocluziv trebuie să rămână în loc pentru cel puțin 24 de ore sau până când locul pare epitelizat.

6. Documentați procedura de îndepărțare a cateterului, inclusiv confirmarea că a fost îndepărțat întreg cateterul și vârful acestuia, conform politicilor și procedurilor instituționale.

Pentru bibliografie privind evaluarea pacientului, educație clinică, tehnici de inserție și posibile complicații asociate cu această procedură, consultați manualele standard, literatura medicală și site-ul web al Arrow International LLC: www.teleflex.com

O copie pdf a acestor instrucțiuni de utilizare se găsește la adresa www.teleflex.com/IU

În cazul unui pacient/ unui utilizator/ unei terțe 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 il raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact ale autorităților naționale competente (punctele de contact pentru vigilență) și informații suplimentare pot fi găsite pe următorul site web al Comisiei Europene: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ro

Glosarul 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	A nu se refolosi	A nu se resteriliza	Sterilizat cu etilenoxid	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 nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat	Nu este fabricat din latex de cauciuc natural	Număr de catalog	Număr lot	Data de expirare	Producător
	<p>Arrow, sigla Arrow, SharpsAway, Teleflex și sigla Teleflex sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliatilor acesteia din SUA și/sau din alte țări. © 2021 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.</p>						
Importator							

Katéter typu „midline“

Opis výrobku:

Katéter Arrow typu „midline“ je periférne zavádzaný intravenózny katéter vyrábaný z pružného polyuretánu medicínskej kvality. Katéter Arrow typu „midline“ je navrhnutý s nezuženým telom katétra a *in-situ* sa zmäkčuje, aby bol pre cievu menšej traumatičky.

Indikácie na použitie:

Katéter Arrow typu „midline“ umožňuje venózny prístup do periférneho obehu. Ponúka alternatívnu metódu intravenózneho prístupu pre vybraných dospelých a pediatrických pacientov.

Kontraindikácie:

Nie sú známe.

⚠️ Všeobecné varovania a bezpečnostné opatrenia

Varovania:

- Sterilné, na jednorazovou použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakovane. Opakovane použitie zariadenia predstavuje možné riziko vážneho zranenia alebo infekcie, ktorí môžu zapríčiniť smrť. Renovanie zdravotníckych pomôcok na jednorazovou použitie môže viesť k zniženiu výkonu alebo strate funkcionality.
- Pred použitím si precítajte všetky varovania, bezpečnostné opatrenia a pokyny v pribalovanom letáku. Ich nedodržanie môže viesť k ľahkým zraneniam alebo smrti pacienta.
- Lekári si musia byť vedomí klinických stavov, ktoré môžu obmedzovať použitie katérov typu „midline“, aj vrátane nasledujúcich stavov:
 - dermatítida,
 - celulítida a popáleniny v mieste zavedenia alebo v okolí,
 - predchádzajúca ipsilaterálna venózna trombóza,
 - radicálna terapia v mieste zavedenia alebo v okolí,
 - kontraktúry,
 - mastektómia,
 - možné použitie pri arteriovenóznej fistule.

4. Lekári si musia byť vedomí možnosti zachtýania vodiaceho drôtu akoukoľvek implantovanou pomôckou v obehej sústave. Ak má pacient v obehej sústave implantát, katetračný zárok sa odporúča vykonať pod príamym zobrazením, aby sa znižilo riziko zachtýania vodiaceho drôtu.

5. Lekár si má prečítať zásady a postupy zdravotníckeho zariadenia, aby stanovil vhodné liečby pre pomôcku na periférny prístup.

6. Ak sa umožní prienik vzduchu do pomôcky na vaskulárny prístup alebo do žily, môže dôjsť k vzduchovej embólie. V mieste vpuchu do žily nenechávajte otvorené ihly, puzdra ani viačkom neuveraztne nezasvärvané katére. Pri akejkoľvek pomôcke na vaskulárny prístup používajte len bezpečne utiahnuté spojenia so zámkom Luer-Lock na pomoc pri ochrane pred neúmyselným rozpojením.

7. Lekári si musia uvedomovať, že posunuté svorky sa môžu neúmyselne odstrániť.

8. Lekári si musia byť vedomí komplikácií/nežiaducích vedľajších účinkov spojených s katérami typu „midline“ aj vrátane nasledujúcich:

- vzduchová embólia,
- katetračná embólia,
- krvácanie/hemorágia,
- bakterémia,
- venózna trombóza,
- hematóm,
- erózia cievky,
- infekcia v mieste výstupu,
- poranenie/poškodenie nervov,
- nesprávne umiestnenie špičky katétra,
- oklúzia katétra,
- septikémia,
- neúmyselné prepichnutie tepny,
- tvorba fibrínového puzdra,
- lebitida,
- tromboflebitida,
- infiltrácia,
- extravazácia,
- celulítida.

9. Pri zavádzaní alebo vytáhovaní katétra alebo vodiaceho drôtu nevyvájajte nadmernú silu. Nadmerná sila môže spôsobiť poškodenie alebo zlomenie komponentu katétra. Ak máte podozrenie na poškodenie umiestnenia, prípadne

vytiahnutie neprebieha ľahko, je potrebné zabezpečiť rádiografickú vizualizáciu a vyžiaľať ďalšiu konzultáciu.

10. Nepriepívajte, nesvorkujte ani neprišívajte priamo na vonkajší prieber tela katétra alebo predĺžovacích hadičiek, aby sa znižilo riziko prerezania alebo poškodenia katétra alebo bránenia prietoku katétra. Pripevňujte len na indikovaných stabilizačných miestach.

11. Pri zavádzaní vodiaceho drôtu, rozlepovacieho puzdra po dilatátore tkaniva alebo pri zavádzaní dilatátora tkaniva nepoužívajte nadmernú silu, pretože to môže viesť k perforácií cievky, krvácaniu alebo poškodeniu komponentu.

Bezpečnostné opatrenia:

- Katéter nepozmeňujte inak, ako sa uvádzá v pokynoch. Počas zavádzania, použitia alebo vytáhovania nepozmeňujte vodiaci drót ani žiadny iný komponent súboru/súpravy.
- Zárok musia vykonávať vyškolení pracovníci ovládajúci anatomické orientačné body, bezpečné techniky a možné komplikácie.
- Pri všetkých zárokoch vrátane bezpečnej likvidácie pomôcok použite standardné bezpečnostné opatrenie a postupujte podľa zásad daného ústavu.
- Umiestnenie katétra typu „midline“ overte rádiografickou vizualizáciou pri jeho zavádzaní u menších pacientov alebo takým spôsobom, že umiestnenie špičky môže smerovať za rameno.
- Niektoré dezinfekčné prostriedky používané na mieste zavedenia katétra obsahujú rozpúšťadlá, ktoré môžu oslabiť materiál katétra. Alkohol, aceton a polyetylénglykol môžu oslabiť štruktúru polyuretánových materiálov. Tieto látky môžu oslabiť aj adhezívnu väzbu medzi pomôckou na stabilizáciu katétra a pokožku.
 - Na povrchu katétra nepoužívajte aceton.
 - Na navlhčenie povrchu katétra nepoužívajte alkohol a alkohol nenechávajte v lúmete katétra s cieľom obnoviť priechodnosť katétra ani ako prevenciu infekcie.
 - Vo mieste zavedenia nepoužívajte masti obsahujúce polyetylénglykol.
 - Pri infúznom podávaní liekov s obsahom vysokej koncentrácie alkoholu dávajte pozor.
 - Pred príložením krytia nechaňte miesto zavedenia celkom uschnúť.
- Pred použitím, a to aj pred tlakovou injekciou, skontrolujte priechodnosť katétra. Nepoužívajte striekacia menšie než 10 ml na zniženie rizika intraluminálneho presakovania alebo prasknutia katétra. Elektrické vstrekovacie zariadenie nemusí zabrániť pretlaku v upchanom alebo častočne upchanom katétri.

Súpravy/zostavy nemusia obsahovať všetky komponenty príslušenstva uvedené v tomto návode na použitie. Pred začiatom zároku sa oboznámte s návodmi k jednotlivým komponentom.

Odporúčaný postup: Použite sterilnú techniku.

Pripravte miesto vpuču:

- Kožu pripravte a očistite vhodným antiseptickým prípravkom.
- Miesto vpuču zarúškujte.
- Podajte lokálne anestetikum podľa zásad a postupov daného ústavu.
- Ihlu zlikvidujte.

Uzámykacia odpadová nádoba SharpsAway II (ak je poskytnutá):

Uzámykacia odpadová nádoba SharpsAway II sa používa na likvidáciu ihiel (velkosti 15 Ga. – 30 Ga.):

- Technikou jednej ruky pevné zatlačte ihly do otvoru odpadovej nádoby (pozri obrázok 1).
- Po umiestnení do odpadovej nádoby budú ihly automaticky zaistené na mieste, aby sa nedali opakovane použiť.

⚠️ Bezpečnostné opatrenie: Ihly vložené do uzamykacej odpadovej nádoby SharpsAway II sa nepoužívať vytiahnut. Tieto ihly sú zaistené na mieste. Ak sa ihly vytiahnú zo odpadovej nádoby silou, môžu sa poškodiť.

- Ak bol dodaný aj penový systém SharpsAway, môže sa využiť na zatlačenie použitých ihiel do peny.

⚠️ Bezpečnostné opatrenie: Po umiestnení do penového systému SharpsAway ihly nepoužívajte opakovane. Na špičku ihly sa môžu nalepiť častočky hmoty.

⚠ Bezpečnostné opatrenie: Nespoliehajte sa na to, že farba aspirovanej krvi znamená prístup do žily.

35. Lúmen (lúmeny) vypláchnite, aby sa celkom vyčistila krv z katétra.

36. Všetky predĺžovacie hadičky pripojte podľa potreby k príslušnému spojom so zámkom Luer-Lock. Nepoužívajte porty možno „uzamknúť“ spojmi so zámkami Luer-Lock podľa štandardných zásad a postupov daného ústavu.

- Predĺžovacie hadičky sú vybavené posuvnými svorkami, ktorými sa počas výmeny hadičiek a spojení so zámkom Luer-Lock uzavriu prietok cez každý lúmen.

⚠ Varovanie: Svorku pred infuziou cez lúmen otvorte, aby sa znížilo riziko poškodenia predĺžovacej hadičky pri nadmernom tlaku.

Zaistenie katétra:

37. Na upevnenie katétra použite pomôcku na stabilizáciu katétra alebo svorku katétra a sponu (ak sú poskytnuté).

- Použite hrdlo katétra ako primárne miesto zaistenia.

- Ako sekundárne miesto upevnenia podľa potreby použite svorku katétra a sponu.

⚠ Bezpečnostné opatrenie: Počas zákroku obmedzte manipuláciu s katétrom, aby špička katétra zostala v správnej polohe.

Pomôcka na stabilizáciu katétra (ak je poskytnutá):

Pomôcka na stabilizáciu katétra sa musí používať v súlade s výrobcovým návodom na použitie.

Svorka katétra a spona (ak sú poskytnuté):

Svorka katétra a spona sa používajú na zaistenie katétra, ak je na stabilizácii katétra potrebné ďalšie miesto zaistenia okrem hrdla katétra.

⚠ Varovanie: Svorku katétra a sponu (ak sú dodané) neprispájajte, kým nie je vytiahnutý zavádzací drôt.

• Po pripojení alebo uzavretí potrebných hadičiek roztiahnite kridelká gumenej svorky a umiestnite ju na telo katétra, aby sa udržala správna poloha. Skontrolujte, či katéter nie je vlhký.

• Pevnú sponu zaklapnite na svorku katétra.

• Svorku katétra a sponu zaistite ako jeden celok na telo pacienta pomocou pomôcky na stabilizáciu katétra, sponky alebo sutúry. Svorku katétra aj sponu musia byť zaistené, aby sa znížilo riziko posunu katétra (pozri obrázok 9).

38. Pred krytím podľa pokynov výrobcu sa uistite, či je miesto zavedenia suché.

39. Zavedenie špičky katétra vyhodnotte v súlade so zásadami a postupmi daného ústavu s cieľom zaistieť, že špička katétra je na axiliárnej linke alebo pod ňou.

