

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

Rx only.

Arrowg+ard Blue Plus® Antimicrobial Catheter Technology Information

Introduction

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

Rationale for Antimicrobial Catheters

Pathogenesis of Catheter-Related Bloodstream Infections:

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

Product Description:

The Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheter is a central venous catheter (CVC) with an external surface treatment using the antimicrobials chlorhexidine acetate and silver sulfadiazine on the catheter body and juncture hub nose, plus an internal lumen impregnation utilizing an antimicrobial combination of chlorhexidine acetate and chlorhexidine base for the catheter body, juncture hub, extension line(s), and extension line hub(s). For a 20 cm catheter, average total amount of chlorhexidine, silver, and sulfadiazine applied to entire catheter is 9.3 mg, 0.63 mg and 1.50 mg, respectively.

The Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheter has demonstrated efficacy against *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, and *Staphylococcus epidermidis*.

Intended Use:

The Arrowg+ard technology is intended to provide protection against catheter-related bloodstream infections (CRBSIs). It is not intended to be used as a treatment for existing infections nor is it indicated for long-term use (> 30 days). Clinical effectiveness of the Arrowg+ard Blue Plus catheter in preventing CRBSIs compared to the original Arrowg+ard Blue® catheter has not been studied.

Indications for Use:

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

- Lack of usable peripheral IV sites
- Central venous pressure monitoring
- Total parenteral nutrition (TPN)
- Infusions of fluids, medications, or chemotherapy

- Frequent blood sampling or receiving blood transfusions/blood products

The catheter is not intended to be used as a treatment for existing infections nor as a substitute for a tunneled catheter in those patients requiring long-term therapy. One clinical study indicates antimicrobial properties of the catheter may not be effective when it is used to administer TPN.

Contraindications:

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

Clinical Benefits to be Expected:

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

Provide protection against catheter-related bloodstream infections.

Special Patient Populations:

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

Hypersensitivity Potential:

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

See the Warning section for additional information.

Clinical Evaluations:

Clinical Study - France

A prospective, multi-center, randomized, double-blind clinical study of 397 patients performed at 14 university-affiliated hospital ICUs in France from June 1998 to January 2002 using Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheters showed use of these catheters was associated with a strong trend toward reduction in infection rates of central venous catheters (colonization rate of 3.7% versus 13.1%, 3.6 versus 11 per 1000 catheter-days, p=0.01) and CVC-related infection (bloodstream infection) in 4 versus 11 (2 versus 5.2 per 1000 catheter-days, p=0.10).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837-843.

Clinical Study - Germany

A prospective, randomized, double-blind, controlled clinical study of 184 patients performed at the University Hospital of Heidelberg (Heidelberg, Germany) from January 2000 to September 2001 using Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheters showed these catheters were effective in reducing the rate of significant bacterial growth on either the tip or subcutaneous segment (26%) compared to control catheters (49%). Incidence of catheter colonization was also significantly reduced (12% coated versus 33% uncoated). Number of bloodstream episodes in patients with CHSS catheter was lower than in patients provided with control catheter (3 versus 7 episodes, p=0.21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

Clinical Study - United States

A prospective, multi-center, randomized, double-blind, controlled clinical study of 780 patients performed at 9 university-affiliated hospitals in the United States from July 1998 to June 2001 using Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheters showed these catheters were less likely to be colonized at time of removal compared to control catheters (13.3 versus 24.1 colonized catheters per 1000 catheter days, $p<0.01$). Rate of definitive catheter-related bloodstream infection was 1.24 per 1000 catheter days (CI, 0.26 to 3.26 per 1000 catheter-days) for control group versus 0.42 per 1000 catheter days (CI, 0.01 to 2.34 per 1000 catheter-days) for Arrowg+ard Blue Plus catheter group ($p=0.6$).

Rupp M, Liso S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570-581.

No adverse events were observed from Arrowg+ard Blue Plus catheters in any of the clinical studies.

Studies of Drug Interactions:

The Arrowg+ard Blue Plus antimicrobial catheter has demonstrated no loss on delivery or interaction of internal lumen impregnation of chlorhexidine when infused with 82 various parenteral drugs tested for compatibility. (Xu, 2000)

Warning:

1. Remove catheter immediately if adverse reactions occur after catheter placement. Chlorhexidine containing compounds have been used as topical disinfectants since the mid-1970's. An effective antimicrobial agent, chlorhexidine found use in many antiseptic skin creams, mouth rinses, cosmetic products, medical devices and disinfectants used to prepare the skin for a surgical procedure.

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

General Warnings and Precautions

Warnings:

1. Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.

2. Read all package insert warnings, precautions and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.

3. Do not place/advance catheter into or allow it to remain in the right atrium or right ventricle. The catheter tip should be advanced into the lower 1/3 of the Superior Vena Cava.

For femoral vein approach, catheter should be advanced into vessel so catheter tip lies parallel to vessel wall and does not enter right atrium.

Catheter tip location should be confirmed according to institutional policy and procedure.

4. Clinicians must be aware of potential entrapment of the guidewire by any implanted device in circulatory system. It is recommended that if patient has a circulatory system implant, catheter procedure be done under direct visualization to reduce risk of guidewire entrapment.

5. Do not use excessive force when introducing guidewire or tissue dilator as this can lead to vessel perforation, bleeding, or component damage.

6. Passage of guidewire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block, and a perforation of vessel, atrial or ventricular wall.

7. Do not apply excessive force in placing or removing catheter or guidewire. Excessive force can cause component damage or breakage. If damage is suspected or withdrawal cannot be easily accomplished, radiographic visualization should be obtained and further consultation requested.
8. Using catheters not indicated for pressure injection for such applications can result in inter-lumen crossover or rupture with potential for injury.
9. Do not secure, staple and/or suture directly to outside diameter of catheter body or extension lines to reduce risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow. Secure only at indicated stabilization locations.
10. Air embolism can occur if air is allowed to enter a central venous access device or vein. Do not leave open needles or uncapped, unclamped catheters in central venous puncture site. Use only securely tightened Luer-Lock connections with any central venous access device to guard against inadvertent disconnection.
11. Clinicians should be aware that slide clamps may be inadvertently removed.
12. Clinicians must be aware of complications/undesirable side-effects associated with central venous catheters including, but not limited to:
 - cardiac tamponade secondary to vessel, atrial, or ventricular perforation
 - pleural (i.e., pneumothorax) and mediastinal injuries
 - air embolism
 - catheter embolism
 - catheter occlusion
 - thoracic duct laceration
 - bacteremia
 - septicemia
 - thrombosis
 - inadvertent arterial puncture
 - nerve injury
 - hematoma
 - hemorrhage
 - fibrin sheath formation
 - exit site infection
 - vessel erosion
 - catheter tip malposition
 - dysrhythmias
 - extravasation

Precautions:

1. Do not alter the catheter, guidewire or any other kit/set component during insertion, use or removal.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique and potential complications.
3. Use standard precautions and follow institutional policies for all procedures including safe disposal of devices.
4. 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.
5. Ensure catheter patency prior to use. Do not use syringes smaller than 10 mL (a fluid filled 1 mL syringe can exceed 300 psi) to reduce risk of intraluminal leakage or catheter rupture.

6. Minimize catheter manipulation throughout procedure to maintain proper catheter tip position.

A Suggested Procedure: Use sterile technique.

Prep Puncture Site:

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

SharpsAway® II Locking Disposal Cup (where provided):

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

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

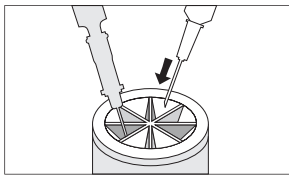


Figure 1

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

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

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

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

Prepare Catheter:

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

⚠ Warning: Do not cut catheter to alter length.

Gain Initial Venous Access:

Echogenic Needle (where provided):

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

Protected Needle/Safety Needle (where provided):

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

Arrow® Rauelson Syringe (where provided):

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

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

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

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

Verify Venous Access:

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

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

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

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

Insert Guidewire:

Guidewire:

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

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

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

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

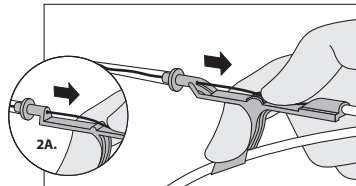


Figure 2

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

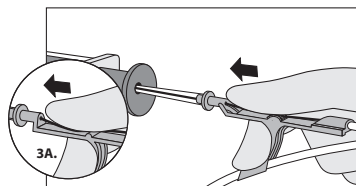


Figure 3

10. Advance guidewire into Arrow Rauelson Syringe approximately 10 cm until it passes through syringe valves or into introducer needle.
 - Advancement of guidewire through Arrow Rauelson Syringe may require a gentle twisting motion.
 - If using Arrow GlideWheel Advancer, advance guidewire through the Arrow Rauelson Syringe or through the introducer needle by pushing advancer wheel and guidewire forward (refer to Figure 3). Continue until guidewire reaches desired depth.
 - If using standard Arrow Advancer, raise thumb and pull Arrow Advancer approximately 4 - 8 cm away from Arrow Rauelson Syringe or introducer needle.

- Lower thumb onto Arrow Advancer and while maintaining a firm grip on guidewire, push assembly into syringe barrel to further advance guidewire (refer to Figure 3A). Continue until guidewire reaches desired depth.
- Use centimeter markings (where provided) on guidewire as a reference to assist in determining how much guidewire has been inserted.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

⚠ Warning: Do not cut guidewire to alter length.

⚠ Warning: Do not cut guidewire with scalpel.

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

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

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

Advance Catheter:

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

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

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

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

NOTE: Centimeter marking symbology is referenced from catheter tip.

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

19. Hold catheter at desired depth and remove guidewire.

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

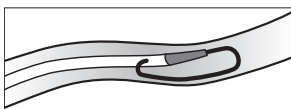


Figure 4

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

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

20. Always verify entire guidewire is intact upon removal.

Complete Catheter Insertion:

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

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

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

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

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

Secure Catheter:

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

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

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

Catheter Stabilization Device (where provided):

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

Catheter Clamp and Fastener (where provided):

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

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

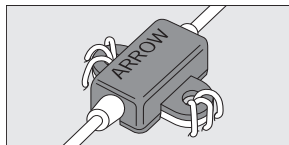


Figure 5

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

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

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

Care and Maintenance:

Dressing:

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

Catheter Patency:

Maintain catheter patency according to institutional policies, procedures and practice guidelines. All personnel who care for patients with central venous catheters must be

knowledgeable about effective management to prolong catheter's dwell time and prevent injury.

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. Ask patient to take a breath and hold it if removing jugular or subclavian catheter.
5. 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.

6. 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.

7. Document catheter removal procedure including confirmation that entire catheter length and tip has been removed per institutional policies and procedures.

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

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

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

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

en

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

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

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

Teleflex, the Teleflex logo, Arrow, the Arrow logo, Arrowg+ard Blue Plus and SharpsAway are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2020 Teleflex Incorporated. All rights reserved.

Прадукт цэнтральны вяноўны катэтэр (ЦВК) Arrowg+ard Blue Plus

Тэхналагічна інфармацыя аб антымікробным катэтэрам Arrowg+ard Blue Plus

Уступ:

Наибольш частае ўскладненне пры ўжыванні ўнутрысасудзістых прылад — інфікраванне. Нацыянальная сістема мантіорунгу юнтурышлітальных інфекцый (National Nosocomial Infection Surveillance System — NNIS) адсочнае ўзровень асноўных катэтэр-асасаваных інфекцый крываотку (IKT) у дарослых і дзіцячых аддзяленнях інтэнсіўнай тэрапіі з 300 шпіталяў-удзельнікаў. Гэтае спавядздае да арэнюці іншым шпітолям. Прыблізна 90% інфекцый крываотку, звязаных з катэтэрзызацыяй (ІКЗ) прыпадаюць на цэнтральную катэтэр. (Maki, 1997) Сімтраптакс у выніку ІКЗ, як падведамлецца, складае ад 4 да 20 %, павалічваючы практыгласць шпіталізацыі (у сярэднім 7 дён) і выдаткі шпітала. (Пітт, 1994)

Абгрунтаванне выкарыстання антымікробных катэтэраў

Патагенез інфекцый крываотку, звязаных з катэтэрзызацыяй:

Сасудзісты інфекцыі ў выніку ўжывання катэтара з'яўляюцца з-за шырагу прычын, але пынтонацца, калі катэтэр каланізуецца мікрапаразімамі, якія трапляюцься адным з наступных способаў, ці абодвумя: 1) каланізацыя на зневішні паверхні катэтара, або 2) каланізацыя на ўнутранай паверхні катэтара. Каланізацыя зневішні паверхні катэтара могуць вылікаць мікрапаразімы скury чалавека, сумежных агеменія інфекцыі або гематагенес асемясенням з аддаленымі крыніцамі. Каланізацыя ўнутранай паверхні катэтара можа адбывацца ў выніку ўвядзення мікрапаразімуў праз раздым катэтара або ў выніку кантамінацыі вадкасці для інфузіі. (Шэрэц, 1997)

Апісанне прадукта

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue Plus — гэта цэнтральны вяноўны катэтэр (ЦВК), зневішні паверхні корпуса з раздымом злучальнай утулкі якога апрацаваны з выкарыстаннем супрацімікробных прэпаратуў хлоргексіду азуту і сібры сульфадыазіну, з'яўтранай паверхні попасці корпуса катэтара, раздымом злучальнай утулкі, падаўжальніка(ў) катэтара з раздымом падаўжальніка(ў) катэтара насычана антымікробнымі спалучэннямі з хлоргексідун азутату і хлоргексідун асноўнага. На катэтар дайхшыней 20 см у сярэднім наносіцца агульная колкасць хлоргексіду — 9,3 мг, сібра — 0,63 мг і сульфадыазіну — 1,50 мг.

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue Plus прадэмманстраваў эфектыўнасць супраць такіх мікрапаразімам, як *Candida albicans* (кандыёда белая), *Enterococcus faecalis* (энтэракок фекальны), *Escherichia coli* (кішечная паточка), *Pseudomonas aeruginosa* (сінеглавая паточка), *Staphylococcus aureus* (запацці стафілок), і *Staphylococcus epidermidis* (эпідермальны стафілок).

Прызначэнне

Тэхнолагія Arrowg+ard прызначана для абароны супраць інфекцый крываотку, звязаных з катэтэрзызацыяй (ІКЗ). Катэтэр не прызначаны для выкарыстання з мэтай лячэння ўм'я іншуючых інфекцый, таксама ён не паказаны для практыгласа выкарыстання (> 30 дён). Клінічная эфектыўнасць катэтара Arrowg+ard Blue Plus у патрэдкінанні ІКЗ у парадайні з выхадным катэтэрам Arrowg+ard Blue не даследавалася.

Паказанні да ўжывання

Антымікробныя катэтэры Arrowg+ard Blue Plus прызначаны для забеспечэння кароткатарміновага (< 30 дён) доступу да цэнтральнай вені з мэтай лячэння завхоранніў альбо пры станах, калі патрабујуць наўнажаць доступу да цэнтральнай вені, уключаючы, але не абмежоўваючыся наступным:

- адсутнасць прыгодных участкаў перыферычных вен для вяноўнага доступу;
- мантіорунг цэнтральнага вяноўнага цікса;
- поўная парэнтэральная харчаванне (ППХ);
- інфузіі вадкасці, лекаў або хіміятерапеўтичных прэпаратуў;
- часты забор крыва або атрыманне трансфузій крыва/прадуктаў крыва.

Катэтэр не прызначаны для выкарыстання ў якасці сродку лячэння іншуючых інфекцый, а таксама ў якасці замены туннеліруемага катэтэра ў пацэнтую, якім прафарбуюцца дугатэрміновыя тэрапія. Адно клінічнае даследаванне паказала, што антымікробныя ўласцівасці катэтара могуць быць страчаны, калі ён выкарыстоўваецца для ўвядзення парэнтэральнага харчавання.

Проціпаказанні

Антымікробы катэтэр Arrowg+ard Blue Plus проціпаказаны пацэнтам з пастаўленым гіперадчувальнасцю да хлоргексіду, сібра сульфадыазіну і/або сульфадыфімідам лекавым прэпаратам.

Клінічныя перавагі, якія варта чакаць

Магчымасць атрымаць доступ да цэнтральнай сістэмы кровавазароту праз адно месец пункты для ўжывання, якія ўключаюць інфузіі вадкасці, забор крыва, увядзенне лекаў, мантіорунг цэнтральнага вяноўнага цікса і магчымасць ўвядзення кантрасцэнтраваных рэчыва.

Забяспечвае абарону ад інфекцый крываотку, звязаных з катэтэрзызацыяй.

Спецыяльныя групы пацэнтам

Кантроліраваныя даследаванні дадзенага прадукта не праводзіліся на жаржарных жанчынах, дзеях або новонароджаных і на пацэнтам з вядомай гіперадчувальнасцю да сульфадыамід, палімorfнай эрэтызмай, сіндромам Стывенса — Джонсана і недастатковасцю глукоза- β -фасфатдігідрэназы. Перавагі выкарыстання этага катэтэра павінны супастаўляцца з усімі магчымымі рызыкамі.

Магчыма гіперадчувальнасць

Рэакцыя гіперадчувальнасці, тычыцца антымікробнымі катэтэраў, могуць насыці сур'ёзныя характеристы і нават патрагаць жыццю. З таго часу, як антымікробныя катэтэры з'явіліся на рыначку, вызначаецца выпадкі гіперадчувальнасці. Эта можа тычыцца і ваших пацэнтам, асабліва, калі яны японскага паходжання.

Для атрымання дадатковай інфармацыі гл. падзел «Папярэджанне».

Клінічныя адзнакі:

Клінічнае даследаванне — Францыя

Прастексты́нае, шматцэнтравое, рандамізаціоне, падвойнае сляпое клінічнае даследаванне 397 пацэнтам праводзіліся ў 14 блоках інтэнсіўнай тэрапіі ўніверсітэцкага шпітала ў Францыі з чэрвеня 1998 па студзень 2002 года з выкарыстаннем антымікробных катэтэраў Arrowg+ard Blue Plus, яго вынікі прадэмманстраваля, што пры выкарыстанні этых катэтэраў адзначалася мношчыэндныя да зінкінга інфіцираванні цэнтральных вяноўных катэтэраў

(уровень каланізації 3,7 % супраць 13,1 %, 3,6 супраць 11 на 1000 катетр-дзён, $p = 0,01$) і випадків ЦВК-асасуваних інфекцій (інфекційний криватоку) за 4 у парапуанні з 11 (2 у парапуанні з 5,2 на 1000 катетр-дзён, $p = 0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837-843.

Клінічна даследування — Германия

Проспектує, рандомізоване, падвонайе сляпое, кантралюване клінічне даследування 184 пацієнтауправодзілася ў шпіталю Гейзельбергската юніверситету (Гейзельберг, Германия) са студзенем 2000 на верасен 2001 года з выкарыстаннем антимікробных катэтараў Arrow+ard Blue Plus, вынікі даследування пацвердзілі эфектунасць катэтараў у паніжні хуткасці росту бактерый на наканечніку або ў падскурным сечмене (26 %) у парапуанні з кантрольнымі катэтарамі (49 %). Колькасць вядомых катэтараў такама значна скапасці (12 % на катэтарах з пакрыцем супраць 33 % на кантрольных без пакрыцца). Колькасць эпізодаў інфекційнага криватоку па цыянтэту з катэтарам з пакрыцем з хлоргексіднінам і сібра сульфадазінам была ніжэй, чым у пацієнтау з кантрольным катэтарам (3 супраць 7 эпізодаў, $p = 0,21$).

Ostendorf T, Meinhold A, Hartel C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematoological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

Клінічнае даследуванне — Злучаныя Штаты

Проспектує, шматцэнтравое, рандомізоване, падвонайе сляпое, кантралюване клінічне даследуванне 780 пацієнтауправодзілася ў 9 юніверситетскіх шпіталах у ЗША з пачыні 1998 па чэрвень 2001 года з выкарыстаннем антимікробных катэтараў Arrow+ard Blue Plus, яго вынікі прадэмністравалі, што імавернасць каланізаціі эзтых катэтараў падчас здымкі была меншай у парапуанні з кантрольнымі катэтарамі (13,3 супраць 24,1 каланізаціі катэтараў на 1000 катетр-дзён, $p < 0,01$). Уровень відавочнай інфекційнага криватоку, звязаных з катэтэрзыцыяй складаў 1,24 на 1000 катетр-дзён (КІ, 0,26 з 0,42 на 1000 катетр-дзён (КІ, 0,01 да 2,34 на 1000 катетр-дзён) для группы катэтараў Arrow+ard Blue Plus ($p = 0,6$).

Rupp M, Liso S, Lipssett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* Жовтень 18, 2005;143(8):570-581.

У ходзе клінічных даследуванняў не было выявлену ніякіх неспрэильных з'яў пры юкінні катэтараў Arrow+ard Blue Plus.

Даследуванні ўзаемадзеяння лекавых сродкаў:

Даследуванне з сумешчанасцю антимікробнага катэтара Arrow+ard Blue Plus не вылучыла ніякіх страт пры дастаўцы і нікага ўзаемадзеяння з хлоргексіднінам унутрана пакрыціем поласці пры інфузі 82 разных парэнтэральных лекавых прэпаратоў. (Коо, 2000)

Патардженне:

1. Калі развілася пабочная рэакцыя на выкарыстанне катэтара, яго траба неадкладна выдаляці. З сэрдзяні 1970-х гадоў кампазіцыі, у склад якіх уваходзіць хлоргексіднін, выкарыстоўваюча ў якісці мясцовага дзіофіктанта. З'яўляючыся эфектыўным антимікробным агентам, хлоргексіднін выкарыстоўваецца ў шматлікіх антисептычных прэпаратоў для скрубы, вадкасцей для паласкания ротавай поласці, у касметычных прадуктах і медыцынскіх прыладах і дезінфекторах, якія выкарыстоўваюча ў падрыхтоўкі скурных пакровуў да хірургічных працэдураў.

ЗАЙВАГА. Калі развіваецца пабочная рэакцыя, неабходна правесці тэст на адвальчальнасць, каб пераканацца ў наўгансу алергіі на антимікробную агенты катэтара.

▲ Агульныя патардженні і меры засяярогі

Патардженне.

1. Стрыньяльна, для аднакратнага ўжывання: не выкарыстоўваць, не апрацоўваць і не стрыньяльна пайторна. Пайторнае выкарыстанне прылады стварае пагрозу сур'ёзнага парушэння здароўя і/або інфекцыі, якія могуць прывесці да смартнага выходу. Пайторная

апрацоўка медыцынскіх вырабаў, прызначаных толькі для аднаразовага выкарыстання, можа прывесці да зніжэння прадуктынасці або страты функцыянальнасці.

2. Перад ужываннем прадукта азначаючыя з ўсім патардженнямі, мерамі засяярогі і інструкцыямі, змешчанымі ва ўпакоўцы. Невыкананне дадзенага патардження можа прывесці да сур'ёзнага парушэння здароўя паціента або яго смерці.
3. Не размішчайце і не пакідайце катэтэр у правым перадсэрдзі або правым жалудачку. Наканечнік катэтэра павінен быць вылучаны ў ніжнюю 1/3 верхней полой вены. Пры доступе праз сцегнавую вену катэтэр неаходна ўвядзіць у сасуд так, каб яго канец быў паралельны сценцы сасуда і не ўваходзіў у правае перадсэрдзе. Размяшчэнне наканечніка катэтэра павінна быць пацверджана ў адпаведнасці з паліткай і працэдурай установы.
4. Медперсанал павінен ведаць аб магчымасці зашчамлення правадніка якой-небудзь імплантаванай прыладай у сардчын-сасудзістай сістэме. Для знижэння рызык зашчамлення правадніка пры наўгансу імплантата ў сардчын-сасудзістай сістэме паціента, рэкамендуюцца праводзіць працэдуру катэтэрзыцыі пры непасрэднай візуалізацыі.
5. Не прыкладаць прамзерніх намаганняў пры ўвядзенні правадніка або расціральніка тканін, бо эта можа прывесці да перфарацыі сасуда, крывацёку або пашкоджання кампаненту катэтара.
6. Пападанне правадніка ў правы аддзел сэрца можа прывесці да артымії, блакады правай ножкі перадсэрдна-жалудачавага пучка і перфарацыі сценкі сасуда, перадсэрдзі ці жалудачка.
7. Не прыкладаць прамзерніх намаганняў пры ўсталяванні або выдаленні катэтара ці правадніка. Прамзерні намаганні могуць прывесці да пашкоджання або паломкі кампаненту катэтара. Пры ўзікненні цяжкасці з выманнем неаходна правесці радыаграфічную візуалізацыю і запытка дадатковую кансультацыю.
8. Выкарыстанне катэтараў, не прызначаных для прылад з магчымасцю ўвядзення под ціскам, можа прывесці да прасочвання паміж прасветамі або разрыву з рызыкай наяннення пашкоджання.
9. Каб звесці да мінімуму рызык разразання, пашкоджання катэтара або парушэння яго прадуктынасці, не фіксаваць, не мацаваць сашчлакамі і/або не накладваць швў непасрэдна на зневіні дыяметру трубкі катэтара або падаўжалынка. Фіксаваць толькі ў вызначаных месцах стабілізацыі.
10. Пры пападанні паветра ў прыладу цэнтральнага вінознага доступу або вену можа адбыцца паветраная эмбалія. Не пакідайце адчыненыя іголкі або не зацісніце катэтэры без каўпачкоў у месцы працялу цэнтральнай вени. Для прадухілення выпадковага разлуччэння выкарыстоўваць з ўсімі прыладамі цэнтральнага вінознага доступу (ПВД) толькі надзейна замацаваныя злучні, забяспечаныя наканечнікамі Люэра.
11. Медперсанал павінен ведаць, што ссоўныя заціскі могуць быць неасаціроўкы знятые.
12. Медперсанал павінен ведаць ускладнення ці непажаданыя пабочныя эфекты, звязаныя з выкарыстаннем цэнтральнага вінознага катэтара, якія ўключаюць, у тым ліку:

- тампанаду сэрца ў выніку перфарацыі сасуда, перадсэрдзя або жалудачка;
- плеўральныя (г. зн. пнеўматоракс) і мэдыстынальныя пашкоджанні;
- паветраная эмбалія;
- эмбалія катэтэра;
- закупорка катэтэра;
- парыў грудной пратокі;
- бактэрыямія;
- септыцэмія;
- трамбоз;
- выпадковы пракол артэрыі;
- пашкоджанне нерва;
- гематома;
- крываецк;
- утварэнне фібрыванавай аблонкі;
- інфекцыя ў месцы выхаду;
- эрозія сасуда;
- неналежнае месцапалахэнне кончыкі катэтэра;
- арытмія;
- кровазліцце.

Мера засцярогі:

- Не змяняць катэтэра, праваднік або якія-небудзь іншыя кампаненты камплекта ці набору падчас увядзення, ужывання або вымання.
- Дадзеная працэдура павінна выконвацца падрыхтаваным персаналам, добра дасведчаным у галіне тапаграфічнай анатоміі, у забеспечанні быспекі, а таксама добра знаёмым з магнітнымі ўскладненнімі.
- Выкарыстоўвайце стандартныя меры засцярогі і выконвайце праўлы установы ў дачыненні да ўсіх працэдур, якія юкляючыя быспечную ўтылізацыю прылад.
- Некаторыя сродкі дэзінфекцыі, якія выкарыстоўваюцца ў месцы ўвядзення катэтэра, утрымліваюць растварабарынкі, здольныя паслабіць матэрыялю катэтэра. Спірт, ацтон і поліэтыленгліколь могуць паслабіць структуру поліўрэтанавых матэрыялаў. Гэтыя рэчывы могуць таксама паслабіць клейевое злучэнне паміж прыладай для стабілізацыі катэтэра і скурай.
- Не дапускаць траліпнія ацетону на паверхні катэтэра.
- Не выкарыстоўваць спірт для прамочвання паверхні катэтэра або для запаўнення поласці катэтэра, каб аднавіць праходнасць катэтэра або ў якасці меры па прафілактыцы інфекцыі.
- Не выкарыстоўваць у месцы ўвядзення поліўтэленгліколь, які змяшчаеца ў мазях.
- Захоўваць асцірэжансце пры інфузіі препаратаў з высокай канцэнтраціяй спірту.
- Накладваць павязку толькі пасля таго, як месца ўвядзення высахла цалкам.

- Пер выкарыстанием трэба перакананца ў праходнасці катэтэра. Не выкарыстоўваць шпрыцы аб'ёмам меней 10 мл (вадкасць, залітая ў шпрыц аб'ёмам 1 мл, можа ствараць ціск, які перавышае 300 psi), каб знізіць рэзыку ўнутрыпрасветнай ўচечкі або разрыву катэтэра.

- Для захавання неабходнага месца заходжання наканечніка катэтэра звесці да мінімуму маніпуляцыі з катэтэрам падчас правядзення працэдуры.

Прапанаваная працэдура: выкарыстоўванне асептычных прыёмёў.

Падрыхтаванне месца пункцыі:

- Лазіцкая пацыента — належна для месца ўвядзення.
- Подключыць або агрэмы доступ: размісціце пацыента нязначна ў пазіцыю Трэндлэнбурга, каб зменшыць рэзыку паветранай эмбаліі і павелічення вянознага наўгатунія.
- Сцегнавы доступ: размісціце пацыента ў становішчы лежачы на спіне.

- Падрыхтыйце чыстую скuru адпаведным антысептыкам.
- Накрыце месца пункцыі.
- Увядзіце мясцовы аnestэтык у адпаведнасці з прынцыпамі і працэдурамі лячэнай установы.
- Утылізуйце іголку.

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

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

- Выкарыстоўвайце метод з дапамогай адной руکі, моцна выцісніце іголкі ў адтуліны прылады для ўтылізацыі (гл. манюнак 1).
- Пасля размішчэння ў прылады для ўтылізацыі, іголкі будуть аўтаматычна замацаваны на месцы так, што іны не змогуць быць патураны выкарыстаны.

△ Мера засцярогі: Не рабіць спробу выніча іголкі з блакуючай прылады для ўтылізацыі іголак SharpsAway II. Этыя іголкі цвёрда зафіксаваны ў нерухомых становішчах. Спраба вынімання іголак з прылады для ўтылізацыі можа прывесці да іх пашкоджання.

- Дзе гэта прадугледжана, іголкі могуць быць утылізаваны з дапамогай успененай матэрыялу SharpsAway шляхам выціснання іголак пасля выкарыстання ва ўспененай матрэзі.

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

Падрыхтоўка катэтэра:

- Прамыць кожны прасцет стрыльным фізіялагічным раствором для ін'екцыі, каб упэўніцца ў іх праходнасці, і запіць прасветы(ы).
- Замацаваць або дадзіць наканечнік(і) ліозра да падаўжальніка(ў), каб яны замацаваны фізіялагічным раствором у прасвете (прасветах).
- Застаўце дысталічны падаўжальнік незадыненным для праходжання правадніка.

△ Папярэджанне: Не разразаць катэтэр, каб змяніць яго дайжуно.

Забеспечанне першапачатковага вянознага доступу:

Рэхапазітыўная іголка (дзе гэта прадугледжана):

Рэхапазітыўная іголка выкарыстоўваеца, каб забеспечыць доступ да сасудзітай сістэмы для ўвядзення правадніка і каб аблігчыць размішчэнне катэтэра. Наканечнік іголкі павіялчаны на адпеласць прыблізна 1 см для таго, каб уран вызначыць дакладнае размішчэнне наканечніка іголкі пры пункцыі сасуда пад ультрагукам.

Ахойная іголка/засцерагальная іголка (дзе гэта прадугледжана):

Ахойная іголка/засцерагальная іголка павіяна выкарыстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўкыўванні.

Выкарыстанне шпрыца Arrow Raulerson (дзе гэта прадугледжана):

Шпрыц Arrow Raulerson выкарыстоўваецца сумесна з Arrow Advance'om для ўвядзення правадніка.

- Прамыацаваць шпрыц або пры наўгансі шпрыца Arrow Raulerson да правадніковай іголкі або іголкі з катэтэрам, увесці іголку ў вену і пашынчыць порашы на сібі.

△ Папярэджанне: Не пакідаць адчыненыя іголкі або не заціснутыя катэтэры без каўпачку або месцы праколу цэнтральнай вены. Пры падпаданні паветра ў прыладу цэнтральнага вянознага доступу або вену можа адбыцца паветраная эмбалія.

△ Мера засцярогі: Не ўсталявляць паўторна іголку ў правадніковы катэтэр (пры наўгансі), каб змяніць рэзыку аклюзіі катэтэра.

Праверка наўгансці вянознага доступу:

Выкарыстоўваць адзін з наступных метадаў для праверкі вянознага доступу з-за мягчымасці выпадковага артэрыяльнага размішчэння:

- Цэнтральны вянозны импульс:
 - Увесці запраўлены трансдукцыйны зонд з датчикам ціску ў порашы і далей праз клапан шпрыца Arrow Raulerson, і назіраць за импульсамі цэнтральнага вянознага ціску.
 - Ф. Выніць трансдукцыйны зонд, калі выкарыстоўваеца шпрыц Arrow Raulerson.

- Пульсуючы крываток (калі няма аbstалявания для правядзення гемадынамічнага маніторынгу):
 - Выкарыстоўвач трансдукцыйны зонд з датыкам ціску для адкрыцца клапаннай сістэмы шпрыца Arrow Raulerson і назіраць за пульсуючым крываткам.
 - Аддзяліць шпрыц ад іголкі і назіраць за пульсуючым крываткам.
- △ Папярэджанне:** Пульсуючы крываток, як правіла, сведчыць аб выпадковым пракопе арэзы.
- △ Мера засыроты:** Нельга лічыць колер аспіраванай крывы індыкатаром вінознаса доступу.
- ## Увядзэнне правадніка:
- ### Праваднік:
- Даступны камплекты або наборы з рознымі праваднікамі. Прадугледжаны праваднікі розных дыяметраў, даўжыні і канфігурацыі наканечніку для спецыяльных методаў увядзення катэтара. Азнаёміцца з правадніком(ам) для выкарыстоўвання па спецыяльнім методзе перад пачаткам фактычнай працэдуры увядзення катэтара.
- Прылада Wire Advancer Arrow GlideWheel або Arrow Advancer (дзе гэта прадугледжана):**
- Arrow Advancer выкарыстоўваецца для выпрамлення «J»-падобнага наканечніка правадніка для увядзення правадніка ў шпрыц Arrow Raulerson ці іголку.
- Выкарыстоўвачы вялікі палец, уцягвайце «J»-падобны наканечнік (гл. мапонак 2 GlideWheel або 2A Standard Advancer у залежнасці ад таго, які Arrow Advancer прадугледжаны).
 - Размішчыць наканечнік Arrow Advancer са сіснутым «J»-падобным наканечнікам у адтуліне ў задній частцы поршня шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі.
 - Прапуснуч праваднік шпрыц Arrow Raulerson прыблізна на 10 см, пакуль ён не пройдзе праз клапан шпрыца або правадніковую іголку.
 - Для аблігчэння прасоўвання правадніка праз шпрыц Arrow Raulerson праваднік можна злінуць падкручваць.
 - Пры выкарыстанні прылады Arrow GlideWheel Advancer прасоўвайце праваднік праз шпрыц Arrow Raulerson або праз правадніковую іголку, штурхоючы колу Advancer і праваднік наперад (гл. мапонак 3). Працягваць такім чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глыбіні.
 - Падніць вялікі палец і адсунуць Arrow Advancer прыблізна на 4–8 см ад шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі. Апуніць палец на Arrow Advancer і, мочыт' утрымліваючы праваднік, падпіхніць аборда ў цыліндр шпрыца, каб пышча дзяліць прапуснуч праваднік (гл. мапонак 3). Працягваць такім чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глыбіні.
 - У якісці дадзенага значэння глыбіні увядзення правадніка выкарыстоўвач сантыметровыя меткі на правадніку (пры наяўнасці).
- ЗАЎГАРА.** Калі праваднік выкарыстоўвача сумеса з шпрыцам Arrow Raulerson (цалкам запоўненым) і правадніковай іголкай 6,35 см (2-1/2 дюймаў), можна месцо на ўзвес наступнае арыеніры для вyzначэння адноснага месцазадавання наканечніка правадніка:
- метка 20 см (дзе паласы) дасягні задній часткі поршня — наканечнік правадніка ў канцы іголкі;
 - метка 32 см (трэ паласы) дасягні задній часткі поршня — наканечнік правадніка прыблізна на 10 см з межамі іголкі.
- △ Мера засыроты:** Заўёды моцна трымайце праваднік. Для зручнасці абыходжання пакідаць дастактовую даўжыню правадніка. Бескантрольны праваднік можа прывесці да эмбаліі.
- △ Папярэджанне:** Не цігніць поршня шпрыца Arrow Raulerson да сябе, пакуль праваднік знаходзіцца на месцы; паветра можа трапіць у шпрыц праз звартоты клапан.
- △ Мера засыроты:** Не ўліваць паўторна кроў, каб зніціць рыхыку ўчечкі крывы праз звартоты бок (вечку) шпрыца.
- △ Папярэджанне:** Для паніжэння рыхыкімагчымага разрыву правадніка не пашкоджанне правадніка не вымаць яго ўстычы да вастрыя іголкі.
12. Утрымліваючы на месцы праваднік, выдаліць правадніковую іголку і шпрыц Arrow Raulerson (або катэтэр).
- Для рэгулявання неабходнай даўжыні ў адпаведнасці з патрэбованай глыбінай размяшчэння катэтара для імплантацыі выкарыстоўвач сантыметровыя меткі на правадніку.
 - Калі патрабуеца, пашырыць месца праколу скруны рэжучым краем скальпеля, афоргнутым ад правадніка.
- △ Папярэджанне:** Не разразаць праваднік, каб змяніць яго даўжыню.
- △ Папярэджанне:** Не абразаць праваднік скальпелем.
- Размішчыць ржучы краі скальпеля надалей ад правадніка.
 - Калі скальпель пакінуць месцы праколу скруны ахойную і/або запорную прыкладу (пры наяўнасці) для паніжэння рыхыкі нанясення ротумы вострому предметам.
15. Выкарыстоўвач расшыральнік тканіны, каб павялічыць доступ у тканіне да вены, як патрабуеца. Гавону праваднік вугал правадніка праз скруну.
- △ Папярэджанне:** Не пакідаць расшыральнік тканіны на месцы ў якасці катэтара для імплантациі. Калі расшыральнік тканіны пакінуць на месцы ўвядзення катэтара, эта можа прывесці да перфарацыі сценкі сасуда паціента.
- ### Прасоўванне катэтара:
16. Наніаць наканечнік катэтара на праваднік. Для забеспечэння трывалага утрымання правадніку пакінуць дастактую даўжыню правадніка на канцы катэтара з раздзялам.
17. Утрымліваючы катэтэр побач са скрурай, лёгкім падкручываючым рухамі ўвесці яго ў вену.
- △ Папярэджанне:** Прыматаць заіск і замок да катэтара (пры наяўнасці) толькі пасля вымыння правадніка.
18. Выкарыстоўвачы ў якісці кантрольных кропак сантыметровыя меткі на катэтары, прасунуць яго да канчатковага месца размяшчэння.
- ЗАЎГАРА. Сантыметровыя меткі адлічваюцца ад наканечніка катэтара:**
- лінейка: 5, 15, 25 і 28 см;
 - паласы: кожная паласа адзначае інтэрвал на 10 см, адна паласа адпавядае 10 см, дзе паласы — 20 см і 28 см;
 - кропкі: кожная кропка адзначае інтэрвал на 1 см.
19. Утрымліваючы катэтэр на патрэбнай глыбіні і выдаліць праваднік.
- △ Мера засыроты:** У вымыдку, калі адчуваеца супраціўленне пры спробе выдаліць праваднік пасля ўсталівання катэтара, то праваднік можа загібацца за наканечнік катэтара ў сасудзе (гл. мапонак 4).
- У гэтых абставінах, затрыманне правадніка можа прывесці да прамерных намаганняў, вынікам чаго можа стаць пашкоджанне правадніка.
 - Калі будзе адчуваеца супраціўленне, выцігніць катэтэр адносна правадніка на 2–3 см, і паспрабаваць выніць праваднік.
 - Калі супраціўленне захваляеца, выдаліць праваднік разам з катэтарам.
- △ Папярэджанне:** Для паніжэння рыхыкімагчымага разрыву правадніка не прыкладаць да яго запішані намагані.
20. Зайсцёды неабходна пераконцацца, што праваднік не пашкодзіўся пры выдаленні.
- ### Завяршэнне ўвядзення катэтара:
21. Праверыць праходнасць прасвету, дапушчыны шпрыц да кожнага падаўжальніка і пасцінгуні ў поршні на сібе да палуження вінонага крыўі.
22. Правым рукам прасветы, каб цалкам убраць кроў з катэтара.
23. Дапушчыны ўсе падаўжальнікі да адпаведных трубак з наканечнікамі Люэрза, як патрабуеца. Раздзімы, якія не выкарыстоўвача, могуць быць «зачынены» наканечнікамі Люэрза паводле стандартнага пратаколу лячбічнай установы.
- Падаўжальнікі забяспечваюцца соўсімі заіскамі для таго, каб перакрыць паток праз кохнікі з прасвету падчас змены трубкі або наканечніка Люэрза.
- △ Папярэджанне:** Адкрыць соўсіны заіск перад уліваннем праз прасвет, каб зніціць рыхыку пашкоджання падаўжальніка з-за павышанага ціску.
- ### Фіксация катэтара:
24. Выкарыстоўвач заіск і замок да катэтара, прылады для стабілізацыі катэтара, сачапіչ або шві (дзе гэта прадугледжана).
- Выкарыстоўвач раздым катэтара ў якісці асноўнага злучніка.
 - Выкарыстоўвач заіск і замок да катэтара ў якісці дадатковага злучніка пры неабходнасці.

⚠ Мера засицяріг: Для захавання необхіднага месца знаходжання наканечніка катэтэра звесці да мінімуму маніпуляцыі з катэтэрам падчас правядзення працэдуры.

Прылада для стабілізацыі катэтэра (дзе гэта прадугледжана):

Прылада для стабілізацыі катэтэра павінна выкарыстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўжыванні.

Засіці для катэтэру і замок (дзе гэта прадугледжана):

Засіці да катэтэру і замок выкарыстоўваюцца для аховы катэтэра, калі для стабілізацыі катэтэру патрабуеца дадатковая месца фіксацыі, а не раздым катэтэра.

- Пасля таго, як праваднік выведзены, а необхідная падтужальнянікі дапачнані або заблакіраваны, разаслаць крылы гумовага защицку і размісціць на катэтэры, як патрабуеца, пераканануцься, што катэтэр вільготны, каб захаваць правільнае размяшчэнне наканечніка.
- Зашчыпіць цвёрды замок над защицкам да катэтэра.
- Замацаўваць защиці для катэтэра і замок да пацьента як адно цэлае з дапамогай або прылады для стабілізацыі катэтэра, або саччулак, або швоў. Для фіксацыі трэба выкарыстоўваць як защиці для катэтэра, так і замок, каб зменшыць рыхлы размяшчэння катэтэра (гл. малинак 5).
- 25. Перад накладаннем павязкі ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы трэба перакананы ў тым, што месца ўвядзення катэтэра сухое.
- 26. Переканацца, што размяшчэнне наканечніка катэтэра адпавядае пратаколу лячбайнай установы.
- 27. Калі наканечнік катэтэра размешчаны няправільна, трэба правесці ацэнку установы, а таксама замяняць катэтэр або пайторна размісціць у адпаведнасці з прынцыпамі і пракарадурамі лячбайнай установы.

Догляд і абслугоўванне:

Павязка:

Выкарыстоўваць павязкі ў адпаведнасці з прынцыпамі і пракарадурамі лячбайнай установы, а таксама норматыўнымі дакументамі. Павязку трэба неадкладна замяніць, калі парушана яе цэласнасць, напрыклад, павязка становіцца вільготнай, забруднанай, паслабленай ці больш не закрывае месца пункцыі.

Праходнасць катэтэра:

Трэба захоўваць праходнасць катэтэра ў адпаведнасці з прынцыпамі і пракарадурамі лячбайнай установы, а таксама норматыўнымі дакументамі. Увесць персанал, які дагляда за паціентамі з цэнтральнымі вінознімі катэтэрамі, павінен быць дасведчаны пра эфектыўную дзейнін з мэтай падоўжання часа знаходжання катэтэра ў сасудзе і папарэджання траўмы.

Працэдура выманнія катэтэра:

1. Размісціць пацьента так, як рэкамендуецца для зніжэння рызыкі патэнцыйнай паветранай эмбалії.
2. Зніць павязку.
3. Высалбіць катэтэр і зняць з катэтэра прылады для фіксацыі.
4. Папраціць пацьента зрабіць удых і затрымаць дыханне, калі выманнія катэтэра з унутранай рымзім або падключачнай вены.
5. Павольна выніць катэтэр, выцігваючы яго паралельна паверхні скрубы. Калі ў час выманнія катэтэра сустракаецца супраціўленне **STOP**.

⚠ Мера засицяріг: Катэтэр не павінен насяльна вымыцца. Гэта можа прывесці да паломкі катэтэра і эмбалізацыі. У выпадку цяжкасці з выманніем катэтэра трэба кіравацца прынцыпамі і пракарадурамі лячбайнай установы.