40. Ak je špička katétra nesprávne umiestená, vyhodnote situáciu a katéter vymenite alebo premiestnite podľa zásad a postupov daného ústavu.

- Zaistite katéter na značke 0 cm, aby ste umožnili aseptické krytie.

- Na predĺžovaciu hadičku (ak je k dispozícii) nalepte štitok katétra distálne na luerov konektor.

Starostlivosť a údržba:

Krytie:

Obviažte podľa zásad, postupov a praktických smerníc daného ústavu. Ak sa naruší neporušenosť krytie (napríklad ak zvlhne, zašpiní sa, uvoľní sa alebo prestane utesňovať), okamžite ho vymeňte.

Priechodnosť katétra:

Priechodnosť katétra udržiavajte podľa zásad, postupov a praktických smerníc daného ústavu. Všetok personál, ktorý ošetrojuje pacientov s katétrami typu „midline“, musí mať vedomosti o účinnej starostlivosti na predĺženie času zavedenia katétra a na prevenciu zranení.

Pokyny týkajúce sa odstránenia katétra:

1. Pacienta umiestnite do klinicky indikovanej polohy na zniženie rizika možnej vzduchovej embolie.

2. Odstráňte krytie.

3. Uvoľnite katéter a vyberte ho zo zariadenia na stabilizáciu katétra.

4. Katéter vytiahnite pomalým ľahom paralelne s kožou. Ak pri vytiahovaní katétra narazíte na odpór **PRESTANTE**.

⚠ Bezpečnostné opatrenie: Katéter sa nesmie vytáhovať silou. Mohlo by to viesť k jeho zlomeniu a embolizácii. V prípade ďalšej s odstránením katétra postupujte podľa zásad a postupov daného ústavu.

5. Na miesto využívajte priamy tlak, kým sa nedosiahne hemostáza. Potom aplikujte vzduchotesné krytie na mastvom základe.

⚠ Varovanie: Zvyšková dráha po katétri predstavuje bod prieniku vzduchu, kým sa miesto neepitelizuje. Vzduchotesné krytie musí zostať priložené minimálne 24 hodín alebo dovtedy, kým sa miesto nezdá byť epitelizované.

6. Žiadokumentujte postup odstránenia katétra vrátane potvrdenia, že celá dĺžka katétra a špička boli odstránené, v súlade so zásadami a postupmi daného zariadenia.

Referenčnú literatúru týkajúcu sa hodnotenia pacientov, vzdelenia lekárov, zavádzacích technik a možných komplikácií spájaných s týmto záklonom si pozrite v bežných učebničiach, lekárskej literatúre a na webovej stránke spoločnosti Arrow International LLC: www.teleflex.com

Kópia tohto návodu na použitie vo formáte pdf sa nachádza na stránke: www.teleflex.com/IFU

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskej únii a v krajinách s rovnakým regulačným režimom (nariadenie 2017/745/EÚ o zdravotníckych pomôckach): Ak sa počas používania tejto pomôcky alebo v dôsledku jej použitia vyskytne závažná nehoda, nahláste to výrobcovi a/alebo jeho spinomocnenému zástupcovi a príslušnému vnútroštátному orgánu. Kontaktné údaje príslušných vnútroštátnych orgánov (kontaktné miesta pre vigilanciu) a ďalšie informácie sú uvedené na tejto webovej stránke Európskej komisie: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

sk

Vysvetlivky symbolov: Symboly sú v súlade s normou ISO 15223-1.

Niekteré symboly sa na tento produkt nemusia vzťahovať. Symboly, ktoré sa vzťahujú konkrétnie na tento produkt, si pozrite na označení produktu.

Upozornenie	Zdravotnícka pomocka	Pozrite si návod na použitie	Nepoužívajte opakovane	Nesterilizujte opakovane	Sterilizované etylénoxidom	Systém jednej sterilnej bariéry s vnútrom obojom	Systém jednej sterilnej bariéry
Uchovávajte mimo slnečného svetla	Uchovávajte v suchu	Nepoužívajte, ak je obal poškodený	Na výrobu sa nepoužíl prírodný kaučukový latex	Katalógové číslo	Číslo šarže	Použite do	Výrobca
	Arrow, logo Arrow, SharpsAway, Teleflex sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Teleflex Incorporated alebo jej spriaznených subjektov v USA alebo iných krajinách. © 2021 Teleflex Incorporated. Všetky práva vyhradené.						
Dovozca							

Sredinski kateter

Opis izdelka:

Sredinski kateter Arrow je periferno vstavljeni intravenski kateter, izdelan iz prožnega poliuretana za uporabo v medicini. Sredinski kateter Arrow je zasnovan z nepriostenim telesom katetra in mehkejšim pristopom *in-situ*, da je žila manj poškodovana.

Indikacije za uporabo:

Sredinski kateter Arrow omogoča venski dostop do perifernega krvnega obtoka. Omogoč alternativno metodo intravenskega dostopa za izbrane odrasle in pediatrične paciente.

Kontraindikacije:

Niso znane.

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. Zdravniki morajo poznati klinična stanja, ki lahko omejijo uporabo sredinskih katetrov, kot so med drugim:
 - dermatitis
 - celulitis in opeklne na mestu vstavitve ali okoli njega
 - predhnadna ipsilateralna venska tromboza
 - radiacijska terapija na mestu vstavitve ali okoli njega
 - kontrakture
 - mastektomija
 - morebitna uporaba za AV-fistulo
4. Zdravniki morajo poznati možnost zatika žičnatega vodila za katerikoli vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka. Priporočljivo je, da se pri pacientih z vsakim v cirkulatorijskem sistemu postopek katetrizacije opravi z neposredno vizualizacijo, da se zmanjša tveganje za zatik žičnatega vodila.
5. Zdravniki morajo upoštevati pravilnike in postopke ustanove, da določijo ustrezne terapije za pripomoček za periferni dostop.
6. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za vaskularni dostop ali v veno, lahko pride do zračne embolije. Na vzbodenem mestu vene ne puščajte odprtih igel, tulcev ali katetrov brez kapic ali stičkov. Z vsemi pripomočki za vaskularni dostop uporabljajte le dobro pritrjene priklikuče luer-lock, ki varujejo pred nenamernim odklonom.
7. Zdravniki se morajo zavedati, da se lahko drsni stički nehote odstranijo.
8. Zdravniki morajo poznati zaplete/neželene stranske učinke, povezane s sredinskimi katetri, kot so med drugim:
 - zračna embolija
 - embolija zaradi katetra
 - krvavitev/hemoragija
 - bakteriemija
 - venska tromboza
 - hematom
 - erozija žile
 - okužba izstopišča
 - poškodba/okvara živca
 - neutrestrna namestitve konice katetra
 - zapora katetra
 - septikemija
 - nehotni prebod arterije
 - nastajanje fibrinskega tulca
 - flebitis
 - tromboflebitis
 - infiltracija
 - ekstravazacija
 - celulitis

9. Pri nameščanju ali odstranjevanju katetra ali žičnatega vodila ne uporabljajte pretirane sile. Uporaba pretirane sile lahko povzroči poškodbo ali zlom komponente katetra. Če posumite na poškodbo pri namestitvi ali če katetra ne morete umakniti

z lahkoto, naredite radiografsko vizualizacijo in se dodatno posvetujte.

10. 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 oviranje pretoka skozi kateter. Pritrujte samo na nakazanih položajih za stabilizacijo.

11. Pri uvajajužičnatega vodila, odlučljivega tulca čez dilatator tkiva ali dilatatorja tkiva ne uporabljajte pretirane sile, saj lahko to povzroči perforacijo žile in krvavitev ali poškodbo komponente.

Previdnostni ukrepi:

1. Katetra ne spreminjaite, razen v skladu z navodili. Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjaite žičnatega vodila ali drugih sestavnih delov kompleta/pribora.
2. Postopek mora izvesti usposobljena oseba s poznanjem anatomskih struktur, varnih tehnik in možnih zapletov.
3. Izvedite standardne previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim odlaganjem pripomočkov.
4. Preverite namestitve sredinskega katetra z radiografsko vizualizacijo, ko potiskate kateter pri manjših pacientih oziroma tako, da je lahko položaj konice prek rame.
5. Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavitve katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko ošibijo material katetra. Alkohol, aceton in polietilen glikol lahko ošibijo strukturo 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 infundiranju zdravil z visoko koncentracijo alkohola bodite previdni.
 - Pred namestitvijo obvezite vedno počakajte, da se mesto vstavitve popolnoma posuši.
6. Pred uporabo, tudi pred injiciranjem pod pritiskom, se preprečite, da je kateter prehoden. Ne uporabljajte brizg, manjših od 10 ml, da zmanjšate tveganje za intraluminalno puščanje ali razpočenje katete. Oprema za tlačni injektor morda ne bo preprečila uporabe prekemernega pritiska pri zamašenem ali delno zamašenem katetru.

Kompleti/pribori morda ne vsebujejo vseh pomožnih delov, navedenih v teh navodilih za uporabo. Seznanite se z navodili za posamezne dele, preden začnete s postopkom.

Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

Priprava vzbodenega mesta:

1. Očistite kožo z ustreznim antiseptičnim sredstvom.
2. Vzbodno mesto prekrijte.
3. Aplicirajte lokalni anestetik v skladu s pravilniki in postopki ustanove.
4. 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.):

- Z eno roko čvrsto potisnite igle v luknjicu posodice za odpadke (glejte sliko 1).
 - Igle se v posodici za odstranjevanje samodejno pritrdijo, 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 poškodijo.
- Če je priložen, lahko uporabite sistem s peno SharpsAway, pri čemer igle po uporabi potisnete v peno.
-  **Previdnostni ukrep:** Igel, ki ste jih zavrgli v sistem s peno SharpsAway, ne uporabite ponovno. Na koncu igle

se lahko prilepijo delci.

Prirežite kateter, če je to potrebno:

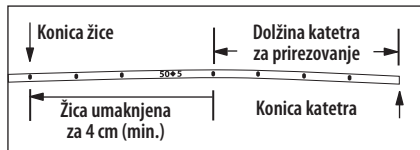
△ Opozorilo: Infundiranje nezdraviljivih zdravil skozi bližnje izhode lahko povzroči obarjanje in/ali okluzijo.

5. Umaknite zaščito pred kontaminacijo.

6. Uporabite centimetrske ozname na telesu kateta, da prirežete kateter na želeno dolžino na podlagi velikosti pacienta in želene točke vstavljive.

Kjer sta na voljo priključek za stranski vhod in namestitvena žica, upoštevajte koraka 7 in 8.

7. Izvlecite namestitveno žico skozi prekat, da povlečete žico za najmanj 4 cm za mesto rezanja kateta (glejte sliko 2).



Slika 2

8. Uprgne proksimalni konec namestitvene žice pri priključku za stranski vhod, da se zmanjša tveganje, da bi namestitvena žica izstopila iz distalne katete ter mesta vstavljanja (glejte sliko 3).

△ Opozorilo: Ne poskušajte potisniti namestitvene žice skozi prekat.

OPOMBA: Upor ob rezanju kateta verjetno nastopi zaradi nezadostno umaknjene namestitvene žice. Kateta ne uporabite, če namestitvena žica ni bila umaknjena.

9. Odrezite kateter po ravni liniji (pod kotom 90° glede na potek kateta) z uporabo pripomočka za prirezovanje (kjer je na voljo), da se ohrani topa konica.

△ Opozorilo: Ko prirežete kateter, ne odrezite namestitvene žice, da se zmanjša tveganje za poškodbo namestitvene žice, zdrobite žice ali embolizem.

10. Pridrite površinu reza in se prepričajte, da je bil rez brezhiben in da ni zrahljanega materiala.

△ Prevodniški ukrep: Prepričajte se, da po prirezovanju ni nobenega dela žice v odrezanem delu kateta. Če obstaja kakršen koli dokaz, da je bila namestitvena žica odrezana ali poškodovana, ne smete uporabiti kateta niti namestitvene žice.

Izpiranje kateta:

11. Pridrite brizgo na stransko roko in izperite distalno svetlico s sterilno fiziološko raztopino. Pustite brizgo na svojem mestu.