6. Аказаць прымы ціск на месца ўвядзення катэтэра, пакуль не будзе дасыгнуты гемастаз, затым наложыць апкозійную павязку з маззі.

⚠ Папарэджанне: Астаткава след ад катэтэра застаецца пунктымі уваду паветра, пакуль месца пункцыі не будзе пакрытая эпітэліем. Апкозійная павязка павінна заставацца на месца на працягу не менш 24 гадзін або пакуль месца пункцыі не з'яўлецца эпітэлізаваным.

7. У адпаведнасці з прынцыпамі і пракарадурамі лячбайнай установы трэба задокументаваць пракарадуру выманнія катэтэра, у тым ліку павярждэнне таго, што праведзена выманне ўсёго катэтэра і наканечніка.

Даведкавую літаратуру адносна аблеславдання пацьента, адукатыўны медперсанала, методыў увядзення і патэнцыйных ускладненні, звязаных з гэтай пракарадурой, можна знайсці ў стандартных падручніках, медыцынскай літаратуре і ва ўсіх саіце кампаніі Arrow International LLC: www.teleflex.com

PDF-копія гэтай інструкцыі па ўжыванні знаходзіцца на ва ўсіх саіце www.teleflex.com/FU

Гэта рэзюмі па бяспечы і клінічнай эфектыўнасці (Summary of Safety and Clinical Performance — SSCP) «Arrow AGB CVC», размішчанае пасля запуску єўрапейскай базы дадзеных аб медыцынскіх прыладах/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пацьента/карыйстальніка/працэзія боку ў Еўрапейскім Звязе і ў краінах з адноўльваемымі рэжымамі регулювання (Рэгламент 2017/745/EU пра медычныя прылады); калі падчас выкарыстання гэтай прылады ці ў выніку яе выкарыстання адбываўся сур'езны інцыдэнт, паведаміце пра гэта вытворцу і/ці яго ўпраўлажанаму прадстаўніку, а таксама ў свой дзяржаўныя регуляўныя орган. Кантакты дзяржаўных кампетэнтных органаў (кантактныя пункты па нагляду) і дадатковая інформація прыведзены на ва ўсіх саіце Еўрапейскай камісіі: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Спойнік сімвалай: Сімвалы адпавяджаюць патрабаванням ISO 15223-1.

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

Увага!	Медыцынская прылада	Глядзіце інструкцыю па ўжыванні	Змяшчае лекавае рэчыва	Не ўжываць паўторна	Не стэрылізаваць паўторна
Адзіночная стрыльная бар'ерная сістэма	Берагчы ад сонечнага светла	Берагчы ад вільгаці	Не выкарыстоўваць пры пашкоджанні ўпакоўкі	Выраблены без ужывання латекса натуральнага каўчуку	Захоўваць пры тэмпературе ніжэй за 25 °C (77 °F). Пазбягніць празмернай спякоты вышэй 40 °C (104 °F).
Вытворца	Дата вырабу	Імпартёр			

Teleflex, лагатып Teleflex, Arrow, лагатып Arrow, Arrowg+ard Blue Plus і SharpsAway з'яўляюцца гандлёвымі або зарэгістраванымі гандлёвыми знакамі кампаніі Teleflex Incorporated або яго філіялы ў ЗША і / або іншых краінах. © Teleflex Incorporated, 2020. Усе права абаронены.

Централен венозен катетър (ЦВК) Arrowg+ard Blue Plus

Информация за технологията на анти микробен катетър Arrowg+ard Blue Plus

Въведение

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

Обосновка за анти микробни катетри

Патогенеза на инфекциите на кръвоносната система, свързани с катетър:

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

Описание на продукта:

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е централен венозен катетър (ЦВК) с трипътна на външната повърхност с анти микробните средства хлорхексидин ацетат и сребърен сулфадиазин върху тялото на катетъра и носа на съединителния хъб, пояс импрегниран на вътрешния лumen с помощта на анти микробна комбинация от хлорхексидин ацетат и хлорхексидинова основа за тялото на катетъра, съединителния хъб, удължаващата(ите) линия(и) и хъба(овете) на удължаващата(ите) линия(и). За катетър от 20 ст, средните общи количества хлорхексидин, сребро и сулфадиазин, приложени върху целия катетър, са съответно 9,3 mg, 0,63 mg и 1,50 mg.

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е демонстрирал ефикасност срещу *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* и *Staphylococcus epidermidis*.

Предназначение:

Технологията Arrowg+ard е предназначена да предоставя защита срещу инфекции на кръвоносната система, свързани с катетър (CRBSI). Тя не е предназначена за употреба като лечение за съществуващи инфекции, нито е показана за продължителна употреба (> 30 дни). Клиничната ефективност на катетъра Arrowg+ard Blue Plus за предотвратяване на CRBSI, в сравнение с оригиналния катетър Arrowg+ard Blue, не е проучена.

Показания за употреба:

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е предназначен да осигурива краткотраен (< 30 дни) централен венозен достъп за лечение на заболявания или състояния, изискващи централен венозен достъп, включително, но не само следните:

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

Катетърът не е предназначен да се използва като лечение за съществуващи инфекции, нито като замествач на тунелен катетър при пациенти, при които се налага продължителна терапия. Едно клинично проучване показва, че анти микробните свойства на катетъра може да не са ефективни, когато той се използва за TPN.

Противопоказания:

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е противопоказан при пациенти с известна свъръхчувствителност към хлорхексидин, сребърен сулфадиазин и/или супфатни лекарства.

Очаквани клинични ползи:

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

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

Специални пациентски популации:

Контролирани проучвания на този продукт не са провеждани при временно жени, педиатрични или новородени пациенти и пациенти с известна свъръхчувствителност към супфатни, еуглема multiforme, синдром на Стивънс-Джонсън и глукозо-б-фосфат дехидрогеназен дефицит. Ползите от употребата на този катетър трябва да се преценят спрямо всеки възможен рисък.

Потенциал за свъръхчувствителност:

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

Вижте раздела „Предупреждение“ за допълнителна информация.

Клинични оценки:

Клинично проучване - Франция

Проспективно, многоцентрово, рандомизирано, двойно-слепо клинично проучване на 397 пациенти, проведено в 14 свързани с университети болнични отделения за интензивни гриви във Франция, от юни 1998 г. до януари 2002 г., с използване на анти микробни катетри Arrowg+ard Blue Plus, е показало, че употребата на тези катетри е свързана със съпътстваща намаляване на честотата на

инфекциите в централни венозни катетри (честота на колонизация 3,7% спрямо 13,1%, 3,6 спрямо 11 на 1000 катетър/дни, $p=0,01$) и инфекциите, свързани с централни венозни катетри (инфекция на кръвоносната система) до 4 спрямо 11 (2 спрямо 5,2 на 1000 катетър/дни, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837-843.

Клинично проучване - Германия

Проспективно, рандомизирано, двойно-сляло, контролирано клинично проучване на 184 пациенти, проведено в Университетската болница в Хайделберг (Хайделберг, Германия), от януари 2000 г. до септември 2001 г., с използване на антимикробни катетри Arrowg+ard Blue Plus, е показвало, че тези катетри са ефективни за намаляване на честотата на значителния бактериален растеж както на върха на катетъра, так и на подложкия сегмент (26%) в сравнение с контролните катетри (49%). Честотата на катетърната колонизация също е била значително понижена (12% при катетрите с покритие спрямо 33% при тези без покритие). Боят на епизодите в кръвоносната система при пациенти с ХЧС катетър е бил по-нисък отколкото при пациенти с контролен катетър (3 изпода спрямо 7 изпода, $p=0,21$). Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

Клинично проучване - Съединените щати

Проспективно, многоцентрово, рандомизирано, двойно-сляло, контролирано клинично проучване на 780 пациенти, проведено в 9 събрани съуниверситетски болници в Съединените щати, от юли 1998 г. до юни 2001 г., с използване на антимикробни катетри Arrowg+ard Blue Plus, е показвало, че при тези катетри вероятността да бъдат колонизирани във момента на изваждане е по-малка в сравнение с контролните катетри (13,3 спрямо 24,1% колонизирани катетъра на 1000 катетър/дни, $p<0,01$). Честотата на инфекция на кръвоносната система, дефинитивно свързана с катетъра, е била 1,24 на 1000 катетър/дни (ДИ 0,26 до 3,26 на 1000 катетър/дни) за контролната група, спрямо 0,42 на 1000 катетър/дни (ДИ 0,01 до 2,34 на 1000 катетър/дни) за групата с катетри Arrowg+ard Blue Plus ($p=0,6$).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570-581.

Не са наблюдавани нежелани събития от катетрите Arrowg+ard Blue Plus в никое от клиничните проучвания.

Проучвания за лекарствени взаимодействия:

Антимикробният катетър Arrowg+ard Blue Plus не е показвал загуба на доставяне или взаимодействие на импрегнацията на вътрешния лumen с хлорхексидин, при извършване на инфузия с 82 различни парентерални лекарства, изпитвани за съвместимост. (Хи, 2000)

Предупреждение:

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

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

▲ Общи предупреждения и предпазни мерки

Предупреждения:

1. Стерилен, за единократна употреба: Да не се използва повторно, да не се обработва повторно или стерилизира повторно. Повторната употреба на изделието създава потенциален риск от сериозно увреждане и/или инфекция, което може да доведе до смърт. Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за единократна употреба, може да доведе до влошено действие или загуба на функционалност.
2. Преди употреба прочетете всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции в листовката. Ако това не се

направи, може да се стигне до тежко увреждане или смърт на пациента.

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

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

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

4. Лекарите трябва да внимават за потенциално заклещване на теления водач от никакво имплантирано изделие в кръвоносната система. Ако пациентът има имплант в кръвоносната система, препоръчва се процедура с катетър да се извърши под пряка визуализация, за да се намали рисъкът от заклещване на теления водач.

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

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

7. Не прилагайте прекомерна сила при поставяне или изваждане на катетъра или на теления водач. Прекомерната сила може да причини повреда или сърване на компонент. Ако има подозрения за повреда или изтеглянето не може да се извърши лесно, трябва да се осъществи рентгенографска визуализация и да се поискат допълнителна консултация.

8. Използването на катетри, които не са показани за инжектиране с наливане за такива приложения, може да доведе до интерлуминално смесване или до руптура с потенциал за увреждане.

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

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

11. Лекарите трябва да знаят, че пълзгащите клампи може да се извадят по невнимание.

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

- сърдечна тампонада вследствие на перфорация на съд, предсрдие или камера
- плеврални (т.e. пневмоторакс) и медиастанални увреждания
- въздушна емболия
- катетърна емболия
- запушване на катетъра
- лацерация на торакалния канал
- бактериемия
- септицемия
- тромбоза
- пробиване на артерия по невнимание
- увреждане на нерв
- хематом
- кръвоизлив
- образуване на фибринова обивка
- инфекция на мястото на излизане
- съдова ерозия
- лошо разполагане на върха на катетъра
- дисритмии
- екстравазация

Предпазни мерки:

1. Не променяйте катетъра, теления водач или който и да било друг компонент от кита/набора по време на въвеждане, употреба или отстраняване.
2. Процедурата трябва да се извърши от обучен персонал, добре запознат с анатомичните структури, техниката за безопасност и потенциалните усложнения.
3. Използвайте стандартните предпазни мерки и спазвайте политиките на институцията за всички процедури, включително безопасното изхвърляне на изделията.
4. Някои дезинфектанти, използвани на мястото на въвеждане на катетъра, съдържат разтворители, които могат да отслабят материала на катетъра. Спирт, ацетон и полиитетилен гликол могат да отслабят структурата на полиуретановите материали. Тези агенти могат да отслабят и залепватща връзка между изделието за стабилизиране на катетъра и кожата.
 - Не използвайте ацетон върху повърхността на катетъра.
 - Не използвайте спирт за обилено нанасяне върху повърхността на катетъра и не позволявайте спирт да остава в лumen на катетъра за възстановяване на проходимостта на катетъра или като средство за профилактика на инфекции.
 - Не използвайте мехемли, съдържащи полиитетилен гликол, на мястото на въвеждане.
 - Бъдете внимателни, когато вливате лекарства с висока концентрация на спирт.
 - Оставете мястото на въвеждане напълно да изсъхне, преди да поставите превръзка.
5. Уверете се в проходимостта на катетъра преди употреба. Не използвайте спринцовки, по-малки от 10 ml (спринцовка от 1 ml, напълнена с течност, може да надвиши 300 psi), за да намалите риска от интруламинално изтичане или руптура на катетъра.
6. Намалете до минимум манипулатите с катетъра по време на процедурата, за да поддържате правилно положение на върха на катетъра.

Предложена процедура: Използвайте стерилна техника.

Подгответе мястото на пункция:

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

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

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

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

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

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

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

Подгответе катетъра:

6. Промийте всеки лumen със стерилен нормален физиологичен разтвор за инжектиране, за да установите проходимостта и да извършите прайминг на лумена(ите).
7. Кламирайте или закрепете Luer-Lock конектор(и) към дължаващата(ите) линии(и), за да задържите физиологичен разтвор в лумена(ите).
8. Оставете дистантна уъръжаваща линия без капачка за преминаване на теления водач.

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

Осъществете първоначален венозен достъп:

Екогенна игла/обезопасена игла (където е предоставена):
Екогенна игла се използва, за да позволи достъп до съдовата система за въвеждане на телен водач с цел да се улесни поставянето на катетъра. Върхът на иглата се контрастира на приблизително 1 см, така че лекарят да може да идентифицира точното местоположение на върха на иглата, когато пунктира съда под ултразвуков контрол.

Задържаваща игла/обезопасена игла (където е предоставена):

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

Спринцовка Arrow Raulerson (където е предоставена):

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

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

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

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

Проверете венозния достъп:

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

- Централна венозна кръвка:
 - Въведете трансдюсерна сonda за налягане с тъп връх, след извършване на прайминг с течност, в задната част на буталото и през клапите на спринцовката Arrow Raulerson, и наблюдавайте за кривата на централното веноизло налягане.
 - ◊ Извадете трансдюсерната сonda, ако използвате спринцовка Arrow Raulerson.
- Пулсиращ поток (ако не е налична апаратура за хемодинамично наблюдение):

- Използвайте трансдюсерна сonda, за да отворите системата от клапи на спринцовката Arrow Raulerson и наблюдавайте за пулсиращ поток.
- Разгледете спринцовката от иглата и наблюдавайте за пулсиращ поток.

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

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

Въведете телен водач:

Телен водач:

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

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

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

- Като използвате палеца си, приберете „J“ (вижте Фигура 2 GlideWheel или 2A Standard Advancer, в зависимост от това кой Arrow Advancer е предоставен).
- Поставете върха на Arrow Advancer – прибрани „J“ върхът в отвора в задната част на буталото на спринцовката Arrow Raulerson или интродюсерната игла.
- 10. Придвижете теления водач в спринцовката Arrow Raulerson приблизително на 10 см, докато премине през клапите на спринцовката или в интродюсерната игла.
- Придвижвате теления водач през спринцовката Arrow Raulerson може да изисква леко вътрешливо движение.
- Ако използвате Arrow GlideWheel Advancer, придвижете теления водач през спринцовката Arrow Raulerson или през интродюсерната игла, като натиснете колено на изделието за придвижване и теления водач напред (вижте Фигура 3). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дълбочина.
- Ако използвате стандартен Arrow Advancer, подвигнете палеца си и издърпайте Arrow Advancer приблизително 4 - 8 см извън спринцовката Arrow Raulerson или интродюсерната игла. Свалете надолу палеца си върху Arrow Advancer и, докато поддържате здрав захват върху теления водач, избегнайте комплекса в цилиндра на спринцовката, за да придвижите допълнително напред теления водач (вижте Фигура 3A). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дълбочина.
- 11. Използвайте маркировките в сантиметри (където са предоставени) върху теления водач като ориентир в помощ при определяне каква част от теленият водач е била въведена.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

⚠ Предупреждение: Не срязвайте теления водач със скалпел.

- Позиционирайте режещия ръб на скалпела встрани от теления водач.
- Активирайте функцията за безопасност и/или заключване на скалпела (където е предоставена), когато скалпелът не се използва, за да намалите риска от нараняване с ости предмети.

15. Използвайте тъканен дилататор, за да разширите тъканния тракт към вената, според необходимостта. Бавно следвайте ъгъла на теления водач пред кожата.

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

Придижате катетъра:

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

17. Като захватнете близката кожа, придвижете катетъра въвベンата с леко вътрешливо движение.

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

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

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

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

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

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

- В този случай издърпвайте назад на теления водач може да доведе до притлагането на неизнужно голяма сила, която да доведе до счупване на теления водач.
- Ако срещнете съпротивление, изтеглете катетъра с около 2-3 см спрямо теления водач и се опитайте да извадите теления водач.
- Ако отново срещнете съпротивление, отстранете единвременно теления водач и катетъра.

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

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

Завършване на въвеждането на катетъра:

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

22. Промийте лumen(а)та, за да изчистите напълно кръвта от катетъра.

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

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

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

Закрепете катетъра:

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

- Използвайте хъба на катетъра като основно място за закрепване.

- Използвайте клампата и фиксатора за катетър като вторично място за закрепване, според необходимостта.

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

Издиене за стабилизиране на катетър (където е предоставено):

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

Клампа и фиксатор за катетър (където са предоставени):

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

- След като теленият водач бъде изведен и необходимите линии са свързани или заключени, разгънете кривата на гумената клампа и я позиционирайте върху катетъра, като се уверите, че катетърът не е влажен, според необходимостта, за да се поддържа правилното местоположение на върха.
- Закопчете търдия фиксатор върху клампата за катетъра.
- Закрепете клампата и фиксатора за катетъра като едно цяло към пациента, като използвате или издиене за стабилизиране на катетър, поставие на скоби или шевове. Както клампата, така и фиксаторът за катетъра трябва да се закрепят, за да се намали рисъкът от миграция на катетъра (вижте Фигура 5).
- 25. Уверете се, че мястото на въвеждане е сухо, преди да поставите превръзка, според инструкциите на производителя.
- 26. Преценете поставянето на върха на катетъра в съответствие с политиките и процедурите на институцията.
- 27. Ако върътът на катетъра не е позициониран добре, преценете и го преместете или репозиционирайте според политиките и процедурите на институцията.

Грижи и поддръжка:

Превръзка:

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

Проходимост на катетъра:

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

Инструкции за отстраняване на катетъра:

1. Позиционирайте пациента според клиничните показания, за да намалите риска от потенциален въздушен ембол.
2. Отстраниете превръзката.
3. Освободете катетъра и го отстраниете от изделието(ята) за закрепване на катетъра.
4. Помолете пациента да си поеме дъх и да го задържи, ако отстранивате югуларен или подключичен катетър.
5. Отстраниете катетъра като бавно го издърпate успоредно на кожата. Ако срещнете съпротивление, докато отстранивате катетъра **СЛЯВЕТЕ**.

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

6. Приложете пряк натиск върху мястото, докато се постигне хемостаза, а след това поставете оклузивна превръзка с мехлем.

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

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

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

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

Там се намира Резюме за безопасността и клиничното действие на „Arrow AGB ЦВК“ след въвеждането на Европейската база данни за медицински изделия: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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



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

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

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

Teleflex, логото на Teleflex, Arrow, логото на Arrow, Arrowg+ard Blue Plus и SharpsAway са търговски марки или регистрирани търговски марки на Teleflex Incorporated или на нейните филиали, в САЩ и/или други страни. © 2020 Teleflex Incorporated. Всички права запазени.

Središnji venski kateter (CVC) Arrowg+ard Blue Plus

Tehnološke informacije o antimikrobnom kateteru Arrowg+ard Blue Plus

Uvod

Infekcija je vodeća komplikacija povezana s intravaskularnim uredajima. Nacionalni sustav za nadzor nozokomijalnih infekcija (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) prati stope infekcija krvotoka povezanih sa središnjim venskim kateterima u jedinicama intenzivne skrbi za odrasle i pedijatrijske pacijente u 300 uključenih bolница. Ovo izjave donosi referentne točke za ostale bolnice. Otprije 90 % infekcija krvotoka povezanih s kateterima (CRBSI) dogada se sa središnjim venskim kateterima. (Maki, 1997). Prijavljeno je da smrtnost koja se pripisuje infekcijama krvotoka povezanim s kateterima iznosi između 4 % i 10 % i dovodi do produljenje hospitalizacije (prosječno 7 dana) i povećanih bolničkih troškova. (Pittet, 1994.)

Argumenti za uporabu antimikrobnih katetera

Patogeneza infekcija krvotoka povezanih s kateterima:

Infekcije uzrokovane vaskularnim kateterima mogu se razviti iz mnogog razloga, ali one započinju kada se na kateteru stvore kolonije mikroorganizama koji ulaze u kateter na jedan ili na oba sljedeća načina: 1) stvaranje kolonija na vanjskom dijelu katetera ili 2) stvaranje kolonija na unutarnjem dijelu katetera. Kolonije na vanjskom dijelu katetera mogu stvarati mikroorganizmi koje, okoline infekcije ili hematoogeni širenje infekcije s katetera s nekog drugog mjestra. Kolonizacija unutarnjeg dijela katetera odvija se uslaskom mikroorganizama kroz čvoriste katetera ili kontaminacijom infuzijske tekućine. (Sherertz, 1997.)

Opis proizvoda:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus je središnji venski kateter s vanjskom površinom tretiranim antimikrobnim sredstvima klorheksidin acetatom i srebrnim sulfadiazinom na tijelu katetera i vrhu spojnog čvorista te s unutarnjom šupljinom katetera namoćenom antimikrobnom kombinacijom klorheksidin acetata i klorheksidin baze za tijelo katetera, spojno čvoriste, produžni/-e kateter/-e i čvoriste/-a produžnog/-ih katetera. Za kateter od 20 cm, prosječna ukupna količina na cijelom kateteru je 9,3 mg klorheksidina, 0,63 mg srebra i 1,50 mg sulfadiazina.

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus pokazao se učinkovitim u liječenju bakterija *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* i *Staphylococcus epidermidis*.

Namjena:

Tehnologija Arrowg+ard namijenjena je za pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima (CRBSI). Nije namijenjena za uporabu u vidu liječenja postojećih infekcija niti je indicirana za dugotrajnu uporabu (> 30 dana). Nije ispitivana klinička učinkovitost katetera Arrowg+ard Blue Plus u sprječavanju infekcija krvotoka povezanih s kateterima u usporedbi s originalnim kateterom Arrowg+ard Blue.

Indikacije za uporabu:

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

- nedostatak perifernih intravenskih mesta koja se mogu iskoristiti
- praćenje središnjeg venskog tlaka
- totalna parenteralna prehrana

- višestruke infuzije tekućina, lijekova ili kemoterapije
- često uzorkovanje krvi ili primanje transfuzija krvi/krvnih pripravaka

Ovaj kateter nije namijenjen za liječenje već postojećih infekcija niti kao nadomestak za tunelirani kateter kod pacijenata kojima je potrebno dugotrajno liječenje. Jedno kliničko ispitivanje ukazuje na mogućnost da antimikroba svojstva ovog katetera nisu učinkovita kad se on koristi za primjenu totalne parenteralne prehrane.

Kontraindikacije:

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

Čekajuće kliničke koristi:

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

Pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima.

Posebna populacija pacijenata:

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

Mogućnost preosjetljivosti:

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

Za dodatne informacije vidi odlomak Upozorenje.

Klinička procjena:

Kliničko ispitivanje - Francuska

Prospektivno, multicentrično, randomizirano, dvostruko slijepo kliničko ispitivanje na 397 pacijenata provedeno od lipnja 1998. do siječnja 2002. u 14 jedinica intenzivne skrbi u sveučilišnim bolnicama u Francuskoj korištenjem antimikrobnih katetera Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da je uporaba tih katetera povezana sa snažnim trendom prema smanjenju stopa infekcije središnjih venskih katetera (stopa kolonizacije od 3,7 % naspram 13,1 %, 3,6 naspram 11 na 1000 dana uvedenog katetera, p-vrijednost= 0,01) i infekcija krvotoka povezana sa središnjim venskim kateterom u 4 naspram 11 (2 naspram 5,2 na 1000 dana uvedenog katetera, p-vrijednost= 0,10).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. Intensive Care Medicine. 2004;30:837-843.

Kliničko ispitivanje - Njemačka

Prospektivno, randomizirano, dvostruko slijepo, kontrolirano kliničko ispitivanje na 184 pacijenta provedeno od siječnja 2000. do rujna 2001. u Sveučilišnoj bolnici Heidelberg (Heidelberg, Njemačka) korištenjem antimikrobnih katetera Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da su ti kateteri učinkoviti u smanjenju stopa značajnog rasta bakterija bilo na vršku ili potkožnom dijelu (26 %) u usporedbi s kontrolnim kateterima

(49 %). Također je značajno snižena i incidencija kolonizacije katetera (12 % tretrirani antimikrobnim sredstvima naspram 33 % netretriranih antimikrobnim sredstvima). Nadalje, broj infekcija krvotoka kod pacijenata s kateterom namotčenim u klorheksidin i srebrni sulfadiazin bio je niži nego kod pacijenata s kontrolnim kateterom (3 naspram 7 napadaja, p-vrijednost=0,21).

Ostdendorf T, Meinhold A, Harter C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. Support Care Cancer. 2005;13:993-1000.

Kliničko ispitivanje – Sjedinjene Američke Države

Prospektivno, multicentrično, randomizirano, dvostruku slijepo, kontrolirano kliničko ispitivanje na 780 pacijenata provedeno od srpnja 1998. do lipnja 2001. u 9 sveučilišnih bolnicu u Sjedinjenim Američkim Državama koristileno antimikrobnih katetera Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da postoji manja vjerojatnost za kolonizaciju tih katetera u trenutku njihova vađenja u usporedu s kontrolnim kateternima (13,3 naspram 24,1 koloniziranih katetera na 1000 dana uvedenog katetera, p-vrijednost<0,01). Stoga potpuno razvijenih infekcija krvotoka povezanih s kateterima iznosila je 1,24 na 1000 dana uvedenog katetera (interval pouzdanoći CI 0,26 do 3,26 na 1000 dana uvedenog katetera) za kontrolnu skupinu naspram 0,42 na 1000 dana uvedenog katetera (interval pouzdanoći CI 0,01 do 2,34 na 1000 dana uvedenog katetera) za skupinu katetera Arrowg+ard Blue Plus (p-vrijednost=0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipssett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. Annals of Internal Medicine. 18. listopada 2005;143(8):570-581.

Ni u jednom kliničkom ispitivanju nisu primijenče nikakve neželjene reakcije na katetere Arrowg+ard Blue Plus.

Ispitivanja interakcija lijekova:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus nije pokazao smanjenu isporuku ili interakciju klorheksidina kojim je natopljena unutarnja šupljina kada je infundiran s 82 različita parenteralna lijeka testirana na kompatibilnost. (Xu, 2000.)

Upozorenje:

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

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

⚠ Opća upozorenja i mjere opreza

Upozorenja:

1. Sterilna, jednokratna uporaba: Ne upotrebljavajte višekratno, ne obrađujte i ne sterilizirajte ponovno. Višekratna uporaba ovog proizvoda stvara moguću opasnost od ozbiljne ožljeđe i/ili infekcije koje mogu dovesti do smrti. Ponovna obrada medicinskih proizvoda namijenjenih samo za jednokratnu uporabu može dovesti do smanjene učinkovitosti ili gubitka funkcionalnosti.
2. Prije uporabe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute umetnute u pakiranje. Ako to ne učinite, posljedica mogu biti teška ožljeđa ili smrт bolesnika.
3. Ne uvodite/gurajte kateter u desnu pretkljetku ili desnu klijetku niti ga ostavljajte ondje. Vršak katetera treba uvesti u donju trećinu gornje šupljine vene.
4. Za pristup putem femoralne vene kateter bi trebalo gurati u krvnu žlu tako da se vršak katetera nalazi paralelno sa stijenkom krvne žile i da ne uđe u desnu pretkljetku.
5. Položaj vršaka katetera treba potvrditi u skladu s pravilima i postupcima ustanove.
6. Liječnici moraju biti svjesni mogućeg zapinjanja vodilice za bilo koji implantirani element u kardiovaskularnom sustavu. Preporučuje se da se, ako pacijent ima implantat

u kardiovaskularnom sustavu, postupak uvođenja katetera proveđe uz izravnu vizualizaciju da bi se opasnost od zapinjanja vodilice svela na minimum.

5. Ne preporučuje se primjena pretjerane sile za vrijeme postavljanja vodilice ili prilikom primjene instrumenta za proširivanje tkiva jer to može dovesti do perforacije krvne žile, krvarenja i oštećenja vodilice i/ili komponenti instrumenta.
6. Prolazak vodilice u desno srce može izazvati disritmije, blok desne grane Hisovog snopa te perforaciju krvne žile, stijenke pretkljetke ili klijetke.
7. Nemojte primjenjivati pretjeranu silu pri uvođenju ili vađenju katetera ili vodilice. Pretjerana sila može uzrokovati oštećenje i/ili komponenti. Ako postoji sumnja da je došlo do oštećenja vodilice ili se vodilica ne može lako izvaditi, svakako treba napraviti radiološku vizualizaciju i zahtijevati daljnje konzultacije.
8. Koristenje katetera koji nisu indicirani za ubrizgavanje pod tlakom za takve primjene može rezultirati prijelazom između šupljina ili pucanjem s mogućom ozljedom.
9. Ne pričvršćujte, ne spajajte i/ili ne zašivajte izravno na vanjski promjer tijela katetera ili proizvodi katetera kako biste smanjili opasnost od rezanja ili oštećenja katetera ili priječenja protoka kroz kateter. Pričvrstite samo na to naznačenim mjestima za stabilizaciju.
10. Ako zrak uđe u uređaj za središnji venski pristup ili u venu, može doći do zračne embolije. Ne ostavljajte otvorene igle ili katetere bez poklopca i bez stezaljke na mjestu uboda u središnjoj veni. Upotrebljavajte samo čvrsto zategnuti luer-lock spojeve sa svim uređajima za središnji venski pristup radi zaštite od neželjenog odvajanja.
11. Liječnici moraju biti svjesni da se klizne stezaljke mogu slučajno ukloniti.
12. Liječnici moraju biti svjesni komplikacija/nuspojava povezanih sa središnjim venskim katetерima, koje uključuju, ali nisu ograničene na sljedeće:
 - tamponada srca sekundarna perforacija krvne žile, pretkljetke ili klijetke
 - ozljeda plućne opne (tj. pneumotoraks) i srednjopršnjice
 - zračna embolija
 - embolija izazvana kateterom
 - okluzija katetera
 - laceracija torakalnog voda
 - bakterijemija
 - septikemija
 - tromboza
 - nehotična punkcija arterije
 - oštećenje živca
 - hematom
 - krvarenje
 - stvaranje fibrinske ovojnica
 - infekcija izlagnog mesta
 - erozija krvne žile
 - pogrešno postavljen vršak katetera
 - disritmija
 - ekstravazacija

Mjere opreza:

1. Ne mijenjajte kateter, vodilicu ni bilo koju drugu komponentu pribora/kompleta tijekom umetanja, uporabe ili vađenja.
2. Postupak mora provoditi obučeno osoblje s mnogo iskustva u anatomskim referentnim točkama, sigurnoj tehniči i mogućim komplikacijama.
3. Koristite standarde mjere opreza i poštujte pravila ustanove za sve postupke, uključujući odlaganje proizvoda u otpad na siguran način.
4. Određeni dezinficijensi koji se koriste na mjestu uvođenja katetera sadržavaju otapala koja mogu oslabiti materijal katetera. Alkohol, aceton i polietilen glikol mogu oslabiti

strukturu poliuretanskih materijala. Ta sredstva također mogu oslabiti i samoljepljivi sloj između uređaja za stabilizaciju katetera i kože.

- Nemojte koristiti aceton na površini katetera.
 - Nemojte koristiti alkohol za namakanje površine katetera ni ne ostavljajte alkohol u šupljini katetera za vraćanje prohodnosti katetera ili kao sredstvo za prevenciju infekcije.
 - Na mjestu uvođenja nemojte koristiti masti koje sadrže polietilen glikol.
 - Budite oprezni pri infuziji lijekova koji sadržavaju veliku koncentraciju alkohola.
 - Ostavite mjesto uvođenja da se u potpunosti osuši prije stavljanja obloge.
5. Pobrinite se da kateter bude prohodan prije korištenja. Nemojte koristiti štrcaljke manje od 10 ml (štrcaljka od 1 ml napunjena tekućinom može premašiti 300 psi); tako ćete smanjiti opasnost od intraluminalnog propuštanja ili pucanja katetera.
6. Manipulaciju kateterom svedite na minimum tijekom cijelog postupka kako biste zadržali ispravan položaj vrška katetera.

Predloženi postupak: Koristite sterilnu tehniku.

Preprema mesta uboda:

1. Postavite pacijenta kako je prikladno za mjesto uvođenja.
 - Supkavikularni ili jugularni pristup: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj koliko je udobno kako biste smanjili opasnost od zračne embolije i poboljšali vensko punjenje.
 - Femoralni pristup: Postavite pacijenta u ležeći položaj.
2. Prijemite očišćenu kožu odgovarajućim antispektičkim sredstvom.
3. Omotajte mjesto uboda.
4. Primijenite lokalni anestetik prema pravilima i procedurama ustanove.
5. Odložite iglu u otpad.

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

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

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

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

• Gdje postoji, može se koristiti pjenasti sustav SharpsAway u kojem se igle gurnu u pjenu nakon korištenja.

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

Pripremanje katetera:

6. Isperite svaku šupljinu sterilnom normalnom fiziološkom otopinom za ubrizgavanje da biste osigurali prohodnost i pripremili šupljinu/-e.
7. Pritegnite stezaljkom ili pričvrstite luer-lock priključak/-ke na produžni/-e kateter/-e kako biste zadržali fiziološku otopinu unutar šupljine/-a.
8. Ostavite distalni produžni kateter bez poklopca za prolazak vodilice.

⚠ Upozorenje: Ne režite kateter radi mijenjanja duljine.

Postizanje početnog venskog pristupa:

Ehoga igla (gdje postoji):

Ehoga igli koristi se za omogućavanje pristupa vaskularnom sustavu za uvođenje vodilice radi olakšavanja postavljanja katetera. Vrh igle je pojčan za otprilike 1 cm kako bi liječnik mogao utvrditi točan položaj vrha igle pri uabadanju žile pod ultrazvukom.

Zaštićena igla/sigurnosna igla (gdje postoji):

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

Štrcaljka Arrow Raulerson (gdje postoji):

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

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

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

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

Provjera venskog pristupa:

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

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

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

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

Uvođenje vodilice:

Vodilica:

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

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

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

- Pakem uvezite „J“ (pogledajte sliku 2 GlideWheel ili 2A Standard Advancer ovisno o priloženom instrumentu Arrow Advancer).
- Postavite vršak instrumenta Arrow Advancer – s uvučenim „J“ – u rupicu na stražnjoj strani klipa štrcaljke Arrow Raulerson ili u uvodnu iglu.
- 10. Gurajte vodilicu u štrcaljku Arrow Raulerson otprilike 10 cm sve dok ne prođe kroz ventile štrcaljke ili u uvodnu iglu.

• Moguće je da će za guranje vodilice kroz štrcaljku Arrow Raulerson biti potrebno polaganje okretanja.

• Ako koristite Arrow GlideWheel Advancer, gurajte vodilicu kroz štrcaljku Arrow Raulerson ili kroz uvodnu iglu potiskivanjem kotačića za uvođenje i vodilice (pogledajte sliku 3). Nastavite sve dok se vodilica ne nađe na željenoj dubini.

• Ako koristite standardni Arrow Advancer, podignite palac pa izvucite Arrow Advancer za otprilike 4 – 8 cm iz štrcaljke Arrow Raulerson ili uvodne igle. Spusnite palac na Arrow Advancer i, čvrsto držeći vodilicu, gurnite sklop Arrow Advancera i vodilice u cilindar štrcaljke kako biste još više gurnuli vodilicu (pogledajte sliku 3A). Nastavite sve dok se vodilica ne nađe na željenoj dubini.

11. Koristite se oznakama u centimetrima (gdje postoji) na vodilici kao referentnim točkama pri utvrđivanju koliki je dio vodilice već uvezen.

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

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

⚠ Mjera opreza: Cijelo vrijeme čvrsto držite vodilicu. Ostavite dovoljnu duljinu izloženoj dijelu vodilice na čvoritu radi lakse rukovanja. Nekontrolirana vodilica može dovesti do embolusa izazvanog zicom.

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

- ⚠ Mjera opreza:** Ne infundirajte krv ponovno kako biste smanjili opasnost od propuštanja krvi na stražnjoj strani (poklopca) štrcaljke.
- ⚠ Upozorenje:** Ne izvlačite vodilicu prema kosom rezu igle kako biste smanjili opasnost od kidanja ili oštećenja vodilice.
12. Izvadite uvodnu iglu i štrcaljku Arrow Raulerson (ili kateter), držeći vodilicu na mjestu.
 13. Koristite se oznakama za centimetre na vodilici kako biste prilagodili uvedenu duljinu željenoj dubini trajnog katetera.
 14. Ako je to potrebno, proširite mjesto uboda na koži oštrom skalpela, držeći oštricu dalje od vodilice.
- ⚠ Upozorenje:** Ne režite vodilicu radi promjene njezine duljine.
- ⚠ Upozorenje:** Ne režite vodilicu skalpelom.
- Oštrom skalpelu za rezanje držite dalje od vodilice.
 - Aktivirajte sigurnosni znacajku i/ili znacajku zaključivanja skalpela (gdje postoji) kada se njime ne koristite kako biste smanjili opasnost od ozljede oštrim predmetima.
15. Koristite se instrumentom za proširivanje tkiva kako biste po potrebi proširili dio tkiva do vene. Pratite polako kut vodilice kroz kožu.
- ⚠ Upozorenje:** Ne ostavljajte instrument za proširivanje tkiva u pacijentu kao trajni kateter. Ostavljanje instrumenta za proširivanje tkiva u pacijentu dovodi pacijenta u opasnost od moguće perforacije stijenke krvne žile.
- Guranje katetera:**
16. Provucite vršak katetera iznad vodilice. Vodilica mora ostati dovoljno izložena na kraju čvrstika katetera kako bi se mogla čvrsto držati.
 17. Hvatajući obližnju kožu, gurnite kateter u venu uz blago okretanje.
- ⚠ Upozorenje:** Ne pričvršćujte stezaljku i sponu katetera (gdje postoje) dok ne izvadite vodilicu.
18. Koristićem oznaka za centimetre na kateteru kao referentne točke za pozicioniranje, gurnite kateter u konačni trajni položaj.
- NAPOMENA: Simboli oznaka za centimetre postavljeni su od vrška katetera.**
- brojčano: 5, 15, 25 itd.
 - crtica: svaka crtica označava korak od **10 cm**, pa jedna crtica označava **10 cm**, dvije crticе **20 cm** itd.
 - točke: svaka točka označava korak od **1 cm**
19. Držite kateter na željenoj dubini pa izvadite vodilicu.
- ⚠ Mjera opreza:** Ako nađete na otpor pri pokušaju vađenja vodilice nakon postavljanja katetera, moguće je da je vodilica savijena oko vrška katetera unutar krvne žile (vidi sliku 4).
- Povlačenje vodilice u tim okolnostima može rezultirati primjenom bespotrebne sile i lomom vodilice.
 - Ako nađete na otpor, izvucite kateter u odnosu na vodilicu za 2-3 cm pa pokušajte izvaditi vodilicu.
 - Ako ponovno nađete na otpor, istodobno izvadite i vodilicu i kateter.
- ⚠ Upozorenje:** Ne primjenjujte bespotrebnu silu na vodilicu kako biste smanjili opasnost od mogućeg loma.
20. Uvijek provjerite je li cijela vodilica u komadu nakon vađenja.
- Potpuno uvođenje katetera:**
21. Provjerite prohodnost šupljine pričvršćivanjem štrcaljke na svaki produžni kateter i apsiriranjem sve dok ne učute sloboden protok venске krvi.
 22. Isperite šupljinu/-e kako biste do kraja uklonili krv iz katetera.
 23. Spojite sve produžne kateteere dogovarajuće luer-lock priključke. Nekorišteni otvor mogu se „zaključati“ luer-lock priključima korištenjem standardnih pravila i postupaka ustanove.
 - Klizne stezaljke nalaze se na produžnim kateterima radi okluzije protoka kroz svaku šupljinu tijekom zamjene vodova ili luer-lock priključaka.

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

Pričvrstite kateter:

 24. Koristite se uređajem za stabilizaciju katetera, stezaljom katetera i sponom, kopčama ili savomicama (ako postoje).
 - Koristite čvršti katetera kao primarno mjesto učvršćenja.

• Po potrebi, kao sekundarno mjesto učvršćenja, upotrijebite stezaljku katetera i sponu.

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

Uredaj za stabilizaciju katetera (ako postoji):

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

Stezaljka katetera i spona katetera (ako postoje):

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

 - Nakon što je vodilica uklonjena, a potrebeni kateter spojeni ili zaključani, raširete krtice gumene stezaljke i pozicionirajte na kateter pazeći pritom da kateter nije vlažan, što je potrebno radi održavanja točnog položaja vrha.
 - Pričvrstite krutu sponu na stezaljku katetera.
 - Pričvrstite stezaljku katetera i sponu katetera kao cjelinu na pacijenta uz primjenu uređaja za stabilizaciju katetera, kopči ili šavova. Stezaljka katetera i spona katetera moraju biti pričvršćene da bi se smanjila opasnost od premještanja katetera (pogledajte sliku 5).
 - 25. Provjerite je li mjesto uvođenja suho prije stavljanja oblogu u skladu s uputama proizvođača.
 - 26. Procijeniti položaj postavljenog vrška katetera u skladu s pravilima i postupcima ustanove.
 - 27. Ako je vršak katetera pogrešno pozicioniran, procijenite situaciju i zamjenite ga ili ga ponovo pozicionirajte, u skladu s pravilima i postupcima ustanove.

Njega i održavanje:

Obloga:

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

Prohodnost katetera:

Održavajte prohodnost katetera u skladu s pravilima, postupcima i smjernicama prakse ustanove. Cjelokupno osoblje koje njege pacijente sa središnjim venским kateterom mora biti upoznato s učinkovitim rukovanjem radi prodružavanja vremena ostajanja katetera u mjestu i sprečavanja ozljeda.

Upute za vađenje katetera:

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

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

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

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

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

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

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

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

Za pacijente/korisnike/treće stranke u Europskoj uniji i zemljama s identičnim regulatornim režimom (Uredba 2017/745/EU o medicinskim uredajima); ako tijekom

upotrebe ovog uredaja ili kao rezultat njegove upotrebe dođe do ozbiljnog štetnog događaja, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlaštenom zastupniku te nacionalnom nadležnom tijelu. Kontakte nacionalnih nadležnih tijela (točke kontakta za vigilanciju) i daljnje informacije možete pronaći na sljedećoj web-stranici Europske Komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



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

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

Poziv na oprez	Medicinski proizvod	Pročitajte upute za uporabu	Sadrži tvar lijeka	Ne upotrebjavati višekratno	Ne sterilizirati ponovo	Sterilizirano etilen-oksidom	Sustav jednostrukih sterilnih barijera sa zaštitnim unutarnjim pakiranjem
Sustav jednostrukih sterilnih barijera	Ne izlažite sunčevoj svjetlosti	Čuvajte na suhom mjestu	Ne upotrebjavati ako je pakiranje oštećeno	Nije izradeno od lateksa od prirodne gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbjegavati pretežanu toplotu preko 40 °C (104 °F)	Kataloški broj	Oznaka serije
Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik					

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrowg+ard Blue Plus i SharpsAway zaštitni su znakovi ili registrirani zaštitni znakovi tvrtke Teleflex Incorporated ili njezinih podružnica, u SAD-u i/ili drugim državama. © 2020. Teleflex Incorporated. Sva prava pridržana.

Tsentraalveeni kateeter Arrowg+ard Blue Plus

Mikroobivastase kateetri Arrowg+ard Blue Plus tehnoloogiline teave

Sissejuhatus

Infektsiooni peamine intravaskulaarseste seadmetega seotud tütistus. Riiklik haiglanakkuste järelvalvesüsteem (National Nosocomial Infection Surveillance System – NNIS) jälgib tsentraalveeni kateteriseerimisega seotud vereringe infektsiooni (BSI) esinemissagedust täiskasvanute ja laste intensiivrii osakondades 300 osalevast haiglast. Seda aruanet saab kasutada võrdlusulsenuse teiste haiglate jaoks. Ligidau 90% kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioone (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) tekib tsentraalveeni kateteriseerimisel. (Maki, 1997) Teadavalget andmetel moodustab kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonidega (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) seostav surenus 4% kuni 20%, mis tingib pikenenud haiglaravi (keskmiselt 7 päeva) koos suurenud haiglakuludega. (Pittet, 1994)

Mikroobivastaste kateetrite vajalikkuse põhjendus

Kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonide patogenees

Veresoonte kateteriseerimisega seotud infektsioonid võivad arendada mitmetel põhjustel, kuid need algavad kateetri koloniseerimisest mikroorganismidega, mis sisenevad ühel või mõlemal järgmisel viisil: 1) kateetri kolonisaatsiooni väljapoolt või 2) kateetri kolonisaatsiooni seestpoolt. Kolonisaatsiooni väljapoolt kateetril võivad põhjustada naha mikroorganismid, külgevad infektsioonid või kateetri hematogeomeenile külvi emalasuvast kohast. Kolonisaatsiooni seestpoolt kateetril võib juhtuda seoses mikroorganismide sisemisega läbi kateetri muhvi või infusioonivedeliku saastumisega. (Sherert, 1997)

Toote kirjeldus

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on tsentraalveeni kateeter (CVC), mille välispind on kateetri torul ja ühendusmuhi otsakul töödeeldud antimikroobiumide kloorheksidinaatsetaadi ja hõbesulfadinaasi ning sivevalendik koos. Kateetri toru, ühendusmuhi, pikkusvooliku(te) ja pikendusvoolku muhvi(de) on immutatud kloorheksidinaatsetaadi ja aluselisest kloorheksidinist koosneva antimikroobiumiga. 20 cm pikusus kateetri jaoks on sellele kantud keskmised kloorheksidini, hõbeda ja sulfadiasiini kogusest vastavalt 9,3 mg, 0,63 mg ja 1,5 mg.