12. Izperite vsako svetlico katera z običajno sterilno fiziološko raztopino za injiciranje, da zagotovite prehodnost in napolnitvi svetline(e).

13. Sprite ali pridrite priključek(ke) Luer-Lock na podaljševalno(e) linijo(e), da v svetlini(ah) zadržite fiziološko raztopino.

△ Opozorilo: Ne spenjajte podaljševalne linije, ko je namestitvena žica v katetu, da se zmanjša tveganje za upognitev namestitvene žice.

△ Opozorilo: Ne spenjajte podaljševalne linije v neposredni bližini spoja podaljševalne linije, da zmanjšate tveganje za poškodo komponente.

Začetni dostop skozi žilo:

14. Uporabite zažemko in zamenjajte sterilne rokavice.

EHOGENA IGLA (ČE JE PRILOŽENA):

Ehogena igla se uporablja za omogočanje dostopa do vaskularnega sistema za uvajanje žičnatega vodila, da se olajša namestitve kateta. Konica igle je povečana za približno 1 cm, da lahko zdravnik ugotovi natančno lokacijo konice igle, ko pod ultrazvokom predre žilo.

Zaščiteni igli/varnostni igli (če je priložena):

Zaščiteno iglo/varnostno iglo je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

15. Vstavite uvajalno iglo ali kateter/iglo v veno.

△ Prevodniški ukrep: Za zmanjšanje tveganja embolusa zaradi katetra igle ne vstavljajte ponovno v uvajalni kateter (če je priloženo).

16. Preverite nepulzni tok.

△ Opozorilo: Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije.

△ Prevodniški ukrep: Pri oceni venskega dostopa se ne zanašajte na barvo krvnega aspirata.

Vstavite 33- ali 45-centimetrsko žičnato vodilo (žico za dostop):

Žičnato vodilo:

Komplet/pribori so na voljo za različnimi žičnatimi vodili. Žičnata vodila so dobavljena z različnimi premeri, dolžinami in konfiguracijami konic za specifične tehnike vstavljanja. Sezanite se z žičnatim(i) vodilom(i), ki se uporablja(jo) s specifično izbrano tehniko, preden začnete konkretni postopek vstavljanja.

Potiskalo Arrow Advancer (če je priloženo):

Arrow Advancer se uporablja za uvajanje žičnatega vodila v iglo:

• S palcem umaknite konico žičnatega vodila. Konico potiskala Arrow Advancer – ko je žičnato vodilo umaknjeno – namestite v uvajalno iglo (glejte sliko 4).

17. Potisnite žičnato vodilo v uvajalno iglo.

△ Opozorilo: Togega konca žičnatega vodila ne vstavite v žilo, saj bi to lahko povzročilo poškodbo žile.

18. Dvignite palec in povlečite potiskalo Arrow Advancer približno 4–8 cm proč od uvajalne igle. Spuscite palec na potiskalo Arrow Advancer, čvrsto držite žičnato vodilo in sklop potisnite v iglo, da žičnato vodilo potisnete še globlje. Nadaljujte, dokler žičnato vodilo ne doseže želeno globino.

△ Prevodniški ukrep: Ves čas čvrsto držite žičnato vodilo. Izpostavljena mora ostati zadostna dolžina žičnatega vodila, da lahko z njim rokuješ. Žičnato vodilo, ki ni pod nadzrom, lahko povzroči embolus zaradi žice.

△ Opozorilo: Žičnatega vodila ne vlecite ven proti poševnini igle, da zmanjšate tveganje prekinitev in poškodovanja žičnatega vodila.

19. Medtem ko žičnato vodilo držite na mestu, odstranite uvajalno iglo (ali kateter).

Namestitvev odluščljivega tulca:

20. Prepričajte se, da je dilatator v ustrezem položaju in fiksiran na spoj tulca.

21. Sklop odluščljivega tulca/dilatatorja navijte prek žičnatega vodila.

22. Primite bližnjo kožo in sklop odluščljivi tulec/dilatator z rahlim obračanjem potisnite prek žičnatega vodila dovolj daleč, da vstopi v žilo.

23. Po potrebi lahko povečate vzdolžno mesto na koži z rezilom kirurškega noža, ki je usmerjen stran od žičnatega vodila.

△ Opozorilo: Žičnatega vodila ne odrežite za prilaganje dolžine.

△ Opozorilo: Žičnatega vodila ne režite s kirurškim nožem.

• Rezilo kirurškega noža obrnute 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.

△ Prevodniški ukrep: Dilatatorja ne umaknite, dokler ni tulec dobro vstavljen v žilo, da zmanjšate tveganje poškodb konice tulca.

△ Prevodniški ukrep: Na strani tulca, kjer je spoj, mora dolžina žičnatega vodila zadoščati, da lahko zanj čvrsto držite.

24. Preverite namestitvev odluščljivega tulca tako, da pridržite tulec na mestu, obračate spoj dilatatorja v nasprotni smeri uriniga kazala, da se spoj dilatatorja sprosti s tulca, ter zadost izvlecete žičnato vodilo in dilatator, da se omogoči pretok krvi.

25. Pridržite tulec na mestu ter odstranite žičnato vodilo in dilatator kot enoto (glejte sliko 5).

△ Opozorilo: Na žičnato vodilo ne delujte z nepotrebno silo, da zmanjšate tveganje zloma.

△ Opozorilo: Dilatatorja tkiva ne puščajte v telesu namesto vsajenega katetra. Če pustite dilatator tkiva nameščen, obstaja za pacienta nevarnost za perforacijo stene žile.

26. Po odstranitvi dilatatorja in žičnatega vodila hitro prekrjite konec tulca, da se zmanjša tveganje za vstop zraka.

△ Opozorilo: Na vzbodenem mestu vene ne pustite odpitnih dilatatorjev ali tulevov brez kapic. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za vaskularni dostop ali v veno, lahko pride do zrake embolije.

27. Prepričajte se, da je celotno žičnato vodilo po odstranitvi nepoškodovano.

Potiskanje katete:

28. Umaknite zaščito pred kontaminacijo.

29. Vstavite kateter skozi odluščljivi tulec do končnega položaja vsadite.

• Če med potiskanjem katete začutite upor, kateter umaknite in/ali rahlo spirajte, medtem ko ga potiskate.

30. Izvlecite odluščljivi tulec prek katete tako, da sta spoj tulca in povezani del tulca proč od mesta venepunkcije. Primite ježička odluščljivega tulca in povlečite proč od katete (glejte sliko 6), pri čemer vlečete proč od žile, dokler se tulec ne razdeli po celotni dolžini.

△ Prevodniški ukrep: Preprečite trganje tulca na mestu vstavitev, kar odpre okoliško tkivo ter ustvari vrzel med katetom in usnjico.

31. Če je kateter med odstranjevanjem tulca premaknil, ponovno potisnite kateter do končnega položaja vsadite.

32. Odstranite namestitveno žico (kjer je na voljo).

△ Opozorilo: Odstranite namestitveno žico in stranski sklop luer-lock kot enoto (glejte sliko 7). Če tega ne storite, se lahko žica zlomi.

△ Prevodniški ukrep: Ne spenjajte podaljševalne(ih) linije (linij), ko je namestitvena žica v katetu, da se zmanjša tveganje za upognitev namestitvene žice.

33. Po odstranitvi preglejte konico namestitvene žice, da se prepičate, da žica ni spremenjena (glejte sliko 8).

Vstavitev celega katete:

34. Preverite prehodnost svetline tako, da pridržite brizgo na vsako podaljševalno linijo in izsesavate, dokler ne opazite prostega toka venske krvi.

△ Prevodniški ukrep: Pri oceni venskega dostopa se ne zanašajte na barvo krvnega aspirata.

35. Svetlico(e) izperite, da iz katete povsem očistite krvi.

36. Povežite vse podaljševalne linije na ustrezn(e) priključek(ke) Luer-Lock, kot se zahteva. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s priključkom(i) Luer-Lock v skladu s standardnimi politikami in postopki ustanove.

- Na podaljševalni(h) liniji(ah) je(so) nameščen(i) drsni stišček(ki), s katerim(i) prekinete tok skozi vsako svetlino, ko je treba zamenjati linijo ali priključek luer-lock.

⚠️ **Opozorilo:** Pred infundiranjem skozi svetljino odprite stišček, da zmanjšate tveganje za poškodovanje podaljševalne linije zaradi prevelikega pritiska.

Pripravite katetra:

37. Uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra in/ali stišček katetra in sponko (kjer so na voljo), da pritrdrte kateter.

- Uporabite spoj katetra kot primarno pritrdirveno mesto.
- Po potrebi uporabite stišček katetra in sponko kot sekundarno pritrdirveno mesto.

⚠️ **Predvidnostni ukrep:** Med postopkom s katetrom čim manj rokuje, da konica katetra ohrani pravilni položaj.

Pripomoček za stabilizacijo katetra (če je priložen):

Pripomoček za stabilizacijo katetra je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.

Stišček katetra in sponka (če sta priložena):

Stišček katetra in sponka se uporablja za pritrdrte katetra, ko se za stabilizacijo katetra potrebuje dodatno pritrdirveno mesto, ki ni spoj katetra.

⚠️ **Opozorilo:** Na kateter ne pritrjujte stiščka ali sponke (kjer obstajata), dokler ne odstranite namestitvene žice.

- Ko potrebne linije povežete ali zaklenete, razprite krilca gumijaste objemke in jo namestite na telo katetra, pri čemer se prepričajte, da površina katetra ni vlažna, da se zagotovi pravilna pritrdrte.
- Togo spojko sprnite na stišček katetra.
- Stišček katetra in sponki kot enoto pritrdrte na bolniku tako, da uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra ali da ju sprnete skupaj ali prisijete na kožo. Stišček katetra in sponka morata biti pritrjeni, da se zmanjša tveganje za premik katetra (glejte sliko 9).
- 38. Prepricajte se, da je mesto vstavitve suho, preden aplicirate obvezo v skladu z izdelovalčevimi navodili.
- 39. Ocenite namestitev konice katetra, da zagotovite, da je konica katetra na pomožni liniji ali pod njo, v skladu s politikami in postopki ustanove.
- 40. Če je konica katetra slabo nameščena, ocenite situacijo in zamenjajte kateter z drugim ali ga prestavite v skladu s politikami in postopki ustanove.
 - Pritrdrte kateter na oznaki 0 cm, da olajšate uporabo antiseptične obvez.
 - Upoštevajte oznako katetra distalno na priključek luer na podaljševalni liniji (kjer je na voljo).

Nega in vzdrževanje:

Obvezna:

Obvezite v skladu s politikami in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Tako j zamenjajte, če je ogrožena celovitost (npr. če se obveza ovlaži, umaze, zrahla ali ni več okluzivna).

Prednost katetra:

Prednost katetra ohranjajte v skladu s pravilnimi in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Vse osebe, ki skrbijo za paciente s sredinskimi katetri, morajo poznati učinkovito obravnavo, ki podaljša uporabnost katetra in preprečuje poškodbe.

Navodila za odstranitev katetra:

1. Namestite pacienta, kot je klinično indicirano za zmanjšanje tveganja možnega zračnega embolusa.
2. Odstranite obvezo.
3. Sprostite kateter in ga odstranite s pripomočka(ov) za pritrdrte katetra.
4. Kateter počasi vlecite vzporedno s kožo in ga tako odstranite. Če med odstranjevanjem katetra začutite upor, **SE USTAVITE**

⚠️ **Predvidnostni ukrep:** Katetra ne odstranite na silo, saj bi to lahko povzročilo zlom katetra in embolizacijo. Za kateter, ki se težko odstrani, upoštevajte politike in postopke ustanove.

5. Pritisnjajte neposredno na mesto odstranitve, dokler ne dosežete hemostaze, nato aplikirajte okluzivno obvezo na osnovi mazila.

⚠️ **Opozorilo:** Preostala pot katetra še naprej predstavlja vstopno točko za zrak, dokler se to mesto ne epitelizira. Okluzivna obveza mora biti nameščena najmanj 24 ur oziroma dokler ni videti, da je mesto epitelizirano.