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on näidanud oma efektiivsust mikroorganismide *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* ja *Staphylococcus epidermidis* vastu.

Kasutusotstarve

Tehnoloogia Arrowg+ard on ette nähtud kaitse tagamiseks kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonide (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) vastu. See ei ole ette nähtud olemasolevate infektsiooni raviks ega piikalajiseks kasutamiseks (> 30 päeva). Kateetri Arrowg+ard Blue Plus klinistikult efektiivsust CRBSI-de välimisel võrreldes esialgse kateetriga Arrowg+ard Blue ei ole üritutud.

Kasutusnäidustused

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on näidustatud lühiajalise (< 30 päeva) tsentraalveeni juurdepääsu lubamiseks tsentraalveeni juurdepääsu nöövdav haigustele vähendatakse raviks, sh järgmisi juhtudel:

- kasutatakse perifeersete IV-kohade puudumine;
- tsentraalse veeniröhu jälgimine;

- täielik parenteraalne toitmine;
- vedelike, ravimipreparaadite või keemiaravi infusioon;
- sage vereproovide võtmine või vereülekannete/veresaaduste saamine.

Kateeter ei ole ette nähtud olemasolevate infektsioonide raviks ega tunneldatud kateetri asendamiseks piikaajalist ravi vajavatel patientidel. Ühe kliinilise uuringu andmetel ei pruugi kateeter mikroobivastased omadused toimida selle kasutamisel täielikus parenteraalseks toitmiseks (Total Parenteral Nutrition – TPN).

Vastunäidustused

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on vastunäidustatud patientidel teadoleva ülitundlikkusega kloorheksidini, hõbesulfadasiini ja/või sulfa-ravimite suhtes.

Oodatav kliiniline kasu

Juurdepääsu võimaldamine keskvereringesüsteemile läbi ühe punktsioonikoha rakenduse jaoks, nagu vedeliku infusion, vereproovide võtmine, ravimite manustamine, tsentraalne venosus monitoring ja kontrastainete süstmine võimalus.

Katse tagamise kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonide vastu.

Patsientide erigrupid

Antud toote jaoks ei ole tehtud kontrollitud uuringuid rasedate, laste või vastsündinutega, patientidel teadoleva ülitundlikkusega sulfonamiidi suhtes ning polümorfs eritreeniga, Stevens-Johnson sindromiga ja glükoo-6-fosfat-dehydrogenaasi puudulikkusega patientidel. Kasu antud kateetri kasutamisest tuleb kaaluda kõikide võimalike ohtude suhtes.

Ülitundlikkuse võimalus

Kuna need võivad osutuda väga tõsisteks ja isegi eluohtlikeks, tuleb mikroobivastaste kateetrite kasutamiseni arvestada võimalike ülitundlikkuse reaktionsidega. Alates mikroobivastaste kateetrite turule ilmumisest on olnud teatide ülitundlikkujuhtumite. See võib mõjutada teie patientide gruppis, seda eriti Jaapani päritalu patientside korral.

Täpsemale vt hoitustase jaotisest.

Kliinilised katsetused

Kliiniline uuring – Prantsusmaa

Mikroobivastaste kateetrite Arrowg+ard Blue Plus kasutamise prospективne mitmekesikuseline randomiseeritud topeltpime kliiniline uuring, mis tehti Prantsusmaal 393 patientiga 14-s ülikooliga seotud haiglate intensiivrii osakonnas 1998. a juunist kuni 2002. a jaanuarini, näitas, et nende kateetrite kasutamisega kaasnes tugev langustend tsentraalveeni kateetrile infektsiooni esinemissageduses (kolonisaatsiooni esinemissagedus vastavalt 3,7% ja 13,1%, 3,6 ja 11 juhu 1000 kateetripäeva kohta, $p = 0,01$) ning tsentraalveeni kateteriseerimisega seotud infektsiooni (vereringe infektsiooni) esinemissageduses, vastavalt 4 ja 11 juhu (2 ja 5,2 juhu 1000 kateetripäeva kohta, $p = 0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. Intensive Care Medicine. 2004;30:837-843.

Kliiniline uuring – Saksaamaa

Mikroobivastaste kateetrite Arrowg+ard Blue Plus kasutamise prospективne randomiseeritud topeltpime kontrollitud kliiniline uuring 184 patientsiaga, mis tehti Heidelbergi ülikooli haiglas (Heidelberg, Saksaamaa) 2000. a jaanuarist kuni

2001. a septembrini, näitas nende kateetrite efektiivsust olulise bakteriaalse kasvu esinemissageduse vähendamisel nii kateetri otsas kui ka selle nahaalusel segmendil (26%) kontrollkateetriga võrreldes (49%). Samuti vähenes oluliselt kateetri kolonisaatoni esinemissagedus (12% kattega ja 33% katteta kateetrit korral). Vereringe episoodide arv kloorheksidiini ja hõbesulfadinaangi immutatud kateetrite kasutamisel oli väiksem kui patienteid korral, kellel kasutati kontrollkateetrit (vastavalt 3 ja 7 episoodi, $p = 0.21$). Ostendorf, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. Support Care Cancer. 2005;13:993-1000.

Kliiniline uuring – Ameerika Ühendriigid

Mikroobivastaste kateetrite Arrowg+ard Blue Plus kasutamise prospektiivne mitmekesiline randoerisiteedut tootepiimine kontrollitud kliinilise uuring, mis tehti 780 patsiendi 9-s ülikooliga seotud haiglas Amerika Ühendriigides 1998. a juulist kuni 2001. a juunini näitas, et nende kateetrite kolonisaatoni tõenäosus eemaldamise ajal oli väiksem kui kontrollkateetritel (vastavalt 13,3 ja 24,1 koloniseeritud kateetrit 1000 kateetripäeva kohta, $p < 0,01$). Sellele kateeteriseerimise seotud vereringe infektsiooni juhtude esinemissagedus oli kontrollgrupis 1000 kateetripäeva kohta 1,24 (usaldusvähemik 1000 kateetripäeva kohta 0,26 kuni 3,26) võrreldes 0,42 juhuja 1000 kateetripäeva kohta (usaldusvähemik, 1000 kateetripäeva kohta 0,01 kuni 2,34) kateetrite Arrowg+ard Blue Plus grupis ($p = 0,6$).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. Annals of Internal Medicine. 18. oktoober, 2005;143(8):570-581.

Mitte üheski kliinilises uuringus ei tähdeldatud kateetritega Arrowg+ard Blue Plus seotud kõrvatvõimeid.

Ravimite koostoime uuringud

Mikroobivastase kateetrit Arrowg+ard Blue Plus ei ole ilmnud kohtelootimamise kadu ega valendiku sisemise kloorheksidiiniga immutuse koostoimet infusiooni korral 82 erineva kokkusobivuse suhtes testimud parenteraalse ravimiga. (Xu, 2000)

Hoiatus

1. Kõrvaltoimete ilmnemisel pärast kateetri paigaldamist eemaldage kateeter viivitamatult. Kloorheksidiini sisaldavaid ühendeid on paiksete desinfektsioonivahenditena kasutatud alates 1970. aastate keskpaigast. Efektiivuse mikroobivastase vahendina leidis kloorheksidiini kasutus paigutes antiseptilistest nahakreemides, suuloputusvahendites, kosmeetikatoodest, meditsiiniseadmetes ja kirurgiliste protseduuride ettevalmistuseks kasutatavates desinfektsioonivahendites.

MÄRKUS. Kõrvaltoime tekkinnisel tehke tundlikkustest allergia kinnitamiseks kateetri mikroobivastaste ainetate suhtes.

⚠️ Üldised hoiatused ja ettevaatusabinööd

Hoiatused

1. Steriilne, ühekordsest kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliseerida. Seadme korduv kasutamine tekitab tösise, surmaga lõppeda võib vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordseks kasutamiseks mõeldud meditsiiniseadmete taastötölemine võib halvendada toimivust või pöhjastada funktsionaalsuse kadu.
2. Enne kasutamist lugege läbi kõik hoiatused, ettevaatusabinööd ja juhised pakendi infolehel. Selle nõude eiramine võib pöhjastada patsiendi tösiseid vigastusi või surma.
3. Ärge paigaldage/suunake kateetrit ega laske sellel jäädva paremasse südamekotta ega paremasse vatsakesse. Kateetri ots tuleb suunata ülemise öönesveeni alumisse kolmandikuks.

Jurdepääsusul reieveeni kaudu tuleb kateetrit veresoonde edasi lükata nii, et selle ots paikneks paralleelselt veresoone seisaga ning ei siseneks paremasse südamekotta.

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

4. Arst peab olema teadlik võimalikust juhtetraadi takerdumisest mõnesse vereringesse implanteeritud seadmesse. Vereringe implantaadiga patsienti on juhtetraadi takerdumise ohu vähendamiseks soovitatav kateteriseerida otsese visuaalse kontrolli all.

5. Ärge rakendage juhtetraadi või koedilataatori sisestamisel liigset jöudu, kuna see võib pöhjastada veresoone perforatsiooni, verejoooks või komponentide kahjustamise.

6. Juhtetraadi sattumine parematesse südamekambritesse võib pöhjastada düsürtümi, Hisi kimbu parema sääre blokaadi ja veresoone, koja või vatsakese seina perforatsiooni.

7. Ärge rakendage kateetri või juhtetraadi paigaldamisel või eemaldamisel liigset jöudu. Liigne joud võib pöhjastada komponentide kahjustuse või punuremuse. Kahjustuse kahluuse korral või tagasivõtmisel raskuste tekkimisel tuleb kasutada radiograafilist visualiseerimist ja küsida täiendava konsultatsiooni.

8. Surve all injektsiooniks mitteettehnähtud kateetrite kasutamise sellisteks rakendusteks võib pöhjastada valendikevahelist üleminekut või rebenemist koos võimaliku vigastusega.

9. Kateetrite katkilöökamise, kahjustamise või selles voolu takistamise riski vähendamiseks ärge kasutage fikseerimiseks, klambrite ja/või ömblustega kinnitamiseks vaheltult kateetri toru või pikendusvoolikute välispindata. Kasutage fikseerimiseks ainult ettenähtud stabiliseerimiskohti.

10. Öhu pääsemisel tsentralveeni juurdepääsusseadmesse või veeni võib tekida öhkemboolia. Ärge jätkte tsentralveeni punktuoonihohta avatud nöelu ega korkimata ja sulgemata kateetreid. Juhulikku eraldumise vältimiseks kasutage koos kõikide tsentralveeni juurdepääsusseadmetega ainult kindlat pingutatud Luer-Lock-hendusti.

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

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

- perikardi tamponaad veresoone seina, koja või vatsakese perforatsiooni töötu
- pleura (st pneumotooraks) ja mediastiiumi vigastused
- öhkemboolia
- kateetri emboolia
- kateetri sulgus
- rinnajuha rebenemine
- baktereemia
- septitseemia
- tromboos
- arteri tahtmatu punktuoosion
- näri vigastus
- hematoom
- verejoooks
- fibroosse kesta moodustumine
- väljumiskoha infektsioon
- veresoone erosioon
- kateetri tipu valeasetus
- düsürtmia
- ekstravasatsioon

Ettevaatusabinööd

1. Ärge muutke sisestamise, kasutamise või eemaldamise ajal kateetrit, juhtetraati ega komplekti/varustuse muud komponenti.
2. Protseduuri peab tegema väljapoeguga personal, kes tunneb hästi anatoomiat, valdab ohutuid töövõtteid ning on teadlik võimalikest tüsistustest.
3. Kasutage kõikide protseduurile korral standardseid ettevaatusabinöösid ning järgige raviasutuses kehtestatud korda, k.a seadmete ohutu kõrvaldamise suhtes.

- Mõned kateetri sisestuskohas kasutatavad desinfektsioonivahendid sisaldavad kateetri materjalil nõrgendada võivaid lahusteid. Alkohol, atsetoon ja polüütüleenglükool vöivad nõrgendada polüüreetaanmaterjalide struktuuri. Needained vöivad samuti nõrgendada liimtundust kateetri fiksatorite ja naha vahel.
 - Ärge kasutage atsetooni kateetri pinnal.
 - Ärge kasutage alkoholi kateetri pinna leotamiseks ega hoidke alkoholi kateetri valendikus kateetri läbitavuse taastamiseks või infektsioonide ennetamise meetmena.
 - Ärge kasutage sisestuskohal polüütüleenglükooli sisaldavaid salve.
 - Suur alkoholikontsentratsiooniga ravimite infundereerimisel tuleb olla ettevaatlik.
 - Laske sisestuskohal enne sidumist täielikult kuivada.
- Kontrollige enne kasutamist kateetri läbitavust. Valendikusisesse lekke või kateetri rebenemise ohu vähendamiseks ärge kasutage süstlaia mahuga alla 10 ml (vedelikuga täidetud 1 ml süstal vöib anda rõhu üle 300 psi).
- Kateetri otsa nõuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

Sooovituslik protseduur Kasutage steriilset tehnikat.

Punktsioonikohta ettevalmistamine

- Seadke patient punktsioonikohta arvestades sobivasse asendisse.
 - Ligipääs ranglualuse või käigiveeni kaudu. Seadke patient kergelt Trendelenburgi asendisse vastavalt taluvusele, et vähendada öhkemboolia tekkimise ohtu ja parandada veeni täitumist.
 - Femoraal ligipääs. Seadke patient seliliasendisse.
- Valmistage sobivat antiseptilist ainet kasutades ette puhas nahapiirkond.
- Ümbritsege punktsioonikohat sidemeaga.
- Manustage paikset anesteesiumi raviaasutuse põhimõtete ja korra kohaselt.
- Kõrvaleide nöel kasutusest.

Lukustusega körvaldushoidik SharpsAway II (kui on olemas)

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

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

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

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

Kateetri ettevalmistamine

- Loputage köök valendikke läbitavuse kindlustamiseks ja eeltäitmiseks steriile normaalse füsioloogilise lahusega.
- Füsioloogilise lahuse hooldamiseks valendikus (valendikes) sulguri või Luer-Lock-hündriidi (lugega).
- Jätke distaalse pikendusvooluki ots lahti juhtetraadi läbi viimiseks.

⚠ Hoitatus. Ärge lõigake kateetrit selle pikkuse muutmiseks.

Esilapse jurdepääsu loomine veeniele

Ehhogeenne nööl (kui on olemas)

Ehhogeenest nööla kasutatakse veresoondkonda ligipääsu võimaldamiseks, et sisestada juhtetraat kateetri paigaldamise hõlbustamiseks. Nöelaots on võimendatud ligikaudu 1 cm

ulatuses, et arst saaks soone punkteerimisel ultraheliga jälgimisel nöelaotsa täpse asukohta määräta.

Kaitstud/ohutusnööl (kui on olemas)

Kaitstud/ohutusnööla tuleb kasutada tootja kasutusjuhistesse kohaselt.

Süstal Arrow Raulerson (kui on olemas)

Süstal Arrow Raulerson kasutatakse koos Arrow Advancer-i jahtetraadi sisestamiseks.

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

⚠ Hoitatus. Ärge jätké tsentralveeni punktsioonikohta avatud nöölu ega korkimaja ja sulgemata kateetreid. Ohu pääsemisel tsentralveeni jajurdepääsuadmeesse või veeni võib tekida öhkemboolia.

⚠ Ettevaatustabinöö. Kateetri emboolla ohu vähendamiseks ärge sisestage nööla uesti sisestuskateetrisse (selle olemasolul).

Veenil juurdepääsu kontrollimine

Tahtmatu arteriaalse paigutuse võimaluse töötu kasutage veeni juurdepääsu kontrolliks üht järgmistest tehnikatest.

- Tsentralveeni lainekeuju
 - Sisestage rõuhanduri sondi vedelikuga täidetud tömp otsi kolvi tagaossa ja läbi süstla Arrow Raulerson klappide ja veenduge tsentralveeni rõhu lainekeuju.
 - Ø Süstla Arrow Raulerson kasutamisel eemaldage rõuhanduri sond.
- Pulseeriv vool (hemodinaamilise monitooriga seatmestiku puudumisel)
 - Avage rõuhanduri sondi abil süstla Arrow Raulerson klapiüsteem ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.
 - Eraldage süstla nöelast ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.

⚠ Hoitatus. Pulseeriv vool on tavalisest arteri tahtmatu punktsiooni märgiks.

⚠ Ettevaatustabinöö. Ärge kasutage venoosesse juurdepääsu märgina aspireeritava vere värvil.

Juhtetraadi sisestamine

Juhtetraat

Komplektis on saadaval mitmesuguste juhtetraatidega. Juhtetrate on saadaval erinevade diameetrite, pikkuse ja otstega erinevate sisestamisviisidega kasutamiseks. Enne sisestamisprotseduuri tutvuge juhtetraadi või -traatidega, mida konkreetse meetodi puhul kasutada.

Arrow GlideWheel Wire Advancer või Arrow Advancer (kui on olemas)

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

- Tömmake „J“-otsak pööralagaga tagasi (vt joonis 2 „GlideWheel“, või 2A „Standardne Advancer“ olenevalt sellset, kumb Arrow Advancer on kasas).
- Paigutage Arrow Advancer-i ots – sisestõmmatud „J“-iga – auku Arrow Raulersoni süstla kolvi tagaküljel või sisestusnööelal.

10. Lükake juhtetraat süstlassse Arrow Raulerson ligikaudu 10 cm võrra kuni selle süstla klappidest või sisestusnöellassa ulatumseni.

- Juhtetraadi läbi süstla Arrow Raulerson edasi lükamiseks võib olla vaja seda kergelt väärata.
- Arrow GlideWheel Advancer-i kasutamisel suunake juhtetraat läbi Arrow Raulersoni süstla kolvi sisestusnööla edastusrastat ja juhtetraati edasi lükates (vt joonis 3). Jätkake, kuni juhtetraat jäoub soovitud siigavuseni.

• Standardse Arrow Advancer-i kasutamisel töskite pöial ja tömmake Arrow Advancer ligikaudu 4–8 cm võrra süstast Arrow Raulersoni või sisestusnöelast eemale. Langetage pöial Arrow Advancer-i ning, hoides kindlast juhtetraati, lükake need koos süstla silindrisse, et juhtetraati veelgi edasi lükata (vt joonis 3A). Jätkake, kuni juhtetraat jäoub soovitud siigavuseni.

11. Kasutage juhtetraadi sisestatud osa pikkuise määramiseks juhtetraadi paiknevat sentimeetermärgistust (kui on olemas).

MÄRKUS. Juhtetraadi kasutamisel koos Arrow Raulersoni süstla (läpuni aspireeritud) ja 6,35 cm (2,70 tolili) sisestusnöelaga võib paiknemise kontrolliks kasutada järgmisi märke:

- 20 cm määr (kaks triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots asub nööla lõpus

- 32 cm määr (kolm triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots ulatub nöela lõpust ligikaudu 10 cm vörre välja.
 - ⚠ Ettevaatusabinöö. Hoidke juhtetraati kogu aeg kindlalt. Hoidke käsitsimiseks väljas piisavat pikkuses juhtetraati. Mittejuhitav juhtetraat võib pöhjustada juhtetraadi emboldmia.
 - ⚠ Hoiatus. Ärge aspireerige süstalt Arrow Raulerson, kui juhtetraat on paigaldatud; süstlasse võib tagumine klapi kaudu öhku pääsedä.
 - ⚠ Ettevaatusabinöö. Verelekkie ohu vähendamiseks süstla tagaosast (korgist) väitlige vere tagasi süstimist.
 - ⚠ Hoiatus. Juhtetraadi võimaliku katki löökamise või kahjustamise ohu vähendamiseks ärge tömmake seda tagasi mööda nööla teravikk.
 - 12. Hoides juhtetraati paigal, eemaldage siisestusnööl ja siistla Arrow Raulerson (või kateeri).
 - 13. Kasutage sentimeetermärgistust juhtetraadil sisestatud pikkuse reguleerimiseks vastavalt püsikateetri soovitud paigaldussügavusele.
 - 14. Vajaduse korral laienidega naha punktuskohta skalpelli lõikeserva abil, hoides seda juhtetraadist eemala suunatult.
 - ⚠ Hoiatus. Ärge lõigake juhtetraati selle pikkuse muutmiseks.
 - ⚠ Hoiatus. Ärge lõigake juhtetraati skalpeliga.
 - Hoidke skalpelli lõikeserv juhtetraadist eemal.
 - Kui skalpelli ei kasutata, kasutage terava esemeaga vigastamise ohu vähendamiseks selle kaitset ja/või lukustust (nende olemasolul).
 - 15. Koes veenilgi ligipääsu laienamiseks kasutage vajaduse korral koedilataatorit. Sisestage vastavalt juhtetraadi nurgale aeglaselt nahasse.
 - ⚠ Hoiatus. Ärge kasutage koedilataatorit püsikateetri asemel. Koedilataator kohale jätmisel võib see patsiendi pöhjustada veresoone seina perforatsiooni.
- Kateetri edasillükkamine**
16. Süunake kateetri ots üle juhtetraadi. Juhtetraadi kindlaks hoidmiseks peab kateetri muhvist jäätma välja piisavat pikkuses juhtetraati.
 17. Haarates selle naha lähealdat, lükake kateeter kergelt väänava liigutusega edasi veeni.
- ⚠ Hoiatus. Ärge kinnitage kateetri sulgurit ega kinnitust (nende olemasolul) enne juhtetraadi eemaldamist.
18. Kasutades asukoha kontrolliks kateetril paiknevat sentimeetermärgistust, lükake kateeter selle lõplikkuse paigalduskohta.
- MÄRKUS. Sentimeetermärgistust loetakse kateetri tipust.**
- *Numbrit: 5, 15, 25 jne.*
 - *Trübrid: igale trübile vastab intervall 10 cm, kus üks triip tähistab 10 cm, kaks trippu 20 cm jne.*
 - *Punktid: igale punktile vastab intervall 1 cm*
19. Hoidide kateetrit soovitud sügavuse ja eemaldage juhtetraati.
- ⚠ Ettevaatusabinöö. Takistuse tekkimisel juhtetraadi eemaldamise katsel pärast kateetri paigaldamist võib juhtetraat olla soones ümber kateetri otsa keerunud (vt joonist 4).
- Selles olukorras võib juhtetraadi tagasisõmbamine pöhjustada liigse jõu rakendamist ja juhtetraadi murdumist.
 - Takistuse ilmnemisel tömmake kateeter juhtetraadi suhtes ligikaudu 2–3 cm vörre tagasi ja proovige juhtetraati eemaldada.
 - Uuesti takistuse ilmnemisel eemaldage juhtetraat ja kateeter korraga.
- ⚠ Hoiatus. Selle võimaliku murdumise ohu vähendamiseks ärge rakendage juhtetraadile üleliigset jõudu.
20. Veenduge alati pärast eemaldamist, et kogu juhtetraat on kahjustamat.
- Kateetri sisestamise lõpetamine**
21. Kontrollige valendike läbitavust, ühendades iga pikendusvoolikuga süstla ja aspireerides kuni venosse vere vaba voolamiseni.
 22. Loputage valendik(ud) kateetri täielikult verest puhastamiseks.
23. Ühendage vajaduse järgi kõik pikendusvoolikud vastavate Luer-Lock-ühendustega. Kasutamata porte võib lukustada Luer-Lock-ühenduste abil vastavalt standardsetele ravisutusete eeskirjadele.
- Pikendusvoolikud on varustatud liugsulguritega voolu sulgemiseks igas valendikus vooluki ja Luer-Lock-ühenduse vahetamise ajaks.
- ⚠ Hoiatus. Pikendusvooliku liigsurvest pöhjustatud kahjustuse ohu vähendamiseks avage liugsulgur enne infusiooni alustamist läbi valendiku.

Kateetri fikseerimine

24. Kasutage kateetri fiksatorit, sulgurit ja kinnitust, klambreid või ömblusi (nende olemasolul).
 - Kasutage peamise kinnituskohana kateetri muhvi.
 - Kasutage täiendava kinnituskohana vastavalt vajadusele kateetri sulgurit ja kinnitust.

7. Dokumenteeringe kateetri eemaldamise protseduur 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 türistuste kohta vt tavapärätest öpikutes, meditsiinilisest kirjandusest ja ettevõtte Arrow International LLC veebisaidilt www.teleflex.com

Nende kasutusjuhihiste pdf-kopia asub aadressil www.teleflex.com/IFU

„Arrow AGB CVC“ ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte (Summary of Safety and Clinical Performance, SSPC) asub pärast Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi/Eudamed kävitamist aadressil <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Patsiendile/kasutajale/kolmandale isikule Euroopa Liidus ja sama regulatiivsüsteemiga riikides (meditsiiniseadmete määrus 2017/745/EL); ohujuhumi korral antud seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tulemusena teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ning oma vastavale riiklikele asutusele. Vastavate riiklike pädevate asutuste kontaktandmed (järelevalvealased kontaktpunktid) koos edasise teabega on toodud järgmisel Euroopa Komisjoni veebisaidil:

https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

et

Sümbole tähenused. Sümbrid on vastavuses standardiga ISO 15223-1.

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

Ettevaatust	Meditsiiniseade	Lugege kasutusjuhiseid	Sisaldab ravaintet	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilse barjääriga süsteem koos sisemise kaitsepakendiga
Ühekordse steriilse barjääriga süsteem	Kaitsta päikesevalguse eest	Hoida kuivas	Kahjustatud pakendi korral mitte kasutada	Valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	Säilitada temperatuuril alla 25 °C (77 °F). Vältida liigset kuumust üle 40 °C (104 °F)	Katalooginumber	Partii number
Tootja	Valmistamiskuupäev	Importija					

Teleflex, Teleflexi logo, Arrow, Arrow logo, Arrowg+ard Blue Plus ja SharpsAway on ettevõtte Teleflex Incorporated või selle sidusettevõtete kaubamärgid või regiseeritud kaubamärgid USA-s ja/või teistes riikides. © 2020 Teleflex Incorporated. Kõik õigused kaitstud.

Arrowg+ard Blue Plus centrális vénás katéter (CVC)

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter, technológiai információk

Bevezetés

Az intravasculáris betegségekhez kapcsolódó legfontosabb szövődmény a fertőzés. Az Amerikai Égyesült Államok NNIS (National Nosocomical Infection Surveillance = Nemzeti Nosocomicális Fertőzések Felügyelete) rendszere nyomon követi a centrális vezetékek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (BSI) gyakoriságát a felnőtt és gyermekkorú betegeket ellátó intenzív egészségügyi egységekben, 300 résztvevő körhában. A jelen jegyzőkönyv vonatkoztatási alapot jelíti ki más kórházak számára. A katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (CRBSI) kb. 90%-a a centrális vezetékekre kötődik. (Maki, 1997) A CRBSI-nek tulajdonított mortalitás a beszámolók szerint 40% közé esik, ami hosszú (átlagosan 7 napos) kórházi gondozással és megnövekedett kórházi költségekkel jár. (Pittet, 1994)

Érvek az antimikrobiális katéterek mellett

A katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések patogenése:

A vasculáris katéterekkel kapcsolatos fertőzések több okból alakulnak ki, de azzal kezdetnek, hogy a katétert kolonizálják azok a mikroorganizmusok, amelyek az alábbi két útvonal valamelyikén (esetleg mindenktől) keresztül jutnak be: 1) a katéter külsejének kolonizációjával; illetve 2) a katéter belsejének kolonizációjával. A katéter külsejének kolonizációját okozhatják a bőr mikroorganizmusai, a ragályos fertőzések, vagy haematógen szóródás egy távoli helyszínről. A katéter belsejének kolonizációjára történhet a katéter kónuszán keresztül bejutó mikroorganizmusok révén vagy az infúziós folyadék szennyeződés révén. (Sherezet, 1997)

A termék leírása:

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter egy centrális vénás katéter (CVC), melynek külseje antimikrobiális anyagokkal – klór-hexidin-acetáttal és ezüst-szulfadiazinánnal – lett felületkezelve a katétertesten és az elágazó kónuszorr-részen, tövábbá lumene belsőleg klór-hexidin-acetát és klór-hexidin bázis antimikrobiális hatású kombinációjával lett impregnáva a katétertesten, az elágazó kónuszon, aoldalékcsovón/-csovek és aoldalékcsovón/-csovek kónuszon/kónuszaon, 20 cm-es katéter esetében a katéter egészén alkalmazott klór-hexidin, ezüst és szulfadiazin összmennyisége rendre 9,3 mg, 0,63 mg és 1,50 mg.

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter hatásosnak bizonyult a következőkkel szemben: *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* és *Staphylococcus epidermidis*.

Javasolt felhasználás:

Az Arrowg+ard technológia a katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzésekkel (CRBSI) szembeni védelem biztosítására szolgál. Nem szolgál a meglévő fertőzések kezelésére, és hosszú (30 napot megelőző) használatra sem javallott. Az Arrowg+ard Blue Plus katéter klinikai hatássosságát a CRBSI-k megelőzésében az eredeti Arrowg+ard Blue katéterhez képest nem vizsgálták.

Használati javallatok:

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter használata rövid távú (30 napnál rövidebb) centrális vénás hozzáférés biztosítására javallott a centrális vénás hozzáférés igénylő betegek vagy álaptotok kezeléséhez, egyebek között az alábbiakhoz:

- amennyiben nincsenek használható perifériás intravénás területek;
- a centrális vénás nyomás monitorozásához;
- teljes parenteralis tápláláshoz;
- folyadék-, gyógyszerek vagy kemoterápia infúziójához;
- gyakori vérváltozás, illetve vértranszfúzióhoz vagy vérttermékek beviteléhez.

A katéter nem szolgál sem a meglévő fertőzések kezelésére, sem pedig az alagútba bevezetett katéterek helyettesítésére a hosszú távú kezelést igénylő betegekben. Egy klinikai vizsgálat azt jelezte, hogy a katéter antimikrobiális tulajdonságainak hatosságára megszűnhet, ha a katéter teljes parenteralis táplálás (TPN) adagolására szolgál.

Ellenjavallatok:

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter használata ellenjavallt olyan betegeken, akit tudvalevően tüllerézékenyek a klór-hexidinre, az ezüst-szulfadiazinra és/vagy a szulfonamid-tartalmú gyógyszerekre.

Várható klinikai előnyök:

Hozzáférés megtérítése a centrális vénás rendszerben egyetlen punkciós helyen keresztül olyan alkalmazásokhoz, mint a folyadékinfúzió, a vérminimálét, a gyógyszerbeadás, a centrális vénás monitorozás és a kontrasztanyag-befecskendezés.

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

Speciális betegpopulációk:

A jelen termék kontrollált vizsgálatai nem hajtották végre terhes nőknél, újszülött és gyermekkorú betegeken, valamint olyan betegeken, akit tudvalevően szulfonamid-tüllerézékenyéből, sőt akár elvészelyezések is lehetnek. Az antimikrobiális katéterek piaci megjelenésre óta beszámoltak tüllerékenység előfordulásáról. Ez hatással lehet az Ón betegpopulációjára, különösen akkor, ha betegjei járnak származású.

Esetleges túllerékenység:

Az antimikrobiális katéterek használatával kapcsolatos túllerékenységi reakciók problémát jelentenek, mivel nagyon súlyosak, sőt akár elvészelyezések is lehetnek. Az antimikrobiális katéterek piaci megjelenésre óta beszámoltak tüllerékenység előfordulásáról. Ez hatással lehet az Ón betegpopulációjára, különösen akkor, ha betegjei járnak származású.

További információkat a „Vigyázat” színtű figyelmezetések szakaszára tartsam.

Klinikai értékelések:

Klinikai vizsgálat – Franciaország

Franciaországban 1998 júniusa és 2002 januárja között 14 egyetem kötődésű kórház intenzív ellátó egységén 37 beteg bevonásával prospektív, multicentrikus, randomizált, kettős vak klinikai vizsgálatot folytattak le Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéterekkel. A vizsgálat kimutatta, hogy ezeknek a katétereknek a használata kapcsolatban áll azaz az eredmények csökkenő tendenciával, amely a centrális vénás katéterek fertőzési gyakoriságában (kolonizációs gyakoriság 3,7%, szemben a 13,1%-kal; 1000 katéternapra vonatkoztatva 3,6, szemben a 11-gyel; p=0,01), illetve a CVC-vel kapcsolatos (véráramot érintő) fertőzésekben jelentkezett (4 szemben a 11-gyel; 1000 katéternapra vonatkoztatva 2, szemben az 5,2-del; p=0,10).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. Intensive Care Medicine. 2004;30:837-843.

Klinikai vizsgálat – Németország

A Heidelbergi Egyetemi Kórhában (Heidelberg, Németország) 2000 januárja és 2001 szeptemberre között 184 beteg bevonásával prospektív, randomizált, kettős vak, kontrollált klinikai vizsgálatot folytattak le Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéterekekkel. A vizsgálat kimutatta, hogy ezeknek a katéterekek a használata hatásosan csökkenti a jelentős baktériumokvédést a csíson vagy a szubkután részben (26%) a kontrollkatéterekhez képest (49%). A katétek kolonizációjának előfordulása is jelentősen csökken (12% az antimikrobiális bevonattal rendelkező katétereken, 33% a bevonattal nem rendelkezőkben). A véráramot érintő fertőzés események száma alacsonyabb volt CHSS-katéterrel rendelkező betegekben, mint a kontrollkatéterrel rendelkező betegekben (3 esemény a 7-tel szemben, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993–1000.

Klinikai vizsgálat – Egyesült Államok

Az Egyesült Államokban 1998 július és 2001 június között 9 egyetemi kötődésű kórhában 780 beteg bevonásával prospektív, multicentrikus, randomizált, kettős vak, kontrollált klinikai vizsgálatot folytattak le Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéterekekkel. A vizsgálat kimutatta, hogy ezek a katétek kisebb valószínűséggel kolonizálódhatnak az eltávolítás idején, mint a kontrollkatétereik (1000 katéternapról vonatkozva 13,3 kolonizált katér, szemben a 24,1-lel, p<0,01). A kétseget kizártan a katétek használatakor kapcsolt, véráramot érintő fertőzések gyakorisága a kontrollcsoportban 1,24 volt 1000 katéternapról (konfidenciatervallom: 0,26–3,26, 1000 katéternapról), miközött az Arrowg+ard Blue Plus katéteres csoportban ugyanez 0,42 volt 1000 katéternapról (konfidenciatervallom: 0,01–2,34, 1000 katéternapról) (p=0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570–581.

A klinikai vizsgálatok egyikében sem észlelték az Arrowg+ard Blue Plus katétek használataiból fakadó nemkvánatos eseményt.

Gyógyszerkölcsonhatások vizsgálat:

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéterben nem jelentkezett semmiféle adagolási veszteség vagy a belső lumen klór-hexidin impregnálóanyagával fellépő kölcsönhatás a kompatibilitási teszt tárgyat képező 82 különböző, parenteralis gyógyszer infúziója során. (Xu, 2000)

Vigyázat!

1. Azonnal távoítsa a katétert, ha nemkvánatos reakciók jelentkeznek a katéter elhelyezése után. A klór-hexidint tartalmazó vegyületek az 1970-es évek közepé óta használatosak helyi fertőtenítőkknél. A klór-hexidin hatásos antimikrobiális hatóanyag, amelyet sok antiszeptikus bőrkéményen, szájobilitó folyadékban, kozmetikai termékekben, orvosi eszközben és a bőrnek a szemből eljárásra való elökészítéséhez szolgáló fertőtenítőszerek használnak.

MEGJEGYZÉS: Ha nemkvánatos reakciók jelentkeznek, végezen érzékenységi tesztet a katéter antimikrobiális hatóanyagával szembeni allergia ellenőrzésre.

△ Általános „vigyázat” szintű figyelmeztetések és óvintézkedések

„Vigyázat” szintű figyelmeztetések:

1. Steril, egyszer használatos: Tilos ismételten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újrásterírozni. Az eszköz ismételt felhasználása esetén fennáll a súlyos személyi sérelés és/vagy a potenciálisan halásos kimenetű fertőzés kockázata. A kizárolag egyszeri használatra szolgáló orvosi eszközök újrafeldolgozása csökkent teljesítményt vagy a működőképesség elvesztését okozhatja.
2. Használattól előtt olvassa el a dokumentációban található összes „vigyázat” szintű figyelmeztetést, óvintézkedést és utasítást. Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérelrését vagy halálát okozhatja.
3. Ne helyezze, ne tolja előre, illetve ne hagyja a katétert a jobb pitvarba(n) vagy a jobb kamrába(n). A katéter csúcsát a vena cava superior alsó harmadába kell előretolni.

A vena femoralison keresztsüli megközelítés esetén a katétert úgy kell előretolni az érbe, hogy a katéter csúcsa az érfallal párhuzamos legyen, és ne lépjön be a jobb pitvarba.

A katéter csúcsának helyét az intézményi előírások és eljárások szerint kell ellenőrizni.

4. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük azzal, hogy a vezetődrót beakadhat a keringési rendszerbe beütött eszközökre. Amennyiben a beteg a keringési rendszerben elhelyezett implantáttummal rendelkezik, úgy a katéterezi eljárást javasolt közvetlen megjelenés mellett végezni, a vezetődrót beakadása kockázatának csökkentése érdekében.
5. Ne alkalmazzon túlságosan nagy erőt a vezetődrót vagy a szövettárgató bevezetése során, ellenkező esetben az ér perforációja, vérzés vagy a komponensek károsodása következhet be.
6. A vezetődrót jobb szívfelébe hatolása hatására ritmuszavar, jobbszár-blokk, vagy az ér-, pitvar- vagy kamrafal perforációja következhet be.
7. A katéter vagy a vezetődrót elhelyezése, illetve eltávolítása során ne alkalmazzon túlzottan nagy erőt. A túlzottan nagy erő a komponensek károsodását vagy elszakadását okozhatja. Ha valamelyik komponens vélhetően megsérült, vagy ha a visszahúzás nem hajtható könnyen végre, akkor radiográfiás képet kell készíteni, és további konzilium szükséges.
8. A nagynegyelmű befecskendezéshez nem javallott katéterek ilyen alkalmazásokhoz való használata a lumenek közti folyadékutvonal-keresztszödéshoz (vagyis az egyik lumenből a másikba történő szívárgáshoz) vagy szétrepedéshöz vezethet, ami a személyi sérelés potenciális kockázatát hordozza.
9. A katéter elvágása vagy megsértése, illetve a katéterbeli áramlás akadályozása kockázatának csökkentése érdekében ne hajtson végre közvetlenül a katéterest vagy a toldalékcsovék külső átmérőjéhez történő rögzítést, kapcsolást és/vagy varrást. Kizárolag a jelzett stabilizálási helyeken hajtson végre rögzítést.
10. Légembólia következhet be, ha levegő juthat be a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközbe vagy a vénába. Ne hagyjon nyitott tüket vagy zárókapukkal le nem zárt, szorítóelemekkel el nem szorított katétereket a centrális vénás punkciós helyen. A véletlen lecsatlakozás megelőzése érdekében kizárolag megfelelően megszorított Luer-záras csatlakozásokat használjon a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközökön.
11. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük a csúszó szorítóelemek véletlen eltávolításának kockázatával.
12. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük a centrális vénás katéterekek kapcsolatos komplikációkkal / nemkvánatos mellékhatásokkal, egyebek között az alábbiakkal:
 - ér-, pitvar- vagy kamraperforáció következetében kialakuló szívtamponád
 - pleuralis (pl. pneumothorax) és mediastinalis sérellek
 - légembólia
 - katéterembólia
 - katéter elzáródása
 - ductus thoracicus felszakadása
 - bacteremia
 - septikaemia
 - trombózis
 - véletlen artériaszúrás
 - idegsérülés
 - haematomá
 - haemorrhagia
 - fibrinohüvely-képződés
 - fertőzés a kílépési helyen
 - ér eróziója
 - katéter csúcsának rossz pozícióba kerülése
 - ritmuszavarok
 - kiszivárgás

Óvintézkedések:

1. Ne módosítsa a katétert, a vezetődrót vagy a készlet/szett bármely más komponensét a felvezetés, használat vagy eltávolítás során.
2. A beavatkozást az anatómiai támpontokat, a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő, képzett szakembernek kell végrehajtania.
3. Alkalmazza a szokásos óvintézkedéseket, és kövesse az intézményi előírásokat az összes eljárás során, beleértve az eszközök biztonságos ártalmatlanítását is.
4. A katéter felvezetés helyénél használt egyes fertőtenítőszerek olyan oldószereket tartalmaznak, amelyek meggyengíthetik a katéter anyagát. A poliuretan anyagok szerkezetét az alkohol, az aceton és a polietilén-glikol meggyengíti. Ezek a szerek a katéterstabilizáló eszköz és a bőr közötti ragasztókötést is meggyengíthetik.
 - Ne használjon acetont a katéter felületén.
 - Ne használjon alkoholt a katéter felületének áztatásához, és ne hagyja, hogy alkohol maradjon a katéter lumenében a katéter ájtárhatoságának helyreállítása vagy fertőzésmegelőzés céljából.
 - Ne használjon polietilén-glikolt tartalmazó kenőcsöket a felvezetési helynél.
 - Legyen körültekintő a magas alkoholkoncentrációjú gyógyszerek infúziójakor.
 - A kötés felhelyezés előtt hagyja a felvezetés helyét teljesen megszűrődni.
5. A befecskendezés előtt biztosítsa a katéter ájtárhatoságát. Az intraluminális szívárgás, illetve a katéter szétrepedése kockázatának csökkentése érdekében ne használjon 10 ml-nél kisebb fecskendőt. (A folyadékkel feltöltött 1 ml-es fecskendőben a nyomás meghaladhatja a 300 psi értéket.)
6. A katéterszűcs megfelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljárás során.

Javasolt eljárás: Alkalmazzon steril technikát.

A punkciós hely előkészítése:

1. A felvezetés helyének megfelelő módon pozicionálja a beteget.
 - Subclavialis vagy jugularis hozzáférés: A légembólia kockázatának csökkentése és a vér által felszínre törő fokozata érdekében helyezze a beteget a beteg által tolerált, kissé szögű Trendelenburg-helyzetbe.
 - Femoralis hozzáférés: Helyezze a beteget háton fekvő helyzetbe.
2. A beteg megtisztított bőrél megfelelő antiszeptikummal készítse elő.
3. Lepellel fedje le a punkciós helyet.
4. Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően végezzen helyi érzéstelenítést.
5. Helyezze hulladékártaba a tütköt.

SharpsAway II zárdó hulladékartó csésze (ha van mellékelve):

A SharpsAway II zárdó hulladékartó csésze injekciós tük hulladékékként történő összegyűjtésére használhatós (15–30 Ga.).

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

⚠️ Óvintézkedés: Ne próbálja meg eltávolítani a SharpsAway II zárdó hulladékartó csészébe helyezett tüket. A tük rögzítve vannak a helyükön. A tük megsérülhetnek, ha erőteljes kihúzással a csészéből.

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

⚠️ Óvintézkedés: Tilos ismételten felhasználni a tüket a habszivacs SharpsAway rendszerbe történő behelyezésük után. A tük hegyéhez anyagszemcsék tapadhatnak.

Készítse elő a katétert:

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

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

Hozza létre a vénás hozzáférést:

Echogén tü (ha van mellékelve):

Echogén tü használata a vaszkuláris rendszerhez való hozzáférés biztosításához, hogy fel lehessen vezetni a katéter elhelyezését megkönyítő vezetődrötöt. A tü kb. 1 cm-es része fokozatosan kitumultató, lehetővé teszi a klinikai orvos számára a tü helyének ultrahang segítségével történő pontos azonosítását az ér punkciójára során.

Védett tü/biztonsági tü (ha van mellékelve):

Védett tü/biztonsági tü kell használni a gyártó használati utasításának megfelelően.

Arrow Raulerson fecskendő (ha van mellékelve):

Az Arrow Raulerson fecskendő az Arrow Advancer eszközzel együtt használatos a vezetődröt bevezetéséhez.

9. Helyezze a bevezetőtűt vagy a katétert/tü a hozzá rögzített fecskendővel vagy az Arrow Raulerson fecskendővel (ha van mellékelve) a vénába, és aspiráljon.

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

⚠️ Óvintézkedés: A katéterembólia kockázatának csökkentése érdekében ne helyezze vissza a tü a bevezetőkatéterébe (ha van ilyen).

Ellenőrizze a vénás hozzáférést:

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

- Centrális vénás hullámlat:
 - Helyezzen egy folyadékkel feltöltött, tompa csúcson nyomásjelzőt szondát az Arrow Raulerson fecskendő dugattyújának hátsó részébe és a fecskendő szelepein keresztül, és figyelje, hogy jelentkezik-e a centrális vénás nyomás hullámlalata. ⚠️ Arrow Raulerson fecskendő használata esetén távolítsa el a jelzőt szonda.
 - Lüktető áramlási (ha nem áll rendelkezésre haemodinamikai monitorozáberendezés):
 - A jelzőt szondaival nyissa ki az Arrow Raulerson fecskendő szelrendszerét, és figyelje a lüktető áramlást.
 - Csatlakoztassa le a fecskendőt a türel, és figyelje a lüktető áramlást.

⚠️ Vigyáztat! A pulzáló áramlás általában a véletlen arteriászúrás jele.

⚠️ Óvintézkedés: A vénás hozzáférés indikációja vonatkozásában ne hagyatkozon kizárolag az aspirált vér színeire.

Vezezzes fel a vezetődrötöt:

Vezetődrőt:

A készletek/szettök többsége vezetődróttal állnak rendelkezésre. A vezetődrótok különféle átmérőben, hosszban és a specifikus felvezetési technikáknak megfelelő csúcskonfigurációban állnak rendelkezésre. A felvezetési eljárás tényleges megkezdése előtt ismerkedjen meg az adott technikához használáンド vezetődrótokkal.

Arrow GlideWheel Wire Advancer vagy Arrow Advancer eszköz (ha van mellékelve):

Az Arrow Advancer eszköz a vezetődrőr „J” alakú végződésére kiegynézetesre szolgál, hogy lehessen vezetni a vezetődrötöt az Arrow Raulerson fecskendőhez vagy egy tübe.

- Hüvelykujával húzza vissza a „J” alakú végződést (lásd a 2. ábrán a GlideWheel eszköz vagy a 2. ábrán a standard Advancer eszköz, attól függően, hogy melyik Arrow Advancer eszköz van mellékelve).
- Helyezze az Arrow Advancer eszközöt „J” alakú végződését visszahúzva – az Arrow Raulerson fecskendő dugattyújának hátsó részén található nyílásba vagy a bevezetőtűbe.
- Tölja előre a vezetődrötöt az Arrow Raulerson fecskendőbe kb. 10 cm-rel, mik a tü halad a fecskendő szelepein, vagy be né lép a bevezetőtűbe.

- Finom csavaró mozgás lehet szükséges a vezetődrót előretolásához az Arrow Raulerson fecskeendőn keresztül.
 - At Arrow GlideWheel Advanced eszköz használata esetén tolja előre a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőn keresztül vagy a bevezetőtűn keresztül; ehez tolja előre az Advanced eszköz kerekét és a vezetődrótot (lásd 3. ábra). Folytatva, mik a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.
 - Standard Advanced eszköz használata esetén emelje fel hüvelykujját, és húzza el az Arrow Advanced eszköz kb. 4–8 cm-re az Arrow Raulerson fecskeendőtől vagy a bevezetőtűtől. Engedje le hüvelykujjat az Arrow Advanced eszközre, és a vezetődrótot továbbra is határozottan fogva nyomja az összefogott elemeket a fecskeendő hengerébe, hogy a vezetődrót még előbbre tolódjon (lásd 3A ábra). Folytatva, mik a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.
11. A behelyezett vezetőlapdarab hosszának megállapításához használja vonatkoztatási alapként a vezetődrón levő centiméteres osztáskat (ha vannak).
- MEGJEGYZÉS:** Amikor a vezetődrót a (teljesen aspirált) Arrow Raulerson fecskeendővel és egy 6,35 cm-es (2,5 hüvelykes) bevezetőtűvel együtt használja, a következő vonatkoztatási pontok használhatók a pozícióindásra:
- 20 cm-es jelzés (két sáv) belép a dugattyú háttoldalán = a vezetődrót csúcsa a tű végénél van
 - 32 cm-es jelzés (hárrom sáv) belép a dugattyú háttoldalán = a vezetődrót csúcsa kb. 10 cm-rel van túl a tű végén.
- ⚠️ Övvítezkedés: Mindvégig határozottan tartsa a vezetődrótot. Ügyeljen rá, hogy a kezelés számára elegendő hosszúságú vezetődrót álljon ki. A kontrollálatlan vezetődrót drótozta embóliához vezethet.
- ⚠️ Vigyázzat! Ne aspiráljon az Arrow Raulerson fecskeendővel, amikor a vezetődrót a helyén van, mert ilyenkor levegő juthat be a hártsó szelepen keresztül.
- ⚠️ Övvítezkedés: A fecskeendő hataljánál (kupakjánál) fellépő vérszivárgás kockázatának csökkentése érdekében ne hajtsan végre reinfúziót a vérrel.
- ⚠️ Vigyázzat! A vezetődrót-leválás vagy -sérülés kockázatának csökkentése érdekében ne húzza vissza a vezetődrótot a tű ferden levágott élére.
12. A vezetődrótot a helyén megtartva távolítsa el a bevezetőtűt és az Arrow Raulerson fecskeendőt (vagy katétert).
13. A vezetődrón levő centiméteres osztásköklövái a testben maradó hosszúságot a testben maradó katéter elhelyezésének kívánt mélysége szerint.
14. Szükség esetén nagyobbat meg a bőrön levő punkciós helyet a szíke vágóélelén, melyet általában a vezetődróttal ellentétes irányba.
- ⚠️ Vigyázzat! Ne vágja el a vezetődrót a hossz megváltoztatása érdekében.
- ⚠️ Vigyázzat! Ne vágja el a vezetődrót szíkével.
- Állítsa a szíke vágóéletét a vezetődróttal ellentétes irányba.
 - Az éles tárnyaló okozta személyi sértések kockázatának csökkentése érdekében hozzá működésbe a használton kívül szíke biztonsági és/vagy zárási funkcióját (ha rendelkezik ilyennel).
15. Szükség szerint használjon szövöttágitót a vénához vezető szövjetjárattal megnyagobításához. Lassan kövesse a vezetődrót szögét a bőrön keresztül.
- ⚠️ Vigyázzat! Ne hagyja a szövettágitót a helyen a testben maradó katéterként. A szövettágitónak a testben hagyása az érfal perforációja kockázatának tenne ki a beteget.
- Tolja előre a katétert:**
- Csavarozzá mozgással vezesse fel a katéter csúcát a vezetődrótra. A vezetődrót határozott megfogásához szükséges, hogy a katéter körönszűr felőli végénél a vezetődrót kellenő hosszú darabja álljon ki.
 - A bőr közéleben megfogva tolja előre a katétert a vénába, enyhén csavaró mozgással.
- ⚠️ Vigyázzat! Ne rögzítse a katéter szírőelemét vagy rögzítőjét (ha van ilyen), amíg a vezetődrót el nem lett távolítva.
18. A katéteren lévő centiméteres osztásköklövái a vonatkoztatási pontként használva tolja előre a katétert a testben maradó végleges helyzetbe.
- MEGJEGYZÉS:** A centiméteres osztásköklövái a katéter csúcsától mért távolságot jelzik.
- számok: 5, 15, 25 stb.
 - sávok: minden egyes sáv 10 cm-es között jelez. Egy sáv 10 cm-nek, két sáv 20 cm-nek felel meg és így tovább
 - pontok: minden egyik pont egy 1 cm-es között jelez
19. Tartsa a katétert a kívánt mélységen, és távolítsa el a vezetődrótot.
- ⚠️ Övvítezkedés: Ha ellenállást tapasztal, amikor megpróbálja eltávolítani a vezetődrótot a katéter elhelyezése után, akkor lehetséges, hogy a vezetődrót hurokba tekeredett a katéter csúcsa körül az érben (lásd a 4. ábrát).
- Ilyen körülmények között a vezetődrót visszahúzása túlzott erő alkalmazásához vezethet, ami a vezetődrót szakadását eredményezheti.
 - Ha ellenállást tapasztal, húzza vissza a katétert a vezetődróthoz képest 2–3 cm-re, és próbálja meg eltávolítani a vezetődrótot.
 - Ha ismét ellenállást tapasztal, távolítsa el egyszerre a vezetődrótot és a katétert.
- ⚠️ Vigyázzat! A törlés kockázatának csökkenése érdekében ne alkalmazzon túlságosan nagy erőt a vezetődrótra.
20. Az eltávolítás nyomán minden ellenőrizze, hogy a teljes vezetődrót ép-e.
- Fejezze be a katéter felvezetését:**
- Ellenorizzze a lumen átjárhatóságát; ehhez rogrítson egy-egy fecskeendőt a toldalekcő két végére, és aspiráljon, mik a vénás vér szabad áramlását nem tapasztalja.
 - Öblítse át a lumen(ek)t, hogy az összes vér távozon a katéterből.
 - Csatlakoztassa az összes toldalekcővet a megfelelő Luer-záras csatlakozó(k)hoz, szükség szerint. A felhasználálat nyilás(ok): Luer-záras csatlakozókkal lehethet „zárni” a szokásos intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.
 - A lumenen keresztüli infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csísző szíróelemet, hogy csökkentsse a toldalekcő túlzott nyomás hatására bekövetkező károsodásának kockázatát.
- ⚠️ Vigyázzat! A toldalekcő túlzott nyomás hatására bekövetkező károsodása kockázatának csökkenése érdekében a lumenen keresztüli infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csísző szíróelemet.
- Rögzítse a katétert:**
- Használjon katéterstabilizáló eszközt, katéterszorítót és rögzítőelemet, tüzökapcsokat vagy varratokat (ha vannak mellékelve).
 - Elsődleges rögzítési helyként a katéter körönszűr használja.
 - Szükség szerint másodlagos rögzítőhelyként használjon katéterszorító elemet és rögzítőt.
- ⚠️ Övvítezkedés: A katéterszorító megfelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljárást során.
- Katéterstabilizáló eszköz (ha van mellékelve):**
- A katéterstabilizáló eszköz a gyártó használói utasításainak megfelelően kell használni.
- Katéterszorító és rögzítőelem (ha van mellékelve):**
- A katéter rögzítéséhez katéterszorító és rögzítőelem szolgál olyankor, amikor a katéter körönszűr kívül további rögzítési hely is szükséges a katéter stabilizálásához.
- Mutatja a vezetődrót eltávolítottá, és a szükséges vezetékeket csatlakoztatta vagy lezártja, nyissa ki a gumí szíróelemből szármányt, és helyezze el a szíróelemet a katéteren, továbbá gyöződjön meg róla, hogy a katéter nem nedves, amint az megkövetelt, hogy a katéterszorítás megtartsa a megfelelő helyzetet.
 - A merev rögzítőt pattintsa rá a katéterszorító elemeire.
 - Egy egységes rögzítés a katéterszorító és a rögzítőelemet a beteghez katéterstabilizáló eszközzel, kapcsolással vagy varrással. A katéter elmozdulása kockázatának csökkenése érdekében minden katéterszorító, minden rögzítőelemet biztonságosan rögzítene ki (lásd a 5. ábrát).
 - Gyöződjön meg róla, hogy a felvezetési hely száraz, mielőtt felhelyezné a kötést a gyártó utasításainak megfelelően.
 - Értékelje a katéter csúcsának elhelyezkedését az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.
 - Ha a katéter csúcsa nem megfelelő helyzetben van, értékelje a helyzetet, és cserélje ki vagy reposicionálja az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.
- Ápolás és karbantartás:**
- Kötés:**
- A kötést az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelveknek megfelelően készítse el. Azonnali cserélje ki a kötést, ha építése veszélybe kerül, pl. a kötés átmedvesedik, beszenyőződik, meglazul, vagy már nem zár.

A katéter átjárhatósága:

A katéter átjárhatóságát az intézményi előírásoknak és eljárásoknak, valamint a gyakorlati irányelvnek megfelelően tartja fenn. A központi vénás katéterrel rendelkező betegek ápolásban résztvevő összes személy tájékozott kell, hogy legyen a katéter testben maradási idejének meghosszabbítását és a sérülések megejtőzését szolgáló hatásos eljárásokat illetően.

A katéter eltávolítására vonatkozó utasítások:

- Helyezze a beteget a légbömbölia kockázatának csökkenése érdekében klinikailag javallott pozícióba.
 - Távolítsa el a kötést.
 - Oldja ki a katétert, és távolítsa el a katéterrögzítő eszközök(ről).
 - A vena jugularisba vagy a vena subclaviaiba helyezett katéter eltávolításakor utasítsa a beteget, hogy vegyen lelegzetet, és tartsa benn.
 - Lassan, a bőrrel párhuzamosan húzza távolítsa el a katétert. Ha ellenállást tapasztal a katéter eltávolítása során, **ALLJON MEG**.
- ⚠ Övvítezők: A katétert nem szabad erővel eltávolítani, ellenkező esetben a katéter elszakadhat, és embolizáció következhet be. A nehezen eltávolítható katéterek esetében kövessé az intézményi előírásokat és eljárásokat.**
- Alkalmazzon közvetlen nyomást a hozzáférési helyre, amíg a vérzéscsillapítás meg nem valósul, majd helyezzen fel keñcsörös zárókört.
- ⚠ Vigyázzat! A katéter visszamaradó járatán mindenkor legyő léphet be, amig a felvezetési hely nem hámossodik. A zárókörtések legalább 24 órán át vagy a belépési hely hámossodásáig a helyén kell maradnia.**

- Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően dokumentálja a katétereltávolítási eljárást, egyebek között azt is, hogy a katéter teljes hosszúságában a csuccsal együtt el lett távoítva.

A beteg állapotának felmérése, a klinikai orvosok oktatását, a felvezetési technikát és a jelen eljárásral kapcsolatos potenciális komplikációkat érintő referenciairodalom tekintetében lásd a standard tankönyveget, az orvosi szakirodalmat és az Arrow International LLC webhelyét: www.teleflex.com

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

Az Arrow AGB CVC eszköz biztonságossági és klinikai teljesítményének összefoglalása az orvostechnikai eszközök europai adatbázisában (Eudamed) a következő helyen található: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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



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

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

Figyelem!	Orvosi eszköz	Nézte meg a használati utasítást	Gyógyszerkészít-ményt tartalmaz	Tilos ismételten felhasználni	Tilos újraterilizálni	Étilén-oxiddal sterilizálva
Egyszeres steril védőzás rendszer	Napfénytől elzárva tartandó	Száron tartandó	Tilos használni, ha a csomagolás sérvült	Természetes nyersgumi latex felhasználása nélküli készült	25 °C (77 °F) alatti hőmérsékleten tárolandó. A tűsúsgáson magas, 40 °C (104 °F) fölötti hőmérséklet kerülendő.	Katalógusszám
Gyártó	Gyártás dátuma	Importör				

A Teleflex, a Teleflex logó, az Arrow, az Arrow logó, az Arrowg+ard Blue Plus és a SharpsAway a Teleflex Incorporated vállalatnak vagy társvállalatainak a védjegyei vagy bejegyzett védjegyei az Egyesült Államokban és/vagy más országokban. © 2020 Teleflex Incorporated. minden jog fenntarta.

Arrowg+ard Blue Plus miðlægur bláæðaleggur (CVC)

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur – tæknilegar upplýsingar Inngangur

Sýking er helsta vandkvæði í tengslum við búnað sem settur er í æd. Bandaríska eftirlitskerfið með spítalauksjukónum (NNIS) fylgist með töni blöðrásarsykinga tengd miðlægum æðaleggjum hjá fullorðnum og börnum á bráðadeildum 300 spítala sem þátt tóku í könnuninni. Skýrslan setur viðmið fyrir aðrar sjúkrostofnanir. Um 90% af blöðrásarsykingum gegnum hollegg (CRBSI) koma fyrir í tengslum við æðaleggi (Maki, 1997) Dánartíðni sem tengist blöðrásarsykingum gegnum hollegg er skráð milli 4% og 20% við langvarandi sjúkrahús (meðalalíði 7 dagar) og aukinum sjúkrostofnum (Pittet, 1994).

Rökín fyrir örverueyðandi holleggjum

Meíngerð blöðrásarsykinga gegnum hollegg:

Æðaleggjasykingar myndast af ýmsum orsókum og byrja við gerlamundun í hollegg annað hvort: 1) utan að hollegg, eða 2) innan að hollegg, eða hvort tveggja. Gerlamundun utan holleggs getur orsakast af örverum á húð, sérstundum sýkingum, eða örverusmiti frá öðrum stöðum. Gerlamundun innan að hollegg getur orsakast af örverum úr holleggstengi eða smíti um innrennslívökvu. (Sherertz, 1997)

Vöruþýsing:

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur er miðlægur bláæðaleggur með örverueyðandi yfirborði þar sem notað er örverueyðandi lyf, klórhexidinasett og sulfursulfadiazín á yfirborði holleggjárins og tengjenda, auk gendreypis innan holrýmisins þar sem notuð er örverueyðandi samsetning klórhexidinasets og klórhexidinstofns fyrir bol holleggjárins, samtegji, framleingarglöngu (r) og tengi fyrir framleingarglöngu. Meðalheilarmagn klórhexidins, sulfur- og sulfadiazíns sem notað er á 20 cm hollegg er 9,3 mg, 0,63 mg og 1,50 mg, fyrir hvert efnin um sig.

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur hefur sýnt verkun gegn *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* og *Staphylococcus epidermidis*.

Ætlu notkun:

Arrowg+ard tæknin er ætluð til að veita vörn gegn blöðrásarsykingum gegnum hollegg (CRBSI). Hún er ekki ætluð sem meðferð við fyrrilegjandi sýkingum né heldur er hún ætluð til langtímanotkunar (> 30 daga). Klinisk virkni Arrowg+ard Blue Plus holleggs í að varna blöðrásarsykingum vegna ísetningar holleggs í samanburði við upprunalegan Arrowg+ard Blue hollegg hefur ekki verið rannsókuð.

Ábendingar:

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggurinn er gerður fyrir skammtima (< 30 daga) ísetningu í bláæð vegna meðhöndlunar sjúkdóma eða ástandss sem krefst aðengi að bláæð, þar með talið en ekki takmarkað við eftirfarandi:

- Skortur á nýtanlegum stungusvæðum í útlínum
- Eftirlit með prystingi í miðlægum bláæðum
- Full næringarglöf i æd (TPN)
- Innrennslí vökva, lyfja eða krabbaeinsmeðferðar
- Tiðar blöðsynatökur eða blöðgjafir/gjafir blöðsfurða

Holleggurinn er ekki ætladr sem meðferð við sýkingum sem eru til staðar né heldur er hann ætladr sem staðgengill fyrir rör-leggi í sjúklingum sem burfa langtima meðhöndlun. Ein klinísk rannsókn bendir til þess að örverueyðandi eiginleikar holleggsins séu ekki virkri þegar hann er notaður til að veita næringu í æd (TPN).

Frábendingar:

EKKI má nota Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi hollegginn hjá sjúklingum með pektt ofnæmi fyrir klórhexidini, sulfur-sulfadiazíni og/éða sulfalyfjum.

Klinískur ávinningsur sem búist er við:

Aðgangur að miðlaug blöðrásarskerfi í gegnum einn stungustöð fyrir áhöld sem eru meðal annars völkvainnrennslí, blöðtaka, lyfagjöf, eftirlit með miðtaugkerfi og fyrir inndælugar á skuggaefni.

Veitið vernd gegn blöðrásarsykingum gegnum hollegg.

Sérstakir sjúklingahópar:

Samanburðarrannsóknir á vorunum hafa ekki verið gerðar á konum á meðögöngu, börnum eða nýburum, eða sjúklingum með pektt ofnæmi fyrir sulfonamibi, regnbogaröðaðott, Stevens-Johnson heilkinni eða skorti á glúkosa-6-fosfat dehydronäfesa. Ávinnung við notkun holleggs skal vega að móti mögulegri áhættu.

Hætta á ofnæmisiðvöðrögum:

Ofnæmisiðvöðrögur eru áhætta tengd örverueyðandi holleggjum að því leyti að þau getu verið mjög alvarleg og jafnvel lífshættuleg. Frá því að örverueyðandi holleggir komu á markað hefur verið tilkynnt um ofnæmstífelli. Þetta getur haft áhrif á sjúklingapýðið, sérstaklega ef sjúklingurinn er af jáponskum uppruna.

Sjá nánar í keflanum Viðvörum.

Klinísk mat:

Klinísk rannsókn – Frakkland

Framvirk, fjölsætra, slæmbival-, tvíblind rannsókn á 397 sjúklingum gerð á bráðadeildum 14 hásþólkjukrahús í Frakklandi frá júní 1998 til janúar 2002, þar sem notaðar voru Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggir, sýndu að notkun holleggjanna var tengd sterki liettu til leikkunar á hlutfalli sýkinga í æðaleggjum (hlutfall gerlamundnar 3,7% á móti 13,1%, 3,6 á móti 11 af hverjum 1000 holleggja-dögum, p=0,01) og -sýkingum tengdum æðaleggjum (blöðrásarsykingum) í 4 á móti 11 (2 á móti 5,2 af hverjum 1000 holleggja-dögum, p=0,10).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837-843.

Klinísk rannsókn – Þýskaland

Framvirk, slæmbival-, tvíblind, samanburðarrannsókn á 184 sjúklingum gerð við Heidelberg hásþólkjukrahús (Heidelberg, Þýskalandi) í janúar 2000 til september 2001 með Arrowg+ard Blue Plus á örverueyðandi holleggjum sýndi að þessir holleggir voru virkri að lækka hlutfall umtalsverðrar bakteriumundar, hvort heldur var að enda eða hluta undirhöðar (26%) í samanburði við samanburðarholleggi (49%). Tíffeli gerlamundnar í holleggjum voru einnig verulega færri (12% á húðum samanborði við 33% á óhúðum). Fjoldi tífella í blöðrás hjá sjúklingum með CHSS hollegg var lægri en í sjúklingum sem fengu samanburðarhollegg (3 á móti 7 tífellum, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer*. 2005;13:993-1000.

Klinísk rannsókn - Bandaríkin

Framvirk, -t, tviblind samanburðarrannsókn á 780 sjúklingum gerð á 9 háskolatengdum sjúkrahúsum í Bandaríkjum á tímabilinu júlí 1998 til júní 2001 þar sem notáð var Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggir sýndu að bessir holleggir sýktust síður þegar voru fjarlægð í samanburði við samanburðarholleggingu (13,3 á móti 24,1 sýktum holleggum á hverja 1000 holleggja-daga, p<0,01). Fjöldi sanngreinilegra holleggjatengdra blóðrásaykinga var 1,24 á hverja 1000 holleggja-daga (CI, 0,26 til 3,26 á hverja 1000 holleggja-daga) fyrir samanburðarhóppin á móti 0,42 á hverja 1000 holleggja-daga (CI, 0,01 til 2,34 á hverja 1000 holleggja-daga) hjá Arrowg+ard Blue Plus holleggjahópnum (p=0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine*. October 18, 2005;143(8):570-581.

Engar aukaverkanir komu fram með Arrowg+ard Blue Plus holleggjum í þessum kliníku rannsóknum.

Rannsóknir á milliverkunum:

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur hefur ekki sýnt neina rýnum á skómmutn eða milliverkun vegna gegndrepis innan á holrými með klórhexidini við innmenni með 82 mismundini innreinslislyfum sem prófu voru með tiliti til samrýmanleika. (Xu, 2000)

Viðvörun:

1. Fjarlægja skal hollegg strax ef vart verður við aukaverkanir eftir ísetningu. Efnasambönd sem innihalda klórhexidín hafa verið notuð sem staðbundin sóttreinsiefni síðan um miðjan áttunda áratuginn. Klórhexidin er virkt örverueyðandi efini sem notað er í mörögum sýklareyðandi hóðkremum, munnskolum, snýrtívörum, laeknabúnaði og sóttreinsiefnum sem eru notuð við skurðaðgerðir.

ATHUGASEMÐ: Ef fram koma aukaverkanir skal gera næmispróf til að staðfesta ofnæmi fyrir örverueyðandi efnum holleggs.

Almennar viðvaranir og varúðarráðstafanir

Viðvaranir:

1. Sóttreinsað, einnota: Ekki til endurnotkunar, endurnýtingar eða endursmitsæfingar. Endurnotkun búnaðar skapar mögulega hættu á alvarlegum áverkum og/eða sýkingum sem leitt geta til dauða. Endurnotkun á lækningsáhaldi sem aðeins er einnota getur orsakað ilegan árangur eða verri virkni.
2. Lesið allar viðvaranir, varúðarráðstafanir og leiðbeiningar á fylgiseðlinum fyrir notkun. Sé þá ekki gert, getur það leitt til alvarlegra áverka eða dauða sjúklings.
3. Komið hollegg ekki fyrir/færð hollegg ekki fram eða skiljið hann eftir í hægri gátt eða hægra slegli. Odd holleggsins á að fára fram í neðri þríþjung stakbláðar.
- Pegar þrátt er í lærleggsæð ætti holleggurinn að ganga inn í aðeina þannig að endi hans liggi samhlíða æðaveggnum og fari ekki inn í hægri gátt.

Staðfesta skal staðsetningu odds holleggsins í samræmi við viðmóðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.

4. Læknar þurfa að vera meðvitaðir um möguleikann á því að leiðaravír geti fest í hvers konar ígræði í aðakerfinu. Sé sjúklingur með ígræði í aðakerfinu er mælt með að fylgst sé með holleggjaðgerð á skjá til að lágmarka hættu á að leiðaravír festist.
5. Þeitið ekki óhóflegu afli við ísetningu leiðaravír eða veftabelgsar þar sem sílt getur leitt til aðagotunar, blaðingar eða tjóns á búnaði.
6. Ísetning leiðaravírs inn í hægri hlíð hjartans getur orsakað hjartsláttarflokt, hægra greinprof og götun á æða-, gáttá- eða sveglavegg.

7. Beitið ekki of miklu afli við ísetningu eða fjarlægingu holleggs eða leiðaravírs. Of mikrið afli getur valdið tjóni og skemmdum á búnaði. Ef grunur leikur á tjóni eða ef fjarlæging er erfideikum bundin, skal fá röntgenmynd og leita frekara áíts.

8. Efnotáðir eru holleggir sem ekki eru ætlaðir til þrýstdælunar með sílum áhóldum, getur það leitt til leka milli holrýma eða götunar og þar með hugsanlegra áverka.

9. Festið ekki, heftið og/eða saumið beint við ytra byrði hollegs eða framleingarslöngur til að minnka hættu á að skera í eða skemma holleggini eða hindra flæði í honum. Festið eingöngu á tilskildum stöðum.

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

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

12. Læknar verða að vera meðvitaðir um fylgivkilla í tengslum við miðlægra bláðæðaleggi, þar á meðal en takmarkast ekki við:

- hjartaþróning í kjólfar götunar á æð, gátt eða slegli
- áverka á brjósthimnu (þ.e. loftbjórst) og miðmæti
- loftrek
- holleggjarek
- stíflu í hollegg
- skurðsár á brjóstholi
- bakteriudreyra
- blóðeitrun
- segamyndun
- æðagötun af vangá
- taugaskemmd
- margúl
- blæðingu
- myndun fibrínsliðurs
- sýkingu á stungustað
- æðataðeringu
- ranga staðsetningu á enda holleggjar
- hjartsláttarflokt
- utanæðablæðing

Varúðarráðstafanir:

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

2. Meðferð skal framkvæmd af þjálfuðu starfsfólk sem er vel að sé i líffærafræðilegum einkennum, öruggri tækní og hugsanlegum fylgivkillum.

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

4. Sum sóttreinsiefni sem notuð eru á stungustað innihalda leysi sem getur veikt efníð í holleggnum. Alkóholi, asetón og pólyétylenglykóli geta veikt innri gerð pólyéretanefna. Þessi efini geta einnig veikt límingu milli holleggjafestingar og húðar.

- Notið ekki asetón á yfirborð holleggjar.
- Vætið ekki yfirborð holleggsins með alkóholi eða látið alkóholi liggja í holrými leggsins til að losa stíflu úr holleggnum eða fyrirbyggja sýkingar.
- Notið ekki smyrsl sem innihalda pólyétylenglykóli á innsetningarástöðinn.
- Gæta skal varúðar þegar lyf með háan alkóhólstyrk eru gefin í innrennslí.
- Látið ísetningarstöðin þorna fullkomlega áður en umbúðir eru settar á.

5. Tryggð Gott flæði holleggjar fyrir notkun. Notið ekki sprautur minni en 10 ml (sprauta fyllt með 1 ml getur farið yfir 300 psí) til að minnka hættu á leka í holrými eða rofi í holleggi.

6. Dragið úr hreyfingum á hollegg meðan á aðgerð stendur til að rétt staða enda holleggjrar haldist.

Ábending um aðferð við notkun: Notið smitsæfð aðferð.

Undirbúið stungustað:

- Komið sjúklingnum fyrir í stóðu sem hentar ísetningaráðstönum.
- Ísetning í viðbeins- eða hóstarbláðeð: Komið sjúklingnum fyrir í Trendelenburg stóðu eins og hann polir, til að draga úr hættu á loftsegamyndun og til að auka bláðeðafyllingu.
- Ísetning í lærlegsbláðeð: Komið sjúklingi fyrir í útafliggiðan stóðu.
- Undirbúið hreina húð með viðeigandi söþtreinsiefni.
- Breiðið virf stungustað.
- Gefið staðofærni samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.
- Farið nálinni.

SharpsAway II læsanlegt fórgunarílatíl (ef til staðar):

SharpsAway II læsanlegt fórgunarílatíl er ætlað til að fárga náum (staðir 15 Ga. - 30 Ga.).

- Með því að nota einnar handar tæknir, skal þrísta náum í góð ófórgunarílatíum (sjá mynd 1).
- Þegar nálmun hefur verið komið fyrir í fórgunarílatúnun er sjálfkrafa gengið frá þeim þannig að ekki sé hægt að endurnyta þær.

⚠️ Varúarráðstöfun: Reynið ekki að fjarlægja nálar sem komið hefur verið fyrir í SharpsAway II læsanlegu fórgunarílatí. Nálmarnar eru tryggilega geymdar. Ef reynit er að endurheimta nálar úr fórgunarílatínum með aflu getur það skemmt nálmara.

Ef SharpsAway svampbúnaður er til staðar, má nota hann þannig að nálinum er þryst í svampinn eftir notkun.

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

Undirbúnungur holleggs:

- Skolið hvert holrými holleggjrar með smitsæfri salvatnslausn til að tryggja óhindrað flæði og til að undirbúa holrými.
- Klemmið eða festið Luer-Lock tengi við framlengingarslöngu(r) til að fylla holrými af saltlausn.
- Hafið fjarlæggið framlengingarslöngu opnar án hettu sem lokar fyrir leiðaravír.

⚠️ Viðvörðun: Skerið holleggjinn til að breyta lengd.

Fyrsta aðgengi að æð:

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

Ómmyndandi nál er notuð til að fá aðgang að æðakerfinu fyrir tilkoma leiðaravírs til að auðveldu ísetningu holleggjins. Nálaröddurinn er lengdur sem nemur u.p.b. 1 cm til að læknirnin geti greint nákvæmlega ísetningu nálaröddins þegar stingið er í æðina með ómskóðun.

Varin nál/öryggisnál (ef til staðar):

Nota skal varða nál/öryggisnál í samræmi við notkunarlæbiðiningar framleiðanda.

Arrow Raulerson sprauta (ef til staðar):

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

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

⚠️ Viðvörðun: Skiliðið ekki opnar nálar eða opna, óklemmda holleggi eftir í stungusánum miðlægra blæðaeða. Loftrek getur átt sér stað af loft kemst inn í búnáð fyrir aðgang að miðlægum blæðaeðarlegg eða æð.

⚠️ Varúarráðstöfun: Stingið aldeiri nál aftur í holleggjasiður (ef til staðar) til að minnka hættu á holleggjri.

Tryggið aðgengi að æð:

Notið eina af eftirfarandi aðferðum til að staðfesta aðgengi að bláðæð vegna mógluleikans á staðsetningu í slægð fyrir slynsi:

- Bylgjulogun miðlægra blæðaeða:

- Setjið vökvaflytan þrystingsnema með sljóum oddi aftan í sprautubullu og í gegnum lokana á Arrow Raulerson sprautu og fylgist með bylgjulogun miðlægs bláðeðþrystings.
- Fjarlæggið þrystingsnemann eftir Arrow Raulerson sprauta.
- Sláttarflaðeði (ef bláðeðaflæðegur eftirlitsbúnaður er ekki tiltekuð):
- Notið þrystingsnema til að opna sprautulokubúnað Arrow Raulerson sprautunnar og fylgist með sláttarflaðeði.
- Fjarlæggið sprautuna af nálinni og kannið hvort sláttarflaðeði er til staðar.

⚠️ Viðvörðun: Sláttarflaðeði er almennt merki um slageðaðgotun af gáleyst.

⚠️ Varúarráðstöfun: Treysti ekki á blóðlit frásogs sem merki um aðgengi að æð.

Leiðaravír komið fyrir:

Leiðaravír:

Settin eru fánleg með ýmsum tegundum leiðaravíra. Leiðaravírar eru fánlegir með mismunandi jvermáli, lengdum og oddum fyrir tilteknar ísetningaráðferðir. Kynnið ykkur leiðaravíra sem notaðir eru við tilteku aðferðina áður en ísetningin er hafin.

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

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

- Dragið inn „J“ endanum með þumlinum (sjá mynd 2 GlideWheel eða 2A Standard Advancer allt eftir hváða Arrow Advancer fylgir).
- Setjið enda Arrow Advancer – með „J“ endanum dreginn út - inn í opið aftan á bullu Arrow Raulerson sprautunnar eða ísetningarmálinni.

10. Færð leiðaravírin fram um það bil 10 cm inn í Arrow Raulerson sprautuna þar til hann fer í gegnum sprautulokuna eða inn í ísetningarmálinni.

- Hugsanlega þarf að beita vægum snúningi til að fárea leiðaravírin fram í gegnum Arrow Raulerson sprautuna.
- Ef notaður er Arrow GlideWheel Advancer skal fárea leiðaravírin fram gegnum Arrow Raulerson sprautuna eða gegnum ísetningarmálinna með því að prýsta advancer hjólinu og leiðaravírunum fram (sjá mynd 3). Haldið áfram þar til leiðaravírin nær æskilegri dýpt.
- Ef notaður er hefðbundinn Arrow Advancer skal lyfta þumlinum og draga Arrow Advancer um það bil 4 - 8 cm frá Arrow Raulerson sprautuni til að ísetningarmálinni. Leggið þumlinum á Arrow Advancer og með því að halda fast í leiðaravírin er búnaðinum ytt inn í sprautulokunum til að yta leiðaravírunum áfram (sjá mynd 3A). Haldið áfram þar til leiðaravírin nær æskilegri dýpt.

11. Notið sentimetrvakarðan að (ef til staðar) leiðaravír til að ákváða hversu stórt hluti leiðaravíris er settur.

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

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

⚠️ Varúarráðstöfun: Viðhaldidó ávallt fóstu gripi á leiðaravír. Hafið nægla lengd leiðaravírus sýnilega til að geta beitt honum. Leiðaravír án stýringar getur leitt til segeareks af vildum leiðaravíris.

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

⚠️ Varúarráðstöfun: Endurdælið ekki blöði til að minnka hættu á blóðleka úr aftari sprautunda (lok).

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

12. Fjarlæggið ísetningarnál og Arrow Raulerson sprautuna (eða holleggjinn) á meðan leiðaravír er haldið stöðugum.

13. Notið sentimetrvakarðan á leiðaravírunum til að stilla innliggjandi lengd hans að æskilegri dýpt innliggjandi holleggjairins.

14. Staekkið stungustaðin með nauðsyn krefur með skurðarbrún skurðarhnifis, sem staðsettur er fjarri leiðaravírunum.

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

⚠️ Viðvörðun: Skerið ekki leiðaravír með skurðarhnif.

- Staðsettjið egg skurðarhnifs fjarri leiðaravír.

- Notið öryggis- og/eða læsingarhluta skurðarhnifs (ef til staðar) þegar hann er ekki í notkun til að minnka hættu á slysum vegna beittra áhaldar.
 - 15. Notið vejfabelg til að stækka vejfassvæði til æðarinnar eftir þórum. Fylgi horni leiðaravírsins hægt í gegnum húðina.
 - ⚠ Vöðvörum:** Skiljið ekki vejfabelg eftir sem innliggjandi hollegg. Að skilja vejfabelg eftir setur sjúklungu í hættu á mógulegri götun æðaveggja.
- Holleggur færður fram:**
16. Þráðið enda holleggjarnar yfir leiðaravírin. Hæfileg lengd leiðaravírs verður að haldast sýnleg við tengindu holleggs til að viðhaldla traustu gripi á leiðaravínum.
 17. Takl Í nálægja húð og færði hollegginn inn í æðina með léttum snúningshreyfingum.
 - ⚠ Vöðvörum:** Festið ekki holleggsklemmu og lás (þar sem við á) fyrir en leiðaravir er fjarlægður.
 18. Notið sentimetrvakrðann á holleggnum sem staðsettningavíðið og færði hollegginn í endanlega innliggjandi stóðu.

ATHUGASEMD: Sentimetrvakrðinn miðast við enda holleggsins.

- Tólfunar eru 5, 15, 25 o.s.frv.
 - **Strík:** hvert strik táknað 10 cm bil, eitt strik sýnir 10 cm, tvö strik sýna 20 cm o.s.frv.
 - **Punktar:** hver punktur táknað 1 cm bil
19. Haldið holleggnum í øskilegri dýpt og fjarlægði leiðaravírin.
 - ⚠ Varúarráðstöfun:** Ef hindrun er til staðar þegar fjarlægja skal leiðaravírin eftir ísetningu hollegs, má byggja virinum utan um enda holleggsins innan æðar (sjá mynd 4).
 - Við þessar aðstæður getur fjarlæging leiðaravírsins orðið til þess að miklu afli verði beitt og valið því að leiðaravírin brotni.
 - Ef mórtóstaða finnst skal draga hollegginn út samhliða leiðaravínum um u.p.b. 2-3 cm og reyna að fjarlægja leiðaravírin.
 - Ef mórtóstaða finnst enn skal fjarlægja leiðaravírin og hollegginn samtímis.

- ⚠ Vöðvörum:** Beitið ekki óhóflegu afli að leiðaravírin til að minnka hættu á að hann geti brotnað.
20. Tryggði að leiðaravírin sé heill þegar hann hefur verið fjarlægður.

Ísetningu hollegs lokið:

21. Tryggði opnum hólrymi með því að festa sprautu á hverja framlengingarslöngu og sogið þar til fjarlægi flæði blæðabálðs kemur í ljós.
22. Skrái hólrymi(n) til að hreinsa blöð um holleggnum.
23. Tengið allar framlengingarslöngur við viðeigandi Luer-Lock línum eins og þörf krefur. Öntudum tengjum má „Jesa“ með Luer-Lock tengjum með því að nota staðlaðar viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- Stöðuklemmu eru á framlengingaslöngunum til að loka fjarlægingu hvert hólrymi á meðan skipt er um línum og Luer-Lock tengi.

- ⚠ Vöðvörum:** Opnið stöðuklemmu áður en kemur að innrennslí gegnum hólrymi til að minnka hættu á skemmdum á framlengingarslöngum vegna of mikils þrysstings.

Festið hollegg:

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

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

Holleggsfesting (ef til staðar):

Nota skal holleggsfestingu samkvæmt notkunarleiðbeiningum frá framlleiðanda.

Holleggsklemma og festir (ef til staðar):

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

- Eftir að leiðaravir hefur verið fjarlægður og nauðsynlegar slöngur hafa verið tengdar

eða festar, breiðið út vængi gúmmibingu og komið henni fyrir á holleggnum, gangið úr skugga um að holleggjunn sé ekki rakur eins og nauðsynleg er til að halda endanum í rétri stóðu.

- Klemmið stöðugan festi á holleggjarklemmuna.
- Festið holleggsklemmuna og festinn sem einingin við sjúklingsin með því að nota holleggsfestingu, hefti eða saum. Festa þarf bæði holleggsklemmuna og festinn til að draga úr hættu á tilfældi holleggss (sjá mynd 5).
- 25. Tryggði að ísetningaráðstöfunn sé þurr áður en umbúðir eru settar á samkvæmt leiðbeiningum framleiðanda.
- 26. Mettið staðsettningu holleggsenda í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- 27. Ef endi holleggsins er á röngum stað skal meta aðstæður og skipta um eða fær holleggini í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.

Umhirða og viðhald:

Umbúðir:

Búið um samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Skiptið strax um umbúðir ef vafí leikur á um heilleika, t.d. ef umbúðir verða raka, óreiðar, lausar eða eru ekki lengur lokaðar.

Opnum hollegs:

Haldið holleggnum opnum samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Allir starfsmenn sem sjá um sjúklingsin með miðlegan blæðarbægleg verða að hafa pekkingu á árangursríku meðhöndlun til að lengja þann tíma sem holleggjunn er innliggjandi og koma í veg fyrir skáða.

Holleggur fjarlægður - leiðbeiningar:

1. Leggið sjúklungu á bakið samkvæmt klínískum ábendingum til að minnka hættu á mógulegu loftrekni.
2. Fjarlægið umbúði.
3. Losiði hollegginn og fjarlægið frá festibúnaði holleggsins.
4. Bröttið sjúklunginn um að andi djúpt og halda niðri í sér andanum eftir fjarlægja á hollegg í hóstárbæði eða neðanviðbeinblæða.
5. Fjarlægið hollegginn með því að toga hann varfega samhlíða húð. Ef viðnám finnst þegar holleggjunn er fjarlægður **STÖÐVID**.

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

6. Bröttið bein til stólinum þar til blæðing stöðvast, setjið þar á eftir ógegndrapar umbúðir með smyrslum á stólinum.

- ⚠ Vöðvörum:** Ísetningaráðstöfun holleggsins verður áfram inngöngustaður fyrir loft þar til stóðurinn er gróinn. Ógegndrapar umbúðir ættu að vera á í að minnsta kosti 24 klukkustundum eða þar til stóðurinn virðist gróinn.
7. Skráið brottinum leggsins, þ.j.m.t. staðfestingu að allur holleggjunn er endin hefur verið fjarlægður samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.

Frekara efni um sjúklingsu, kliníksku fræðslu, aðferðir við ísetningu og mógulega fylgivilla tengdum þessari meðferð er að finna í stöðulöbum kennslubókum, lærknisfræðilegum bókmémentum og á vefsíðu Arrow International LLC: www.teleflex.com

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

Hér má finna samantekt á örygg og klinískri virkni (SSCP) fyrir Arrow AGB blæðarbærlollegg eftir opnum Evrópska gagnabankans um lærknigataeki/Eudamed: <https://ec.europa.eu/europa/eudamed>

Fyrir sjúklung/notanda/príðja aðila í Evrópusambandinu og í löndum með sama reglugerðarhverfi (reglugerð 2017/745/EU um lærknigataeki); ef það hefur orðið alvarlegt atvik við notkun þessa búnaðar eða sem afleidning af notkun hans skal tilkynna það til framlieiðanda og/eða viðurkenndis umbóðsáðila og til yfirvalda í landinu. Tengiliðaupplýsingar fyrir par til þær yfirvoldi í hrejur landi (tengiliðar vegna fylgjátar) og frekar upplýsingar er að finna á eftirfarandi vef Evrópusambandsins: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

is

Orðalisti yfir tákna: Táknin samræmast ISO 15223-1.

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

Varúð	Lækningateki	Fylgið leiðbeiningum um notkun	Innheldur lyf	Notið ekki aftur	Má ekki endursmitsæfa	Smitsæft með etýlenoxiði	Stakt smitsæfandi tálmakerfi með varnarumbubum að innan	
Stakt smitsæfandi tálmakerfi	Geymið varíð sólarljósi	Haldid Þurrú	Notið ekki ef umbúðir eru skemmdar	EKKI úr latexi úr náttururegu gumi	Geymið við lagra hitastig en 25 °C (77 °F). Fordist hita yfir 40 °C (104 °F).	Vörulistanúmer	Lotunúmer	Notist fyrir
Framleiðandi	Dagsetning framleiðslu	Innflytjandi						

Teleflex, Teleflex kennimerkið, Arrow, Arrow kennimerkið, Arrow+ard Blue Plus og SharpsAway eru vörumerki eða skráð vörumerki Teleflex Incorporated eða tengdra félaga þess í BNA og/eða öðrum löndum. © 2020 Teleflex Incorporated. Allur réttur áskilinn.