6. Dokumentirajte postopek odstranitve 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 pacienta, usposabljanja zdravnikov, tehnik vstavljanja in možnih zapletov, povezanih s tem posegom, glejte standardne učbenike 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

Če ste pacient/uporabnik/tretja oseba v Evropski uniji ali državi z enakovredno ureditvijo (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih) in med uporabo ali zaradi nje pride do resnega zapleta, o tem poročajte izdelovalcu in/ali njegovemu pooblaščenemu predstavniku ter svojemu pristojnemu nacionalnemu organu. Podatke za stik z nacionalnimi pristojnimi organi (kontaktne osebe za vigilanco) in dodatne informacije lahko najdete na naslednjem spletnem mestu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

sl

Slovar simbолов: 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	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 svetljobo	Hranite na suhem	Ne uporabite, če je ovajnina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Kataloška številka	Serijska številka	Uporabno do	Izdelovalec
	<p>Arrow, logotip Arrow, SharpsAway, Teleflex in logotip Teleflex so blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Teleflex Incorporated ali njenih povezanih podjetij v ZDA in/ali drugih državah. © 2021 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.</p>						
Uvoznik							

Catéter de línea media

Descripción del producto:

El catéter de línea media Arrow es un catéter intravenoso de inserción periférica hecho de poliuretano flexible de calidad médica. El catéter de línea media Arrow está diseñado con un cuerpo del catéter no cónico y se reblandece *in situ* para que sea menos traumático para el vaso.

Indicaciones de uso:

El catéter de línea media Arrow permite el acceso venoso a la circulación periférica. Ofrece un método alternativo de acceso intravenoso para pacientes adultos y pediátricos específicos.

Contraindicaciones:

Ninguna conocida.

Advertencias y precauciones generales

Advertencias:

1. Estéril, para un solo uso: No reutilizar, reprocesar ni reestérilizar. La reutilización del dispositivo crea un riesgo potencial de infección o lesión graves que podría causar la muerte. El reprocesamiento de los productos sanitarios concebidos para un solo uso puede empeorar su funcionamiento u ocasionar una pérdida de funcionalidad.

2. Lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del prospecto antes de utilizar el dispositivo. El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente.

3. Los médicos deben conocer las afecciones clínicas que pueden limitar el uso de líneas medias, que incluyen, entre otras:

- Dermatitis
 - Celulitis y quemaduras en el lugar o próximas al lugar de inserción
 - Trombosis venosa ipsilateral anterior
 - Radioterapia en el lugar o próxima al lugar de introducción
 - Contracturas
 - Mastectomía
 - Posible uso para fistula arteriovenosa
4. Los médicos deben ser conscientes del potencial de atrapamiento de la guía por cualquier producto implantado en el sistema circulatorio. Si el paciente tiene un implante en el sistema circulatorio, se recomienda realizar el procedimiento de cateterismo bajo visualización directa, para reducir el riesgo de que la guía quede atrapada.

5. El médico debe consultar las políticas y los procedimientos del centro para determinar los tratamientos adecuados para un dispositivo de acceso periférico.

6. Se puede producir una embolia gaseosa si se deja entrar aire en un dispositivo de acceso vascular o una vena. No deje agujas abiertas, vainas o catéteres sin pinzar o sin tapar en el lugar de punción venosa. Utilice únicamente conectores Luer-Lock bien apretados con todos los dispositivos de acceso vascular para evitar la desconexión accidental.

7. Los médicos deberán saber que las pinzas deslizantes pueden retirarse de forma accidental.

8. Los médicos deben conocer las complicaciones y los efectos secundarios no deseados asociados a los catéteres de línea media, que incluyen, entre otros:

- Embolia gaseosa
 - Embolia por el catéter
 - Sangrado/hemorragia
 - Bacteriemia
 - Trombosis venosa
 - Hematoma
 - Erosión vascular
 - Infección del lugar de salida
 - Daño o lesión nerviosa
 - Posición incorrecta de la punta del catéter
 - Oclusión del catéter
 - Septicemia
 - Perforación arterial accidental
 - Formación de vainas de fibrina
 - Flebitis
 - Tromboflebitis
 - Infiltración
 - Extravasación
 - Celulitis
9. **No aplique demasiada fuerza cuando coloque o retire el catéter o la guía.** Una fuerza excesiva puede provocar daños en los componentes del catéter o su

rotura. Si se sospecha que se han producido daños en la colocación o no se puede retirar con facilidad, debe obtenerse una imagen radiográfica y solicitarse una consulta adicional.

10. No fije, grape ni suture directamente sobre el diámetro exterior del cuerpo del catéter o los tubos de extensión para reducir el riesgo de cortar o dañar el catéter, u obstruir el flujo del catéter. Fíjelo únicamente en los puntos de estabilización indicados.

11. No fuerce en exceso la inserción de la guía ni del introductor pelable Peel-Away sobre el dilatador de tejido, ni la introducción del dilatador de tejido, ya que esto podría provocar la perforación del vaso y una hemorragia o daños a los componentes.

Precauciones:

1. No modifique el catéter más que de la forma indicada en las instrucciones. No modifique la guía ni ningún otro componente del kit o equipo durante la inserción, el uso o la extracción.
2. El procedimiento debe ser realizado por personal especializado con buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas más seguras y las posibles complicaciones.
3. Tome las precauciones habituales y siga las normas del centro para todos los procedimientos, incluida la eliminación segura de los dispositivos.
4. Verifique la colocación del catéter de línea media mediante la obtención de una imagen radiográfica al hacer avanzar el catéter en pacientes más pequeños, o cuando lo coloca de tal manera que la ubicación de la punta pueda sobrepasar el hombro.
5. Algunos desinfectantes utilizados en el lugar de introducción del catéter contienen disolventes que pueden debilitar el material del catéter. El alcohol, la acetona y el polietilenílico pueden debilitar la estructura de los materiales de poliuretano. Estos agentes también pueden debilitar la unión adhesiva entre el dispositivo de estabilización del catéter y la piel.
 - No utilice acetona sobre la superficie del catéter.
 - No utilice alcohol para humedecer la superficie del catéter ni permita que entre alcohol en la luz de un catéter para restaurar su permeabilidad o como una medida de prevención de infecciones.
 - No utilice pomadas que contengan polietilenílico en el lugar de inserción.
 - Tenga cuidado cuando infunda fármacos con una alta concentración de alcohol.
 - Espere a que se seque completamente el lugar de inserción antes de aplicar el apósito.
6. Confirme la permeabilidad del catéter antes de su uso, lo que incluye antes de la inyección a presión. No utilice jeringas de menos de 10 ml para reducir el riesgo de fuga intraluminal o rotura del catéter. Es posible que el equipo de inyector eléctrico no impida la sobrepresurización de un catéter total o parcialmente ocluido.

Es posible que los kits o equipos no incluyan todos los componentes accesorios detallados en estas instrucciones de uso. Familiarícese con las instrucciones de cada componente antes de iniciar el procedimiento.

Procedimiento sugerido: Utilice una técnica estéril.

Prepare el lugar de punción:

1. Prepare la piel limpia con un agente antiséptico apropiado.
2. Cubra el lugar de punción con paños quirúrgicos.
3. Administre un anestésico local de acuerdo con las normas y los procedimientos del centro.
4. Deseche la aguja.

Clavagujas con dispositivo de bloqueo SharpsAway II (si se suministra):

- El clavaguja con dispositivo de bloqueo SharpsAway II se utiliza para la eliminación de agujas (de calibres de 15 a 30 Ga.).
- Usando una técnica de una sola mano, empuje firmemente las agujas al interior de los orificios del clavaguja (consulte la figura 1).
 - Una vez colocadas en el clavaguja, las agujas quedarán inmovilizadas automáticamente para que no se puedan

⚠ Precaución: Para reducir el riesgo de acodamiento del dispositivo de colocación, no pince los tubos de extensión cuando el dispositivo de colocación se encuentre en el catéter.

33. Examine la punta del dispositivo de colocación extraído para comprobar que la guía no ha sufrido cambios (consulte la figura 8).

Finalice la inserción del catéter:

34. Compruebe la permeabilidad de la luz conectando una jeringa a cada tubo de extensión y aspire hasta que se observe un flujo libre de sangre venosa.

⚠ Precaución: No confie en el color de la sangre aspirada como una indicación del acceso venoso.

35. Lave las luces para eliminar por completo el sangre del catéter.

36. Conecte todos los tubos de extensión a los conectores Luer-Lock adecuados según sea necesario. Los puertos no utilizados se pueden bloquear a través de conectores Luer-Lock utilizando las normas y los procedimientos estándar del centro.

- Se proporcionan pinzas en los tubos de extensión para ocluir el flujo a través de cada luz durante los cambios de tubo y de conector Luer-Lock.

⚠ Advertencia: Abra la pinza antes de infundir a través de la luz para reducir el riesgo de dañar el tubo de extensión debido a un exceso de presión.

Asegure el catéter:

37. Utilice un dispositivo de estabilización de catéter, o una pinza de catéter y una sujeción, para sujetar el catéter (si se suministran).

- Utilice el conector del catéter como lugar de sujeción principal.
- Utilice la pinza de catéter y la sujeción como lugar de sujeción secundario en caso necesario.

⚠ Precaución: Limite al máximo la manipulación del catéter durante todo el procedimiento con el fin de mantener la punta del catéter en la posición correcta.

Dispositivo de estabilización del catéter (si se suministra):

El dispositivo de estabilización del catéter debe emplearse siguiendo las instrucciones de uso del fabricante.

Pinza de catéter y sujeción (si se suministra):

Se utiliza una pinza de catéter y una sujeción para asegurar el catéter cuando se necesita un punto de fijación adicional además del conector del catéter para la estabilización del catéter.

⚠ Advertencia: No coloque la pinza de catéter y sujeción (si se suministran) hasta que se haya retirado el dispositivo de colocación.

• Después de haber conectado o cerrado los tubos necesarios, extienda las alas de la pinza de goma y colóquelas sobre el cuerpo del catéter, asegurándose de que la superficie del catéter no esté húmeda, para mantener una fijación correcta.

• Encaje con un chasquido la sujeción rígida en la pinza de catéter.

• Asegure la pinza de catéter y la sujeción al paciente como una unidad utilizando el dispositivo de estabilización del catéter, grapas o suturas. Tanto la pinza de catéter como la sujeción deben asegurarse para reducir el riesgo de migración del catéter (consulte la figura 9).

38. Asegúrese de que el lugar de introducción esté seco antes de aplicar el apósito de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

39. Evalúe la posición de la punta del catéter para asegurarse de que se encuentra en el tubo axilar o por debajo de este, de acuerdo con las normas y los procedimientos del centro.

40. Si la punta del catéter está mal colocada, evalúe la situación, y sustitúyalo o vuelva a colocarlo de acuerdo con las políticas y los procedimientos del centro.

- Fije el catéter en la marca de 0 cm para facilitar la colocación del apósito antiséptico.

- Aplique la etiqueta del catéter en posición distal a la conexión Luer en el tubo de extensión (donde se proporcione).

Cuidado y mantenimiento:

Apósito:

Coloque el apósito de acuerdo con las políticas, los procedimientos y las directrices prácticas del centro. Cambie el apósito de inmediato si resulta afectada su integridad (p. ej., si se moja, se ensucia, se suelta o deja de ser oclusivo).

Permeabilidad del catéter:

Mantenga la permeabilidad del catéter de acuerdo con las normas, los procedimientos y las directrices prácticas del centro. Todo el personal encargado del cuidado de pacientes con catéteres de línea media debe conocer los procedimientos eficaces para prolongar el tiempo de permanencia del catéter y evitar lesiones.

Instrucciones para extraer el catéter:

1. Coloque al paciente según esté clínicamente indicado para reducir el riesgo de embolia gaseosa.
2. Retire el apósito.
3. Libere el catéter y retírelo de los dispositivos de fijación del catéter.
4. Retire el catéter tirando lentamente de él en dirección paralela a la piel. Si nota resistencia mientras retira el catéter, **DETENGASE**

⚠ Precaución: El catéter no deberá retirarse a la fuerza, ya que esto podría conllevar la rotura del catéter y una embolización. Siga las políticas y los procedimientos del centro cuando el resulte difícil retirar el catéter.

5. Aplique una presión directa en la zona hasta que consiga la hemostasia y, a continuación, aplique un apósito oclusivo con pomada.