Arrowg+ard Blue Plus centrālais venozais katetrs (CVK)

Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetra tehnoloģijas informācija levads

Infekcija ir galvenā komplikācija, kas ir saistīta ar intravaskulārajām ierīcēm. Nacionālā nозокомiālo infekciju uzraudzības sistēma (NNIS) seko līdzi ar centrālo pieeju saistīto asinsrites infekciju (BSI) rādītājiem pieaugašo un pediatrijas intensīvās terapijas nodalās 300 programmā iesaistītajās slimnīcas. Šīs ziņojums sniedz kritējus citām slimnīcām. Aptuveni 90% no katetu saistītajām asinsrites infekcijām (CRBSI) rodas, kad izmantošta centrāla pieeja. (Maki, 1997) Ar CRBSI saistīta zinotā mīstība ir 4%-20%, kā rezultātā ieilgst hospitalizācija (vidēji 7 dienas) un paleiņš slimnīcas izmaksas. (Pittet, 1994)

Pretmikrobu katetru lietošanas pamatojums

Katetru saistītu asinsrites infekciju patoģēzē

Asinsvadu katetu infekcijas attīstās daudzu jemesi dēļ, tātāk sākas, kad katetru kolonīzē mikroorganismi, kas tajā nonāk pa vienu no šiem mārsutiem vai arī pa abiem: 1) kolonizācija katetra ārpusei vai 2) kolonizācija katetra iekšpusē. Kolonizācija katetra ārpusei var rasties no ādas mikroorganismiem, blakus esošām infekcijām vai hematogēnas izplatīšanai uz katetru no tālāk vietas. Kolonizācija katetra iekšpusē var notikt, ja mikroorganismi tajā nonāk caur katetra galvīju vai kontamīnētu infuzijas šķidrumu. (Sherertz, 1997)

Izstrādājuma apraksts:

Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrs ir centrālais venozais katetrs (CVK) ar ārejās virsmas apstrādi, izmantojot pretmikrobu hlorheksidīna acetātu un sudraba sulfadiazīnu uz katetra korpusa un savienojuma vietas galvinās priekšgalā, kā arī iekšēju lūmena impregnēšanu, izmantojot pretmikrobu iedarbības kombināciju, kas ietver hlorheksidīna acetātu un hlorheksidīna bāzi, katetra korpusam, savienojuma galvināi, pagarinātālinjā(-ām) un pagarinātālinjās(-u) galvināi(-ām). 20 cm katetram izmantošais vidējais hlorheksidīna, sudraba un sulfadiazīna kopējais daudzums, ar to apstrādājot visu katetru, ir attiecīgi 9,3 mg, 0,63 mg un 1,50 mg.

Iz pāriādīts, ka Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrs ir efektīvs pret šādiem organismiem: *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*.

Paredzētā lietošana:

Arrowg+ard tehnoloģijas mērķis ir sniegt aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetu (CRBSI). To nav paredzēts lietot esošu infekciju ārstēšanai, kā arī tas nav indiēts īstermiņa lietošanai (>30 dienu). Arrowg+ard Blue Plus katetra efektivitāte CRBSI novēršanā, salīdzinot ar oriģinālu Arrowg+ard Blue katetru, nav pētīta.

Lietošanas indikācijas:

Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrs ir indiēts īstermiņa (<30 dienu) centrālās venozās pieejas nodrošināšanai, lai ārstētu slimības vai rikotos apstākļos, kam nepieciešama centrālā venozā pieeja, ieskaicot šādus (bet ne tikai):

- izmantojot perifēru i.v. vietu trūkumā;
- centrālā venozā spiediena uzraudzībā;
- tālā parenterāla barošana (TPB);
- šķidrumu, zāļu vai ķimētārijas infuzijas;
- biežā asins paragu nemšana vai asins transfuziju/asins produktu sajemšana.

Katetru nav paredzēts izmantot esošu infekciju ārstēšanai, kā arī kā tunelēta katetra aizvietotājai pacientiem, kam nepieciešama īstermiņa terapija. Viens no klinikājā pētījumā norādīts, ka katetra pretmikrobu iepāsības var nebūt efektīvas, kad to izmanto TPB ievadišanai.

Kontrindikācijas:

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

Sagaidāmie kliniskie ieguvumi:

Iespēja iegūt pieejīgā centralajā asinsrites sistēmai caur vienu punkcijas vietu tādiem nolikumiem kā šķidrumu infuzija, asins paragu nemšana, zāļu ievadišana un centrālā venozā uzraudzība, kā arī iespēja injēcēt kontrastvielu.

Nodrošiniet aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetru.

Īpašas pacientu populācijas.

Kontrolei Šī izstrādājuma pētījumi nav veikti grūtiecēm, pediatrijas pacientiem vai jaundzīvību, kā arī pacientiem ar zināmu hipersensitīvību pret sulfonamidiu, ar daudzformu erītēmu, Stvensa-Dzonsona sindromu un glikozes-6-fosfata dehidrogenāzes deficitu. Šī katetra lietošanas sniegtās labums ir jāizvērtē attiecībā pret iespējamajiem rīsiem.

Hipersensitīvītātes potenciāls:

Saistībā ar pretmikrobu katetriem pastāv bāzs par hipersensitīvītātes reakcijām, jo tās var būt joti nopietnas un pat apdraudēt dzīvību. Kopš pretmikrobu katetru ieviešanas tirgū ir bijuši ziņojumi par hipersensitīvītātes gadījumiem. Tas var ieteikt mūsu pacientu populāciju, it īpaši, ja jūs pacents ir jāpāpu izceļties.

Padidinātā informāciju skaitet būdinājumu sadāļā.

Kliniskie izvērtējumi:

Kliniskais izvērtējums — Francija

Perspektīvā, vairāku centru, randomizētā, dubultaklā kliniskajā pētījumā ar 397 pacientiem, kas tika veikts 14 universitātē piesaistītās slimnīcas intensīvās aprūpes nodalās Francijā no 1998. gada jūnija līdz 2002. gada janvārim, izmantojot Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrus, konstatēja, ka šo katetru lietošana bija saistīta ar specīgu tendenci samazināties infekciju rādītājiem attiecībā uz centralajiem venozajiem katetriem (kolonizācijas rādītājs 3,7% pret 13,1%, 3,6 pret 11 uz 1000 katetu dienām, $p=0,01$) un ar CKV saistīto infekciju (asinsrites infekciju): 4 pret 11 (2 pret 5,2 uz 1000 katetu dienām, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. Intensive Care Medicine. 2004;30:837-843.

Kliniskais pētījums — Vācija

Perspektīvā, randomizētā, dubultaklā, kontroleitā kliniskajā pētījumā ar 184 pacientiem, kas tika veikts Heidelbergas Universitātes slimīca (Heidelberg, Vācija) no 2000. gada janvāra līdz 2001. gada septembrim, izmantojot Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrus, konstatēja, ka sie kateteti efektīvi samazināja ievērojamas baktēriju vairošanas rādītāju uz gala vai zemādās segmētā (26%), salīdzinot ar kontroles katetriem (49%). Tika ievērojami samazināti arī katetra kolonizācijas biezums (12% uz pārklāta katetra pret 33% uz nepārklāta). Asinsrites epizōju skaits pacientiem ar CHSS katetriem bija mazaks nekā pacientiem, kam bija ieviešoti kontroles katetri (3 pret 7 epizōdiem, $p=0,21$).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer*. 2003;13:993-1000.

Kliniskais pētījums — Amerikas Savienotās Valstis

Perspektīvai vairāk centru, rāmīzētā, dubultaklā, kontrolētā kliniskajā pētījumā ar 780 pacientiem, kas tika veikts 9 universitātei sīmīcītās Amerikas Savienotajās Valstis no 1998. gada jūlijā līdz 2001. gada jūnijam, izmantojot Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrus, konstatēja, ka šiem katetriem ir mazāka iespēja būt kolonizētiem izņemšanas laikā, salīdzinot ar kontroles katetriem (13,3 pret 24,1 kolonizētēm katetriem uz 1000 katetu dienām, $p<0,01$). Definitīvo ar katetu saistīto asinsrites infekciju rādītājs bija 1,24 uz 1000 katetu dienām (CI, 0,26–3,26 uz 1000 katetu dienām) kontroles grupā, salīdzinot ar 0,42 uz 1000 katetu dienām (CI, 0,01–2,34 uz 1000 katetu dienām) Arrowg+ard Blue Plus katetu grupā ($p=0,6$).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine*. October 18, 2005;143(8):570-581.

Nevienu no kliniskajiem pētījumiem netika konstatēti Arrowg+ard Blue Plus katetu izraisīti nevālīni notikumi.

Pētījumi par mijiedarību ar zālēm:

Netika pērādīts, ka Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrs radītu ievadīšanas zudumu vai iekšējā lūmena hlorheksidīna impregnācijas mijiedarību, veicot infuziju ar 82 dažādām parenteralajām zālēm, kas tika testētas saderības nolūkā. (Xu, 2000)

Bridinājums!

- Ja pēc katetra ieviešanas rodas nevēlāmas reakcijas, nekavējoties izņemiet katetu. Hlorheksidīnu saturoši savienojumi kā vietēji lietojami dezinfekcijas līdzekļi ir izmantoti kopš 1970. gadiņu. Hlorheksidīns, kas ir efektīvs pretmikrobu līdzeklis, tiek izmantots daudzos antisepstiskos ādas krēmos, mutes skalošanas līdzekjos, kosmētiskos produktos, medicīniskajās ierīcēs un dezinfekcijas līdzekļos, ko lieto ādas sagatavošanai pirms kirurģiskas procedūras.

PIEZĪME: Ja rodas nevēlāma reakcija, veiciet sensitivitātes testēšanu, lai pārbaudītu alerģiju pret katetra pretmikrobu vielām.

⚠ Vispārīgi bridinājumi un piesardzības pasākumi

Bridinājumi:

- Sterili, vienreizējas lietošanas ierīce: nelietojet, neapstrādājiet un nesterilizējiet atkārtoti. Atkārtoti lietojot ierīci, pastāv smaga traumu un/vai infekcijas risks, kas var izraisīt nāvi. Atkārtoti apstrādājot medicīniskas ierīces, kurus paredzētas tikai vienam pacientam, var izraisīt veikspējas samazinājumu vai funkcionālītātēs zudumu.
- Pirms lietošanas izlasiet visus iepakojumā iekļautajā informācijā minētos bridinājumus, piesardzības pasākumus un norādījumus. Ja tas netiek izdarīts, iespējamas smagas traumas pacientam, kā arī nāve.
- Katetru nedrīkst ievietot/virzīt labajā priekšķambari vai labajā kambari, kā arī to nedrīkst tajos atstāt. Katetra gals ir jāvirza augšējās dobās vēnas apakšējā trēsdalā. Piekļūdot cīskas vēnai, katetrs ir jāvirza asinsvadā tā, lai katetra gals atrastos paralelli asinsvada sienījai un nesniegtos labajā priekšķambari.
- Katetei gali atrāšanā vieta ir jāapstiprina saskaņā ar iestādes politiku un procedūru.
- Klinicistiem ir jāzina, ka ir iespējama situācija, kurā jebkāda asinsrites sistēmā implantētā ierīce var izraisīt vadītās iesprūšanu. Ja pacientam ir asinsrites sistēmas implants, katetra procedūru ieteicams veikt tiešas vizualizācijas kontrolē, lai samazinātu vadītās iesprūšanas risku.
- Virzot vadītā vai audu dilatoru, nelietojet pārmērīgu spēku, jo tas var izraisīt asinsvada perforāciju, asinošanu vai sastāvdalu bojājumus.

- Vadītās virzišana labajā priekšķambari un kambari var izraisīt aritmiju, labā kambara atzaru blokādi, kā arī asinsvada, priekšķambara vai kambara sienas perforāciju.
- Ievietojot vai izņemot katetru vai vadītās nelietojet pārmērīgu spēku. Pārmērīga spēka rezultātā var sabojāt vai salauzt sastāvdalas. Ja ir aizdomas par bojājumiem vai arī nevar viegli veikt izņemšanu, ir jānorādīs rentgenogrāfiska vizualizācija un lājūdz konsultācijas.
- Šādiem lietojumiem izmantojot katetrus, kas nav indicēti injicēšanai zem spiediena, var izraisīt savstarpeļu lūmenu sakrustošanos vai plūsmu ar traumu risku.
- Lai samazinātu sagriešanas vai katetra sabojāšanas, kā arī katetra plūsmas traucējumu risku, pie katetra korpusa vai pagarinātajā linijā ārpuses nedrīkst veikt tiesu fiksāciju, skavānošanu/un/vai šuviju likšanu. Fiksāciju drīkst veikt tikai norādītajās stabilizācijas vietās.
- Ja tiek pieļauta gaisa nonākšana centrālās venozās pīejas ierīcē vai vēnā, var rasties gaisa embolijs. Centrālās venozās pīcuknīcas vietā nedrīkst atstāt atvērtas adatas vai katetrus bez uzgala vai aizspiednā. Kopā ar jebkuru centrālās venozās pīejas ierīci izmantojiet tikai cieši pievilkus Luer-Lock savienojumus, lai nodrošinātos pret nejaušu atvienošanos.
- Klinicistiem ir jāzina, ka slidošie aizspiedni var tikt nejauši noņemti.
- Klinicistiem ir jāpārziņa ar centrālajiem venozajiem katetriem saistītās komplikācijas/nevēlamie blakusefekti, ieskaitot šādus (bet ne tikai):
 - asinsvada, priekšķambara vai kambara perforācijas rezultātā radusies sirds tamponāde;
 - pleiras (t.i., pneumotorakss) un videnes savainojumi;
 - gaisa embolijs;
 - katetra izraisīta embolijs;
 - katetra izraisīta nosprostojums;
 - krūšu limfvada lacerācija;
 - bakterēmija;
 - septīcēmija;
 - tromboze;
 - nejaūsa arterijas pīcuknīca;
 - nervu trauma;
 - hematoma;
 - hemorāģija;
 - fibrīna tikla veidošanās;
 - infekcija ieejas vietā;
 - asinsvada erozija;
 - nepareizi katetra gala novietojums;
 - aritmija;
 - ekstravazācija.
- Piesardzības pasākumi:
 - Nemainīt katetu, vadītīgu vai jebkuru citu komplekta sastāvdalu ieviešanas, izmantošanas vai izņemšanas laikā.
 - Procedūru drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar anatomiskajiem orientieriem, drošu tehniku un iespējamām komplikācijām.
 - Ievērojiet standarta piesardzības pasākumus un iestādes politikas visām procedūrām, tostarp attiecībā uz ierīcu drošu likvidēšanu.
 - Daži katetri ieviešanas vietā izmantotie dezinfekcijas līdzekļi satur šķīdinātājus, kas var pavājināt katetra materiālu. Spirts, acetons un polietiēnglikols var pavājināt poliuretāna materiālu struktūru. Šīs vielas var pavājināt arī adhezīvo stīpribu starp katetra stabilizācijas ierīci un ādu.
 - Neizmantojiet acetonu uz katetra virsmas.
 - Neizmantojiet spiritu katetra virsmas mērcēšanai un neļaujiet spītam nonākt katetra lūmenā ar nolūku atjaunojot katetra caurejamību vai novērst infekciju.
 - Neizmantojiet ieviešanas vietā polietiēnglikolu, kas satur ziedes.
 - Veicot tādu zāļu infuziju, kurās ir augsta spīta koncentrācija, ievērojiet piesardzību.

- Pirms pārsēja uzlikšanas jaujet ievietošanas vietai pilnībā nožūt.
- Pirms katetra izmantošanas nodrošiniet tā caurejambu. Neizmantojiet par 10 mL tilpumu mazākas šķirces (ar šķidrumu uzpildīta 1 mL šķirce var pārsniegt 300 psi), lai samazinātu lūmena iekšējās noplūdes vai katetra plīsuma risku.
- Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laikā, lai saglabātu pareizu katetra gala novietojumu.

Ieteicamā procedūra: izmantojiet sterīlu panēmienu.

Punkcijas vietas sagatavošana:

- Novietojiet pacientu vajadzīgajā stāvoklī atbilstoši ievietošanas vietai.
 - Zemasteglakā vai jūga vēnas pieejā: pacientu novieto daļēji Trendelenburga pozīcijā tiktāk, cik tā neatrēc, lai samazinātu gaisa emboliņas risku un uzlabotu venozu uzplīdi.
 - Cīskas vēnas pieejā: novietojiet pacientu gulus uz muguras.
- Sagatavojiet tiru ādu, izmantojot atbilstošu antisepsiku līdzekli.
- Pārkāpjiet punkcijas vietu.
- Ievadiet lokālās anestēzijas līdzekli saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.
- Izmietiet datu.

SharpsAway II fiksējošais likvidēšanas traucīņš (ja nodrošināts):

SharpsAway II fiksējošais likvidēšanas traucīņš izmanto, lai tajā izmestu adatas (15 Ga.–30 Ga.).

- Izmantojiet vienas rokas metodi, stingri bieži adatas likvidēšanas traucīņu atvērumos (skatiet 1. attēlu).
- Tiekšķi adatas ir ievietotas likvidēšanas traucīņā, tās tiks automātiski nofiksētas vietā, tādējādi tās nevarēs lietot atkārtoti.

⚠ Piesardzības pasākums: nemēģiniet izņemt adatas, kas ir ievietotas SharpsAway II fiksējojā likvidēšanas traucīņā. Šīs adatas ir nofiksētas vietā. Ja adatas mēģina ar spēku izņemti no likvidēšanas traucīņa, tās var tikt sabojātas.

⚠ Piesardzības pasākums: Pēc adatu ievietošanas putu SharpsAway sistēmā tās nedrīkst lietot atkārtoti. Adatas galam var pielipt cītdaļinājs.

Katetra sagatavošana:

- izskalojiet katru lūmenu ar sterīlu, injicēšanai paredzētu standarta fizioloģisko šķidumu, lai nodrošinātu caurejambu un uzpildītu lūmenu(-s).
- Uzspriediet vai piestipriniet Luer-Lock savienotāju(-s) pie pagarinātājlinijas(-ām), lai saglabātu fizioloģisko šķidumu lūmenā(-os).
- Distalajai pagarinātājlinijai nelieciņi uzgali, lai caur to varētu virzīt vadstigu.

⚠ Brīdinājums! Negrieziet katetru, lai mainītu garumu.

Sākotnējās venozas pieejas nodrošināšana:

Ehogēniska adata (ja nodrošināta):

Ehogēniķu adatu izmanto, lai nodrošinātu pieeju asinsvadu sistēmai vadstigas ievadišanai ar nolūku atvieglojot katetra ievietošanu. Ultraskaņas kontrole adatas gals tiek iezīmēts aptuveni 1 cm garumā, ja klinīciņš varētu noteikt precīzi adatas gala atrašanās vietu, kad tiek veikta asinsvada punkcija.

Aizsargāta adata/drošības adata (ja nodrošināta):

Aizsargāta adata/drošības adata ir jāizmanto saskaņā ar rāzošāja lietošanas pamācību.

Arrow Raulerson ūjce (ja nodrošināta):

Arrow Raulerson ūjce izmanto kopā ar Arrow Advancer vadstigas ievietošanai.

- ievietojiet vēnā ievadišanas adatu vai katetru/adatu ar piestiprinātu ūjciņi vai Arrow Raulerson ūjciņi (ja nodrošināta) un aspirējet.

⚠ Brīdinājums! Centrālās venozas punkcijas vietā nedrīkst atstāt atvērtas adatas vai katetrus bež uzugla vai aizspiedja. Ja tiek pielauta gaisa nonākšana centrālās venozas pieejās ierīcei vai vēnā, var rasties gaisa embolija.

⚠ Piesardzības pasākums: Adatu nedrīkst ievietot atkārtoti ievadītāja katetrā (ja nodrošināts), lai samazinātu katetra embola risku.

Venozās pieejas pārbaude:

Izmantojiet kādu no tālāk aprakstītajām metodēm, lai pārbaudītu venozu pieeju, jo pastāv katra, ka adata/katetrs var tikt nejausi ievietots artērijā:

- Centrālā venozā spiediena viļņu forma:
 - ievietojiet ar šķidrumu uzpildītu spiedieni transdukcijas zondi, kam ir truls gals, virzūļa aizmugurē un cauri Arrow Raulerson ūjciņes vārstiem, lai novērotu centrālā venozā spiediena viļņu formu.
 - Ø Ja izmantojiet Arrow Raulerson ūjciņi, izņemiet transdukcijas zondi.
- Pulsējošā plūsmā (ja nav pieejams hemodinamiskās uzraudzības aprikojums):
 - Izmantot transdukcijas zondi, lai atvērtu Arrow Raulerson ūjciņes vārstu sistēmu, un novērojiet pulsējošo plūsmu.
 - Atvienojiet ūjciņi no adatas un novērojiet pulsējošo plūsmu.

⚠ Brīdinājums! Pulsējošā plūsmā parasti norāda uz nejausi artērijas punkciju.

⚠ Piesardzības pasākums: Lai pārliecinātos par venozo pieeju, nepāļaujieties uz asinu aspirātora krāsu.

Vadstīgas ievietošana:

Vadstīga:

Ir pieejami komplekti ar dažādām vadstīgām. Konkrētām ievietošanas metodēm tiek nodrošinātas vadstīgas ar dažādiem diametriem, garumiem un galu konfigurācijām. Pirms sākat faktiski ievietošanas procedūru, iepazīstieties ar attiecīgo izmantojamās(-o) vadstīgas(-u) metodi.

Arrow GlideWheel Wire Advancer vai Arrow Advancer (ja nodrošināts):

Arrow Advancer izmanto, lai iztaisnotu vadstīgas J formas galu ar nolūku ievadīt vadstīgu Arrow Raulerson ūjciņi vai adatā.

- Izmantojiet iksī, atvelciet J formas galu (skatiet 2. attēlu ar GlideWheel vai 2A attēlu ar standarta Advancer atkarībā no tā, kurš Arrow Advancer izstrādājums ir nodrošināts).
- ievietojiet Arrow Advancer galu ar atvilktu J formas galu Arrow Raulerson ūjciņes virzūļa aizmugures atverē vai ievadišanas adatā.

10. Virziet vadstīgu Arrow Raulerson ūjciņi aptuveni 10 cm, līdz tā izvirzās cauri ūjciņes vārstiem vai ievadišanas adatā.

- Lai vadstīgu virzītu cauri Arrow Raulerson ūjciņei, var būt nepieciešama vieglā pagriešanās kustība.
- Ja izmantojiet Arrow GlideWheel Advancer, virziet vadstīgu cauri Arrow Raulerson ūjciņei vai cauri ievadišanas adatā, bidot uz priekšu ievadītāji ritenī un vadstīgu (skatiet 3. attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vadzīgo dzīlumu.
- Ja izmantojat standarta Arrow Advancer, paceliet iksī un velciet Arrow Advancer aptuveni 4–8 cm prom no Arrow Raulerson ūjciņes vai ievadišanas adatas. Nolaidiet iksī uz Arrow Advancer un, saglabājot ciešu vadstīgas satēvrīni, bidet ierīci ūjciņes cilindrā, lai tālāk virzītu vadstīgu (skatiet 3A attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vadzīgo dzīlumu.

11. Izmantojiet centrumētā atzīmes (ja nodrošinātas) uz vadstīgas kā atsauku, kas palīdz noteikt, cik līkla vadstīgas daļa ir ievietota.

PIEZĪME: Ja vadstīga tiek izmantota kopā ar Arrow Raulerson ūjciņi (pilnībā aspirītu) un 6,35 cm (2-1/2 collu) ievadišanas adatu, var izmantot šādas novietojuma atsaucēs:

- 20 cm atzīme (divas jostas) nonāk virzūļa aizmugurē = vadstīgas gals atrodas adatas beigās;
- 32 cm atzīme (trīs jostas) nonāk virzūļa aizmugurē = vadstīgas gals atrodas aptuveni 10 cm aiz adatas beigām.

⚠ Piesardzības pasākums: Vienmēr saglabājiet ciešu vadstīgas tvērienu. Saglabājiet atsegto pietiekamu vadstīgas garumu, lai ar to varētu rikoties. Nekontroliēta vadstīga var izraisīt stīgas embolu.

⚠ Brīdinājums! Neapšriejiet Arrow Raulerson ūjciņi, kamēr vadstīga atrodas vietā, jo gaisss var nokļūt ūjciņē par aizmugurejo vārstu.

⚠ Piesardzības pasākums: Neievietiet atkārtotu asins infūziju, lai samazinātu asins noplūdes risku no ūjciņes aizmugures (uzgala).

⚠ Brīdinājums! Neizņemiet vadstīgu pret adatas konusū, lai samazinātu vadstīgas nosķelšanas vai sabojāšanas risku.

12. Izņemiet ievadišanas adatu un Arrow Raulerson ūjciņi (vai katetu), vienlaikus turot vietā vadstīgu.

- Izmantojiet uz vadstīgas esošās centimetru atzīmes, lai pielāgotu ieviešanas garumu atbilstoši vajadzīgajam ievietojamajam katetram novietojuma dīzjumam.
- Ja nepieciešams, palieliniet ūdens punkcijas vietu ar skalpelja griezējmalu, kas pārvērsta virzienā prom no vadstīgas.

⚠️ Brīdinājums! Negrieziet vadstīgu, lai mainītu garumu.

⚠️ Brīdinājums! Negrieziet vadstīgu ar skalpelji.

- Pāvērsiet skalpelja griezējmalu virzienā prom no vadstīgas.
 - Kad skalpelis netiek izmantojis, izmantojiet tā drošības un/vai fiksācijas funkciju (ja nodrošinātā), lai samazinātu tā izraisīto traumu risku.
- Izmantojiet audu dilatoru, lai palielinātu audu eju uz vēnu, kā nepieciešams. Lēnām sekojiet vadstīgas leņķim cauri ādai.

⚠️ Brīdinājums! Neatstājiet audu dilatoru vieta kā ievietojamo katetru. Atstājot audu dilatoru vietā, pacientam tiek radīts asinsvada sienīņas perforācijas risks.

Katetra viržīšana:

- Virziet katetu galu pa vadstīgu. Lai nodrošinātu ciešu vadstīgas satēvienu, katetra galvīnas galā ir jāstāj atsegs pietiekams vadstīgas garums.
- Saterot katetu tuvu ādai, virziet to vēnu, izmantojot nelielu pagriešanas kustību.
- Izmantojiet uz kateta esošās centimetru atzīmes kā novietojuma atsauces punktus, virziet katetu līdz galīgajam ieviešanas novietojumam.

PIEZĪME: Centimetru atzīmē simboli ir sniegti, sākot ar katetra uzgali:

- skaitīšanas:** 5, 15, 25 utt.;
- josla:** katra josla apzīmē 10 cm intervālu — viena josla apzīmē 10 cm, divas joslas apzīmē 20 cm utt.;
- punkti:** katrs punkts apzīmē 1 cm intervālu.

19. Turiet katetu vajadzīgajā dīzjumā un izņemiet vadstīgu.

⚠️ Piesardzība: pasākums: Ja, mēģinot izņemt vadstīgu pēc katetra ieviešanas, ir jātūma pretestība, iespējams, vadstīga ir savījusies ar katetra galu asinsvadā (skatiet 4. attēlu).

- Sājā gadījumā velkot vadstīgu atpakaļ, var tikt lietots pārmērīgs spēks, kura rezultātā var salīzīt vadstīgu.
- Jā jūtama pretestība, izņemiet katetu attiecībā pret vadstīgu aptuvēni 2–3 cm un mēģiniet izņemt vadstīgu.
- Ja atkal jūtama pretestība, izņemiet vadstīgu un katetu vinentīcīgi.

⚠️ Brīdinājums! Neizdarīt uz vadstīgu pārmērīgu spēku, lai samazinātu salūšanas risku.

20. Pirms vadstīgas izņemšanas vienmēr pārbaudiet, vai tā ir neskarta.

Plīnīga katetra ieviešana:

- Pārbaudiet lūmena caurejamību, piestiprinot katrai pagarinātājlinijai šīrci un aspirojot, līdz ir redzama brīva venozu asīju plūsmu.
- Skalojiet lūmenu(-s), lai katetu pilnībā iztrītu no asīnim.
- Pievienojiet visās pagarinātājlinijas atbilstošajiem Luer-Lock savienotajiem, kā nepieciešams. Neizmantojiet(-ās) pielegvietu(-as) par "bloķēt" catru Luer-Lock savienotaj(-iem), izmantojiet iestādes standarta politikas un procedūras.
- Pagarinātājlinijām tiek nodrošināts(-i) slidošais(-ie) aizspiednis(-nī), lai linijas un Luer-Lock savienotajām nojāmās laikā nosprostotu plūsmu catru katra lūmenu.

⚠️ Brīdinājums! Pirms caur lūmenu tiek veikta infuzija, atveriet slidošo aizspiedni, lai samazinātu pārmērīga spiediena izraisītu pagarinātājlinijas bojājumu risku.

Katetra nofiksēšana:

- Izmantojiet katetra stabilizācijas ierīci, katetra aizspiedni un stiprinājumu, skavas vai ūves (ja nodrošinātā).
- Kā pirmās fiksācijas vietu izmantojiet katetra galvīnu.
- Kā sekundārās fiksācijas vietu izmantojiet katetra aizspiedni un stiprinājumu, kā nepieciešams.

⚠️ Piesardzība: pasākums: Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laikā, lai saglabātu pareizu katetra galu novietojumu.

Katetra stabilizācijas ierīce (ja nodrošinātā):

Katete stabilizācijas ierīce ir jāzimanto saskārā ar ražotāja lietošanas pamācību.

Katetra aizspiednis un stiprinājums (ja nodrošinātā):

Katete aizspiedni un stiprinājumu izmanto, lai nofiksētu katetu, ja katete stabilizācijai ir nepieciešama citā fiksācijas vieta papildus katetra galvīnai.

- Pēc vadstīgas izņemšanas un nepieciešamo liniju pievienošanas vai bloķēšanas izpletiet gumjas aizspiednieku spārus, novietojiet uz katetra, pārliecinieties, ka katets nav mitris, lai nodrošinātu pareizu gala atrašanās vietu.
- Piestipriniet katetra aizspiedni cietu stiprinājumu.
- Nofiksējiet katetra aizspiedni un stiprinājumu kā vienu bloku pie pacienta ķermena, izmantojot katetra stabilizācijas ierīci, skavas vai ūves. Lai samazinātu katete migrēšanas risku, ir jāņovēj fiksē gan katetra aizspiednis, gan stiprinājums (skatiet 5. attēlu).
- Pirms uzieļiet pārsēju saskārā ar ražotāja norādījumiem, pārliecinieties, vai ieviešanas vieta ir sausa.
- Novērtējiet katetra gala novietojumu atbilstoši iestādes politikām un procedūrām.
- Ja katete gals ir novietots nepareizi, novērtējiet situāciju un nomainiet vai pārvietojiet to saskārā ar iestādes politikām un procedūrām.

Apkope un uzturēšana:

Pārsējs:

Pārsēju uzieļiet saskārā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlīnijām. Ja tiek sabojoti pārsēji veselums, nekavējoties nomainīt to, piem., ja pārsējs samirkt, ir notrapījits, valīgs vai vairs nesonēziet vietu.

Katetra caurejamība:

Uzturiet katetra caurejamību saskārā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlīnijām. Visiem darbiniekiem, kuri aprūpē pacientus, kam ievietoti centrālie venozie katetri, ir jāpārķerta efektīva pārvāldība, lai pagarinātu katetra ieviešanas laiku un novērstu traumas.

Katetra izņemšanas norādījumi:

- Izmantojiet pacientu saskārā ar klinikajām indikācijām, lai samazinātu gaisa embola risku.
- Noņemiet pārsēju.
- Arītojiet katetru un noņemiet no katetra fiksācijas ierīces(-ēm).
- Lūdziez pacientam ievilk elpu un aizturēt to, ja tiek izņemts jūga vēnas vai zemāsleņķa katetrs.
- Izņemiet katetru, lēnām velkot to ārā parālēli ādai. Ja katete izņemšanas laikā jūtama pretestība **PĀRACUET**.

⚠️ Piesardzība: pasākums: Katetu nedrīkst izņemt ar spēku, pretējā gadījumā katetrs var salīzīt un rasties embolizācija. Ievērojiet iestādes politikas un procedūras attiecībā uz situāciju, kurās radušies katetra izņemšanas sarežģījumi.

6. Izdariet tiešu spiedienu uz vietas, līdz tiek panākta hemostāze, un pēc tam uzieļiet nosedzījumu pārēji.

⚠️ Brīdinājums! Atlikuši katetra pēdas saglabājass kā gaisa iejas punkts, līdz vieta epitelializējas. Nosedzījumam pārējam jāpaliek vietā vissmaz 24 stundas vai līdz brīdim, kad vieta izskatīs epitelializējusies.

7. Dokumentējiet katete izņemšanas procedūru, tostarp apstiprinājumu par to, ka ir izņemts viss viestājums un gals saskārā ar iestādes politikām un procedūrām.

Uzzīpas par pacienta novērtēšanu, klinisko izglītību, ieviešanas tehniku un iespējamās komplikācijas saistībā ar šo procedūru skatiet standarta mācību grāmatas, medicīniskā literatūrā un Arrow International LLC timekļa vietnē: www.teleflex.com/IFU.

Šī ir Arrow AGB CVK ierīces drošuma un kliniskās veikspējas kopsavilkuma (SSCP) atrāšanās vieta pēc Medicīniskā ierīču Eiropas datubāzes/Eudamed palaišanas: https://ec.europa.eu/eudr/contacts_en.

Pacientiem/lietojāmajiem/teisējamajiem pušēm Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku regulējuma sistēmu (Regula 2017/745/ES par medicīniskajām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanai laikā vairāk kā viens reizēm rezultātā ir drīgs nopielēns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un/vai tā pilnvarotajām pārsteigām, ja savas valsts iestādei. Valsts kompetentie iestāžu kontaktinformācija (vigilances kontaktpunkti) un turpmākā informācija ir pieejama sājā Eiropas Komisijas timekļa vietnē: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

Iv

Simboli vārdnica: Simboli atbilst standartam ISO 15223-1.

Daži simboli, iespējams, neattiecas uz šo izstrādājumu. Simbolus, kas attiecas tieši uz šo izstrādājumu, skatiet izstrādājuma etiketē.

Uzmanību!	Mediciniskā ierice	Skatit lietošanas pamācību	Satur medicinisku vielu	Nelietot atkārtoti	Nesterilizēt atkārtoti	Sterilizēts ar etilēna oksīdu	Vienas sterilās barjeras sistēma ar aizsargēpakojumu iekšpusē
Vienas sterilās barjeras sistēma	Sargāt no saules gaismas	Glabāt sausā vietā	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts	Nav izgatavots no dabiskā gumijas lateksa	Uzglabāt temperatūrā zem 25 °C (77 °F). Sargāt no pārmēriga karstuma, kas pārsniedz 40 °C (104 °F).	Kataloga numurs	Sērijas numurs
Ražotājs	Ražošanas datums	Importētājs					

Teleflex, Teleflex logotips, Arrow, Arrow logotips, Arrowg+ard Blue Plus un SharpsAway ir Teleflex Incorporated vai tā filiāļu preču zīmes vai reģistrētās preču zīmes ASV un/vai citās valstis. © 2020 Teleflex Incorporated. Visas tiesības paturētas.

„Arrowg+ard Blue Plus“ centrinės venos kateteris (CVK)

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinio kateterio technologinė informacija

Ivadas

Infekcija yra pati dažniausia su intravaskulinėmis įtaisais susijusi komplikacija. JAV Nacionalinė nozokominų infekcijų sekimo sistema (angl. *National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS*) registruoja duomenis apie su centrinėmis venos kateteriais susijusius kraujų infekcijų dažnį 300 programoje dalyvaujančių ligoninių suaugusiųjų ir vaikų intensyviosios terapijos skyriuose. Šiu duomenų atskaita yra orientacinė pagrindas lyginant kitą ligoninių rodiklius. Maždaug 90 % su kateteriu susijusių kraujų infekcijų kyla katereriuoziant centrinės kraujagysles. (Maki, 1997) Nuo 4 iki 20 % su kateteriu susijusių kraujų infekcijų sukelia mirtinas pasekmes, paiglinia hospitalizacijos laiką (vidurkis – 7 paros) ir padidina ligoninių išlaidas. (Pittet, 1994)

Antimikrobinio kateteriu pagrūstumas

Su kateteriu susijusių kraujų infekcijų patogenėzė:

Su kraujagyslių kateteriais susijusios infekcijos išsiystė dėl daugelio priežasčių, tačiau jos prasideda kateterių kolonizacijos mikroorganizmams, patenkantiems vienai iš dviejų arba abiem šiai keliais: 1) kolonizacija kateterio išoriniu paviršiumi, arba 2) kolonizacija kateterio vidiniu paviršiumi. Kateterio išorės kolonizacija gali sukelti odos mikroorganizmų, gretutinės infekcijos arba per kraują iš atokesnių vietos ant kateterio patekės užkratas. Kateterio vidinis paviršius gali kolonizuotis mikroorganizmams patekus per kateterio movinę jungtį arba užterštą infuzinių skyt. (Sherertz, 1997)

Gaminio aprašymas:

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinis kateteris yra centrinės venos kateteris (CVK), kurio pagrindinio segmento ir centrinės movinės jungties snapelio išorinis paviršius apdorotas antimikrobiniais chlorheksidino acetato ir sulfadiazino preparatais, o kateterio pagrindinio segmento, centrinės movinės jungties, ilgiamamosios (-uji) linijos (-u) ir ilginanodosios (-uji) linijos (-u) movinės (-uji) jungties (-čiu) vidinis spinidis impregnutas naujodant antimikrobinį chlorheksidino acetato ir chlorheksidino bazės junginių. Vidutinis bendras chlorheksidino, sidabro ir sulfadiazino kiekis, naudotas visam 20 cm kateterui impregnuita, yra atitinkamai 9,3 mg, 0,63 mg ir 1,50 mg.

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinis kateteris pasižymi veiksmingumu *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* ir *Staphylococcus epidermidis* atžvilgiu.

Numatytoji paskirtis:

„Arrowg+ard“ technologija yra skirta apsaugai nuo su kateteriu susijusių kraujų infekcijų suteikti. Ji nemenumata taikyti gydant esamas infekcijas ir nera skirta išgaikaniam naudojimui (> 30 dienų). Klinikinis „Arrowg+ard Blue Plus“ kateterio veiksmingumas užkertant kelią su kateteriu susijusioms kraujų infekcijoms nėra tirtas lyginant su pirmuoju „Arrowg+ard Blue“ kateteriu.

Naudojimo indikacijos:

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinis kateteris yra skirtas veninei prieigai prie centrinės kraujotakos suteikti trumpą laiką (< 30 dienų), kai gydant liq arba būklę, reikalinga centrinės venos kateterizacija, išskaitant šias ir kitas indikacijas:

- tinkamų periferinių intravaskulinų punkcijų vietyt stygius
- centrinio veninio spaudimo stebėsena
- visiška parenterinė mytby (VPM)

- skysčių, vaistų arba chemoterapijos preparatų infuzijos
- dažnos kraujų emimo arba kraujų / kraujų produktų perpylimo procedūros

Kateteris nemenumatas taikyti gydant esamas infekcijas ir nera skirtas pakeisti tunelinį kateterių pacientams, kurieems reikia išgaikanio gydymo. Vieno klinikinio tyrimo duomenimis, antimikrobinė kateterio savybės gali būti neveiksmingos per jį leidžiant visiškos parenterine mitybos tirpalus.

Kontraindikacijos:

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinio kateterio negalima naudoti pacientams, kurieems nustytas padidėjęs jautrumas chlorheksidinui, sidabro sulfadiazinui ar (arba) sulfonamidinų vaistams.

Klinikinė nauda, kurios galima tikėtis:

Gali mygti per vieną punkcijos vietą priei prieti prie centrinės kraujotakos sistemos atlikiant procedūras, kurių metu reikia skirti skysčių infuziją, imti kraują mėginius, sulieisti vaistus ar taikyti centrinio veninio spaudimo stebėseną, taip pat galimybę sulieisti kontrastines medžiagias.

Surteikiama apsauga nuo su kateteriu susijusių kraujų infekcijų.

Tam tikros pacientų grupės:

Kontroliuojamuji tyrimų neatlikta ši įtaisą taikant nėščiomis moterims, vaikams ir paugiliams arba naujagimiams ir pacientams, kurieems nustytas padidėjęs jautrumas sulfonamidui, daugiaiforme eritema, Stivenso-Džonseno sindromas ir glukožes-6-fosfato dehidrogenazės stoka. Reikia pasverti tiketingą šio kateterio taikymo naują ir galimą riziką.

Padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybė:

Naujodant antimikrobinius kateterius, svarbu atsižvelgti į padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybę, nes jos gali būti labai sunkios ir netgi pavojingos gyvybei. Antimikrobinius kateterius pateikus į ranką, gauta pranešimų apie padidėjusio jautrumo atvejus. Tai gali būti taikytina gydomai pacientų populiacijai, ypač jei pacientas yra japonų kilmės.

Daugiau informacijos pateikta skyriuje „Ispėjimas“.

Klinikinis įvertinimas:

Klinikinis tyrimas – Prancūzija

Nuo 1998 m. birželio mėn. iki 2001 m. sausio mėn. 14 Prancūzijos universitetinių ligoninių intensyviosios terapijos skyrių vykdyto perspektivinio, daugiaacentrių, atskaitinčių imčių, dvigubai koduotu klinikoje tyrimo naudojant „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinius kateterius, 397 pacientams duomenimis, šių kateterių taikymas buvo susijęs su ryška centrinės venos kateterių infekavimo dažniu (3,7 % kolonizacijos dažnis lyginant su 13,1 %, 3,6 lyginant su 11 per 1 000 kateterizacijos dienų, $p = 0,01$) ir su CVK susijusių kraujų infekcijų (4 lyginant su 11; 2 lyginant su 5,2 per 1 000 kateterizacijos dienų, $p = 0,10$) mažėjimo tendencija.

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine*. 2004;30:837-843.

Klinikinis tyrimas – Vokietija

Nuo 2000 m. sausio mėn. iki 2001 m. rugpjėjo mėn. Heidelbergo universitetinėje ligoninėje (Heidelbergas, Vokietija) vykdyto perspektivinio, atskaitinčių imčių, dvigubai koduotu, kontroliuojamojo klinikoje tyrimo naudojant „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinius kateterius 184 pacientams duomenimis, šie kateteriai buvo veiksmingesni sumažinant

reikšmingo bakterijų augimo ant galiuko arba poodinio segmento dažnį (26 %) lyginant su kontroliniais kateteriais (49 %). Kateterių kolonizacijos atveju dažnis taip pat buvo reikšmingas mažesnis (12 % daugėtų kateterių lyginant su 33 % nedengtų). Taip pacientų, kateterizuotu chlorhexidinu ir sidabru sulfadiazinu impregnuotais kateteriais, kraujų infekcijų epizodų skaičius buvo mažesnis nei tarp pacientų, kuriems taikyti kontroliniai kateteriai (3 lyginant su 7 epizodais, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer*. 2005;13:993-1000.

Klinikinis tyrimas – Jungtinės Valstijos

Nuo 1998 m. liepos mėn. iki 2001 m. birželio mėn. 9 Jungtinės Valstijų universitetinėse ligoninėse vykdytose perspektivinėse, daugiaacentriose, atstikinių imdžių, dvigubai duoduoti, kontroliuojamojo klinikinio tyrimo naudojant „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobiinius kateterius 780 pacientų duomenimis, šių kateterių kolonizacijos tikimybė ištakumo metu buvo mažesnė nei kontrollinių kateterių (13,3 kolonizuotų kateterių lyginant su 24,1 per 1 000 kateterizacijos dienų, $p < 0,01$). Neabejotinų su kateteriu susijusių kraujų infekcijų dažnis kontrollinėje grupėje buvo 1,24 per 1 000 kateterizacijos dienų (PI nuo 0,26 iki 1,26 per 1 000 kateterizacijos dienų) lyginant su 0,42 per 1 000 kateterizacijos dienų (PI nuo 0,01 iki 2,34 per 1 000 kateterizacijos dienų) „Arrowg+ard Blue Plus“ kateterio grupėje (p = 0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine*. October 18, 2005;143(8):570-581.

Nė vieno klinikinio tyrimo metu nepastebėta jokių su „Arrowg+ard Blue Plus“ kateteriais susijusių nepageidaujamų reiškinių.

Vaistų sąveikos tyrimai:

Skiriant infuzijomis 82 žmurius ištirto sederinamumo parenterinius vaistus, nenustatytą jokios „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobiinio kateterio vidinio spindžio impregnavimo medžiagos chlorhexidinu sąveikos su jais ar šių tirpalų praradimo infuzijos metu. (Xu, 2000)

Įspėjimas:

1. Jei kateterij įstačius pasireiškia nepageidaujamų reakcijų, ji būtina ištarkuti nedelsiant. Junginiai, kurių sudėtyje yra chlorhexidinu, kaip vietiniai dezinfekantai vartojami nuo aštuonto dešimtmecio vidurio. Veiksmingu antimikrobiiniu poveikiu pasižyminti chlorhexidinu yra daugeliu antisepinių odos kremų, burnos skalavimo skyssčių, kosmetikos priemonių, medicinos priemonių ir prieš chirurgines procedūras odai paruošti vartojamų dezinfekantu sudėtyje.

PASTABA. Pasireiškus nepageidaujamai reakcijai, atlikite jautrumo tyrimą alergijai į kateterio antimikrobiinės medžiagos patvirtinti.

⚠ Bendrieji įspėjimai ir atsargumo priemonės

Įspėjimai:

1. Sterilus, vienkartinis: negalima pakartotinai naudoti, apdrotai ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant įtais kyla gyvybei pavojingo sunkaus sužalojimo ir (arba) infekcijos rizika. Pakartotinai apdrojant medicinos priemones, skirtas naudoti tik vieną kartą, gali susilpninti jų veiksmingumas arba sutrūkti funkcionalumas.
2. Priės naudojant būtina perskaityti visus įspėjimus, atsargumo priemones ir nurodymus. Nesilaikant šių perspėjimų, galima sukelti sunkų paciento sužalojimą arba mirtį.
3. Nestatykite ir (arba) nestumkite kateterio į dešinijį priešdrij ar dešinijį skilvelį ir neleiskite jam ten likti. Kateterio galiukas turi būti įstumtas į apatinį viršutinės tuščiosios venos tręčdali. Įvedant per šlaunes veną, kateteris reikia įstumti į kraujagyslę taip, kad jų galas būtų lygiagrečiai su kraujagyslės sienele ir nepatektų į dešinijį priešdrij.
- Kateterio galiuko vieta reikia patvirtinti pagal gydymo įstaigos vidaus taisykles ir metodiką.
4. Medikams privalu atsižvelgti į galimą kreipiamosios vienos įstrigimą bet kokiuje kraujotakos sistemoje implantuotoje

priemonėje. Paciento kraujotakos sistemoje esant implantui, kateterizacijos procedūrą rekomenduojama atlikti tiesiogiai stebint, kad sumazėtų kreipiamosios vienos įstrigimo rizika.