⚠ Advertencia: La vía del catéter residual seguirá siendo un punto de entrada de aire hasta que el lugar se haya epitelializado. El apósito oclusivo deberá permanecer en su sitio durante un mínimo de 24 horas o hasta que el lugar parezca epitelializado.

6. Documente el procedimiento de retirada del catéter, que incluye la confirmación de que se ha extraído todo el catéter, incluida la punta, de acuerdo con las normas y los procedimientos del centro.

Para obtener publicaciones de referencia relativas a la evaluación del paciente, la formación clínica, las técnicas de inserción y las posibles complicaciones asociadas a este procedimiento, consulte libros de texto estándar, la documentación médica y el sitio web de Arrow International LLC: www.teleflex.com

Para obtener un ejemplar de estas instrucciones de uso en pdf, vaya a www.teleflex.com/IFU

Para pacientes, usuarios y terceros en la Unión Europea y en países con un régimen normativo idéntico (Reglamento 2017/745/UE sobre productos sanitarios); si, durante el uso de este producto, o como resultado de su uso, se ha producido un incidente grave, informe de ello al fabricante o a su representante autorizado y a sus autoridades nacionales. Los contactos de las autoridades competentes nacionales (puntos de contacto de vigilancia) y otra información pueden encontrarse en el siguiente sitio web de la Comisión Europea: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

es

Glosario de símbolos: Los símbolos cumplen la norma ISO 15223-1.

Algunos símbolos pueden no ser aplicables a este producto. Consulte el etiquetado del producto para obtener información sobre los símbolos relevantes específicamente para este producto.

Aviso	Producto sanitario	Consulte las instrucciones de uso	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	Sistema de barrera estéril única con embalaje protector interior	Sistema de barrera estéril única
Mantener alejado de la luz del sol	Mantener seco	No utilizar si el envase está dañado	No fabricado con látex de caucho natural	Número de catálogo	Número de lote	Fecha de caducidad	Fabricante
	<i>Arrow, el logotipo de Arrow, SharpsAway, Teleflex y el logotipo de Teleflex, son marcas comerciales o registradas de Teleflex Incorporated o de sus filiales en EE. UU. o en otros países. © 2021 Teleflex Incorporated. Reservados todos los derechos.</i>						
Importador							

Medellinjekateter

Produktbeskrivning:

Arrow medellinjekateten är en perifert införd intravenös kateter tillverkad med flexibel polyuretan av medicinsk kvalitet. Arrow medellinje är designad med en icke-avsmalnande kateterkropp och mjuknar *in-situ* för att vara mindre traumatiskt för kälet.

Indikationer för användning:

Arrow medellinjekateter medger venätkomst till den perifera cirkulationen. Den ger en alternativ metod för intravenös åtkomst för utvälda vuxna och pediatrika patienter.

Kontraindikationer:

Inga kända.

Allmänna varningar och försiktighetsåtgärder

Varningar:

1. Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall. Ombehandling av medicinteckniska produkter som är endast avsedda för engångsbruk kan försämra produktens prestanda eller leda till att den slutar fungera.

2. Läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar i förpackningsinlagen före användning. Underlätetenhet att göra detta kan orsaka allvarlig skada eller dödsfall hos patienten.

3. Kliniker måste vara medvetna om de kliniska tillstånd som kan begränsa användningen medellinjekatetrar, inklusive, men inte begränsat till:

- dermatit
- cellulit och brännskador vid eller omkring införingsstället
- anamnes på ipsilateral ventrombos
- sträningsbehandling vid eller omkring införingsstället
- kontrakturer
- mastektomi
- potentiell användning av AV-fistel

4. Kliniker måste vara medvetna om risken för att en ledare fastnar i eventuella implanterade produkter i cirkulationssystemet. För att minska risken för att ledaren fastnar rekommenderar vi att kateterinläggningen utförs under direkt visualisering om patienten har ett implantat i cirkulationssystemet.

5. Kliniker bör hänvisa till institutionella policyer och föraranden för att bestämma lämpliga behandlingar för en perifer åtkomstanordning.

6. Luftemboli kan uppstå om luft tillåts tränga in i en vaskulär enhet för venätkomst eller ven. Lämna inte öppna nälar, hylsor eller katetrar utan lock och utan klämma i venpunktionsstället. Använd endast ordentligt täta Luer-Lockanslutningar tillsammans med enhet för vaskulär åtkomst för att förhindra oavsiktlig frånkoppling.

7. Kliniker ska vara medvetna om att skjutklämmor kan avlägsnas oavsiktligt.

8. Kliniker måste vara medvetna om de komplikationer/oönskade biverkningar som är associerade med medellinjekateter, inklusive, men inte begränsat till:

- luftemboli
- kateteremboli
- blödning/hemorragi
- bakteriemi
- ventrombos
- hematom
- kärlerosion
- infektion vid utgångsstället
- nervskada
- felaktig position hos kateterspetsen
- kateterocklusion
- septikemi
- oavsiktlig artärpunktion
- bildning av fibrinbeläggning
- flebit
- tromboflebit
- infiltration
- extravasation
- cellulit

9. Använd inte alltför stor kraft för att placera eller avlägsna ledare eller katetrar. Alltför stor kraft kan leda till att kateterkomponenter skadas eller går sönder.

Vid misstanke om skada vid placering eller om tillbakadragande inte kan utföras med lätthet ska området visualiseras med röntgen och vidare undersökning begäras.

10. För att minska risken för att skära i eller på annat sätt skada katatern eller hindra kateterflödet ska du inte fästa, klamra och/eller suturera direkt på kateterkroppens eller förlängningsslanguers ytterdiameter. Fäst endast vid angivna stabiliseringssällen.

11. Använd inte alltför stor kraft vid införing av ledaren, den avdragbara hylsan över vävnadsdilatatorn eller vävnadsdilatatorn eftersom det kan leda till kärlperforation och blödning eller komponentskada.

Försiktighetsåtgärder:

1. Ändra inte katatern om det inte anges i anvisningarna. Ändra inte ledaren eller någon annan sats-/setkomponent under införing, användning eller borttagande.

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

3. Använd vanliga försiktighetsåtgärder och följ institutionens rutiner för alla ingrepp inklusive säker kassering av enheter.

4. Verifiera placering av medellinjekateter genom röntgenvisualisering när katatern förs in hos mindre patienter, eller på ett sådant sätt att spetsens placering kan flyttas fram bortom axeln.

5. Vissa desinfektionsmedel som används vid kataterns införingsställe innehåller lösningsmedel som kan försvaga katetermaterialet. Alkohol, aceton och polyetylenglykol kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Dessa medel kan även försvaga vidhäftningen mellan kateterstabiliseringssanordningen och huden.

- Använd inte aceton på kataterns yta.
- Använd inte alkohol för att blötlägga kataterns yta och låt inte alkohol ligga kvar i ett kateterlumen för att återställa kataterns öppenhet eller som infektionsförebyggande åtgärd.
- Använd inte salvor som innehåller polyetylenglykol vid införingsstället.
- Var försiktig vid infusion av läkemedel med hög koncentration av alkohol.
- Låt införingsstället torka fullständigt före applicering av förband.

6. Kontrollera kataterns öppenhet före användning, även före tryckinjektion. För att minska risken för intraluminellt läckage eller katetteruptur ska du inte använda sprutor som är mindre än 10 ml. Det finns inga garantier för att tryckinjecktorutrustningen inte orsakar övertryck i en helt eller delvis tillräppt kateter.

Det är möjligt att satserna/seten inte innehåller alla tillbehörskomponenter som beskrivs i denna bruksanvisning. Gör dig förtrogen med anvisningarna för varje enskild komponent innan du inleder förarandet.

Förslag till förfarande: Använd sterilteknik.

Förbered punktionsstället:

1. Förbered den rena huden med lämpligt antiseptiskt medel.

2. Drapera punktionsstället.

3. Administrera lokalt bedövningsmedel enligt institutionens policy och föraranden.

4. Kassera nälen.

SharpsAway II låsande avfallsbehållare (om sådan medföljer):

SharpsAway II låsande avfallsbehållare används för kassering av nälar (15 Ga. - 30 Ga.):

- Använd enhandsteknik för att bestämt trycka in nälarna i hålen i avfallsbehållaren (se figur 1).
- Efter att nälarna har placerats i avfallsbehållaren, kommer de automatiskt att hållas på plats så att de inte kan återanvändas.

Försiktighetsåtgärd: Försök inte ta ut nälar som placeras i SharpsAway II låsande avfallsbehållare. Dessa nälar är permanent fastsatta. Skador kan uppstå på nälarna om de tvingas ut ur avfallsbehållaren.

- Ett SharpsAway-skumsystem kan, om sådant medföljer, användas genom att nälarna trycks in i skummet efter användning.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Nålar som placeras i SharpsAway-skumsystemet får inte äteranvändas. Partiklar kan ha fastnat på nälens spets.

Kapa katetern om det behövs:

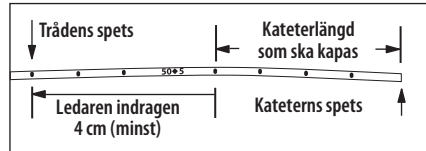
⚠ Warning: Om inkompatibla läkemedel infunderas genom intilliggande utgångsportar kan det orsaka utfällning och/eller ocklusion.

5. Dra in kontaminationsskyddet.

6. Använd centimetermarkeringarna på kateterkroppen för att kapa katetern till önskad längd baserat på patientstorlek och önskad insättningspunkt.

Följ steg 7 och 8 om sidoportanslutning och placeringstråd medföljer.

7. Dra tillbaka placeringstråden genom septum för att dra in tråden till minst 4 cm bakom stället för kateterkapningen (se figur 2).



Figur 2

8. För att minska risken att placeringstråden sticker ut ur kateterns distala spets under införing ska den proximala delen av placeringstråden vid kopplingen med sidoport knickas (se figur 3).

⚠ Warning: Försök inte föra fram placeringstråden genom septum.

OBS! Om du käänner motstånd när du klipper av katetern beror det troligen på att placeringstråden inte är tillräckligt indragen. Använd inte katetern om placeringstråden inte är indragen.

9. Kapa av katetern med ett rakt snitt (90° mot kateterns längd) med kapningsverktyget (i förekommande fall) så att spetsen förblir trubbig.

⚠ Warning: Skär inte av placeringstråden nära katetern kapas för att minska risken för skada på placeringstråden, trådfragment eller emboli.

10. Inspektera snittyan för att bekräfta ett rent snitt och frånvaro av löst material.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Kontrollera att det inte finns någon tråd i det avklippta katetersegmentet efter kapningen. Om det finns tecken på att placeringstråden har kapats eller skadats ska du inte använda katetern eller placeringstråden.

Spola katetern:

11. Fäst sprutan vid sidoarmen och spola distallumen med steril koksaltlösning. Lämna kvar sprutan.

12. Spola varje lumen med steril, fysiologisk koksaltlösning för injektion för att öppna upp och fylla varje lumen.

13. Kläm eller fäst Luer-Lockslutningen/-anslutningarna till förlängningsslängen/förlängningsslängarna för att inneslutta koksaltlösningen i lumen/lumina.

⚠ Warning: Stäng inte förlängningsslängen med klämma när placeringstråden sitter i katetern för att minska risken för knickning av placeringstråden.

⚠ Warning: Kläm inte fast förlängningsslängen i närheten av förlängningsslängens fattning för att minska risken för komponentskador.

Skapa inledande venätkomst:

14. Applicera stabsbindan och hyt sterilhandskar.

Ekogen nål (i förekommande fall):

En ekogen nål används för att möjliggöra åtkomst till kärldystemet för införing av en ledare avsedd att underlättat kateterplaceringen. Omkring 1 cm av nälpesets har förstärkts så att läkaren ska kunna bestämma nälpesets exakta position vid punktion av kärlet under ultraljud.

Skyddad nål/säkerhetsnål (i förekommande fall):

En skyddad nål/säkerhetsnål ska användas i enlighet med tillverkarens bruksanvisning.

15. Sätt in introducernälen eller katetern/nälen i venen.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: För att minska risken för kateteremboli får nälen inte foras in i introducerkatetern (i förekommande fall) på nytt.

16. Kontrollera förekomst av icke-pulserande flöde.

⚠ Warning: Ett pulserande flöde är vanligtvis ett tecken på en oavsettlig artärpunktion.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Förlista dig inte på blodaspirasets färg som indikation på venätkomst.

För in 33 eller 45 cm ledare (accessledare):

Ledare:

Sätsemanseten är tillgängliga med en rad olika ledare. Ledarna tillhandahålls med olika diametrar, längder och spetskonfigurationer för specifika införingstekniker. Studera funktionen hos den/de ledare som ska användas för den specifika tekniken som valts innan du inleder den faktiska införingen.

Arrow Advancer (i förekommande fall):

Arrow Advancer används till att föra in en ledare i en näl:

- Med tummen drar du tillbaka ledarens spets. Placer spetsen på Arrow Advancer – med indragen ledare – i introducernälen (se figur 4).

17. För in ledaren i introducernälen.

⚠ Warning: För in ledarens styva ände i ett kärlikt eftersom det kan orsaka kärldam.

18. Lyft tummen och dra Arrow Advancer ca 4–8 cm bort från introducernälen. Sänk ned tummen på Arrow Advancer och håll ett stadigt grepp om ledaren samtidigt som du skjuter in enheten i nälen för att föra fram ledaren ytterligare. Fortsätt tills ledaren når önskat djup.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Håll hela tiden ett stadigt grepp om ledaren. Håll en tillräcklig längd av ledaren exponerad i manövreringssyfte. Bristfälligt kontroll över ledaren kan orsaka ledaremobi.

⚠ Warning: För att minska risken för att ledaren skärs av eller skadas ska ledaren inte dras ut mot nälens snedslipade kant.

19. Ta bort introducernälen (eller katetern) samtidigt som du håller ledaren på plats.

Placer den avdragbara hylsan:

20. Försäkra att dilatator är på plats och läst till hylsans fattning.

21. Tråd enheten med avdragbar hyls-/dilatatorenhet över ledaren.

22. Fatta tag i den avdragbara hyls-/dilatatorenheten nära huden och för fram enheten över ledaren med en lätt viridrörelse tills ett djup som möjliggör kärtiltråde.

23. Vidga vid behov hudpunktionssättet med skalpellens vassa kant vänd bort från ledaren.

⚠ Warning: Kapa inte ledaren för att ändra dess längd.

⚠ Warning: Skär inte av ledaren med skalpel.

- Vänd skalpellens vassa kant bort från ledaren.
- För att minska risken för stick- och skärskada ska skalpellens säkerhets- och/eller läsfunktion (om sårade medföljer) aktiveras när skalpellen inte används.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Dra inte tillbaka dilatatorn förrän hylsan är ordentligt inne i kärlet för att minska risken för skador på hylsas spets.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: En tillräcklig lång bit av ledaren måste förblif synlig vid hylsans fattningsände för att säkerställa ett fast grepp om ledaren.

24. Kontrollera den avdragbara hylsans placering genom att hålla hylsan på plats och vrida dilatatorfattningen moturs för att lossa dilatatorfattningen från hylsfattningen. Dra bort ledaren och dilatatorn tillräckligt mycket för att möjliggöra blödflödet.

25. Håll hylsan på plats och ta bort ledaren och dilatatorn som en enhet (se figur 5).

⚠ Warning: För att minska risken att den bryts får alltför stor kraft inte appliceras på ledaren.

⚠ Warning: Vävnadsdilatatoren får inte lämnas kvar på plats som en innehålligande kateter. Om vävnadsdilatatorn lämnas kvar på plats riskerar patienten kärliväggsperforation.

26. Öckludera snabbt hylsens ände när du har tagit bort dilatatorn och ledaren för att minska risken att luft tränger in.

⚠ Warning: Lämna inte öppna dilatatorer eller hylsor utan lock på venös punkteringsplats. Luftemboli kan uppstå om luft tillträds tränga in i en vaskulär enhet för venätkomst eller ven.

27. Kontrollera att hela ledaren är intakt när den tas bort.

För fram katetern:

28. Dra in kontaminationsskyddet.

29. Sätt in katetern genom den avdragbara hylsan, till slutlig position.

- Dra in och/eller spola försiktigt samtidigt som du för fram katetern om motstånd uppstår.

30. Dra bort den avdragbara hylsan över katetern tills hylsas fattning och anslutna delar av hylsan inte har kontakt med venupunkteringssättet. Grip tag i flirkorna på den avdragbara hylsan och dra bort från katetern (se figur 6) och dra samtidigt bort hylsan från kärlet, tills hylsan är delad i sin fulla längd.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: Undvik att dra isär hylsan vid införingsstället eftersom det skulle öppna omgivande vävnad och skapa en ficka mellan katetern och läredhuden.

31. Om katetern har migrerat under hylsans borttagande för du tillbaka katetern till sin slutliga position.

32. Ta bort placeringstråd (där detta tillhandahålls).

⚠ Warning: Avlägsna placeringstråden och sidoarmsenheten med Luer-Lock som en enda enhet (se figur 7). I annat fall kan tråden brytas.

⚠ Försiktigheitsåtgärd: För att minska risken för knickning av placeringstråden får förlängningsslängar inte stängas med klämma när placeringstråden sitter i katetern.

33. Undersök placeringstrådens spets efter avlägsnande för att säkerställa att tråden inte har förändrats (se figur 8).

Slutföra införingen av katetern:

34. Kontrollera lumenens öppenhet genom att ansluta en spruta till varje förlängningssläng och aspirera tills ett fritt flöde av venöbod observeras.

⚠️ Försiktighetsåtgärd: Förlita dig inte på blodaspiratens färg som indikation på venätkomst.

35. Spola lumina för att fullständigt skölja bort allt blod från katatern.
36. Anslut alla förlängningsslanger till lämplig(a) Luer-Lockanslutning(ar), efter behov. Dåvända portar kan "läsas" med hjälp av Luer-Lockanslutningar enligt institutionens standardpolicy och -förfaranden.
 - På förlängningsslanger sätter det klämmer för att blockera flödet genom varje lumen vid byte av slang eller Luer-Lockanslutningar.

⚠️ Varning: Klämma ska öppnas före infusion genom lumen för att minska risken för att förlängningsslangen skadas till föjd av ett alltför kraftigt tryck.

Fäst katatern:

37. Använd kateterstabiliseringasanordning och/eller kateterklämma och fäste för att fästa katatern (i förekommande fall).
 - Använd kateterfattningen som ett primärt fastsättningställe.
 - Använd kateterklämma och fäste som sekundärt fastsättningställe, efter behov.

⚠️ Försiktighetsåtgärd: Minimera hantering av katatern under hela detta förfarande, så att kateterspetsen stannar kvar i korrekt läge.

Kateterstabiliseringasanordning (om sådan medföljer):

En kateterstabiliseringasanordning ska användas i enlighet med bruksanvisningen från tillverkaren.

Kateterklämma och fäste (i förekommande fall):

Kateterklämma och fäste används för att säkra katatern när ett ytterligare fastsättningställe, utöver kateterfattningen, krävs för att stabilisera katatern.

⚠️ Varning: Kateterklämmor och kateterfästet (i förekommande fall) får inte fästas vid katatern förrän placeringsträden har avlägsnats.

- När nödvändiga slanger har anslutits eller lästs, ber du ut gummiklämmans vingar och placerar dem på kateterkroppen, efter att ha kontrollerat att kataterns yta inte är fuktig för att upprätthålla rätt placering av spetsen.
 - Snäpp fast det styva fästet på kateterklämman.
 - Sätt fast kateterklämman och fästet som en enhet vid patienten med hjälp av antingen kateterstabiliseringasanordningen, klamrar eller sutur. Både kateterklämman och fästet måste säkras för att minska risken för katetermigration (se figur 9).
38. Säkerställ att införingsstället är torrt innan du applicerar förband enligt tillverkarens anvisningar.
 39. Bedöm kateterspetsens position för att säkerställa att kateterspetsen ligger vid eller under axillärlinjen enligt institutionens policy och förfaranden.
 40. Om kateterspetsen är felaktigt placerad ska situationen bedömas och katatern bytas ut eller flyttas enligt institutionens policy och förfaranden.
 - Säkra katatern vid markeringen för 0 cm för att underlätta antisепtiskt förband.
 - Applicera kateteretikett distalt på lueranslutningen på förlängningsslansen (om sådan finns).

Skötsel och underhåll:

Förband:

Lägg förband enligt institutionens policy samt riktlinjer för förfaranden och praxis. Byt omedelbart om förbandsintegritet försämraras (t.ex. om det blir fuktigt eller smutsigt, lossar eller inte längre är ocklusivt).

Fri passage genom katatern:

Katetrar ska hållas öppna enligt institutionens policyer samt riktlinjer för procedurer och praxis. All personal som vårdar patienter med medellinjekatetrar ska ha kunskap om effektiv hantering för att förlänga den tid katatern kan ligga kvar och förhindra skada.

Anvisningar för att avlägsna katatern:

1. För att minska risken för luftemboli ska patienten placeras i det kliniskt indicerade läget.
2. Ta bort förband.
3. Frigör katatern och lossa den från kateterfästanordning(ar).
4. Ta ut katatern genom att långsamt dra den parallellt med huden. Om motstånd uppstår medan du avlägsnar katatern, **AVBRYT**

⚠️ Försiktighetsåtgärd: Katatern får inte avlägsnas genom att tvingas ut, då detta kan leda till kateterbrott och kateteremboli. Följ institutionens policy och förfaranden för katetrar som är svåra att avlägsna.

5. Anbringa direkt tryck mot stället tills hemostas uppnås, följt av ett salvabaserat ocklusivt förband.
- ⚠️ Varning:** Den kvarvarande kateterkanalen förblir ett ställe där luft kan komma in tills den har epithelialiseras. Det ocklusiva förbandet ska sitta kvar i minst 24 timmar eller tills det syns att stället har epithelialiseras.
6. Dokumentera förfarandet för avlägsnande av katatern enligt institutionens policy och förfaranden, inklusive bekräftelse av att hela kataterns längd och spets har avlägsnats.

För referenslitteratur beträffande patientbedömning, utbildning av kliniker, införingsteknik och potentiella komplikationer förenade med förfarandet, se standardläroböcker, medicinsk litteratur och webbplatser för Arrow International LLC: www.teleflex.com

En pdf-kopia av denna bruksanvisning finns på www.teleflex.com/IFU

För en patient/användare/tredje part i Europeiska Unionen och i länder med identiskt regleringssystem (förordning 2017/745/EU om medicintekniska produkter), om ett allvarligt tillbud har inträffat under användningen av denna produkt eller som ett resultat av dess användning, rapportera det till tillverkaren och/eller dess auktoriserade representant och till din nationella myndighet. Kontaktaerna för nationella behöriga myndigheter (kontaktpunkter för säkerhetsövervakning) och ytterligare information kan hittas på följande EU-kommissionens hemsida: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

SV

Symbolförklaring: Symbolerna överensstämmer med ISO 15223-1.

Vissa symboler kanske inte gäller för denna produkt. Se produktens märkning för symboler som gäller specifikt för denna produkt.

Var försiktig	Medicinteknisk produkt	Se bruksanvisningen	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliserad med etylenoxid	Enkelt steril barriärsystem med skyddsförpackning inuti	Enkelt steril barriärsystem
Skyddas från solljus	Förvaras torrt	Får inte användas om förpackningen har skadats	Tillverkad utan naturlig gummilatex	Katalognummer	Satsnummer	Används före	Tillverkare
	Arrow, Arrow-logotypen, SharpsAway, Teleflex och Teleflex-logotypen är varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Teleflex Incorporated eller dess dotterbolag i USA och/eller i andra länder. © 2021 Teleflex Incorporated. Med ensamrätt.						
Importör							

Orta Hat Kateteri

Ürün Tanımı:

Arrow Orta Hat Kateteri, periferik olarak yerleştirilen bir intravenöz kateter olup, tıbbi sınıf esnek poliüretandan üretilmiştir. Arrow Orta Hat Kateteri, konik olmayan bir kateter gövdesiyle tasarlanmıştır ve damara daha az travmatik olması için *in situ* yumuşar.