5. Jvesdami kreipiamąją vielą arba audinių plėtkilį, nestumkite per jéga, nes galite pradurti kraujagyslę, sukelti kraujavimą arba sugadinti komponentą.
6. Kreipiamąją vielą įvedus į dešiniją širdies kameras galima sukelti disritmijas, dešiniosios pusės Hiso fluošto kojytés blokadą ir kraujagyslęs, priešdrio arba skilvelio sielenės perforaciją.
7. Kateterio ar kreipiamosios vienos nestumkite ir neutraukite per jéga. Panaudojus per didelę jégą, komponentai gali būti pažeisti ar suliziūti. Jei įtaromas pažeidimas arba jei nepavyksta lengvai ištarkuti, reikia atlikti radiografinį tyrimą ir imtis tolesnių konsultacinių pagalbos priemonių.
8. Naudojant kateterius, kurie nėra skirti slėginėms injekcijoms atlikti pagal šias indikacijas, skysti gali patekti į kitą spindžių arba kateteris gali trūkti ir taip sukelti sužalojimą.
9. Tiesiogiai neprirtvirtinkite, neperspauskite mechaninėmis kabutėmis ir (arba) nepersiūkite chirurginių siūliais kateterio pagrindinio segmento arba ilginamų linijų išorinių paviršių, kad sumažėtų kateterio pradūrimo arba pažeidimo arba tekmés kateteriu sutrikdymo rizika. Fiksuokit kai nuo dydotės stabilizavimui skirtose vietose.
10. Jei orui bus leista patekti į centrinės veninės prieigos įtais ar veną, gali išvysti oro embolią. Centrinis venos punkcijos vietoje negalima palikti atvirų adatų arba neužstausty kateterių. Su bet kokiais centrinės veninės prieigos įtaisais būtina naudoti tik tvirtai prijungiamas fiksuojamasis Luerio jungtis, kad netyčia neatsisprungt.
11. Gydytojai turėtų žinoti, kad slankieji spaustukai gali nusiimti netyčią.
12. Gydytojai turi žinoti apie komplikacijas ir (arba) nepageidaujamus slėtinius poveikius, susijusius su centrinės venos kateteriais, tarp kurių gali būti:
 - širdies tamponada dėl kraujagyslės, priešdrio arba skilvelio perforacijos
 - pleuros (t. y., pneumotoraks) ir tarpuplauco sužalojimai
 - oro embolija
 - kateterio embolizacija
 - kateterio okluižija
 - krūtininio limfinio latakų plėštinis sužalojimas
 - bakteremija
 - septicemija
 - trombozė
 - netyčinius arterijos pradūrimas
 - nervų pažaidos
 - hematoma
 - kraujoplūdis (hemoragija)
 - fibrino apvalkalio susidarymas
 - išvedimo vietas infekcija
 - kraujagyslės erozija
 - netaisyklinga kateterio galikuo padėtis
 - disritmijos
 - ekstravazacija

Atsargumo priemonės:

1. Kateterio, kreipiamosios vienos ir jokio kito rinkinio ar komplekto komponentu negalima modifikuoti nei įvedant, nei naudojant, nei ištarkiant.
2. Procedūrą privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, išmanantys anatominių orientyrų metodiką, saugius metodus ir galimas komplikacijas.
3. Visų procedūrų metu imkites įprastų atsargumo priemonių ir laikyklės gydymo įstaigos vidaus taisylkių, išskaitant saugaus priemonių atliekų tvarkymo reikalavimus.
4. Kai kurių kateterių įvedimo vietu priežiūrai naudojamų dezinfekantų sudėtyje yra tirpalų, galinčių susilpninti kateterio medžiagas. Alkoholis, acetonas ir polietileniglikolis gali susilpninti poliuretano medžiagų struktūrą. Šios

medžiagos taip pat gali susilpninti kateterio stabilizavimo įtaiso sukibimą su oda.

- Nenaudokite acetono kateterio paviršiuje.
 - Nenaudokite alkoholio kateterio paviršiu išsumirktyti neleiskite alkoholiui likti kateterio spindyje kateterio spindžio praeinamumui atkturi ar užkirsti kelią infekcijai.
 - Kateterio įvedimo vietoje nenaudokite tepalų, kuriu sudėtyje yra polietilenas glikolio.
 - Būkite atsargūs lašindami vaistus, kuriuose yra didelė alkoholio koncentracija.
 - Prieš dėdami tvarstį leiskite įvedimo vietai visiškai nudžiuti.
5. Prieš nenaudomais patirkinkite kateterio praeinamumą. Nenaudokite mažesnį nei 10 ml talpos švirkštą (skysčiu užplidytas 1 ml švirkstas galia sudarytis didesnį nei 300 psi slėgi), kad sumažėtų protėvio spindžio viduje arba kateterio trukimo rizika.
6. Procedūros metu kuo mažiau manipuliukite kateteriu, kad išlaikytumėte tinkamą kateterio galiuko padėti.

Rekomenduojama procedūrinė eiga: laikykite sterilumo reikalavimų.

Paruoškite pradūrimo vietą:

1. Nustatykite paciento padėti taip, kad būtų patogu įvesti instrumentą.
 - Prieiga per porakaitulinę arba jungo veną: paguldykite pacientą į nežymą Trendelenburgo padėti, kiek įtoleruotina, kad sumažintumėte oro emboliujos riziką ir pagerintumėte venų prisipildymą.
 - Prieiga per slaušius veną: paguldykite pacientą aukšteliuinką.
2. Švariai nuvalykite odą tinkama antiseptine medžiaga.
3. Aplikokite punkcijos vietą.
4. Suleiskite vrietinio anestetiko vadovaudamiesi institucine tvarka ir procedūromis.
5. Išmeskite adatą.

„SharpsAway II” sandari atliekų talpyklė (jei yra):

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

- Viena ranka tvirtai stumkite adatas į atliekų talpyklės angas (žr. 1 pav.).
- Idėjus adatas į atliekų talpyklę, jos bus automatiškai įtvirtintos taip, kad jų nebūtų galima naudoti pakartotiniu.

△ Atsargumo priemonė. Nėmėginkite ištraukti adatų, kurios jau yra idėtos į „SharpsAway II” sandarią atliekų talpyklę. Šios adatos jau yra saugiai įtvirtintos. Mėginant adatą iššrapšyti iš atliekų talpyklės, ją galima pažeisti.

- Jei yra, gali būti naudoma „SharpsAway” putplasčio sistema, panauodotas adatas įstumiant į putplastį.

△ Atsargumo priemonė. Adatu, kurios jau yra idėtos į „SharpsAway” putplasčio sistemą, pakartotinai naudoti negalima. Prie adatos galiukų gali būti prilipusių dalelių.

Paruoškite kateterį:

6. Kiekvieną spindį praplaukite steriliu fiziologiniu injekciniu tirpalu, kad užtikrintumėte jo praeinamumą ir pašalinumėte ožą.
7. Užspauskite arba prijuokite fiksuojamaję (-sias) Lueru jungtį (-is) prie ilginamosios linijos (-u), kad fiziologinis tirpalas liktų spindyje (-džiuose).
8. Palikite distalinę ilginamają liniją neuždengtą, kad būtų galima įvesti kreipiamą vielą.

△ Ispėjimas. Kateterio nekarpykite ir netrumpinkite.

Pradinis venos punktavimas:

Echogeninė adata (jei yra):

Echogeninė adata naudojama, kad būtų galima pasieki kraujagyslių sistemą kreipiamajai vielai įvesti, siekiant lengviau įstatyti kateterį. Adatos galuks yra padidintas maždaug 1 cm, kad ultragarso tyrimą atliekančių gydytojus, pradurdamas kraujagyslę, galėtų nustatyti tiksliai adatos galuks vieta.

Apsaugota adata / saugi adata (jei yra):

Apsaugota adata / saugi adata turi būti naudojama laikantis gamintojo naudojimo instrukcijos.

„Arrow Raulerson” švirkstas (jei yra):

„Arrow Raulerson” Švirkstas yra naudojamas kartu su „Arrow Advancer” įtaisu kreipiamajai vielai įvesti.

9. J veną jdrubkite punkcine adatą arba kateterio adatos rinkinį su prijungtu švirkštu arba „Arrow Raulerson” Švirkštu (jei yra) ir įtraukite krauju.

△ Ispėjimas. Centrinės venos punkcijos vietoje negalima palikti atviru adatų arba neužkimšti, neužspausdinti kateterių. Jei oru bus leista patekti į centrinės veninės prieigos įtaisą ar veną, gali įvykti oro embolia.

△ Atsargumo priemonė. Pakartotinai nekiškite adatos į įvedimo kateterį (jei yra), kad sumažėtų kateterio embolizacijos rizika.

Veninės prieigos patvirtinimas:

Kadangi esama galimybė netęčia įstatyti į arteriją, veninę prieigą reikia patvirtinti vienu iš toliau nurodytų metodų:

- Centrinio veninio spaudimo bangų kreivė:
 - Skysčio užplidytą zondą su krajiospūdžio davikliu ir buku galiku praveskite pro stūmoklio galą ir „Arrow Raulerson” Švirkšto vožtuvus ir stebékite centrinio veninio spaudimo bangų kreivę.
 - Jei naudojamas „Arrow Raulerson” Švirkstas, išsimkite zondą su davikliu.
- Pulsacinė kraujotaka (jei nera hemodinaminių stebėsiniai įrangos):
 - Zondu su davikliu atidare „Arrow Raulerson” Švirkšto vožtuvu sistemą, stebékite, ar néra kraujotakos pulsacijos požymiai.
 - Atjunkite Švirkštą nuo adatos ir stebékite, ar néra kraujotakos pulsacijos požymiai.

△ Ispėjimas. Pulsacinė kraujotaka paprastai yra netyčinio arterijos pradūrimo ženklas.

△ Atsargumo priemonė. Patvirtindami priejimą prie venos, nepasikliaukite vien tiktais kraju aspirato spalva.

Įkiškite kreipiamąją vielą:

Kreipiamoji viela:

Galima įsigyti komplektus / rinkinius su įvairiomis kreipiamosiomis vielomis. Tiekiama įvairi skersmens, ilgio ir antgalų konfiguracijų kreipiamosių vielos, skirtos konkretiems įvedimo metodams. Prieš pradedami tikrą įvedimo procedūrą, susipažinkite su kreipiamąja (-isomis) viela (-omis), naudotina (-omis) konkretiems metodams.

„Arrow GlideWheel Wire Advancer“ arba „Arrow Advancer“ (jei yra):

„Arrow Advancer“ yra naudojamas kreipiamosių vielos J formas galuks įstiesinti, kai kreipiamąją vielą reikia įkišti į „Arrow Raulerson” Švirkštą arba adatą.

- Itraukite J formas galuks slinkdama nykšteliu (žr. „GlideWheel“ 2 pav., arba „Standard Advancer“ 2A pav., atsižvelgiant į tai, kuris, „Arrow Advancer“ pateikiamas).
- „Arrow Advancer“ galuks (su įtrauktu J formas galuiku) įkiškite į angą „Arrow Raulerson” Švirksto stūmoklio arba punkcine adatos galinėje dalyje.

10. Įstumkite kreipiamąją vielą į „Arrow Raulerson” Švirkštą maždaug 10 cm, kol ją praveskite pro Švirkšto vožtuvus arba į punkcine adatą.

- Pravedant kreipiamąją vielą per „Arrow Raulerson” Švirkštą galia prireikiti ją svėlinai pasukoti.
- Jei naudojate „Arrow GlideWheel Advancer“, įkiškite kreipiamąją vielą per „Arrow Raulerson” Švirkštą arba punkcine adatą stumdamis stūmoklio ratuką ir kreipiamąją vielą pirmyn (žr. 3 pav.). Teškite, kol kreipiamoji vielā pasieki reikiama gylį.
- Jei naudojate standartinį „Arrow Advancer“, pakele nykštį, attraukite „Arrow Advancer“ maždaug 4-8 cm nuo „Arrow Raulerson” Švirksto arba punkcines adatos. Nuleiskite nykštį ant „Arrow Advancer“ ir, laikydami kreipiamąją vielą tvirtai suimtą, įstumkite sujungtus įtaisus į Švirksto cilindrą toliau vedamis kreipiamąją vielą (žr. 3A pav.). Teškite, kol kreipiamoji vielā pasieki reikiama gylį.

11. Pagal centrimerines žymas (jei yra) ant kreipiamosių vielos, nustatykite, kiek kreipiamosių vielos yra įkišta.

PASTABA. Kai kreipiamoji vielā yra naudojama kartu su „Arrow Raulerson” Švirkštu (šiūlius iki gal) ar 6,35 cm (2,5 calio) punkcine adata, galima remitis tokiai padėties orientyrais:

- 20 cm žyma (dviejuostėlis) ties stūmoklio galu = kreipiamosių vielos galuks yra ties adatos galu

- 32 cm žyma (trys juosteles) ties stumklio galu = kreipiamosios vienos galiukas yra maždaug 10 cm toliau už adatos galu.

⚠ Atsargumo priemonė. Kreipiamajai vielai laikykite tvirtai suėmę visą laiką. Išorėje palikite pakankamai ilgą kreipiamosios vienos dalį, kad būtų lengviau ją valyti. Nevaldoma kreipiamoji viela gali sukelti vielos embolių.

⚠ Ispėjimas. Nejstraukite kraugo į „Arrow Raulerson“ švirkštą, kai kreipiamoji vielą yra įstatyta vietoje; oras per galinį voztuvą galų patekti į švirkštą.

⚠ Atsargumo priemonė. Nėvirkskite kraugo atgal, kad sumažetų kraugo nutekėjimo pro švirkštą galą (gaubtelį) riziką.

⚠ Ispėjimas. Netraukite kreipiamosios vienos link adatos nuožambio, kad sumažetų galimo kreipiamosios vienos išpvovimo arba pažeidimo riziką.

12. Kreipiamajai vielai laikydami vietoje, ištraukite punkcinę adatą iš „Arrow Raulerson“ švirkštą (arba kateteri).

13. Vadovaudamiesi centimetrinėmis žymomis ant kreipiamosios vienos, pakoreguokite įvestą gylį pagal pageidaujamą vidinio kateterio įstatymo gylį.

14. Jei reikia, skalpelio pjūvui padidinkite punkcijos vietą odoje, ašmenis nukreipę į kitą pusę nuo kreipiamosios vienos.

⚠ Ispėjimas. Kreipiamosios vienos nekarpykite ir netrumpinkite.

⚠ Ispėjimas. Negalima kreipiamosios vienos pjauti skalpeliu.

- Scalpelio ašmenis nukreipkite į kitą pusę nuo kreipiamosios vienos.
- Nenaudojamą skalpelį (jei yra) būtina uždeginti apsauginių įtaisų ir (arba) užblokuoti, kad sumažėtų sužalojimų aštrių ašmeninių rizika.

15. Jei reikia, audinių plūsti iki venos praplatėti naudokite audinių plėtklį. Lėtai per odą sekite kreipiamosios vienos kampą.

⚠ Ispėjimas. Nepalikite audinių plėtklio įstatymo vietoje kaip vidinio kateterio. Paklaus audinių plėtklių vietoje, pacientui kyla pavojus, kad gali būti pradurta kruojagyslės sienelė.

Kateterio vedimas:

16. Kateterio galučių užmaukite ant kreipiamosios vienos. Ties kateterio movine jungtimi išorėje būtina palikti pakankamai ilgį kreipiamosios vienos dalį, kad vielą būtų galima išlaikyti tvirtai suemus.

17. Suėmę prie odos, veskite kateterį į veną šiek tiek pasukiodami.

⚠ Ispėjimas. Neprirykite kateterio spaustuko ir tvirtiklis (jei pateiktas), kol nebūs ištraukta kreipiamoji viela.

18. Vadovaudamiesi centimetrinėmis kateterio žymomis padėcias nustatyti, įstumkite kateterį įki galutinio įstatymo padėties.

PASTABA. Centimetrių dydžių ženklinimas prasidesta nuo kateterio galuko.

- skatiniai ženklai: 5, 15, 25 ir t.t.
- Juostelės: kiekviena juostelė atitinka 10 cm intervalą, t. y. viena juostelė žymi 10 cm, dvigubos žymis 20 cm ir t.t.
- taškai: kiekvienas taškas atitinka 1 cm intervalą

19. Laikydami kateterį reikiame gilyje, ištraukite kreipiamają vielą.

⚠ Atsargumo priemonė. Jei po kateterio įstatymo ištraukiant kreipiamajai vielai jautamas pasiprišeiniimas, jis kruojagyslėje gali būti užsiuskusi aplink kateterio galučią (žr. 4 pav.).

- Todėl kreipiamajai vielai traukiant atgal, veikiamai per stiprios jėgos ji gali nutrūkti.
- Pajute pasiprišeiniimą, atitraukite kateterį maždaug 2–3 cm kreipiamosios vienos atžvilgiu ir paméginkite ištraukti kreipiamają vielą.
- Jei pasiprišeiniimas vis tiek juntamas, kreipiamajai vielai ir kateterį ištraukite kartu.

⚠ Ispėjimas. Kreipiamosios vienos netempkite per stipria jėgą, kad sumažetų jos lūžio galimybę.

20. Išemę patirkrinkite visą kreipiamają vielą, ar nepažeista.

Galutinis kateterio įstatymas:

21. Patirkrinkite spindžių praeinamumą, prie kiekvienos ilginamosių linijos prijungdami švirkštą į siurbdamis, kol lengvi įsitruskiniai kraugo.

22. Praplaukite spindį (-ius), kad kateteryste visiškai nelikytų kraugo.

23. Visas (-a) reikiamas (-a) ilginamasių (-ajų) linijas (-a) prijunkite prie atitinkamų (-os) fiksuojamųjų (-osios) Luerio jungtų (-ties). Nenaudojamas (-a) angas (-a) galima „uzrankinti“ fiksuojamosios (-ujų) Luerio jungties (-iu) fiksatoriais pagal standartinę įstaigos tvarką.

- Ant ilginamųjų linijų yra slankusis (-ieji) spaustukas (-ai) tekmei kiekvienam spindyme užspausti keičiant linijas ir fiksuojamąsių Luerio jungtis.

⚠ Ispėjimas. Prieš pradėdami per spindį leisti infuziją, atidarykite slankųjį spaustuką, kad sumažetų rizika dideliam slėgiui pažeisti išginamą liniją.

Kateterio privirtinimas:

24. Išskuošite kateterio stabilizavimo įtaisą, kateterio spaustuką ir tvirtiklių, kabutėmis arba chirurginiuose siūluose (jei yra).

- Pagrindinė tvirtinimo vieta turi būti kateterio movinė jungtis.

- Jei būtina, papildomai tvirtinimo vietai pasirinkite kateterio spaustuką ir tvirtiklį.

⚠ Atsargumo priemonė. Procedūros metu kuo mažiau manipuliukite kateteriu, kad išlaikytumėte įtamką kateterio galiuo padėti.

Kateterio stabilizavimo įtaisas (jei yra):

Kateterio stabilizavimo įtaisais turi būti naudojamas laikantis gamintojo naudojimo instrukciją.

Kateterio spaustukas ir tvirtiklis (jei yra):

Kateterio spaustukas ir tvirtiklis yra naudojama kateteriu įtvirtinti, kai kateterio stabilizavimui reikalinga papildoma sutvirtinimo vieta, išskyrus kateterio movinę jungtį.

- Siekdami išlaikyti galuką reikiamoje vietoje, išėmę kreipiamają vielą ir prijungę arba užfiksavęs linijas, išskleiskite guminių spaustuko sparnus ir uždeki ant kateterio būtinai ištinkinę, jog jis nėra dregnas.
- Standuji tvirtiklį užspauskite ant kateterio spaustuko.
- Prirtivinkite kateterio spaustuką ir tvirtiklį kaip vieną irenginį prie paciento, nudaudomi kateterio stabilizavimo įtaisą, mechanines kabutes arba chirurginius siūlius. Tieki kateterio spaustukas, tiek ir tvirtiklis turi būti prirtivinti kad sumažėtų kateterio judėjimo rizika (žr. 5 pav.).

25. Prie uždėdami tvarstį pagal gamintojo instrukcijas, išstikinkite, kad jivedimo vieta yra sausa.

26. Vadovaudamiesi įstaigos viadas politika ir tvarka įvertinkite kateterio galiuo padėti.

27. Jei kateterio galučių padėtis yra netinkama, įvertinkite situaciją ir pakoreguokite padėtį arba pakeiskite kateterį pagal įstaigos viadas politiką ir tvarką.

Priežiūra ir techninė priežiūra:

Tvarstymas:

Sutvarstykite pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Nedelsdami pakeiskite, jei pablogėja kokybės lygis, pvz., tvarstai sudrėsta, tampa purvini, atsilaisvina arba daugiau nebeuztrūkina nepralaidejumu.

Kateterio praeinamumas:

Išlaikykite kateterio praeinamumą pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Visi darbuotojai, besirūpinantys pacientais, kuriems įvesti centrinius venos kateterai, privalo žinoti apie efektyvų priežiūrą, padedančią pailginti kateterio išlaikymo trukmę ir išengti sužalojimų.

Kateterio ištraukimo nurodymai:

1. Paduodykite pacientą pagal klinikines indikacijas, kad sumažetų oro embolijos tikimybę.

2. Nuimkite tvarstus.

3. Atlaivinkite kateterį ir išimkite iš kateterio įtvirtinimo prietaiso (-ų).

4. Jei išsimate jungo arba poraktaulinės venos kateteri, paprašykite paciento jkvėpti ir sulaikeiti kvėpavimą.

5. Ištraukite kateterį palengva ji traukdami lygiagrečiai oda. Jei ištraukiant kateterį jaučiate pasiprišeiniimas, **SUSTOKITE**.

⚠ Atsargumo priemonė. Kateterio negalima traukti jėga, nes taip galima sulaužyti kateterį arba sukelti embolių. Apie sunkiai ištraukiamus kateterius žr. įstaigos viadas politiką ir tvarko.

6. Tiesiogiai spaustukė toje vietoje, kol liausis kraujavimas, po to uždeki tepalu impregnuotą uždarą tvarstį.

⚠ Ispėjimas. Išlikusiam kateterio takeleyje lieka oro įėjimo taškas tol, kol vieta epitelizuoja. Uždarą tvarstį reikia palikti užlikliuotą ne trumpiu kaip 24 valandas arba tol, kol vieta atrodo epitelizuota.

7. Dokumentuose pagal įstaigos viadas politiką ir tvarką registruokite kateterio pašalinimo procedūrą, išskaitant patvirinimus, kad visas kateterio ilgis ir galučių buvo išsamtas.

Informacines literatūros apie pacientų vertinimą, medikų švietimą, katererių įvedimo metodiką ir galimas komplikacijas, susijusias su šia procedūra, galima rasti iprastuose vadovėliuose, medicininėje literatūroje ir „Arrow International LLC“ svetainėje: www.teleflex.com

Šią naudojimo instrukciją pdf formato galima rasti adresu www.teleflex.com/IFU

Prieigos prie „Arrow AGB CVC“ saugos ir klinikinio veiksmingumo duomenų santraukos (SSCP) adresas pradėjus veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed“):
<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Patientui / naudotojui / trečiųjų šaliai Europos Sajungoje ir Šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarka (Reglamentas 2017/745/EU dėl medicinos priemonių); jei naudojant šį prietaisą ar dėl jo naudojimo įvykė rimtas incidentas, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo įgaliotajam atstovui bei savo nacionalinei institucijai. Nacionalinių kompetentingų institucijų kontaktus (ryšiu palaikymo institucijas budrumo klausimais) ir papildomos informacijos galite rasti šioje Europos Komisijos svetainėje: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

It

Simbolių žodynas: simbolai atitinka ISO 15223-1 standarto reikalavimus.

Kai kurie simbolai šiam gaminui gali būti netaikomi. Specialiai šiam gaminui taikomi simbolai nurodyti gaminio ženklinimo informacijoje.

Perspėjimas	Medicinos priemonė	Žr. naudojimo instrukcija	Sudėtyje yra vaistinės medžiagos	Nenaudoti pakartotinai	Nesterilizuoti pakartotinai	Steriliuota etileno oksidu	Viengubo sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuoze viduje
Viengubo sterilaus barjero sistema	Saugoti nuo saulės spinduliu	Laikyti sausai	Nenaudoti, jei pakuočė yra pažeista	Pagaminta be natūralojo kaučiuko latekso	Laikyti žemesneje kaip 25 °C (77 °F) temperatūroje. Vengti didesnio kaip 40 °C (104 °F) karščio poveikio	Katalogo numeris	Partijos numeris
Gamintojas	Pagaminimo data	Importuotojas					

„Teleflex“, „Teleflex“ logotipas, „Arrow“, „Arrow“ logotipas, „Arrowg+ard Blue Plus“ ir „SharpsAway“ yra „Teleflex Incorporated“ arba jos pramoninių įmonių prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai, apsaugoti JAV ir (arba) kitų šalių įstatymu. © „Teleflex Incorporated“, 2020. Visos teisės saugomos.

Cateter venos central (CVC) Arrowg+ard Blue Plus

Informații tehnologice pentru cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus

Introducere

Infecțiile reprezintă principala complicație asociată cu dispozitivele intravasculare. National Nosocomial Infection Surveillance System (NNIS – Sistemul Național de Monitorizare a Infecțiilor Nosocomiale) urmărește ratele infecțiilor de circulație sanguină (ICS) asociate cu liniile centrale în unitățile de terapie intensivă pentru adulți și de pediatrie din cadrul a 300 de spitale participante. Acest raport oferă un indice de referință pentru alte spitale. Aproximativ 90% din infecțiile de circulație sanguină asociate cateterelor (ICSA) apar în cazul liniilor centrale. (Maki, 1997) S-a raportat că mortalitatea atribuabilă ICSAC se situează între 4% și 20%, ducând la spitalizare prelungită (în medie, 7 zile) și costuri de spitalizare crescute. (Pittet, 1994)

Rationament pentru cateterele antimicrobiene

Patogeneza infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor:

Infecțiile asociate cateterelor vasculare se dezvoltă din multe motive, dar debutează atunci când un cateter este colonizat de microorganisme care pătrund pe una din următoarele două cai, sau ambele: 1) colonizarea exteriorului cateterului, sau 2) colonizarea interiorului cateterului. Colonizarea exteriorului cateterului poate fi cauzată de microorganisme cutanate, infecții învecinate sau diseminare hematogenă de la distanță pe cateter. Colonizarea interiorului cateterului se poate produce prin introducerea de microorganisme prin amboul cateterului sau contaminarea fluidului perfuzat. (Sherertz, 1997)

Descrierea produsului:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus este un cateter venos central (CVC) cu un tratament al suprafetei externe care utilizează agenții antimicrobieni acetat de clorhexidină și sulfadiazină de argint pe corpul cateterului și conul amboului de racordare, plus un impregnare a lumenului interior cu o combinație antimicrobiană de acetat de clorhexidină și bază de clorhexidină pentru corpul cateterului, amboul de racordare, liniile de prelungire și ambouluri liniilor de prelungire. Prendu-un cateter de 20 cm, cantitatea totală medie de clorhexidină, argint și sulfadiazină aplicată la întregul cateter este de 9,3 mg, 0,63 mg și respectiv 1,50 mg.

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus și-a demonstrat eficiența împotriva *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* și *Staphylococcus epidermidis*.

Scopul utilizării:

Tehnologia Arrowg+ard este concepută pentru a oferi protecție împotriva infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor (ICSA). Nu este destinată utilizării ca tratament al unor infecții existente și nici nu este indicată pentru utilizarea pe termen lung (> 30 de zile). Eficacitatea clinică a cateterului Arrowg+ard Blue Plus în prevenția ICSAC comparativ cu cateterul original Arrowg+ard Blue nu a fost studiată.

Indicații de utilizare:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus este indicat pentru a oferi acces venos central pe termen scurt (< 30 de zile) în tratamentul bolilor sau afecțiunilor care necesită acces venos central, inclusiv, dar fără a se limita la:

- Absența unor locuri periferice utilizabile pentru administrare intravenoasă
- Monitorizarea presiunii venoase centrale

- Nutriție parenterală totală (TPN)
- Perfuzezi de fluid, medicamente sau chimioterapie
- Prelevări frecvente de sânge sau primire de transfuzii de sânge/produse sanguvine

Cateterul nu este destinat utilizării ca tratament al unor infecții existente și nici ca substitut pentru un cateter tunelizat la pacienții care necesită terapie pe termen lung. Un studiu clinic sugerează că proprietățile antimicrobiene ale cateterului ar putea să nu fie eficace la utilizarea acestuia pentru administrația nutriției parenterale totale.

Contraindicații:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus este contraindicat la pacienții cu hipersensibilitate cunoscută la clorhexidină, sulfadiazină de argint și/sau sulfonamide.

Beneficii clinice care pot fi așteptate:

Potibilitatea obținerii accesului în sistemul circulator central prin intermediul unui singur loc de punționare, pentru aplicații care includ perfuzie de lichide, recoltare de sânge, administrare de medicații, monitorizarea presiunii venoase centrale și posibilitatea injectării de substanțe de contrast.

Oferă protecție împotriva infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor.

Grupe speciale de pacienți:

Nu s-au desfășurat studii controlate asupra acestui produs la femei gravide, pacienți copii sau nou-născuți și pacienți cu hipersensibilitate cunoscută la sulfonamide, eritem multiform, sindrom Stevens-Johnson și deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază. Beneficiile utilizării acestui cateter trebuie comparate cu riscuri posibile.

Potențial de hipersensibilitate:

Reacțiile de hipersensibilitate reprezintă un motiv de preocupare în cazul cateterelor antimicrobiene, prin aceea că pot fi foarte severe și chiar amenințăre de viață. De la introducerea pe piață a cateterelor antimicrobiene, s-au raportat cazuri de apariție a hipersensibilității. Aceasta poate afecta grupul dvs. de pacienți, mai ales dacă pacientul este de origine japoneză.

Consultă secțiunea Avertisment pentru informații suplimentare.

Evaluări clinice:

Studiul clinic – Franța

Un studiu clinic prospectiv, multicentric, randomizat, dublu orb, la 397 de pacienți, efectuat în cadrul a 14 unități de terapie intensivă din spitale afiliate cu universități din Franță, în perioada iunie 1998-ianuarie 2002, care a utilizat cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus, a evidențiat că utilizarea acestor catetere este asociată cu o tendință puternică de reducere a ratelor de infecție a cateterelor venoase centrale (rată de colonizare de 3,7% comparativ cu 13,1%, 3,6 comparativ cu 11 per 1000 zile-cateter, $p=0,01$) și infecție (de circulație sanguină) asociată CVC de 4 comparativ cu 11 (2 comparativ cu 5,2 per 1000 zile-cateter, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine*. 2004;30:837-843.

Studiul clinic – Germania

Un studiu clinic prospectiv, randomizat, dublu orb, controlat, la 184 de pacienți, efectuat la Spitalul Universitar din Heidelberg (Heidelberg, Germania), în perioada ianuarie 2000-septembrie 2001, care a utilizat catetere antimicrobiene Arrowg+ard Blue Plus,

a evidențiat că aceste catetere sunt eficace în reducerea ratei de creștere bacteriană semnificativă la vârful sau pe segmentul subcutanat (26%) comparativ cu cateterele de control (49%). Incidența colonizării cateterului s-a redus de asemenea semnificativ (12% la cateterele tratate comparativ cu 33% la cateterele nefiltrate). Numărul episoadelor de infecție sanguină la pacienții cu cateter cu clorhexidină/sulfadiazină de argint a fost mai mic decât la pacienții cărora îi s-a aplicat un cateter de control (3 comparativ cu 7 episoade, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. Support Care Cancer. 2005;13:993-1000.

Studiu clinic – Statele Unite

Un studiu clinic prospectiv, multicentric, randomizat, dublu orb, controlat, la 780 de pacienți, efectuat la 9 spitale afiliate cu universități din Statele Unite, în perioada iulie 1998-iunie 2001, care a utilizat catetere antimicrobiene Arrowg+ard Blue Plus, a evidențiat o probabilitate mai mică de colonizare a acestor catetere la momentul extirgerii comparativ cu cateterele de control (13,3 comparativ cu 24,1 catetere colonizate per 1000 zile-cateter, p<0,01). Rata infecțiilor confirmate de circulație sanguină asociate cu catetere a fost de 1,24 per 1000 zile-cateter (interval de incedre 0,26-3,26 per 1000 zile-cateter) pentru grupul de control comparativ cu 0,42 per 1000 zile-cateter (interval de incedre 0,01-2,34 per 1000 zile-cateter) pentru grupul de catetere Arrowg+ard Blue Plus (p=0,6). Rupp M, Lisco S, Lipsitt P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. Annals of Internal Medicine. 18 octombrie 2005;143(8):570-581.

Nu s-au observat evenimente adverse provocate de cateterele Arrowg+ard Blue Plus în niciunul dintre studiile clinice.

Studii privind interacțiunile medicamentoase:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus nu a demonstrat pierderi la administrare sau interacțiuni ale stratului de impregnare cu clorhexidină al lumenului interior în condițiile injectării a 82 de medicamente parenterale diverse, testate pentru compatibilitate. (Xu, 2000)

Avertisment:

1. Scoateți cateterul imediat în caz de apariție a reacțiilor adverse după amplasarea acestuia. Compuși cu conținut de clorhexidină sunt utilizati ca dezinfecțanți topici de la jumătatea anilor '70. Fiind un agent antimicrobian eficace, clorhexidina este folosită în multe creme antisепtice pentru piele, ape de gură, produse cosmetice, dispozitive medicale și dezinfecțanți utilizati în pregătirea tegumentului pentru o intervenție chirurgicală.

OBSERVAȚIE: În caz de reacții adverse, efectuați teste de sensibilitate pentru a confirma alergia la agenții antimicrobieni ai cateterului.

⚠️ Avertismente și precauții generale

Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza. Refolosirea dispozitivului generează un risc potențial de vătămare gravă și/sau infecție, care poate cauza decesul. Reprocesarea dispozitivelor medicale destinate exclusiv pentru unică folosință poate determina degradarea performanței sau pierderea funcționalității.

2. Înainte de utilizare, citiți toate avertismentele, precauțiile și instrucțiunile cuprinse în prospect. Nerespectarea acestei indicații poate cauza vătămarea gravă sau decesul pacientului.

3. Nu amplasați/avansați cateterul și nu îl lăsați în atriu sau ventriculul drept. Vârful cateterului trebuie avansat în treimea inferioară a venei cave superioare.

Pentru abordarea venei femurale, cateterul trebuie avansat în vas astfel încât vârful cateterului să fie poziționat paralel cu peretele vascular și să nu pătrundă în atriu drept.

Locația vârfului cateterului trebuie confirmată conform politicilor și procedurii instituționale.

4. 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. Nu folosiți o forță excesivă la introducerea firului de ghidaj sau a dilatatorului tisular, intrucât aceasta poate cauza perforație vasculară, hemoragie sau deteriorarea componentelor.
6. Trecerea firului de ghidaj în camerele cardiaice drepte poate cauza disritmii, blocarea ramurii drepte și perforarea peretelui vascular, atrial sau ventricular.
7. Nu aplicați o forță excesivă la plasarea sau extragerea cateterului sau firului de ghidaj. Forță excesivă poate cauza deteriorarea sau rupearea pieselor. Dacă se suspectează deteriorarea sau dacă retragerea cateterului nu poate fi realizată cu ușurință, trebuie să se obțină o vizualizare radiografică și să se solicite consultare suplimentară.
8. Utilizarea cateterelor neindicante pentru injecții sub presiune pentru astfel de aplicații poate provoca amestecul lichidelor dintre lumene sau spargerea, implicând un potențial de vătămare.
9. Nu fixați, capsăți și/sau suturați direct pe diametrul exterior al corpului cateterului sau al linilor de prelungire, pentru a reduce riscul de tăiere sau deteriorare a cateterului sau de obstrucționare a fluxului prin cateter. Fixați numai la nivelul locurilor de stabilizare indicate.
10. Dacă se permite pătrunderea aerului într-un dispozitiv de acces venos central sau într-o venă, poate apărea embolia gazoasă. Nu lăsați ace neacoperite sau catetere fără capac și seprinse cu cleme în locul punționării venoase centrale. Folosiți numai raccordurile Luer-Lock strâns fixate împreună cu orice dispozitiv de acces venos central, pentru a preveni deșprinderea accidentală.
11. Medicii trebuie să fie conștienți de faptul că clemele glisante pot fi îndepărtate accidental.
12. Medicii trebuie să fie conștienți de complicațiile/efectele secundare nedorente asociate cu cateterele venoase centrale, inclusiv, dar fără a se limita la:
 - tamponadă cardiacă secundară perforației vaselor, atrilor sau ventriculelor
 - leziuni pleurale (adică pneumotorax) și mediastinale
 - embolie gazoasă
 - embolie de cateter
 - ocluzie de cateter
 - lacerarea ductului toracic
 - bacteriemie
 - septicemie
 - tromboză
 - punționare arterială accidentală
 - vătămare nervoasă
 - hematom
 - hemoragie
 - formare de teacă de fibrină
 - infecție la locul de ieșire
 - eroziune vasculară
 - poziționare eronată a vârfului cateterului
 - disritmii
 - extravazare

Precauții:

1. Nu modificați cateterul, firul de ghidaj sau orice altă piesă din trusă/set în timpul introducerii, utilizării sau extragerii.
2. Procedura trebuie efectuată de către personal instruit în acest sens, bun cunoscător al reperelor anatomice, tehnicii sigure și complicațiilor potențiale.
3. Luați măsurile de precauție standard și respectați politicile instituționale pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.
4. Unii dezinfecțanți folosiți la locul de introducere a cateterului conțin solventi care pot slăbi materialul cateterului. Alcoolul,

acetona și polietilenglicol pot slăbi structura materialelor poliuretanice. Acești agenți pot, de asemenea, să slăbească aderența dintre dispozitivul de stabilizare a cateterului și tegumentul.

- 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 polietilenglicol la locul de introducere.
 - Aveți grijă la perfuzia de medicamente cu concentrații mari de alcool.
 - Lăsați locul de introducere să se usuce complet înainte de aplicarea pansamentului.
5. Asigurați permeabilitatea cateterului înainte de utilizare. Nu folosiți seringi cu volume mai mici de 10 ml (o seringă de 1 ml umplută cu fluid poate să depășească 300 psi), pentru a reduce riscul de surgerii intraluminale sau spargere a cateterului.
6. Minimizați manipularea cateterului pe parcursul procedurii, pentru a menține poziția corectă a vârfului acestuia.

Procedură sugerată: Utilizați tehnica sterilă.

Pregătirea locului de punționare:

1. Poziționați pacientul în mod corespunzător pentru locul de introducere.
 - Abordarea subclaviculară sau jugulară: Așezați pacientul într-o ușoară poziție Trendelenburg, pe cât posibil, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă și amplificarea umplerii venoase.
 - Abordarea femurală: Așezați pacientul în poziție culcat pe spate.
2. Pregătiți pielea curată cu un agent antisепtic adecvat.
3. Acoperiți locul de punționare.
4. Administrați anestezicul local conform politicilor și procedurilor instituționale.
5. Arunciți acul.

Recipient cu blocaj pentru deșeu SharpAway II (dacă a fost furnizat):

Recipientul cu blocaj pentru deșeu SharpAway II este utilizat pentru eliminarea acelor (calibră 15-30 Ga).

- Folosind tehnica cu o singură mâna, apăsați ferm acele în orificiile recipientului pentru deșeu (consultați Figura 1).
- După amplasarea în recipientul pentru deșeu, acele vor fi fixate automat în poziție, astfel încât să nu poată fi refolosite.

⚠️ **Precăutie:** Nu încercați să scoateți acele care au fost puse în recipientul cu blocaj pentru deșeu SharpAway II. Aceste ace sunt fixate în poziții. Acele se pot deteriora în cazul scoierii lor forțate din recipientul pentru deșeu.

• Dacă a fost furnizat, se poate folosi un sistem cu spumă SharpAway prin apăsarea acelor în spumă după utilizare.

⚠️ **Precăutie:** A nu se refolosi acele după ce acestea au fost puse în sistemul cu spumă SharpAway. Este posibil ca pe vârful acului să adere particule.

Pregătiți cateterul:

6. Spălați fiecare lumen cu soluție salină normală sterilă, pentru preparate injectabile, pentru a stabili permeabilitatea și a amorsa lumenul (lumenele).
7. Prindeți sau atașați conectorul (conectorii) Luer-Lock la linia (liniile) de prelungire pentru a umple lumenul (lumenele) cu ser fiziologic.
8. Lăsați linia de prelungire distală neacoperită pentru trecerea firului de ghidaj.

⚠️ **Avertisment:** Nu tăiați cateterul pentru a-i modifica lungimea.

Obținerea accesului venos inițial:

Ac ecogen (dacă este furnizat):

Un ac ecogen este utilizat pentru a permite accesul în sistemul vascular pentru introducerea unui fir de ghidaj și pentru a facilita amplasarea cateterului. Vârful acului este intensificat pe

o lungime de aproximativ 1 cm pentru ca medicalul să poată identifica exact locația vârfului acului atunci când perforază vasul sub ultrasunete.

Ac cu protecție/ac de siguranță (dacă este furnizat):

Un ac cu protecție/ac de siguranță trebuie utilizat în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

Seringă Arrow Raulerson (dacă este furnizată):

Seringă Arrow Raulerson se utilizează în asociere cu dispozitivul Arrow Advancer pentru introducerea firului de ghidaj.

9. Introduceți acul introducător sau ansamblul cateter/ac având atașată o seringă standard sau seringă Arrow Raulerson (acolo unde aceasta este furnizată) în venă și aspirați.

⚠️ **Avertisment:** Nu lăsați ace neacoperite sau catetere fără capac și neprinse cu cleme în locul punționării venoase centrale. Dacă se permite pătrunderea aerului într-un dispozitiv de acces venos central sau într-o venă, poate apărea embolia gazoasă.

⚠️ **Precăutie:** Nu reintroduceți acul în cateterul de introducere (acolo unde acesta este furnizat), pentru a reduce riscul de embolie de cateter.

Verificarea accesului venos:

Utilizați una dintre tehnicele următoare pentru a verifica accesul venos, din cauza potențialului de amplasare arterială accidentală:

- Formă de undă venoasă centrală:
 - Introduceți sonda traductoare de presiune cu vârf bont, amorsată cu fluid, în spatele pistonului, prin valvele seringii Arrow Raulerson, și observați forma de undă a presiunii venoase centrale.
 - ◊ Scoateți sonda traductoare dacă utilizați seringă Arrow Raulerson.
- Debit pulsatil (dacă nu este disponibil un echipament de monitorizare a hemodinamicii):
 - Utilizați sonda traductoare pentru a deschide sistemul de valve al seringii Arrow Raulerson și observați debitul pulsatil.
 - Deconectați seringă de la ac și observați debitul pulsatil.

⚠️ **Avertisment:** Debitul pulsatil este, de obicei, un indicator al punționării arteriale accidentale.

⚠️ **Precăutie:** Nu vă bazați pe culoarea aspiratului de sânge drept indicator al accesului venos.

Introduceți firul de ghidaj:

Firul de ghidaj:

Kit-urile/seturile sunt disponibile cu o varietate de fire de ghidaj. Firele de ghidaj sunt furnizate cu diferite diametre, lungimi și configurații ale vârfului pentru anumite tehnici de inserție. Familiarizați-vă cu firul (firiele) de ghidaj care trebuie utilizat(e) cu o anumită tehnică înainte de a începe procedura de inserție propriu-zisă.

Dispozitiv Arrow GlideWheel Wire Advancer sau Arrow Advancer (dacă este furnizat):

Arrow Advancer este utilizat pentru îndreptarea vârfului în formă de „J” al ghidajului, pentru introducerea firului de ghidaj în seringă Arrow Raulerson sau într-un ac.

- Folosiți degetul mare, retrageți vârful în formă de „J” (consultați Figura 2 GlideWheel sau 2A Standard, în funcție de dispozitivul Arrow Advancer furnizat).
- Plasați vârful dispozitivului Arrow Advancer – cu vârful în „J” retractat – în orificiu de la spatele pistonului seringii Arrow Raulerson sau a aculu introducător.
- 10. Avansați firul de ghidaj în seringă Arrow Raulerson pe o distanță de aproximativ 10 cm, până când acesta trece prin valvele seringii sau în acul introducător.
- Avansați firul de ghidaj prin seringă Arrow Raulerson poate necesita o mișcare blândă de răscuire.
- Dacă utilizați Arrow GlideWheel Advancer, avansați firul de ghidaj prin seringă Arrow Raulerson sau prin acul introducător impingând înainte rotiță dispozitivului Advancer și firul de ghidaj (consultați Figura 3). Continuați până când firul de ghidaj ajunge la adâncimea dorită.
- Dacă utilizați dispozitivul Arrow Advancer standard, ridicați degetul mare și trageți dispozitivul Arrow Advancer la o distanță de aproximativ 4-8 cm față de seringă Arrow Raulerson sau acul introducător. Coborați degetul mare pe dispozitivul Arrow Advancer și, menținând apucarea fermă a firului de ghidaj, impingeți ansamblul în corpul seringii pentru a avansa firul de ghidaj mai departe (consultați Figura 3A). Continuați până când firul de ghidaj ajunge la adâncimea dorită.