Kullanma Endikasyonları:

Arrow Orta Hat Kateteri, periferik dolaşma venöz erişimi mümkün kılınır. Seçme yetişkin ve pediyatrik hastalar için alternatif bir intravenöz erişim yöntemi sunar.

Kontrendikasyonlar:

Bilinen yoktur.

Genel Uyarılar ve Önlemler

Uyarılar:

- Steril, Tek kullanımlık:** Tekrar kullanılmayın, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlık olmasa amaçlanmış tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalmasına veya işlevsellik kaybıyla sonučanabilir.
- Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun.** Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.
- Klinisyenler aşağıda dahil ama verilenlerle sınırlı olmamak üzere Orta Hat cihazlarının kullanımını sınırlayabilecek klinik durumlardan haberdar olmalıdır:**
 - dermatit
 - insersyon bölgesinde veya etrafında radyasyon tedavisi
 - kontraktürler
 - mastektomi
 - önceki ipsilateral venöz tromboz
 - insersyon bölgesinde veya etrafında radyasyon tedavisi
 - kontraktürler
 - mastektomi
 - AV fistül için olası kullanım

4. Klinisyenler kılavuz telin dolaşım sisteminde implant edilmiş herhangi bir cihaz tarafından tutulması potansiyelinden haberdar olmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemiimplanti varsa kateter işleminin kılavuz tel yakalanması riskini azaltmak üzere doğrudan görüntüleme altında yapılması önerilir.

5. Klinisyen bir periferik erişim cihazı için uygun tedavileri belirlemek için kurumun politikalara ve prosedürlerine başvurmalıdır.

6. Vasküler erişim cihazına veya hava girimesine izin verilirse hava embolisi oluşabilir. Açık iğneleri, kılıfları veya kapaksız, klemplenmemiş kateterleri venöz ponksiyon bölgesinde bırakmayın. Başlangıçtan istenmedik şekilde kopmasına karşı koruma sağlamak üzere, herhangi bir vasküler erişim cihazıyla birlikte sadece sağlam şekilde sıkılmış Luer-Lock konektörler kullanın.

7. Klinisyenler kayan klemplerin istenmeden çıkarılabileceği farkında olmalıdır.

8. Klinisyenler Orta Hat cihazlarıyla ilişkili aşağıda verilen, ancak bunlara sınırlı olmayan komplikasyonlardan/istenmeyen yan etkilerden haberdar olmalıdır:

- hava embolisi
 - kateter embolisi
 - kanama/hemoraji
 - bakteriyemi
 - venöz tromboz
 - hematom
 - damar erozyonu
 - çıkış bölgesi enfeksiyonu
 - sınır yaranaması/hasarı
 - kateter ucu malpozisyonu
 - kateter oklüzyonu
 - septisemi
 - istemeden arteriyel ponksiyon
 - fibrin kılıfı oluşumu
 - febit
 - tromboflebit
 - infiltrasyon
 - ekstravazasyon
 - selülit
9. Kateter veya kılavuz teli yerleştirirken veya çıkarırken aşırı güç uygulanmayın. Aşırı güç, kateter bileşeni hasarına veya kırılmasına neden olabilir. Yerleştirme sırasında hasardan şüpheleniliyorsa veya geri çekme kolayca yapılmıyorsa radyografik görüntüleme elde edilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.

10. 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 dikmeyin. Sadece belirtilen stabilizasyon konumlarında sabitleyin.

11. Kılavuz tel, doku dilatörü üzerinden soyularak açılan kılıf veya doku dilatörünü ilk yerleştirirken aşırı güç kullanmayın çünkü damar perforasyonuna ve kanamaya veya bileşen hasarına neden olabilir.

Önlemler:

- Kateteri talimat verilen sekiller dışında modifiye etmeyin. Kılavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bileşenini insersyon, kullanım veya çıkışma sırasında modifiye etmeyin.
- İşlem anatomik yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafından gerçekleştirilmelidir.
- Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyın.
- Daha küçük hastalarda veya ucun konumunu omzun üzerine ilerletebilecek bir yöntemle kateteri iterletirken orta hat kateterinin yerleştirilmesini radyografik görüntülemeyle doğrulayın.
- Kateter insersyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyalini zayıflatırlar solventler içerir. Alkol, aseton ve polietilen glikol poliüretan materyallerin yapısını zayıflatır. Bu ajanlar ayrıca kateter stabilizasyon cihazı ile cilt arasındaki yapışkan bondu zayıflatır.
 - Kateter üzerinde aseton kullanmayın.
 - Kateter yüzeyini batırmak için alkol kullanmayın veya kateter açlığını tekrar oluşturmak veya bir enfeksiyon önleme yolu olarak kateter lümeninde alkol kalmasına izin vermeyin.
 - İnsersyon bölgesinde polietilen glikol içeren merhemler kullanmayın.
 - Yüksek alkol konsantrasyonlarına sahip ilaçların infüzyonunu yaparken dikkatli olun.
 - Pansumanı uygulamadan önce insersyon bölgesinin tamamen kurumasını bekleyin.
- Basıncı enjeksiyon öncesi dahil olmak üzere kullanımından önce kateterin açık olduğundan emin oln. Intraluminal kaçak veya kateter rüptürü riskini azaltmak amacıyla 10 ml'den küçük sırıngalar kullanmayın. Elektrikli enjektör ekipmanı, titakı veya titaken titakı gibi kateterde fazla basınç oluşmasını önlemeyebilir.

Kitler/Setler bu kullanma talimatında ayrıntıları verilen tüm aksesuar bileşenleri içermeyebilir. İşleme başlamadan önce ayrı bileşen(ler) için talimatlara aşina hale gelin.

Önerilen Bir İşlem: Steril teknik kullanın.

Ponksiyon Bölgesini Hazırlayın:

- Uygun antiseptik ajanla cildi temizleyerek hazırlayın.
- Ponksiyon bölgesini örtün.
- Kurumsal politikalar ve işlemlere göre lokal anestezik uygulayın.
- İğneyi atın.

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı (sağlanan durumda):

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı, iğnelerin (15 Ga. - 30 Ga.) atılması için kullanılır:

- Tek elle bir teknik kullanarak iğneleri atık kabı deliklerine sıkıca itin (bkz. Şekil 1).
 - Atık kabına yerleştirilen iğnelər yeniden kullanılamayacak şekilde otomatik olarak yerlerinde güvenceye alınır.
- ⚠ Önlem: SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabına yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya kalkışmayın. Bu iğnelər yerlerinde güvenceye alınmışdır. İğnelər atık kabından zorlanarak çkartıldıklarında hasar görebilirler.
- Sağlanan durumlarda bir köpük SharpsAway Sistemi, kullanım sonrası iğneleri köpük içine itme yoluya kullanılabilir.

⚠ Önlem: İğneleri, köpük SharpsAway sistemine yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikül adımla yapışabilir.

Gerekirse Kateteri Kırın:

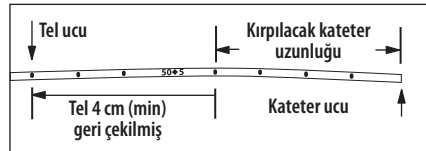
⚠ Uyarı: Uyumlulayan ilaçların komuş çıkış portlarından infüzyonu presipitasyon ve/veya oklüziona yol açabilir.

5. Kontaminasyon korumasını geri çekin.

6. Hastanın beden bütünlüğünü ve istenilen insersyon noktasını dikkate alarak, kateter gövdesi üzerindeki santimetre işaretilerinin yardımıyla kateteri istenilen uzunluğa kırın.

Yan port konektörü ve yerleştirme telinin saflığındığı durumlarda 7. ve 8. adımları izleyin.

7. Yerleştirme telini septum içinden geri çekerek, teli kateter kesi konumunun minimum 4 cm gerisine geri çekin (bkz. Şekil 2).



Şekil 2

8. Yerleştirme sırasında yerleştirme telinin kateterin distal ucundan çıkışması riskini minimuma indirmek üzere yerleştirme telinin proksimal ucunu yan port konektöründe bırakın (bkz. Şekil 3).

⚠ Uyarı: Yerleştirme telini septumdan ilerletmeye kalkmayın.

NOT: Kateteri keseren direncin dolu nedeni yeterli geri çekilmemiş yerleştirme teliidir. Yerleştirme teli geri çekilmemişse kateteri kullanmayın.

9. Kırma chazanı (sağlanılmışa) kullanarak kateteri künkt bir uç devam ettirmek üzere düz karşa kesin (kateter çapraz kesitine 90°).

⚠ Uyarı: Kateteri kırparken yerleştirme teli hasar, tel parçası oluşması veya emboli riskini azaltmak için yerleştirme telini kesmeyin.

10. Kesil yüzey temiz kesi ve sönükl materyal olmaması açısından inceleyin.

⚠ Önlem: Kırkıtmak sonra kesili kateter segmentinde tel bulunmadığını kontrol edin. Yerleştirme telinin kesilmiş veya hasar görmüş olduğu şeklinde herhangi bir bulgu varsa kateter ve yerleştirme teli kullanılmamalıdır.

Kateterden Sıvı Geçirin:

11. Şırıngayı kola takın ve distal lümenden steril salın solüsyon geçirin. Şırıngayı yerinde bırakın.

12. Lümen/lümenleri hazırlamak ve açıklığı sağlamak üzere her lümenden enjeksiyonluk steril normal salın geçirin.

13. Luer-Lock konektörü/konektörleri lümen/lümenler içinde salın olacak şekilde匝uma hattına/hatlarına klempleyin veya takın.

⚠ Uyarı: Yerleştirme teli kateter içinde olduğunda yerleştirme teli tüketimli riskini azaltmak üzere匝uma hattını klemplemeyin.

⚠ Uyarı: Bileşen hasar riskini azaltmak için匝uma hattını,匝uma hattı göbeğinin yakınından klemplemeyin. Başılangıç Venöz Erişim Elde Edin:

14. Turnikeyi uygulayın ve sterili eldivenleri değiştirelin.

Ekojenik İğne (sağlanılmışa):

Kateterin yerleştirilmesini kolaylaştıracak bir kılavuz teli ilerletilmesi için vasküler sisteme erişim sağlamak üzere bir ekojenik içine kullanılır. İğne ucu kinolısının damara ultron altıda ponksiyon yaparken tam iğne ucu konumunu tamamlamaları için yaklaşık 1 cm boyunca dola kolay görülecek hale getirilmiştir.

Korumalı İğne/Güvenlik İğnesi (sağlanılmışa):

Bir korumalı içne/güvenlik içnesi üreticisinin kullanım talimatına göre kullanılmalıdır.

15. Introduser iğnesi veya kateteri/iğneyi vene yerleştirelin.

⚠ Önlem: Kateter embolisisi riskini azaltmak için iğneyi introduser katetere (sağlanılmışa) tekrar yerleştirmeyin. 16. Pulsatil olmayan akış kontrolü yapın.

⚠ Uyarı: Pulsatil akış genellikle istenmedik arter ponksiyonuna işaret eder.

⚠ Önlem: Venöz erişime işaret etmek üzere kan aspirati rengine güvenmeyin.

33 veya 45 cm Kılavuz Tel (Erişim Teli) İnsersyonu Yapın:

Kılavuz tel:

Kitler/Setter çeşitli kılavuz telleri ile sağlanır. Kılavuz teller, spesifik insersyon teknikleri için farklı caplar, uzunluklar ve üç konfigürasyonlarında sağlanır. Filli insersyon işlemini başlatmadan önce seçilen spesifik teknikle kullanılacak kılavuz teller/tellere aşina hale gelin.

Arrow Advancer (sağlanılmışa):

Arrow Advancer, kılavuz teli bir iğne içine yerleştirmek için kullanılır:

• Basparmağı kullanarak kılavuz tel ucunu geri çekin. Arrow Advancer ucunu - kılavuz tel geri çekilmiş olarak - introduser iğneye yerleştirin (bkz. Şekil 4).

17. Kılavuz teli introduser iğneye yerleştirin.

⚠ Uyarı: Kılavuz teli sert ucunu damar içine yerleştirmeyin çünkü damar hasarına neden olabilir.

18. Basparmağı kaldırın ve Arrow Advancer'ı introduser iğnesinden yaklaşık 4 - 8 cm uzlaşça çekin. Basparmağı Arrow Advancer üzerine indirin ve kılavuz teli sıçra tutarken kılavuz teli daha fazla ilerletmek üzere tertibi iğne içine itin. Kılavuz teli istenilen derinlige erişinceye kadar devam edin.

⚠ Önlem: Kılavuz teli daima sıçra tutmaya devam edin. Tutma amacıyla yeterli kılavuz tel uzunluğunu aştık kalıncılar olursa devam ettirin. Kontrol edilmeyen bir kılavuz tel, tel embolisinə neden olabilir.

⚠ Uyarı: Kılavuz telde olsalar ayrılmaya veya hasar görme riskini azaltmak üzere kılavuz teli içgenin eğimi kismı üzerinde geri çekmeyin.

19. Introduser iğneyi (veya kateteri) kılavuz teli yerinde tutarken çarkan.

Soyularak Kılıf Yerleştirin:

20. Dilatörün konumunda ve kılıf göbeğine kilitli olduğundan emin olun.

21. Soyularak açılan kılıf/dilatör tertibatını kılavuz teli üzerinden geçirin.

22. Cilt yakından tutarak, soyularak açılan kılıf/dilatör tertibatını kılavuz teli üzerinden, hafif bir bükme hareketiyle, damara girmeye yetecek derinlige ilerletin.

23. Gerekirse kütanız ponksiyon bölgesini, bıstürünün kesici ucu kılavuz telden uzağa doğru konumlandırılmış olarak bütünü.

⚠ Uyarı: Uzunluğunu değiştirmek üzere kılavuz teli kesmeyin.

⚠ Uyarı: Kılavuz teli bıstürüyle kesmeyin.

• Bıstürünün kesici ucunu kılavuz telden uzağa doğru konumlandırın.

• Kullanılmadığında kesici madde yaralanması riskini azaltmak üzere bıstürünün güvenlik ve/veya kitleme işlevini (sağlanılmışa) etkinleştirin.

⚠ Önlem: Kılıf ucunun zarar görmesi riskini azaltmak için kılıf iyiçe damarın içinde oluncaya kadar dilatörü geri çekmeyin.

⚠ Önlem: Kılçın göbek ucunda kılavuz teli sıçra tutmaya yetecek kadar kılavuz tel uzunluğunu aştık kalmalıdır.

24. Soyularak açılan kılıf yerlesmesini kılıf içinde tutarak, dilatör göbeğini kılıf göbeğinden serbest bırakmak için dilatör göbeğini saat yönünün tersine bükerek ve kılavuz tel ve dilatörü kan aksına izin vermeye yetecik kadar geri çekerek kontrol edin.

25. Kılıf yerinde tutarken kılavuz tel ve dilatörü bir unite olarak çıkarın (bkz. Şekil 5).

⚠ Uyarı: Olası kırılma riskini azaltmak üzere kılavuz teli üzerine gerekiz güç uygulamayın.

⚠ Uyarı: Doku dilatörünü kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın. Doku dilatörünü yerinde bırakma hastayı olası damar duvarı perforasyonu aşından risk altına sokar.

26. Dilatör ve kılavuz tel çıkarılınca hava girmeye riskini azaltmak üzere kılıf ucunu hızla okluide edin.

⚠ Uyarı: Açık dilatörler veya kılıflar, venöz ponksiyon bölgesinde kapaklı olarak bırakılmayın. Vasküler erişim cihazına veya hava venesi izin verilirse hava embolisi olabilir.

27. Tüm kılavuz telin çıkarıldığında sağlam olduğunu doğrulayın.

Kateteri ilerletin:

28. Kontaminasyon korumasını geri çekin.

29. Kateteri soyularak açılan kılıf içinden son kalıcı pozisyonuna yerleştirin.

• Dirende karşılışırsa kateteri geri çekin ve/veya ilerletken hafifçe sıvı geçirin.

30. Kılıf göbeği ve kılıfın bağlı kısmı, ven ponksiyon bölgesinden serbest kalınca yada, soyularak açılan kılıf kateter üzerinden geri çekin. Soyularak açılan kılıfın kıskınlarını tutun ve bir yandan damardan geri çekeren, öte yandan kılıf tüm uzunluğunu boyunca ikiye ayrılmaya kadar kateterden çekerek uzaklaştırın (bkz. Şekil 6).

⚠ Önlem: Kılıf çevre dokuya açıp kateter ile dermis arasında bir açıklık oluşturacak şekilde insersyon bölgesinde yırtmaca kaçının.

31. Kılıf çıkarma sırasında kateter yer değiştirildiye kateteri son kalıcı pozisyonuna tekrar ilerletin.

32. Yerleştirme teline (sağlanılmışa) çıkarın.

⚠ Uyarı: Yerleştirme teli ve Luer Lock yan kol tertibatını bir unite olarak çıkarın (bkz. Şekil 7). Aksi halde tel kırılmaması sonucanabilir.

⚠ Önlem: Yerleştirme teli kateter içinde olduğunda yerleştirme teli tüketimli riskini azaltmak üzere匝uma hattını/hatlarını klemplemeyin.

33. Çıkarıldığınca yerleştirme teli ucunu telin değişmemiş olduğunu emin olmak için inceleyin (bkz. Şekil 8).

Kateter İnsersyonunu Tamamlayın:

34. Lümen açıklığını her匝uma hattına bir şırıngaya takarak ve venöz kanın serbeste aktığı gözleninceye kadar aspirasyon yaparak kontrol edin.

⚠ Önlem: Venöz erişime işaret etmek üzere kan aspirati rngine güvenmeyin.

35. Kateterden kanı tamamen gidermek üzere lümenden/lümenlerden sıvı geçirin.

36. Tüm匝uma hattını/hatlarını uygun Luer-Lock konektöré/konektörler gerekligi şekilde takın. Kullanılmayan port/portalar, Luer-Lock konektöré/konektörler içinden standart kurumsal politikalar ve işlemler kullanılarak "kullanılmamıştır".

- Hat ve Luer-Lock konektör değişiklikleri sırasında her lümen içinden akışı oklué etmek üzere uzatma hattında/hatlarında klemp(ler) sağlanmıştır.

△ Uyarı: Lümen içinden infüzyondan önce aşırı basınç nedeniyle uzatma hattının hasar görmesi riskini azaltmak amacıyla klemp'i açın.

Kateter Sabitleyin:

37. Kateteri sabitlemek için bir kateter stabilizasyon cihazı veya kateter klempi ve tutturucu kullanımın (sağlanmışsa).
- Kateter göbeğini primer sabitleme bölgesinde olarak kullanın.
 - Gerekçinde sekonder sabitleme bölge olarak kateter klempi ve tutturucu kullanın.

△ Önlem: Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en aza indirin.

Kateter Stabilizasyon Cihazı (sağlanmışsa):

Bir kateter stabilizasyon cihazı üreticinin kullanım talimatıyla uyumlu olarak kullanılmalıdır.

Kateter Klempi ve Tutturucu (sağlanılmışsa):

Kateter stabilizasyonu için kateter göbeği dışında ek bir sabitleme bölge gereklidirde kateteri sabitlemek için bir kateter klempi ve tutturucu kullanılır.

△ Uyarı: Kateter klempi ve tutturucuya (sağlanan durumda) yerleştirme teli çırırlana kadar takmayın.

- Gerekli hatlar bağlandıktan veya kilitlendikten sonra, uygun sabitlemeye muhafaza edebilmek için kateter yüzeyinin nemli olmadıklarından emin olarak, kauçuk klemp kanatlarını açın ve kateter gövdesi üzerinde konumlandırın.
- Sert tutturucuya kateter klempini titklatarak oturtun.
- Kateter klempi ve tutturucuya hastaya kateter stabilizasyon cihazı veya zimba ya da sürtük koyma yoluya bir unite olarak sabitleyin. Kateterin göme riskini azaltmak için hem kateter klempinin hem de tutturucunun sabitlenmesi gereklidir (bkz. Şekil 9).

38. Pansumanı üreticinin talimatına göre uygulamadan önce insersyon bölgesinin kuru olduğundan emin olun.

39. Kateter ucunun aksiller hattında veya aşağısında olduğunu garanti etmek için kateter ucunun yerleşimini kurumsal politikalar ve prosedürlerle uyumlu olarak değerlendirin.

40. Kateter ucunun konumunu yanlışlıkla durumu değerlendirdiin ve kurumsal politikalar ve işlemlere göre kateteri tekrar konumlandırın veya değiştirin.

- Antiseptik pansumanı kolaylaştmak için kateteri 0 cm işaretinde sabitleyin.
- Uzatma hattında Luer bağlantısının distaline kateter etiketini (sağlanan durumda) uygulayın.

Bakım:

Pansuman:

Kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kılavuz ilkelerine göre pansuman yapın. Bütünlük bozulursa örneğin pansuman nemlenirse, kırılırse, gevşerse veya artık oklüziv değilse hemen değiştirin.

Kateter Açıklığı:

Kateter açılığını kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kılavuz ilkelerine göre devam ettirin. Orta hat kateterleri olan hastalara bakan tüm personel kateterin kalma süresini uzatmak ve yaralanmayı önlemek için etkin yönetim konusunda bilgili olmalıdır.

Kateter Çıkarma Talimi:

1. Hastaya potansiyel hava embolisi riskini azaltmak üzere klinik olarak endike olduğu şekilde pozisyon verin.

2. Pansumanı çıkarın.

3. Kateteri serbest bırakın ve kateter sabitleme cihazından/cihazlarından çıkarın.

4. Kateteri yavaşça cilde paralel olarak çekerek çıkın. Kateter çıkarılırken dirence karşılaşırsa **DURUN**

△ Önlem: Kateter zorla çıkarılmamalıdır, yoksa kateter kırılması ve embolizasyona yol açabilir. Çıkarması zor kateter için kurumsal politikalar ve işlemleri izleyin.

5. Hemostaz elde edilinceye kadar bölgeye doğrudan basınç ve sonrasında merhem tabanlı oklüziv pansuman uygulayın.

△ Uyarı: Bölgede epitelializasyon oluşuscaya kadar kalan kateter kanalı bir hava giriş noktası olmaya devam eder. Oklüziv pansuman en az 24 saat veya bölgede epitelializasyon olmuş gibİ görünunceye kadar yerinde kalmalıdır.

6. Kateter çıkışma işlemini tüm kateter uzunluğu ve ucunun qırardığının doğrulanması dahil kurumsal politikalar ve işlemlere göre belgelendirin.

Hasta değerlendirmesi, klinik eğitim, insersyon teknigi ve bu işleme 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.

Avrupa Birliği'nde aynı düzenleyici rejime (Tıbbi Cihazlarla İlgili 2017/745/EU Sayılı Düzenleme) tabi olan ülkelerde hasta/kullanıcı/uçucu taraflar için; bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımının sonucu olarak ciddi bir olay ortaya çıkmışsa lütfen bu durumu üreticiye ve/veya yetkili temsilcisi ve ülkenizdeki ilgili makama bildirin. Ulusal yetkin makamların (Teyakkuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi aşağıda verilen Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

tr

Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur.

Bazı semboller bu ürün için geçerli olmayabilir. Özel olarak bu ürün için geçerli semboller için ürün etiketine başvurun.

Dikkat	Tıbbi cihaz	Kullanma talimatına bakınız	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmiştir	İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi	Tekli steril bariyer sistemi
Güneş ışığından uzak tutun	Kuru tutun	Paket hasarlıysa kullanmayın	Doğal kauçuk lateksle yapılmamıştır	Katalog numarası	Lot numarası	Son kullanma tarihi	Üretici
	<p>Arrow, Arrow logosu, SharpsAway, Teleflex ve Teleflex logosu, Teleflex Incorporated veya yan kuruluşlarının ABD'de ve/veya diğer ülkelerde ticari markaları veya tescilli ticari markalarıdır. © 2021 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.</p>						
İthalatçı Firma							

EU Authorized Representative
and Importer:

2797
Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

A-02041-110B, Rev. 1 (2021-04)

Arrow International LLC
Subsidiary of Teleflex Incorporated

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA
USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

Teleflex®