11. Utilizați marcajele centimetrice (dacă există) de pe firul de ghidaj ca referință pentru a vă asista în determinarea lungimii introduse a firului de ghidaj.

OBSERVAȚIE: La utilizarea firului de ghidaj în asociere cu seringă Arrow Raulerson (aspirat complet) și un ac introducător de 6,35 cm (2,5"), se pot folosi următoarele repere de poziționare:

- pătrunderea marcajului de 20 cm (cu două benzi) la spatele pistoanelui = vârful firului de ghidaj se află în capătul acului
- pătrunderea marcajului de 32 cm (cu trei benzi) la spatele pistoanelui = vârful firului de ghidaj se află la aproximativ 10 cm dincolo de capătul acului.

⚠️ **Precăutie:** Mențineți permanent apucarea fermă a firului de ghidaj. Păstrați o lungime expusă suficientă a firului de ghidaj la manipulare. Un fir de ghidaj necontrolat poate cauza embolie de fr.

⚠️ **Avertisment:** Nu aspirați seringă Arrow Raulerson în timp ce firul de ghidaj este fixat; aerul poate intra în seringă prin valva posterioară.

⚠️ **Precăutie:** Nu reinfuziți sănge pentru a reduce riscul surgerilor de sânge din (capacul de la) spatele seringii.

⚠️ **Avertisment:** Nu retrageți firul de ghidaj impotriva bizoului acului, pentru a reduce riscul unei posibile secționări sau deteriorări a firului de ghidaj.

12. Înțăriți firul de ghidaj în poziție, scoateți acul introducător și seringă Arrow Raulerson (sau cateterul).

13. Utilizați marcajele centimetrice de pe firul de ghidaj pentru a ajusta lungimea introdusă, conform adâncimii dorite pentru amplasarea cateterului menținut în corp.

14. Dacă este necesar, măriți locul de punționare cutanată cu ajutorul muchiei tăioase a scalpelului pozitionat la distanță față de firul de ghidaj.

⚠️ **Avertisment:** Nu tăiați firul de ghidaj pentru a-i modifica lungimea.

⚠️ **Avertisment:** Nu tăiați firul de ghidaj cu scalpelul.

- Poziționați muchia tăioasă a scalpelului la distanță față de firul de ghidaj.
- Activăți siguranta și/sau dispozitivul de blocare a scalpelului (dacă au fost furnizate) pe durata neutrilizării, pentru a reduce riscul de vătămare cu obiecte ascuțite.

15. Folosiți un dilatator tisular pentru a lărgi tractul de țesut către venă, după cum este necesar. Urmați ușor unghiul firului de ghidaj prin piele.

⚠️ **Avertisment:** Nu lăsați dilatatorul tisular în poziție, pe post de cateter menținut în corp. Menținerea în poziție a dilatatorului tisular expune pacientul la riscul unei posibile perforări a peretelui vascular.

Avansarea cateterului:

16. Trăectă vârful cateterului peste firul de ghidaj. O lungime suficientă din firul de ghidaj trebuie să rămână expusă la nivelul capătului cu ambele ac cateterului, pentru a menține apucarea fermă a firului de ghidaj.

17. Apucând în apropierea tegumentului, avansați cateterul în venă printr-o ușoară mișcare de răsuflare.

⚠️ **Avertisment:** Nu ataşați clema și dispozitivul de prindere a cateterului (acolo unde acestea sunt furnizate) până când firul de ghidaj nu este înălțurat.

18. Folosiți marcajele centimetrice de pe cateter ca puncte de reper pentru poziționare, avansați cateterul în poziția finală de menținere în corp.

OBSERVAȚIE: Simbologia marcajelor centimetrice îia ca punct de început vârful cateterului.

- numeric: 5, 15, 25 etc.
- benzi: fiecare bandă denotă un interval de 10 cm, o bandă indicând 10 cm, două benzi – 20 cm etc.
- puncte: fiecare punct denotă un interval de 1 cm

19. Înțejați cateterul la adâncimea dorită și extrageți firul de ghidaj.

⚠️ **Precăutie:** Dacă se întâmpină rezistență la încercarea de extragere a firului de ghidaj după amplasarea cateterului, firul de ghidaj poate fi răscut în jurul vârfului cateterului în interiorul vasului (consultați Figura 4).

- În această situație, retragerea firului de ghidaj poate provoca aplicarea unei forțe excesive, care duce la rupearea firului de ghidaj.
- Dacă se întâmpină rezistență, retrageți cateterul cu circa 2-3 cm raportat la firul de ghidaj și încercați să extrageți firul de ghidaj.
- Dacă se întâmpină din nou rezistență, extrageți firul de ghidaj și cateterul simultan.

⚠️ **Avertisment:** Nu aplicați o forță excesivă asupra firului de ghidaj, pentru a reduce riscul unei posibile rupturi.

20. După extragere, verificați întotdeauna ca întregul fir de ghidaj să fie intact.

Finalizarea introducerii cateterului:

21. Verificați capacitatea lumenelor de a rămâne deschise atâtănd o seringă la fiecare linie de prelungire și aspirați până când se observă curgerea liberă a sângelui venos.

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

23. Conectați toate linile de prelungire la conectorii Luer-Lock adevărați, în funcție de necesități. Portul sau porturile neutrilizate pot fi „blocate” prin intermediul conectorilor Luer-Lock, folosind politice și proceduri instituționale standard.

- Sunt furnizate cleme glisante pe linile de prelungire, pentru a bloca fluxul prin fiecare lumen în timpul modificărilor linilor și conectorilor Luer-Lock.

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

Fixarea cateterului:

24. Utilizați un dispozitiv de stabilizare, o cleamă și un dispozitiv de prindere a cateterului, capse sau suturi (dacă sunt furnizate).

- Folosiți ambele cateterul ca loc principal de fixare.
- Folosiți clema și dispozitivul de prindere a cateterului ca loc secundar de fixare, în funcție de necesități.

⚠️ **Precăutie:** 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.

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

O cleamă și un dispozitiv de prindere a cateterului sunt utilizate pentru fixarea cateterului atunci când este necesar un loc de fixare suplimentar, altul decât amboul cateterului, pentru stabilizarea cateterului.

- După îndepărțarea firului de ghidaj și conectarea sau blocarea linioare necesare, îndepărtați brațele clemei de cauciuc și fixați-o pe cateter, asigurându-vă că acesta nu este umed, după cum este necesar, pentru a menține locația corectă a vârfului.
- Închideți dispozitivul rigid de prindere pe clema cateterului.
- Fixați de pacient clema și dispozitivul de prindere 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 5).

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

26. Evaluăți amplasarea vârfului cateterului în conformitate cu politice și procedurile instituționale.

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

Îngrijire și întreținere:

Aplicarea pansamentului:

Panșați în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Schimbăți-l imediat în cazul în care integritatea acestuia este compromisă, de exemplu, pansamentul devine umed, murdar, slabît sau nu mai este ocluziv.

Permeabilitatea cateterului:

Mențineți permeabilitatea cateterului în conformitate cu politicele, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Întreg personalul care are grijă de pacienții cu catete veneșe ale cărora trebuie să fie informat despre managementul eficient pentru prelungirea termenului de utilizare a cateterului și pentru prevenția leziunilor.

Instrucțiuni privind scoaterea cateterului:

1. Așezați pacientul conform indicațiilor clinice, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă potentială.
2. Scoateți pansamentul.
3. Eliberați cateterul și îndepărtați-l din dispozitivul (dispozitivele) de fixare ale acestuia.
4. Cereți pacientului să inspire și să mențină aerul în piept în cazul în care îndepărtați un cateter jugular sau subclavicular.

5. Extracteți cateterul trăgându-l încet, paralel cu tegumentul. Dacă întâmpinați rezistență în timpul îndepărării cateterului **OPRIȚ-VĂ**.

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

6. Aplicați presiună directă la fața locului, până când se realizează hemostază, urmată de un pansament ocluziv cu unguent.

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

7. Documentați procedura de îndepărare a cateterului, inclusiv confirmarea că a fost îndepărtat întreg cateterul și vârful acestuia, conform politicilor și procedurilor instituționale.

Pentru bibliografie privind evaluarea pacientului, educație clinică, tehnici de inserție și posibile complicații asociate cu această procedură, consultați

manualele standard, literatura medicală și site-ul Arrow International LLC: www.teleflex.com

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

Aceasta este locația la care găsiți Rezumatul caracteristicilor de siguranță și de performanță clinică pentru „Arrow AGB CVC” după lansarea Băncii europene de date referitoare la dispozitivele medicale/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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 îl raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact al autorităților naționale competente (punctele de contact pentru vigilență) și informații suplimentare pot fi găsite la următorul site web al Comisiei Europene: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ro

Glossar simbolurilor: Simbolurile sunt în conformitate cu ISO 15223-1.

Unele simboluri s-ar putea să nu se aplique acestui produs. Consultați etichetarea produsului pentru simbolurile aplicabile în mod specific acestui produs.

Atenție	Dispozitiv medical	Consultați instrucțiunile de utilizare	Conține o substanță medicinală	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	A se păstra la temperaturi sub 25 °C (77 °F). A se evita căldura excesivă de peste 40 °C (104 °F)	Număr de catalog	Număr lot
							Data de expirare
Producător	Data fabricației	Importator					

Teleflex, sigla Teleflex, Arrow, sigla Arrow, Arrowg+ard Blue Plus și SharpsAway sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliatilor acestora din SUA și/sau din alte țări. © 2020 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.

Центральный венозный катетер Arrowg+ard Blue Plus

Справочная информация о технологии — катетер с противомикробным покрытием Arrowg+ard Blue Plus

Введение

Инфекции являются наиболее частым осложнением использования внутрисосудистых устройств. Национальной системой США по мониторингу внутрибольничных инфекций (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) отслеживается частота случаев инфекции кровотока, связанных с центральными катетерами, во взрослых и педиатрических отделениях интенсивной терапии 300 участвующих в оценке больниц. Отчет системы служит критическим ориентиром для других больниц. Около 90 % случаев катетер-ассоциированных инфекций кровотока отмечается при использовании центральных катетеров. (Maki, 1997) Сообщается, что катетер-ассоциированные инфекции кровотока приводят к длительной госпитализации (продолжительностью в среднем 7 дней) и повышению расходов на больничные услуги, а смертность, обусловленная этими инфекциями, составляет от 4 % до 20 %. (Pittet, 1994)

Обоснование применения катетеров с противомикробным покрытием

Патогенез катетер-ассоциированных инфекций кровотока

Инфицирование сосудистых катетеров развивается по многим причинам, но отправной точкой служит колонизация катетера микроорганизмами, поступающими из (1) источников за пределами катетера, (2) из просвета катетера или обоими путями. Колонизация из источников за пределами катетера может происходить в результате попадания микроорганизмов с кожи, при наличии инфекционного процесса в прилегающих к катетеру тканях или путем гематогенного обесценивания катетера из отделяемых участков. Колонизация из источников внутри катетера возможна при попадании микроорганизмов через втулку катетера или при контаминации раствора для инфузий. (Sherertz, 1997)

Описание изделия

Катетер с противомикробным покрытием Arrowg+ard Blue Plus — это центральный венозный катетер, наружная поверхность которого (трубка катетера и кромка соединительной втулки) обработана противомикробными веществами, хлоргексидина ацетатом и сульфадазином серебра. Кроме того, внутренние просветы трубы катетера, соединительной втулки, удлинительных линий и втулок удлинительных линий импрегнированы комбинацией противомикробных веществ — хлоргексидина ацетата и основания хлоргексидина. Для катетера длиной 20 см среднее общее количество хлоргексидина, серебра и сульфадазина, нанесенных на весь катетер, составляет соответственно 9,3 мг, 0,63 мг и 1,50 мг.

Установлена эффективность катетера с противомикробным покрытием Arrowg+ard Blue Plus в отношении *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* и *Staphylococcus epidermidis*.

Назначение

Технология Arrowg+ard предназначена для защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока. Катетеры с использованием данной технологии не предназначены для лечения существующих инфекций или для длительного

использования (> 30 дней). Не проводилось сравнения клинической эффективности катетера Arrowg+ard Blue Plus и оригинального катетера Arrowg+ard Blue в отношении профилактики катетер-ассоциированных инфекций кровотока.

Показания к применению

Противомикробный катетер Arrowg+ard Blue Plus показан для обеспечения краткосрочного (< 30 дней) доступа в центральные вены в целях лечения заболеваний или болезненных состояний, требующих такого доступа, включая, среди прочих:

- отсутствие пригодных участков периферических вен для в/в доступа
- мониторинг центрального венозного давления
- полное парентеральное питание
- вливание растворов, лекарственных препаратов или химиотерапевтических средств
- частое взятие образцов крови или переливания крови/препараторов крови

Катетер не предназначен для использования в качестве средства лечения существующих инфекций, а также в качестве замены туннелированного катетера у пациентов, которым требуется долговременная терапия. В одном клиническом исследовании было показано, что противомикробные свойства катетера могут быть недостаточными при его использовании для полного парентерального питания.

Противопоказания

Противомикробный катетер Arrowg+ard Blue Plus противопоказан пациентам с известной гиперчувствительностью к хлоргексидину, сульфадазину серебра и (или) сульфамидным лекарственным препаратам.

Ожидаемые клинические преимущества

Возможность обеспечения доступа к центральной системе кровообращения через одно место пункции при вмешательствах, включающих инфузию жидкостей, отбор проб крови, подачу лекарств, мониторинг центральной венозной системы, а также возможность введения контрастной среды.

Обеспечение защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока.

Особые группы пациентов

Контролируемые исследования данного изделия не проводились на беременных женщинах, детях или новорожденных, а также пациентах с известной гиперчувствительностью к сульфаниламидам, многоформной эритемой, синдромом Стивенса–Джонсона и дефицитом глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы. Следует сопоставить преимущества использования этого катетера с любым возможным риском.

Риск гиперчувствительности

Возникновение реакций гиперчувствительности является проблемой применения катетеров с противомикробным покрытием. Эти реакции могут быть весьма серьезными и даже угрожающими жизни. Сообщения о случаях гиперчувствительности были получены после появления в продаже катетеров с противомикробным покрытием. Такие реакции могут развиваться и у ваших пациентов, особенно если они являются уроженцами Японии.

Дополнительная информация представлена в разделе «Предупреждения».

Оценка в клинических условиях

Клиническое исследование — Франция

Проспективное многоцентровое рандомизированное двойное слепое клиническое исследование с участием 397 пациентов проводилось в 14 университетских больницах Франции в период с июня 1998 г. по январь 2002 г. При использовании катетеров с противомикробным покрытием Arrow+ard Blue Plus отмечался выраженный тренд в сторону снижения частоты инфицирования центральных венозных катетеров (частота колонизации 3,7 % по сравнению с 13,1 %, или 3,6 случая по сравнению с 11 случаями на 1000 катетеро-дней, $p=0,01$) и уменьшения встречаемости инфекций, связанных с центральным венозным катетером (инфекции кровотока) — 4 по сравнению с 11 (2 случая по сравнению с 5,2 случаями на 1000 катетеро-дней, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837–843.

Клиническое исследование — Германия

Проспективное многоцентровое рандомизированное двойное слепое контролируемое клиническое исследование с участием 184 пациентов проводилось в больнице Гейдельбергского университета (University Hospital of Heidelberg, Гейдельберг, Германия) в период с января 2000 г. по сентябрь 2001 г. Обнаружено, что при использовании катетеров с противомикробным покрытием Arrow+ard Blue Plus снижалась частота обнаружения выраженного роста бактериальных колоний на кончике катетера или подложном сегменте (26 %), по сравнению с контрольными катетерами (49 %). Также значимо снижалась частота случаев колонизации катетера (12 % для катетеров с противомикробным покрытием и 33 % для катетеров без покрытия). Количество случаев инфекций кровотока среди пациентов, которым были установлены катетеры, импрегнированные хлоргексидином и сульфадиазином серебра, было ниже, чем среди пациентов с контрольными катетерами (3 в 7 случаях, $p=0,21$).

Ostdorff T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993–1000.

Клиническое исследование — США

Проспективное многоцентровое рандомизированное двойное слепое контролируемое клиническое исследование с участием 780 пациентов проводилось в 9 университетских больницах США в период с июля 1998 г. по июнь 2001 г. Была обнаружена меньшая вероятность колонизации катетеров с противомикробным покрытием Arrow+ard Blue Plus на момент их извлечения, по сравнению с контрольными катетерами (13,3 случая колонизации катетеров по сравнению с 24,1 случая на 1000 катетеро-дней, $p<0,01$). Частота подтвержденных случаев инфекции кровотока составила 1,24 на 1000 катетеро-дней (ДИ, от 0,26 до 3,26 на 1000 катетеро-дней) в контрольной группе и 0,42 на 1000 катетеро-дней (ДИ, от 0,01 до 2,34 на 1000 катетеро-дней) в группе, где использовался катетер Arrow+ard Blue Plus ($p=0,06$).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570–581.

Ни в одном из клинических исследований не обнаружено нежелательных явлений в связи с использованием катетеров Arrow+ard Blue Plus.

Исследования лекарственного взаимодействия

При использовании катетера с противомикробным покрытием Arrow+ard Blue Plus не наблюдалось потерь лекарственного препарата или взаимодействия с импрегнированным во внутреннем просвете хлоргексидином при введении 82 различных парентеральных препаратов, изучавшихся на совместимость с катетером. (Ху, 2000)

Предупреждение

1. При развитии нежелательных реакций после установки катетера следует немедленно извлечь. Препараты, содержащие хлоргексидин, используются в качестве местных дезинфицирующих средств с серединой 70-х годов прошлого столетия. Являясь эффективным противомикробным средством, хлоргексидин применяется в составе многих антисептических кожных кремов, жидкостей для полоскания рта, косметических средств, медицинских устройств и препаратов для

дезинфекции, используемых при подготовке кожи к хирургическим вмешательствам.

ПРИМЕЧАНИЕ. При развитии нежелательной реакции выполните тест на гиперчувствительность для подтверждения аллергии на противомикробные вещества, входящие в состав катетера.

▲ Общие предупреждения и меры предосторожности

Предупреждения

1. Стерильно, для однократного применения: не использовать, не обрабатывать и не стерилизовать повторно. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и (или) инфекции, которые могут привести к смертельному исходу. Повторная обработка медицинских изделий, предназначенных исключительно для одноразового использования, может привести к ухудшению рабочих характеристик или потере функциональности.
2. Перед применением изделия изучите все предупреждения, меры предосторожности и инструкции листка-вкладыша. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.
3. Не устанавливайте и не вводите катетер в правое предсердие или правый желудочек и не оставляйте его там. Кончик катетера следует ввести в нижнюю треть верхней полой вены.
При доступе через бедренную вену катетер необходимо вводить в сосуд так, чтобы его кончик был параллелен стенке сосуда и не входил в правое предсердие.
Необходимо подтвердить расположения кончика катетера в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.
4. Врачи должны знать о возможности защемления проводника любого рода имплантированным устройством в системе кровообращения. Для сведения к минимуму риску защемления проводника при наличии имплантата в системе кровообращения пациента, рекомендуется проводить процедуру катетеризации с использованием непосредственного зрительного контроля.
5. Не прилагайте чрезмерных усилий при введении проводника или тканевого расширителя, так как это может привести к перфорации сосуда, кровотечению или повреждению компонента.
6. Прохождение проводника в правые отделы сердца может вызвать аритмии, блокаду правой ножки предсердно-желудочкового пучка и перфорацию стенки сосуда, предсердия или желудочка.
7. Не прилагайте чрезмерных усилий при размещении или удалении катетера или проводника. Чрезмерные усилия могут привести к повреждению или разрыву компонента. При подозрении на повреждение или возникновении трудностей с извлечением необходимо выполнить рентгеновскую визуализацию и запросить дополнительную консультацию.
8. При выполнении инъекций под давлением через не предназначенные для этого катетеры может произойти межпросветная утечка или разрыв с риском нанесения травмы.
9. Чтобы свести к минимуму риск разрезания или повреждения катетера или нарушения его проходимости, не фиксируйте, не крепите скобками и (или) не накладывайте шов непосредственно на внешний

диаметр трубки катетера или удлинительной линии. Фиксируйте только в указанных местах стабилизации.

10. При попадании воздуха в устройство венозного доступа или вену возможна воздушная эмболия. Не оставляйте открытые иглы или непережатые катетеры без колпачков в местах пункции центральных вен. Для предотвращения случайного рассоединения используйте только надежно затянуты лизерговские соединения со всеми устройствами венозного доступа.

11. Врачи должны знать о возможности случайного снятия скользящих зажимов.

12. Врачи должны быть осведомлены об осложнениях, возникающих при использовании центральных венозных катетеров. В число осложнений входят, помимо прочих:

- тампонада сердца вследствие перфорации стенок сосуда, предсердия или желудочка
- травма плевры (т.е. пневмоторакс) и средостения
- воздушная эмболия
- эмболия катетером
- окклюзия катетера
- разрыв грудного протока
- бактериемия
- септициемия
- тромбоз
- случайный прокол артерии
- повреждение нерва
- гематома
- кровотечение
- образование фибриновой оболочки вокруг порта
- инфекция в месте выхода
- эрозия сосуда
- неправильное положение кончика катетера
- аритмия
- экстравазация

Меры предосторожности

1. Запрещается изменять катетер, проводник или другие компоненты комплекта/набора во время введения, применения или извлечения.

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

3. Принимайте стандартные меры предосторожности и следите за правилами лечебного учреждения относительно всех процедур, включая безопасную утилизацию устройств.

4. Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные снизить прочность материала катетера. Спирт, ацетон и полизиленгликоль могут ослабить структуру полиуретановых материалов. Эти вещества могут также ослабить клеевое соединение между устройством для стабилизации катетера и кожей.

- Не допускайте попадания ацетона на поверхность катетера.
- Не используйте спирт для вымачивания поверхности катетера и не оставляйте спирт в просвете катетера с целью восстановления его проходимости или профилактики инфекций.
- Не наносите мази, содержащие полизиленгликоль, на место введения катетера.
- Соблюдайте осторожность при вливании лекарственных препаратов с высоким содержанием спирта.
- Накладывайте повязку только после того, как место введения полностью высохло.

5. Перед использованием катетера убедитесь в его проходимости. Не используйте шприцы объемом менее 10 мл (жидкость, залитая в шприц объемом 1 мл, может создавать давление, превышающее 300 фунтов/кв. дюйм), чтобы свести к минимуму риск внутрипросветной утечки или разрыва катетера.

6. Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — сведите к минимуму манипуляции с катетером в ходе проведения данной процедуры.

Предлагаемая процедура: соблюдайте стерильность.

Подготовьте место пункции

1. Расположите пациента в позе, подходящей для места введения.
 - Подключичный или яремный доступ: Для сведения к минимуму риска воздушной эмболии и увеличения наполнения вены поместите пациента в облегченный вариант позы Треденембура.
 - Бедренный доступ: Уложите пациента на спину.
2. Очистите кожу подходящим антисептиком.
3. Задрапируйте место пункции.
4. Введите местный анестетик согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.
5. Удалите иглу из отходов.

Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II (при наличии)

Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II используется для удаления в отходы или (15–30 Га).

- Одной рукой плотно вставьте иглы в отверстия емкости для отходов (см. рисунок 1).
 - Вставленные в емкость для отходов иглы автоматически плотно устанавливаются на месте, что предотвращает их повторное использование.
- ⚠ Мера предосторожности. Не пытайтесь извлечь иглы, помещенные в запирающуюся емкость для отходов SharpsAway II. Эти иглы жестко зафиксированы в неподвижном положении. Попытка извлечения игл из емкости для отходов может привести к их повреждению.

- При наличии может использоваться линия системы SharpsAway, в которую погружают иглы после их использования.

⚠ Мера предосторожности. После помещения игл в линию системы SharpsAway не используйте их повторно. Кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.

Подготовьте катетер

6. Промойте каждый просвет стерильным физиологическим раствором, чтобы установить проходимость и заполнить просвет (-ы).
7. Прикрепите зажим или присоедините соединитель (-и) с лизерговским соединением к удлинительной (-ым) линии (-ям), чтобы удерживать физиологический раствор в просвете (-ах).
8. Для прохождения проводника оставьте открытой дистальную удлинительную линию.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте катетер, чтобы изменить его длину.

Получите первоначальный венозный доступ

Экогенная игла (при наличии)

Экогенная игла используется при осуществлении доступа в сосудистую систему для введения проводника с целью облегчить установку катетера. Кончик иглы имеет длину около 1 см, что позволяет медработнику определить точное местоположение конца иглы при прохождении ее сканированием.

Защищенная/безопасная игла (при наличии)

Защищенная/безопасная игла используется в соответствии с инструкцией по применению, предоставляемой изготовителем.

Шприц Arrow Raulerson (при наличии)

Шприц Arrow Raulerson используется вместе с устройством облегчения введения проводника Arrow Advance для введения проводника.

9. Введите вену пункционную иглу или комплекс катетер/игла, к которой (которому) присоединен обычный шприц или шприц Arrow Raulerson (при наличии), и выполните аспирацию.

⚠ Предупреждение. Не оставляйте открытые иглы или непережатые катетеры без колпаков в местах пункции центральных вен. При попадании воздуха в устройство венозного доступа или вену возможна воздушная эмболия.

⚠ Мера предосторожности. Не вставляйте иглу в направляющий катетер (при наличии) еще раз, чтобы не увеличивать риск эмболии катетером.

Подтвердите венозный доступ

При помощи одной из перечисленных ниже методик убедитесь в получении венозного доступа, так как существует риск случайного попадания катетера в артерию:

• Кривая центрального венозного давления:

- Введите заполненную жидкостью иглу контроля давления (с притупленным кончиком) в заднюю часть поршня и через клапаны шприца Arrow Raulerson и наблюдайте кривую центрального венозного давления.

◊ Извлеките иглу контроля давления, если используется шприц Arrow Raulerson.

• Пульсирующий кровоток (если отсутствует оборудование для мониторинга показателей гемодинамики):

- Вспомогайтесь иглой контроля давления с целью вскрытия системы клапанов шприца Arrow Raulerson и наблюдения пульсирующего кровотока.
- Отсоедините шприц от иглы и проследите, не наблюдается ли пульсирующий кровоток.

⚠ Предупреждение. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайном проколе артерии.

⚠ Мера предосторожности. Не полагайтесь на цвет аспирированной крови как признак доступа в вену.

Выведите проводник

Проводник

Выпускаются комплекты/наборы с разнообразными проводниками. Проводники выпускаются различных диаметров, длин и конфигураций кончиков для различных способов введения. Перед началом фактической процедуры введения ознакомьтесь с проводниками, которые будут использоваться для выбранной методики.

Arrow GlideWheel Wire Advancer или Arrow Advancer (при наличии)

Устройство облегчения введения проводника Arrow Advancer используется для выпрямления J-образного кончика проводника с целью введения проводника в шприц Arrow Raulerson или в иглу.

- С помощью большого пальца отведите назад J-образный кончик катетера (см. рис. 2, GlideWheel, или 2A, стандартное устройство облегчения введения проводника Advancer, в зависимости от того, какое устройство Arrow Advancer имеется в наличии).

- Введите конец устройства облегчения введения проводника Arrow Advancer, в который втянут J-образный кончик катетера, в отверстие на задней поверхности поршня шприца Arrow Raulerson или в пункционную иглу.

10. Продвиньте проводник в шприц Arrow Raulerson примерно на 10 см, так, чтобы он прошел через клапаны шприца, или в пункционную иглу.

- При продвижении проводника через шприц Arrow Raulerson может потребоваться выполнить осторожное скручивающее движение.

- При использовании Arrow GlideWheel Advancer проведите проводник через шприц Arrow Raulerson или пункционную иглу, толкая маховик устройства облегчения введения проводника и проводник вперед (см. рис. 3). Продолжайте введение до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины.

- При использовании стандартного устройства облегчения введения проводника Arrow Advancer поднимите большей пальцем и отведите устройство облегчения введения проводника Arrow Advancer примерно на 4–8 см от шприца Arrow Raulerson или пункционной иглы. Опустите большой палец на устройство облегчения введения проводника Arrow Advancer и, крепко удерживая проводник, введите проводник и Arrow Advancer в цилиндр шприца как единое целое, чтобы продвинуть проводник дальше (см. рис. 3A). Продолжайте введение до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины.

11. Для оценки глубины введения проводника используйте в качестве ориентира сантиметровые метки (при наличии) на проводнике.

ПРИМЕЧАНИЕ. При использовании проводника со шприцем Arrow Raulerson (в состоянии полной аспирации) и пункционной иглой длиной 6,35 см (2 дюйма), можно пользоваться следующими ориентираторами для определения положения:

- метка на уровне 20 см (две полосы) входит в заднюю часть толкателя поршня = кончик проводника находится на уровне конца иглы
- метка на уровне 32 см (три полосы) входит в заднюю часть толкателя поршня = кончик проводника находится примерно на 10 см дальше конца иглы.

⚠ Мера предосторожности. Постоянно крепко держите проводник. Для управления проводником сохраняйте достаточную длину его внешней части. Неконтролируемый проводник может стать причиной эмболизации проводником.

⚠ Предупреждение. Не выполняйте аспирацию шприцем Arrow Raulerson при введенном проводнике; аспирация может сопровождаться попаданием воздуха в шприц через задний клапан.

⚠ Мера предосторожности. Не следует реинфузировать кровь, чтобы не увеличить риск вытекания крови из задней части (крышки) шприца.

⚠ Предупреждение. Для сведения к минимуму риска отсечения или повреждения проводника не извлекайте его через склоненную часть иглы.

12. Извлеките пункционную иглу и шприц Arrow Raulerson (или катетер), удерживая проводник на месте.

13. Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянного катетера используйте сантиметровые метки на проводнике.

14. Если требуется, расширьте место пункции лезвием скальпеля, сориентировав его в противоположную от проводника сторону.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте проводник, чтобы изменить его длину.

⚠ Предупреждение. Не обрезайте проводник скальпелем.

- Располагайте режущую кромку скальпеля вдали от проводника.

- Когда скальпель не используется, применять предохранительное и (или) запорное устройство скальпеля (при его наличии) для сведения к минимуму риска повреждения острым инструментом.

15. Используйте тканевой расширител для должного увеличения диаметра тканевого канала, ведущего к вене. Медленно проведите устройство через кожу, следя изгибу проводника.

⚠ Предупреждение. Не оставляйте тканевый расширител на месте в качестве постоянного катетера. Если тканевый расширител оставить на месте, это может вызвать перфорацию стенки сосуда пациента.

Продвиньте катетер

16. Круговыми движениями наденьте кончик катетера на проводник. Для обеспечения прочного удержания проводника он должен оставаться свободным на достаточную длину со стороны втулки катетера.

17. Удерживая катетер рядом с кожей, легкими вращательными движениями введите его в вену.

⚠ Предупреждение. Не присоединяйте зажим и фиксатор катетера (при наличии) до извлечения проводника.

18. Используя в качестве контрольных точек сантиметровые метки на катете, продвиньте его к постоянному месту расположения.

ПРИМЕЧАНИЕ. Отсчет сантиметровых меток начинается с кончика катетера.

- цифровые: 5, 15, 25 и т. д.

- полосы: каждая полоса отмечает интервал в 10 см, одна полоса обозначает 10 см, две полосы 20 см и т. д.

- точки: каждая точка отмечает интервал в 1 см

19. Удерживая катетер на требуемой глубине, удалите проводник.

⚠ Мера предосторожности. Если при попытке извлечения проводника после введения катетера ощущается сопротивление, то возможной причиной этого является закручивание проводника вокруг кончика катетера в просвете сосуда (см. рисунок 4).

- Вытягивание проводника в такой ситуации может привести к приложению чрезмерной силы, и, как следствие, к разрыву проводника.
- При возникновении сопротивления оттяните катетер на 2–3 см относительно проводника и попытайтесь удалить проводник.
- Если сопротивление сохранится, удалите проводник одновременно с катетером.

⚠ Предупреждение. Для сведения к минимуму риска перелома проводника не прилагайтесь к нему излишним усилием.

20. После извлечения всегда проверяйте целостность проводника по всей длине.

Завершите введение катетера

21. Проверьте проходимость просветов, подсоединив шприц к каждой удлинительной линии, и проведя аспирацию до появления свободного венозного кровотока.
22. Промойте просветы, чтобы полностью удалить кровь из катетера.
23. Подсоедините все удлинительные линии к соответствующим соединителям с лигровскими соединениями, как требуется. Неиспользуемые порты могут быть «заперты» кониктором («ами») с лигровским соединением согласно стандартному протоколу лечебного учреждения.
 - Удлинительные линии снабжаются скользящими зажимами для того, чтобы перекрыть поток через каждый из просветов во время смены линии или соединителя с лигровским соединением.

⚠ Предупреждение. Откройте скользящий зажим перед вливанием через просвет, чтобы свести к минимуму риск повреждения удлинительной линии из-за повышенного давления.

Закрепите катетер

24. Используйте устройство для стабилизации катетера, зажим и фиксатор катетера, скобки или швы (при наличии).
 - Используйте втулку катетера в качестве первичного места его фиксации.
 - В качестве места вторичной фиксации, при необходимости, используйте зажим и фиксатор катетера.

⚠ Мера предосторожности. Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — сведите к минимуму манипуляции с катетером в ходе проведения данной процедуры.

Устройство для стабилизации катетера (при наличии)

Устройство для стабилизации катетера необходимо использовать в соответствии с инструкциями по применению изготовителя.

Зажим для катетера и фиксатор (при наличии)

Зажим и фиксатор используются для фиксации катетера, когда для стабилизации катетера требуется дополнительное место крепления, помимо втулки катетера.

- После того как проводник будет извлечен, а необходимые линии подсоединенны или закрыты, расправьте крыльышки резинового зажима и поместите на катетер (убедившись, что катетер не влажный) так, как это необходимо для поддержания надлежащего положения кончика.
 - Зашелкните жесткий фиксатор на зажиме для катетера.
 - Прикрепите зажим и фиксатор катетера к телу пациента как единое целое при помощи устройства для стабилизации катетера, скобок или швов. Фиксация как зажима, так и фиксатора необходима для сведения к минимуму риска смещения катетера (см. рисунок 5).
25. Перед наложением повязки в соответствии с инструкцией по применению, предоставляемой изготовителем, убедитесь в том, что место введения катетера сухое.
 26. Оцените размещение кончика катетера согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.
 27. Если кончик катетера смещен, оцените степень смещения и замените катетер или измените его положение согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.

Уход и обслуживание

Повязка

Меняйте повязки в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическими рекомендациями. Немедленно смените повязку в случае нарушения целостности, например, если повязка намокла, загрязнена, ослаблена или больше не оказывает сдавливающего воздействия.

Проходимость катетера

Поддерживайте проходимость катетера в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическим руководством. Весь персонал, обслуживающий пациентов с центральными венозными катетерами, должен знать об эффективных методах продления времени нахождения катетера в организме и предотвращения травм.

Процедура извлечения катетера

1. Уложите пациента в соответствии с клиническими показаниями для сведения к минимуму риска потенциальной воздушной эмболии.
2. Снимите повязку.
3. Освободите катетер и извлеките из устройства (-а) фиксации катетера.
4. При извлечении катетера, установленного в временную или подключичную вену, попросите пациента вдохнуть и задержать дыхание.
5. Медленно извлеките катетер, вытаскивая его параллельно поверхности кожи. Если при извлечении катетера ощущается сопротивление, **ОСТАНОВИТЕСЬ**.

⚠ Мера предосторожности. Не следует извлекать катетер силой; в противном случае возможен разрыв катетера и эмболизация катетером. В случае затруднений при извлечении катетера следуйте протоколам и процедурам лечебного учреждения.

6. Приложите давление непосредственно к месту введения катетера, чтобы достичь гемостаза; затем наложите мазевую окклюзионную повязку.

⚠ Предупреждение. Оставшийся после катетера канал сохраняет возможность проникновения воздуха до эпителизации места введения катетера. Окклюзионная повязка должна оставаться на месте по меньшей мере в течение 24 часов или до появления признаков эпителизации места введения катетера.

7. Документально оформите процедуру извлечения катетера, в том числе подтверждение факта извлечения всего катетера и его кончика, согласно протоколам и процедурам лечебного учреждения.

Для получения справочной информации относительно обследования пациента, обучения медицинского персонала, методик введения и возможных осложнений, связанных с этой процедурой, обратитесь к стандартным учебникам, медицинской литературе и веб-сайту компании Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копия настоящей инструкции по применению в формате pdf опубликована по адресу www.teleflex.com/IFU

Основные сведения о безопасности и клинической эффективности (SSCP) центрального венозного катетера Arrow AGB после запуска Европейской базы данных по медицинским устройствам (Eucomed) находятся здесь: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пациентов/пользователей/сторонних лиц в Европейском Союзе и странах с идентичным законодательством (Положение 2017/745/EU о медицинских устройствах); если при использовании или в результате использования настоящего устройства произойдет серьезный несчастный случай, сообщите об этом изготовителю и (или) егополномочному представителю и соответствующим государственным органам. Контактная информация компетентных государственных органов (контактных точек контроля за медицинскими изделиями) и более подробная информация находятся на следующем вебсайте Европейской Комиссии: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

ru**Условные обозначения. Символы соответствуют стандарту ISO 15223-1.**

Некоторые символы могут не иметь отношения к этому изделию. Символы, имеющие непосредственное отношение к этому изделию, см. на маркировке изделия.

Предостережение	Медицинское изделие	Смотрите инструкцию по применению	Содержит лекарственное вещество	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизовано этиленоксидом	Однослочная стерильная барьерная система с защитной упаковкой внутри
Однослочная стерильная барьерная система	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте	Не использовать, если упаковка повреждена	Изготовлено без использования латекса натурального каучука	Хранить при температуре ниже 25 °C (77 °F). Избегайте чрезмерного нагревания выше 40 °C (104 °F).	Номер по каталогу	Номер партии
Изготовитель	Дата изготовления	Импортер					

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrow+ard Blue Plus и SharpsAway являются товарными знаками или зарегистрированными товарными знаками компании Teleflex Incorporated или ее дочерних предприятий в США и (или) других странах. © 2020 Teleflex Incorporated. Все права защищены.

Centralni venski kateter (CVK) Arrowg+ard Blue Plus

Informator o tehnologiji antimikrobnog katetera Arrowg+ard Blue Plus

Uvod

Infekcija je vodeća komplikacija povezana sa primenom intravaskularnih uređaja. Državni sistem za praćenje bolničkih infekcija (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) prati stopu infekcija krvotoka povezanih sa primenom centralnih linija kod odraslih i pedijatriskih pacijenata na određenim intenzivne nege u 300 bolnica. Ova izveštaj može poslužiti kao osnova za poređenje u drugim bolnicama. Približno 90% infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera dešava se kod primene centralnih linija. (Maki, 1997) Podaci govore da smrtnost kod infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera iznosi između 4% i 20%, što dovodi do produžene hospitalizacije (u proseku 7 dana) i povećanju bolničkih troškova. (Pittet, 1994)

Osnovni principi antimikrobnog katetera

Patogeneza infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera:

Brojni su razlozi zbog kojih može doći do infekcija pri upotrebi vaskularnih katetara, ali svaka infekcija počinje tako što mikroorganizmi kolonizuju kateter, na jedna ili oba sledeća načina: 1) kolonizacija spoljašnje površine katetera 2) kolonizacija unutrašnjosti katetera. Do kolonizacije spoljašnje površine katetera može doći sirenjem mikroorganizama sa kože, sirenjem susedne infekcije ili putem hematogenog zasećavanja sa udaljenog mesta. Do kolonizacije unutrašnjosti katetera može doći ulaskom mikroorganizama kroz čvrstite katetele ili putem kontaminirane infuzione tečnosti. (Sherertz, 1997)

Opis proizvoda:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus je centralni venski kateter (CVK) čije su spoljašnje površine tela katetera i vrha zglobnog čvrstika katetera tretirane antimikrobnim sredstvima hlorheksidin-acetatom i sulfadiazinom, a unutrašnji lumen tela katetera, zglobnog čvrstika, produžnih linija i čvrstika produžnih linija obogaćen je antimikrobnom kombinacijom hlorheksidin-acetata i baze hlorheksidina. Kateter dužine 20 cm prosečno sadrži ukupno 9,3 mg hlorheksidina, 0,63 mg srebra i 1,50 mg sulfadiazina.

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus pokazao je efikasnost protiv sledećih mikroorganizama: *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* i *Staphylococcus epidermidis*.

Namena:

Tehnologija Arrowg+ard namenjena je da pruži zaštitu od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera. On nije predviđen za lečenje postojećih infekcija i nije namenjen za dugotrajanu upotrebu (> 30 dana). Nije ispitana klinička efikasnost katetera Arrowg+ard Blue Plus u sprečavanju infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera u odnosu na prvobitni kateter Arrowg+ard Blue.

Indikacije za upotrebu:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus indikovan je za obezbeđenje kratkotrajnog (< 30 dana) centralnog venskog pristupa za lečenje bolesti ili stanja koja zahtevaju centralni venski pristup, gde između ostalog spadaju:

- nedostatak upotrebljivih perifernih mesta za i.v. pristup
- praćenje centralnog venskog pritiska
- totalna parenteralna ishrana
- višestrukre infuzije tečnosti, lekova ili hemoterapije
- učestalo uzimanje krvi ili infuzije krvi/krvnih proizvoda

Ovaj kateter nije namenjen za lečenje postojećih infekcija niti je predviđen da se koristi umesto tunelskih katetara kod pacijenata koji zahtevaju dugotrajanu terapiju. Jedna klinička studija ukazuje da postoji mogućnost da antimikrobi svojstva katetera nisu efikasna kod primene u totalnoj parenteralnoj ishrani.

Kontraindikacije:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus je kontraindikovan kod pacijenata sa poznatom preosetljivošću na hlorheksidin, sulfadiazin srebro i/ili sulfonamide.

очекivana klinička korist:

Mogućnost ostvarenja pristupa centralnom krvotoku kroz jedno mesto uboda u cilju davanja tečne infuzije, uzimanja uzoraka krvi, primene lekova, centralnog venskog praćenja, kao i ubrzavanja kontrastnog sredstva.

Pruža zaštitu od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera.

Posebne grupe pacijenata:

Nije bilo kontrolisanih ispitivanja ovog proizvoda kod trudnica, pedijatriskih i neonatalnih pacijenata, te pacijenata sa poznatom preosetljivošću na sulfonamide, multiformnim eritemom, Stvens-Džonsonovim sindromom i deficitom glukoza-6-fosfat dehidrogenaze. Treba odmeriti koristi i moguće rizike od primene ovog katetera.

Mogućnost pojave preosetljivosti:

Reakcije preosetljivosti predstavljaju značajnu stavku kod antimikrobnih katetera, pošto one mogu biti veoma ozbiljne, čak i opasne po život. Zabeleženi su neki slučajevi preosetljivosti otkako su se antimikrobi kateteri pojavili na tržištu. To se može dogoditi i u vašoj grupi pacijenata, naročito kod pacijenata japanskog porekla.

Dodatane informacije potražite u odeljku „Upozorenje“

Klinička ispitivanja:

Klinička studija – Francuska

Jedna prospективna, multicentrična, randomizovana, dvostruko slepa klinička studija sa 397 pacijenata, sprovedena u Francuskoj od juna 1998. god. do januara 2002. god. u 14 jedinica za intenzivnu negu u univerzitetskim bolnicama, u kojoj su korišćeni antimikrobi kateteri Arrowg+ard Blue Plus pokazala je da je upotreba ovih katetera povezana sa jakim trendom smanjenja stope infekcija centralnih venskih katetera (stopa kolonizacije 3,7% naspram 13,1%; 3,6 naspram 11 od 1000 dana sa kateterom, $p=0,01$) i smanjenja stope infekcija povezanih sa CVK (infekcija krvotoka) od 4 naspram 11 (2 naspram 5,2 na 1000 dana sa kateterom, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine*. 2004;30:837-843.

Klinička studija – Nemačka

Prospektivna, randomizovana, dvostruko slega, kontrolisana klinička studija sa 184 pacijenta sprovedena u Univerzitetskoj bolnici u Hajdelbergu (Hajdelberg, Nemačka) od januara 2000. god. do septembra 2001. god. u kojoj su korišćeni antimikrobi kateteri Arrow+ard Blue Plus pokazale je da su ovi kateteri efikasni u smanjenju stope značajnog rasta bakterija i na vrhu i na potkožnom delu (26%) u odnosu na kontrolne katete (4%). Incidencija kolonizacije katetera je takođe značajno umanjena (12% kod obloženih naspram 33% kod neobloženih katetera). Broj epizoda infekcija krvotoka kod pacijenata sa katetom obloženom hlorheksidinom i sulfadiazin srebrom bio je niži nego kod pacijenata sa kontrolnim katetom (3 naspram 7 epizoda, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

Klinička studija – Sjedinjeni Američki Države

Prospektivna, multicitična, randomizovana, dvostruko slega, kontrolisana klinička studija sa 780 pacijentima sprovedena u 9 univerzitetskih bolnicama u SAD od jula 1998. god. do juna 2001. god. u kojoj su korišćeni antimikrobi kateteri Arrow+ard Blue Plus pokazala je da su ovi kateteri imali manje izglede da budu kolonizovani u vreme vađenja u odnosu na kontrolne katete (13,3 naspram 24,1 kolonizovanih katetera na 1000 dana sa katetom, p<0,01). Stopa potvrđenih infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera u kontrolnoj grupi je iznosila 1,24 na 1000 dana sa katetom (IP, 0,26 do 3,26 na 1000 dana sa katetom), dok je u grupi sa katetom Arrow+ard Blue Plus iznosila 0,42 na 1000 dana sa katetom (IP, 0,01 do 2,34 na 1000 dana sa katetom) (p=0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipssett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570-581.

Ni u jednoj od ovih kliničkih studija nisu zabeleženi neželjeni dogadjaji povezani sa katetерima Arrow+ard Blue Plus.

Studije interakcija sa lekovima:

Testiranje kompatibilnosti izvršeno je infuzijom 82 različita parenteralna leka u antimikrobi kateter Arrow+ard Blue Plus, pri čemu su oni pokazao nikakve gubitke pri primeni terapije niti interakcije oblike unutrašnjeg lumena od hlorheksidina. (Xu, 2000)

Upozorenje:

1. Ako dođe do neželjenih reakcija nakon plasiranja katetera, odmah izvadite kateter. Jedinstvena koja sadrže hlorheksidin koriste se kao lokalna dezinfekcionalna sredstva od sredine sedamdesetih godina prošlog veka. Hlorheksidin kao efikasno antimikrobi sredstvo našao se u mnogim antiseptičkim kremaima za kožu, rastvorima za ispiranje usta, kozmetičkim proizvodima, medicinskim sredstvima, kao i u dezinfekcionim sredstvima namenjenim za pripremu kože za hirurške zahvate.

NAPOMENA: U slučaju neželjene reakcije, obavite testove osjetljivosti da bi se potvrdila alergija na antimikrobi sredstva katetera.

⚠️ Opšta upozorenja i mere opreza

Upozorenja:

1. Sterilno, za jednokratnu upotrebu: nije za višekratnu upotrebu, nemojte ponovo obradivati i sterilisati. Ponovna upotreba uređaja predstavlja potencijalni rizik od ozbiljnih povreda odnosno infekcija koje mogu imati smrtni ishod. Ponovna obrada medicinskih uređaja namenjenih isključivo za jednokratnu upotrebu može da dovode do narušavanja radnih karakteristika uređaja ili do gubitka njegove funkcionalnosti.
2. Pre upotrebe pročitajte sva upozorenja, mere opreza i uputstva data u uputstvu za upotrebu. Ukoliko to ne učinite, može doći do ozbiljne povrede ili smrti pacijenta.
3. Nemojte plasirati/voditi kateter u desnu pretkomoru ili desnu komoru niti ga u njima ostavljati. Vrh katetera treba uvesti u donju trećinu gornje šupljine vene.

Kod uvođenja kroz femoralnu venu, kateter treba uvesti u krvni sud tako da vrh katetera bude paralelan sa zidom krvnog suda i ne sme da uđe u desnu pretkomoru.

Položaj vrha katetera treba potvrditi prema propisima i proceduri ustanove.

4. Lekari moraju znati da se žica vodič može zaglaviti u ugrađenom uređaju u krvotoku. Ako pacijent ima implantat u krvotoku, preporučuje se da se postupak kateterizacije obavi uz direktnu vizuelizaciju, kako bi se smanjio rizik od zaglavljivanja žice vodiča.
5. Nemojte koristiti prekomernu silu pri uvođenju žice vodiča ili dilatatora tkiva, jer može doći do perforacije krvnog suda, krvarenja ili oštećenja komponente.
6. Ulazak žice vodiča u desno srce može izazvati disritmije, blok desne grane Hisovog snopa, te perforaciju krvnog suda ili zida komore ili pretkomore.
7. Nemojte primenjivati prekomernu silu prilikom uvođenja ili vađenja katetera ili žice vodiča. Prekomerna sila može dovesti do oštećenja ili kidanja komponente. Ako se sumnja na oštećenje ili se izvlačenje ne može lako izvesti, obavite radiografsko snimanje i zatražite dalje konsultacije.
8. Primena katetera koji nisu indikovani za ubrizgavanje pod pritiskom može dovesti do mešanja medu lumenima ili pucanja, što može dovesti do povrede.

9. Nemojte pričvršćivati, stavljati kopče, odnosno ušivati koncima direktno na spoljašnjoj površini tijela katetera i prodižnih linija, kako ne bi došlo do cepanja ili oštećenja katetera ili ometanja protoka kroz kateter. Pričvršćivanje obavljajte isključivo na naznačenim mestima za stabilizaciju.
10. Ako vazduh prodre u uređaj za centralni venski pristup ili venu, može doći do vazdušne embolije. Nemojte ostavljati otvorene igle i nezačepljene ili nestegnute katete na mjestu uboda u centralnu venu. Da ne bi došlo do nehotičnog odvajanja delova, sa svakim uređajem za centralni venski pristup koristite samo čvrsto pritegnute priključke luer-lock.

11. Lekari moraju imati u vidu da se klizne stezaljke mogu nehotično ukloniti.
12. Lekari moraju da budu upoznati sa komplikacijama i neželjenim nuspojavama povezanim sa centralnim venskim kateterima. To su, između ostalog:

- tamponada srca usled perforacije krvnog suda, perforacija pretkomore ili komore
- povrede pleure (tj. pneumotoraks) i mediastinuma
- vazdušna embolija
- embolija katetera
- okluzija katetera
- laceracija grudnog limfnog kanala
- bakterijemija
- septikemija
- tromboza
- nehotična punktura arterije
- povreda nerava
- hematom
- krvarenje
- stvaranje fibrinskog omotača
- infekcija izlaznog mesta
- erozija krvnog suda
- nepravilan položaj vrha katetera
- disritmije
- ekstravazacija

Mere opreza:

1. Prilikom uvođenja, upotrebe ili vađenja nemojte vršiti izmene na kateteru, žici vodiču ili bilo kojoj drugoj komponenti kompleta.
2. Postupak mora izvoditi obućeno osoblje koje odlično poznaje anatomsku obeležju, bezbedne tehnike i potencijalne komplikacije.
3. U svim zahvatima primenite standardne mere opreza i prati propise ustanove, uključujući i bezbedno odlaganje uređaja u otpad.

- Neka dezinfekciona sredstva koja se koriste na mestu ulaska katetera sadrže rastvarače koji mogu da naruše materijal katetera. Alkohol, aceton i polietilen-glikol mogu da naruše strukturu poliuretanskog materijala. Oni mogu da naruše i vezu između kože i uređaja za stabilizaciju katetera.
 - Nemojte nanositi aceton na površinu katetera.
 - Nemojte natapati alkoholom površinu katetera niti dopustiti da se alkohol zadrži u lumenu katetera radi uspostavljanja prohodnosti katetera ili sprečavanja infekcije.
 - Na mestu ulaska katetera nemojte koristiti masti koje sadrže polietilen-glikol.
 - Budite oprezni prilikom ubrzgavanja lekova koji imaju visoku koncentraciju alkohola.
 - Pustite da se mesto ulaza katetera potpuno osuši pre nego što postavite oblogu.
- Pre korišćenja proverite da li je kateter prohodan. Nemojte koristiti špriceve zapremine manje od 10 ml (špic od 1 ml napunjene tečnošću može da premaši 300 psi) da ne bi došlo do curenja u lumen i pucanja katetera.
- Tokom postupka što manje pomerajte kateter kako bi se održao pravilan položaj vrha katetera.

Preporučeni postupak: Koristite sterilnu tehniku.

Prepremite mesto uboda:

- Postavite pacijenta u položaj koji odgovara mestu ulaska.
 - Pristup preko potključne ili jugularne vene: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj u meri u kojoj može da podnese da biste smanjili rizik od vazuđne embolije i pospešili vensku cirkulaciju.
 - Pristup preko femoralne vene: Postavite pacijenta u ležeći položaj.
- Očistite kožu odgovarajućim antisepćkim sredstvom.
- Postavite kompres na mesto uboda.
- Primenite lokalni anestetik u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.
- Bacite iglu.

Posuda za odlaganje igala sa blokadom SharpsAway II (ako je priložena):
Posuda za odlaganje igala sa blokadom SharpsAway II služi za odlaganje igala (15 Ga. – 30 Ga.).

- Jednom rukom odsečno gurnite igle u otvore posude za odlaganje igala (pogledajte sliku 1).
 - Nakon što se stave u posudu za odlaganje, igle će biti automatski blokirane tako da se ne mogu ponovo koristiti.
- ⚠ Mera opreza: Nemojte pokušavati da izvadite igle koje ste odložili u posudu za odlaganje igala sa blokadom SharpsAway II. Odložene igle su zablokirane unutra. Ako na silni pokušate da izvadite igle iz posude za odlaganje, igle se mogu oštetići.
- ⚠ Mera opreza: Ako je priložen penasti sistem SharpsAway, igle možete nakon upotrebe zabosti u penu.
- ⚠ Mera opreza: Nemojte ponovo koristiti igle koje ste ubacili u penasti sistem SharpsAway. Na vrhovima igala su se možda nahvatale čestice.

Priprema katetera:

- Svaki lumen isperite normalnim sterilnim fiziološkim rastvorom da bi se postigla prolaznost i lumeni napunili rastvrom.
- Pričvrstite stezaljkom ili prikačite priključak/priklučke luer-lock na produžnu liniju/liniju da biste fiziološki rastvor zadržali unutar lumena.
- Neka distalna produžena linija ostane nezačepljena kako bi žica vodič mogla da prode.

⚠ Upozorenje: Nemojte seći kateter radi prilagodavanja dužine.

Početno obezbeđenje venskog pristupa:

Ehogena igla (ako je priložena):

Ehogena igla se koristi za omogućavanje pristupa vaskularnom sistemu radi uvođenja žice vodiča kako bi se olakšalo postavljanje katetera. Vrh igle je prožen 1 cm kako bi lekar mogao da odredi tačnu lokaciju vrha igle prilikom punkcije krvnog suda pod ultrazvukom.

Zaštićena igla/bezbednosna igla (kada je priložena):

Zaštićena igla/bezbednosna igla mora se koristiti u skladu sa proizvođačevim uputstvom za upotrebu.

Špic Arrow Raulerson (kada je priložen):

Špic Arrow Raulerson koristi se zajedno sa uvodnikom Arrow Advancer za uvođenje žice vodiča.

- Ubacite uvodnu iglu ili kateter/iglu sa priključenim špicem ili špicem Arrow Raulerson (ako je priložen) u venu i aspirirajte.

⚠ Upozorenje: Nemojte ostavljati otvorene igle i nezačepljene ili nestegnute kateteze na mestu uboda u centralnu venu. Ako vazduh prodre u uređaj za centralni venski pristup ili venu, može doći do vazdušne embolije.

⚠ Mera opreza: Nemojte ponovo ubacivati iglu u uvodni kateter (ako je priloženo) da ne bi došlo do pojave embolusa u kateteru.

Potpvrda venskog pristupa:

Pošto postoji mogućnost nehotičnog ubacivanja u arteriju, da biste potvrdili venski pristup služite se jednom od sledećih tehnika:

- Talasni oblik centralnog venskog pritiska:
 - Sondu za transduksiju pritiska sa tupim vrhom koju ste prethodno napunili tečnošću ubacite u zadnju stranu klipa i kroz ventili šprica Arrow Raulerson, a zatim proverite da li se vidi talasni oblik centralnog venskog pritiska.
 - Izvadite transduksionu sondu ako koristite špic Arrow Raulerson.
- Pulsirajući tok (ako nije dostupna oprema za hemodinamski monitoring):
 - Transduksionom sondom otvorite sistem ventila šprica Arrow Raulerson i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.
 - Odvojite špic od igle i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.

⚠ Upozorenje: Pulsirajući tok je najčešći znak da je došlo do nehotičnog punktiranja arterije.

⚠ Mera opreza: Nemojte se oslanjati na boju aspirirane krvi kao potvrdu venskog pristupa.

Uvedite žicu vodič:

Žica vodič:

Dostupni su kompleti sa različitim žicama vodičima. Žice vodiči se dostavljaju u različitim prečnicima, dužinama i konfiguracijama vrha za određene tehnike uvođenja. Upoznajte se sa žicama vodičima koje se koriste sa određenom tehnikom pre nego što započnete konkretni postupak uvođenja.

Uvodnik žice Arrow GlideWheel Wire Advancer ili uvodnik Arrow Advancer (ako su priloženi):

Arrow Advancer služi za ispravljanje vrha u obliku slova „J“ žice vodiča kako bi se žica vodič uvela u špic Arrow Raulerson ili iglu.

- Pomoći pača povucite nazad vrh „J“ (u zavisnosti od toga koji uvodnik je isporučen, pogledajte sliku 2 za GlideWheel ili 2A za standardni uvodnik Advancer).
- Ubacite vrh uvodnika Arrow Advancer (sa uvućenim delom „J“) u otvor na zadnjoj strani klipa šprica Arrow Raulerson ili uvodne igle.
- Uvucite žicu vodič u špic Arrow Raulerson približno 10 cm dok ne prođe kroz ventile šprica ili u uvodnu iglu.
- Možda ćeće za uvođenje žice vodič kroz špic Arrow Raulerson morati da izvedete blagi pokret uvrtajanja.
- Ako koristite uvodnik Arrow GlideWheel Advancer, uvedite žicu vodič kroz špic Arrow Raulerson ili kroz uvodnu iglu tako što ćeće točiti uvodnika i žicu vodič gurnuti napred (pogledajte sliku 3). Nastavite dok žica vodič ne stigne do željene dubine.
- Ako koristite standardni uvodnik Arrow Advancer, podignite palac i povucite Arrow Advancer približno 4–8 cm od šprica Arrow Raulerson ili uvodne igle. Spusnite palac na Arrow Advancer i, dok čvrsto držite žicu vodič, gurnite ovaj sklop u cilindar šprica da biste dalje uveli žicu vodič (pogledajte sliku 3A). Nastavite dok žica vodič ne stigne do željene dubine.

- Koristite centimetarske oznake na žici vodiču (gde ih ima) da biste odredili dužinu ubačenog dela žice vodiča.

NAPOMENA: Kada se žica vodič koristi zajedno sa špicem Arrow Raulerson (aspiriranim u potpunosti) i uvodnom iglom od 6,35 cm (2,5 inča), mogu se koristiti sledeći pokazatelji položaja:

- oznake na 20 cm (dve trake) nalaze se na ulazu na zadnjoj strani klipa = vrh žice vodiča je na kraju igle

- oznake na 32 cm (tri trake) nalaze se na ulazu na zadnjoj strani klipa = vrh žice vodiča je približno 10 cm iz kraja igle.

⚠ Mera opreza: Uvek čvrsto držite žicu vodič. Ostatite da viro dovoljno žice vodiča da se njome može rokovati. Žica vodič koja nije pod kontrolom može dovesti do embolusa uzrokovanih žicom.

⚠ Upozorenje: Nemojte aspirirati špic Arrow Raulerson dok je žica vodič postavljena, jer vazduh može da uđe u špic kroz zadnji ventil.

⚠ Mera opreza: Nemojte ponovo ubrizgavati krv da ne bi došlo do curenja krvi na zadnjoj strani (poklopac) špicra.

⚠ Upozorenje: Nemojte izvlačiti žicu vodič uz kosinu igle kako ne bi došlo do kidanja ili oštećenja žice vodiča.

12. Dok držite žicu vodič u odgovarajućem položaju, izvadite uvodnu iglu i špic Arrow Raulerson (ili kateter).

13. Koristite centimetarske oznake na žici vodiču da biste prilagodili dužinu do koje će ići trajni kateter, prema željenoj dubini na kojoj želite da stoji trajni kateter.

14. Ako je potrebno, proširiti ubodno mesto na koži oštrom ivicom skalpelom, koju ćete orenuti od žice vodiča.

⚠ Upozorenje: Nemojte seći žicu vodič radi prilagođavanja dužine.

⚠ Upozorenje: Vodite računa da ne presečete žicu vodič skalpelom.

- Oštru ivicu skalpela okrenite od žice vodiča.
- Koristite bezbednosne mehanizme, odnosno funkciju blokade skalpela (ako je priloženo) kada nije u upotrebi, kako bi se smanjio rizik od povrede oštrom predmetima.

15. Prema potrebi proširiti prolaz do vene pomoću dilatatora tkiva. Polako pratite ugao žice vodiča kroz kožu.

⚠ Upozorenje: Dilatator tkiva nemojte ostavljati na mestu kao trajni kateter. Ako ostavite dilatator tkiva na mestu, postoji rizik od perforacije krvnog suda pacijenta.

Uvođenje katetera:

16. Navucite vrh katetera preko žice vodiča. Na kraju čvorista katetera mora se ostaviti dovoljna dužina žice vodiča da bi ona i dalje mogla crvot da se drži.

17. Držite kateter na mestu blizu kože, uvedite ga u venu uz blago okretanje.

⚠ Upozorenje: Nemojte postavljati stezaljku i pričvršćivač katetera (ako je priloženo) sive dok ne izvadite žicu vodiča.

18. Uvedite kateter do konačnog trajnog položaja, služeći se centimetarskim oznakama na kateteru kao određenicama položaja.

NAPOMENA: Centimetarske oznake počinju od vrha katetera.

- brojčane: 5, 15, 25 itd.
- trake: sve trake su postavljene u razmaku od 10 cm, pri čemu jedna traka označava 10 cm, dove trake 20 cm itd.
- tačke: sve tačke su postavljene u razmaku od 1 cm

19. Držite kateter na željenoj dubini i izvadite žicu vodič.

⚠ Mera opreza: Ako nakon postavljanja katetera pri vađenju žice vodič osetite otpor, moguće je da se žica vodič uvila oko vrha katetera u krvnom sudu (pogledajte sliku 4).

- Ako tom prilikom budete vukli žicu vodič, može se prizvesti preterana sila kojom će se žica vodič polomiti.
- Ako osetite otpor, kateter povucite 2–3 cm u odnosu na žicu vodič i pokušajte da žicu vodič izvadite.
- Ako ponovo osetite otpor, izvadite zajedno i žicu vodič i kateter.

⚠ Upozorenje: Nemojte primenjivati prekomernu silu na žicu vodič kako ne bi došlo do pucanja.

20. Proverite da li je žica vodič ostala cela kada je izvadite.

Završetak plasiranja katetera:

21. Proverite prohodnost lumenata tako što ćete na svaku produžnu liniju priključiti špic i aspirirati dok se ne uoči slobodan tok venske krvi.

22. Proširiti lumenate da biste izbacili svu krv iz katetera.

23. Priključite sve produžne linije na odgovarajuće priključke luer-lock. Otvore koje ne koristite možete zatvoriti pomoću priključaka luer-lock, uz poštovanje standardnih pravila i postupaka zdravstvene ustanove.

- Na produžnim linijama nalaze se klizne stezaljke kojima ćete zatvoriti protok kroz lumen tokom izmena na liniji i priključku luer-lock.

⚠ Upozorenje: Pre započinjanja infuzije kroz lumen, otvorite kliznu stezaljku kako se usled prevelikog pritiska ne bi oštetile produžne linije.

Pričvršćivanje katetera na mestu:

24. Koristite uređaj za stabilizaciju katetera, stezaljku i pričvršćivač katetera, postavite kopče ili usjeće koncima (tamo gde je pribor priložen).

- Koristite čvorista katetera kao primarno mesto za pričvršćivanje katetera.
- Ako je potrebno, kao sekundarno mesto pričvršćivanja koristite stezaljku i pričvršćivač katetera.

⚠ Mera opreza: Tokom postupka što manje pomerajte kateter kako bi se održao pravilan položaj vrha katetera.

Uredaj za stabilizaciju katetera (tamo gde je priložen):

Uredaj za stabilizaciju katetera mora se koristiti u skladu sa proizvođačevim uputstvom za upotrebu.

Stezaljka i pričvršćivač katetera (tamo gde su priloženi):

Stezaljka i pričvršćivač katetera koriste se za pričvršćivanje katetera kada je za stabilizaciju katetera potrebno još jedno mesto pričvršćivanja osim čvorista katetera.

- Nakon što je žica vodič ukloniti a neophodne linije povezu ili zaključaju, raširete krilca gumene stezaljke i postavite je na kateter, pri čemu ćete se uveriti da kateter nije vlažan, po potrebi, da bi se očuvala ispravna lokacija vrha.
- Uglavite kruti pričvršćivač na stezaljku katetera.
- Pričvršćite stezaljku i pričvršćivač katetera kao celinu na pacijenta, tako što ćete koristiti uređaj za stabilizaciju katetera, postaviti kopče ili usjeće koncima. Stezaljka i pričvršćivač katetera moraju da budu pričvršćeni kako bi se smanjio rizik od pomeranja katetera (pogledajte Sliku 5).
- 25. Proverite da li je mesto uvođenja suvo pre postavljanja obloge prema uputstvu proizvođača.
- 26. Procenite položaj vrha katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.
- 27. Ako je vrh katetera u nepravilnom položaju, procenite situaciju i zamenite kateter ili mu promenite položaj u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.

Čuvanje i održavanje:

Postavljanje obloge:

Postavite oblogu u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardne prakse. Oblogu smesta zamenite ako dođe do ugrožavanja celovitosti, npr. obloga se ovlazi, ispirja, olabavi ili izgubi okluzivnost.

Prohodnost katetera:

Održavajte prohodnost katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardima prakse. Sve osoblike koje neguje pacijente sa centralnim venskim kateterima mora dobro poznavati metode delotvorne kontrole kako bi se produžilo vreme zadržavanja katetera i spričele povreda.

Uputstvo za vađenje katetera:

1. Pacijenta postaviti u klinički indikovan položaj da bi se smanjio rizik od mogućeg vazuđnog embolusa.
2. Skinite oblogu.
3. Odvojite kateter i uklonite uređaj(e) za pričvršćivanje katetera.
4. Ukoliko uklanjate kateter iz jugularne ili potkičljive vene, zamolite pacijenta da udahne i zadrži da.
5. Izvadite kateter tako što ćete ga lagano povlačiti paralelno sa kožom. Ako osetite otpor pri vađenju katetera **STOP**.

⚠ Mera opreza: Nemojte na silu uklanjati kateter, jer to može dovesti do kidanja katetera i embolizacije. Za kateter koji se teško uklanjaju, poštujte pravila i postupke zdravstvene ustanove.

6. Primenite direktni pritisak na mesto uboda dok se ne zaustavi krvarenje, nakon čega ćete naneti okluzivnu oblogu baziranu na masti.

⚠ Upozorenje: Kroz put koji ostane nakon vađenja katetera moći će da uđe vazduh sve do epitelijacije mesta uboda. Potrebno je da na tom mestu okluzivna obloga stoji najmanje 24 sata ili do epitelijacije mesta uboda.

7. Zabeležite postupak uklanjanja katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, uz potvrdu da je kateter uklonjen čitavom svojom dužinom uključujući i vrh.

Referentni literaturi o proceni pacijenta, edukaciji lekara, tehnikama plasiranja i mogućim komplikacijama povezanim sa ovim postupkom potražite u standardnim udžbenicima, medicinskoj literaturi, kao na veb-sajtu kompanije Arrow International LLC: www.teleflex.com

Primerak ovog Uputstva za upotrebu u PDF formatu možete naći na adresi www.teleflex.com/IFU

Ovo je adresa Sažetka bezbednosnog i kliničkog profila proizvoda „Arrow AGB CVC“ nakon pokretanja Evropske baze podataka za medicinska sredstva – Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Za pacijente/korisnike/treću stranu u Evropskoj uniji i u zemljama sa identičnim regulatornim režimom (Regulativa 2017/745/EU o medicinskim sredstvima); ukoliko tokom upotrebe ovog uređaja ili kao posledica njegove upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i svom nacionalnom regulatornom telu. Kontakt podatke odgovarajućih nacionalnih regulatornih tela (Kontakt osobe za vigilancu) i dalje informacije možete pronaći na veb-sajtu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contactts_en

SR

Rečnik simbola: Simboli su u skladu sa ISO 15223-1.

Neki od simbola se ne odnose na ovaj proizvod. Simboli koji se odnose konkretno na ovaj proizvod potražite na nalepnicama na proizvodu.

Oprez	Medicinsko sredstvo	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Sadrži lekovitu supstancu	Nemojte ponovo koristiti	Nemojte ponovo sterilisati	Sterilisano etilen-oksidom	Sistem jednostrukе sterилне барјере са заштитном амбалажом с унутрашње стране		
Sistem jednostrukе sterилне барјере	Čuvati заštićeno od sunčeve svetlosti	Čuvati suvim	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno	Nije napravljeno od lateksa od prirodne gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbegavati prekomernu toplost iznad 40 °C (104 °F)	Kataloški broj	Broj serije	Rok upotrebe	
Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik							

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrowg+ard Blue Plus i SharpsAway su robne marke ili registrovane robne marke kompanije Teleflex Incorporated ili njenih povezanih društava, u SAD i/ili drugim državama. © 2020 Teleflex Incorporated. Sva prava zadržana.

Centralni venski kateter Arrowg+ard Blue Plus

Tehnološke informacije o antimikrobnem katetu Arrowg+ard Blue Plus

Uvod

Okužba je glavni zaplet, povezan z intravaskularnimi pripomočki. Sistem za nadziranje okužb NNIS (National Nosocomial Infection Surveillance System) sledi okužbam krví, povezanim s centralno linijo (BSI – bloodstream infection), pri odraslih in pediatričnih bolnikih v enotah za intenzivno nego v 300 sodelujočih bolnišnicah. Ta poročila predstavljajo izhodiščne vrednosti za druge bolnišnice. Približno 90 % okužb krví, povezanih s katetrom (CRBSI – catheter-related bloodstream infections), nastane zaradi centralnih linij. (Maki, 1997) Poročili so, da je smrtnost, ki jo je mogoče pripisati CRBSI, med 4 % in 20 % in da so ti dogodki povzročili podaljšano hospitalizacijo (povprečno 7 dni) in večje stroške za bolnišnico. (Pitter, 1994)

Umeteljive za uporabo protimikrobnih katetrov

Patogeneza okužb krví, povezanih s katetrom:

Okužbe žilnih katetov se razvijejo zaradi številnih razlogov, vendar se začnejo, ko se na kateter naselijo mikroorganizmi, ki vstopijo skozi eno ali obe od naslednjih poti: 1) kolonizacija zunanj kateteve ali 2) kolonizacija znotraj kateteve. Kolonizacija zunanj kateta se lahko pojavi zaradi mikroorganizmov na koži, bližnjih okužb ali hematogene razširitve na kateter iz oddaljenega mesta. Do kolonizacije znotraj kateteve lahko pride zaradi uvedbe mikroorganizmov skozi spoj kateteve ali zaradi kontaminacije infundirane tekočine. (Sherertz, 1997)

Opis izdelka:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue Plus je centralni venski kateter (CVC) z zunanj površino, obdelano z antimikrobnima sredstvoma klorheksidin acetatom in srebrivim sulfadiazinom na telesu kateteve in koncu glavnega spoja ter z impregnacijo notranje svetline z antimikrobnim kombinacijo klorheksidin acetata in klorheksidinske baze za telo kateteve, glavni spoj, podajaljevalno(e) linijo(e) in spoj(e) podajaljevalnih linij. Za kateter dolžine 20 cm je povprečno nanos skupne količine klorheksidina 9,3 mg, srebre 0,63 mg in sulfadiazina 1,50 mg za celotno kateter.

Za antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue Plus je dokazana učinkovitost proti bakterijam *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* in *Staphylococcus epidermidis*.

Namen uporabe:

Tehnologija Arrowg+ard se uporablja za zaščito pred okužbami krví, povezanimi s katetrom (CRBSI). Ni namenjena za zdravljenje obstoječih okužb in ni indicirana za dolgoročno uporabo (> 30 dni). Klinične učinkovitosti kateteve Arrowg+ard Blue Plus pri preprečevanju okužb krví, povezanih s katetrom, v primerjavi z originalnim katetrom Arrowg+ard Blue niso prečuli.

Indikacije za uporabo:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue Plus je indiciran za omogočanje kratkoročnega (< 30 dni) centralnega venskega dostopa za zdravljenje bolezni ali stanji, zaradi katerih je potreben centralni venski dostop, vključno z toda ne omejeno na:

- pomanjkanje uporabnih perifernih intravenskih mest
- spremljanje centralnega venskega tlaka
- celovita parenteralna prehrana (TPN)
- infundiranje tekočin, zdravil ali kemoterapije
- pogosto jemanje krvnih vzorcev ali prejemanje transfuzij krvih/krvnih produktov

Kateter ni predviden kot sredstvo za zdravljenje obstoječih okužb ali kot nadomestilo za tuneliran kateter pri bolnikih, ki potrebujejo dolgoročno zdravljenje. Ena klinična študija je

pokazala, da antimikrobone lastnosti kateteve morda ne bodo učinkovite, če ga uporabljate za dovajanje popolne parenterale prehrane.

Kontraindikacije:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue Plus je kontraindiciran za bolnike z znano preobčutljivostjo na klorheksidin, srebro sulfadiazin in/ali zdravila s sulfonamidi.

Pričakovane klinične koristi:

Zmožnost pridobitve dostopa do centralnega cirkulacijskega sistema prek enega vzdobnega mesta za aplikacije, ki vključuje infundiranje tekočine, odvzem krví, dajanje zdravila, nadziranje centralnega venskega tlaka, in zmožnost injiciranja kontrastnega sredstva.

Zagotavljanje zaščite pred okužbami krví, povezanimi s katetrom.

Posebne populacije bolnikov:

Pri nosečnicah, pediatričnih in neonatalnih bolnikih ter pri bolnikih z znano preobčutljivostjo na sulfonamide, z multiinformnim eritemom in Stevens-Johnsonovim sindromom in pomanjkanjem glukoza-6-fosfat dehidrogenaze niso izvedli kontroliranih študij tega izdelka. Prednosti uporabe tega kateteve je treba pretehati glede na možna tveganja.

Možnost povzročanja preobčutljivosti:

Preobčutljivostne reakcije predstavljajo skrb pri protimikrobnih katetrih, saj so lahko zelo resne ali celo življensko nevarne. Od uvedbe protimikrobnih katetrov na trg obstajajo poročila o preobčutljivostnih dogodkih. To lahko velja za vsa populacijo bolnikov, zlasti, če je vaš bolnik japonskega porekla.

Za več informacij glejte poglavje Opozorilo.

Klinična ocena:

Klinična študija – Francija

Prospektivna, multicentrična, randomizirana, dvojno slepa klinična študija s 397 bolniki, ki so jo opravili v 14 univerzitetih po vsej Franciji. V primerjavi z CRBSI, ki je uporaba teh katetrov povezana z močnim trendom v smeri zmanjševanja stopnje okužb s centralnimi venskimi katetri (stopnja kolonizacije 3,7 % v primerjavi s 13,1 %; 3,6 v primerjavi z 1 na 1.000 katetarskih dni, $p = 0,01$) in s CVC povezanimi okužbi (okužb krvnega obtoka) s 4 v primerjavi z 11 (2 v primerjavi s 5,2 na 1.000 katetarskih dni, $p = 0,10$). Brum-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. Intensive Care Medicine. 2004;30:837-843.

Klinična študija – Nemčija

Prospektivna, randomizirana, dvojno slepa, kontroliранa klinična študija s 184 bolniki, ki so jo opravili v Univerzitetni bolnišnici Heidelberg (Heidelberg, Nemčija) od januarja 2000 do septembra 2001 s protimikrobnimi katetri Arrowg+ard Blue Plus, je pokazala, da ti kateteri učinkovito zmanjšujejo stopnjo znatne bakterijske rasti na koncih ali podložnih delih (26 %) v primerjavi s kontrolnimi katetri (49 %). Značilno se je zmanjšala tudi incidensa kolonizacije kateteve (12 % pri obloženih v primerjavi s 33 % pri neobloženih katetrih). Število epizod okužb krví pri bolnikih s katetrom, obloženim s klorheksidin acetatom in srebrivim sulfadiazinom, je bilo nižje kot pri bolnikih s kontrolnim katetrom (3 v primerjavi s 7 epizodami, $p = 0,21$).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomised, prospective, controlled trial. Support Care Cancer. 2005;13:993-1000.

Klinična študija – Združene države Amerike

Prospektivna, multicentrična, randomizirana, dvojni slепa, kontrolirana klinična študija s 780 bolnički, ki so jo izvajali na 9 z univerzitetnih bolnišnicah v Združenih državah Amerike z začetkom v juliju 1998 in koncem v juniju 2001 z uporabo antimikrobnih katetrov Arrowg+ard Blue Plus, je pokazala, da je verjetnost kolonizacije teh katetrov ob odstranitvi v primerjavi s kontrolnimi katetri manj verjetna (13,3 v primerjavi s 24,1 koloniziranega kateta na 1.000 kateterskih dni, $p < 0,01$). Stopnja potrjenih okužb krvi, povezanih s katetrom je bila 1,24 na 1.000 kateterskih dni (IZ 0,26 do 3,26 na 1.000 kateterskih dni) za kontrolno skupino v primerjavi z 0,42 na 1.000 kateterskih dni (IZ 0,01 do 2,34 na 1.000 kateterskih dni) za skupino s katetri Arrowg+ard Blue Plus ($p = 0,6$).

Rupp M, Liso S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. Annals of Internal Medicine. 18. oktober 2005;143(8):570-581.

V nobeni oziroma klinični študiji niso pri katetrih Arrowg+ard Blue Plus opazili nikakršnih neželenih dogodkov.

Študije medsebojnega delovanja z zdravili:

Pri testiranju združljivosti se je pokazalo, da obdelava notranje svetline s klorheksidinom pri infuziji 82 različnih parenteralnih zdravil antimikrobnega katetra Arrowg+ard Blue Plus ne povzroči izgubo do dojavjanju ali medsebojnega delovanja. (Xu, 2000)

Opozorilo:

1. Kateter takoj odstranite, če po njegovih namestitvih opazite neželene učinke. Spojine, ki vsebujejo klorheksidin, se uporabljajo kot topikalno razkužilo od sredine 1970-ih. Kot učinkovita protimikrobalna učinkovina se klorheksidin uporablja v številnih antiseptičnih kremah za kožo, ustnih vodicah, kozmetičnih izdelkih, medicinskih pripomočkih in razkužilih za priravo kože na kirurški poseg.

OPOMBA: Če pride do neželenih reakcij, opravite testiranje občutljivosti, da potrdite alergijo na protimikrobalna zdravila katetra.

⚠ 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. Kateta ne smete v desni preddvor ali desni prekat niti namestiti/uvajati, niti ne sme tam ostati. Konico katetra je treba uvesti v spodnjih 1/3 zgornje vene kave.
Pri pristopu skozi femoralno veno kateter vstavite v žilo tako, da bo konica katetra vzporedno z žilno steno in da ne bo vstopila v desni preddvor.
Mesto konice katetra je treba potrditi v skladu s pravili in postopkoma ustanove.
4. Zdravniki morajo poznati možnost zatika žičnatega vodila za katerikoli vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka. Priporočljivo je, da se pri bolnikih z vsadki v cirkulacijskem sistemu postopek katetrizacije opravi z neposredno vizualizacijo, da se zmanjša tveganje za zatik žičnatega vodila.
5. Pri uvajanju žičnatega vodila ali dilatatorja tkiva ne uporabljajte pretirane sile, saj lahko to povzroči perforacijo žile, krvavitev ali poškodbo komponente.
6. Prehod žičnatega vodila v desni srčni prekat lahko povzroči disritmije, desnočrni blok in perforacijo stene žile, predvora ali prekata.
7. Pri nameščanju ali odstranjevanju katetra ali žičnatega vodila ne uporabljajte pretirane sile. Uporaba pretirane sile lahko povzroči poškodbo ali zlom komponente. Če posumite

na poškodbo ali če katetra ne morete umakniti z lahkoto, naredite radiografsko vizualizacijo in se dodatno posvetujte.

8. Pri uporabi katetrov, ki niso indicirani za injiciranje pod pritiskom, za take aplikacije lahko pride do uhajanja iz ene svetline v drugo ali do razpoka, kar ima lahko za posledico poškodbo.
9. Ne pritrjujte, spenjajte in/ali šivajte neposredno na zunanjem premer telesa katetra ali podaljševalnih linij, da zmanjšate tveganje za prerez ali poškodbo katetra oz. tveganje za oviranje pretoka skozi kateter. Pritrjujte samo na nakazanih položajih za stabilizacijo.
10. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za centralni venski dostop ali v veno, lahko pride do zračne embolije. Na centralnem vbdnom mestu vene ne puščajte odprtih igel ali katetrov brez kapic ali stiščkov. Z vsemi pripomočki za centralni venski dostop uporabljajte le dobro pritrjene priključke Luer-Lock, ki varujejo pred nenamernim odklopom.
11. Zdravniki se morajo zavedati, da se lahko drsni stiščki nehote odstranijo.
12. Zdravniki morajo poznati zaplete/neželene stranske učinke, povezane s centralnimi venskimi katetri, kot so med drugim:
 - srčna tamponada po perforaciji žile, predvora ali prekata
 - plevalne (t.j. pneumotoraks) in mediastinalne poškodbe
 - zračna embolija
 - embolija zaradi katetra
 - raztrganje torakalnega duktusa
 - bakteriemija
 - septikemija
 - tromboza
 - nehotni prebod arterije
 - poškodba živca
 - hematom
 - krvavitev
 - nastajanje fibrinskega tulca
 - okužba izstopiča
 - erozija žile
 - neustreznata namestitev konice katetra
 - disritmije
 - ekstravazacija
13. Previdnostni ukrepi:
 1. Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjajte katetra, žičnatega vodila ali drugih sestavnih delov kompleta/pribora.
 2. Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.
 3. Izvedite standardne previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim odlaganjem pripomočkov.
 4. 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 infuziji zdravil z visoko koncentracijo alkohola bodite previndni.
 - Pred namestitvijo obvezno vedno počakajte, da se mesto vstavitve popolnoma posusi.
 5. Pred uporabo se prepričajte, da je kateter prehoden. Ne uporabljajte brizg, manjših od 10 ml (1 ml brizga, napolnjena

s tekočino, lahko preseže 300 psi), da zmanjšate tveganje za intraluminalno puščanje ali razpočenje katetra.

6. Med postopkom s katetrom čim manj rokuje, da konica katetra ohrani pravilni položaj.

Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

Priprava vzbodenega mesta:

1. Bolnika namestitev v ustrezni položaj za vstavitev.

- Subklavijski ali jugularni pristop: Bolnika postavite v rahel Trendelenburgov položaj, kolikor je pač mogoče, da zmanjšate nevarnost zračne embolije in izboljšate polnjenje vene.
- Stegenski pristop: Bolnika obrnite na hrbot.

2. Očistite kožo z ustreznim antiseptičnim sredstvom.

3. Vbodno mesto prekrije.

4. Aplicirajte lokalni anestetik v skladu s pravilniki in postopki ustanove.

5. 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 luknje posodice za odpadke (glejte sliko 1).
 - Igle se v posodici za odstranjevanje samodejno pritrdirjo, da jih ni mogoče ponovno uporabiti.
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Iz posodice za odpadke s pokrovom SharpsAway II ne poskušajte jemati igle, ki ste jih vanjo zavrgli. Te igle so pričvrščene na mestu. Igla, ki jih na silo izvlečete iz posodice za odstranjevanje, se lahko poškodujejo.
- 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 konico igle se lahko prilepijo delci.

Priprava katetra:

6. Izberite vsako svetljino katetra z običajno sterilno fiziološko raztopino za injiciranje, da zagotovite prehodnost in napolnitve svetljino(e).

7. Sprite ali pritrdite pričutje(kke) Luer-Lock na podaljševalno(e) linijo(e), da v svetljino(ah) zadržite fiziološko raztopino.

8. Na distalno podaljševalno linijo kapice ne namestite, da boste skoznjo lahko vstavili žičnato vodilo.

⚠️ Opozorilo: Katetra ne prirejzite za prilagajanje dolžine.

Začetni dostop skozi žilo:

Ehoga igla (če je priložena):

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

Zaščiteni igla/varnostna igla (če je priložena):

Zaščiteni igla/varnostno iglo je treba uporabljati v skladu z izdelovalcičevimi navodili za uporabo.

Brizga Arrow Raulerson (če je priložena):

Brizga Arrow Raulerson se uporablja v povezavi s potiskalom Arrow Advancer za vstavitev žičnatega vodila.

9. Uvajalno iglo ali sklop katetra in igle s pritrjenjo brizgo ali brizgo Arrow Raulerson (če je priložena) vstavite v žilo in aspirirajte.

⚠️ Opozorilo: Na centralnem vzbodenem mestu vene ne puščajte odprtih igel ali katetrov brez kapic ali stičkov. Če dovolite, da drak vstopi v pripomoček za centralni venski dostop ali v veno, lahko pride do zračne embolije.

⚠️ Previdnostni ukrep: Za zmanjšanje tveganja embolusa zaradi katetra igle ne vstavljajte ponovno v uvajalni kateter (če je priložen).

Potrditev žilnega dostopa:

Zaradi možnosti neželenje namestitev v arterijo uporabite za potrditev žilnega dostopa eno od naslednjih tehnik:

• Centralna venska valovna oblika:

- S tekočino napolnjeno tlačno transduksko sondi s topo koniko vstavite v zadnji del bata in slozi ventile brizge Arrow Raulerson in opazujte, ali boste zaznali centralno vensko tlačno valovno obliko.

∅ Transduksko sondi odstranite, če uporabljate brizgo Arrow Raulerson.

• Pulzni tok (če hemodinamska nadzorna oprema ni na voljo):

- Uporabe transduksko sondi, da odprete sistem ventila brizge Arrow Raulerson, in opazujte morebitni pulzni tok.

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

⚠️ Previdnostni ukrep: Pri oceni venskega dostopa se ne zanašajte na barvo krvnega aspirata.

Vstavitev žičnatega vodila:

Žičnato vodilo:

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

Žično potiskalo Arrow GlideWheel Advancer ali potiskalo Arrow Advancer (kjer je na voljo):

Potiskalo Arrow Advancer se uporablja za izravnavo konice „J“ žičnatega vodila za uvajanje žičnatega vodila v brizgo Arrow Raulerson ali iglo.

- S palcem izvlecite „J“ (glejte Sliko 2 GlideWheel ali 2A Standardno potiskalo Advancer, glede na to, katero potiskalo Arrow Advancer je dobavljeno).
- Konico potiskala Arrow Advancer – ko je „J“ izvlečen – namestite v odprtino na zadnji strani bata brizge Arrow Raulerson ali uvajalne igle.

10. Potisnite žičnato vodilo v brizgo Arrow Raulerson za približno 10 cm, dokler ne preide skozi ventile brizge ali v uvajalno iglo.

- Pri vstavljanju žičnatega vodila skozi brizgo Arrow Raulerson boste morali konico morda nekoliko obračati.

- Če uporabljate potiskalo Arrow GlideWheel Advancer, uvedite žičnato vodilo skozi brizgo Arrow Raulerson ali skozi uvajalno iglo, tako da potiskate kolesce potiskala in žičnato vodilo naprej (glejte Sliko 3). Nadaljujte, dokler žičnato vodilo ne doseže želenje globine.
- Če uporabljate standardno potiskalo Arrow Advancer, dvignite palec in povlecite potiskalo Arrow Advancer približno 4–8 cm proč od brizge Arrow Raulerson ali uvajalne igle. Položite palec na potiskalo Arrow Advancer, čvrsto držite žičnato vodilo ter sklop potiskala in vodila potisnite v brizgo, da žičnato vodilo potisnete še globje (glejte Sliko 3A). Nadaljujte, dokler žičnato vodilo ne doseže želenje globine.

11. Uporabite centimetrske oznake (kjer obstajajo) na žičnatem vodilu kot pomoc pri določanju dolžine vstavljanega žičnatega vodila.

OPOMBA: Če žičnato vodilo uporabljate skupaj z brizgo Arrow Raulerson (povsem aspirirano) in uvajalno iglo velikosti 6,35 cm (2,5 palca), se ravnavajte po naslednjih oznakah:

- 20 cm oznaka (dva trakova) vstopi v zadnji del bata = konica žičnatega vodila na koncu igle
- 32-centimetrska oznaka (trije trakovi) vstopi v zadnji del bata = konica žičnatega vodila približno 10 cm prek konca igle

⚠️ Previdnostni ukrep: Ves čas čvrsto držite žičnato vodilo. Izpostavljenia mora ostati zadostna dolžina žičnatega vodila, da lahko z njim rokujete. Žičnato vodilo, ki ni pod nadzorom, lahko povzroči embolus zaradi žice.

⚠️ Opozorilo: Ne aspirirajte brizge Arrow Raulerson, ko je žičnato vodilo na mestu; zrak lahko vstopi v brizgo skozi zadnji ventil.

⚠️ Previdnostni ukrep: Krv ne infundirajte ponovno, da zmanjšate tveganje za iztekanje krv skozi zadnji del brizge (kapica).

⚠️ Opozorilo: Žičnatega vodila ne vlecite voren proti poščenini igle, da zmanjšate tveganje prekinute in poškodovanja žičnatega vodila.

12. Medtem ko žičnato vodilo držite na mestu, odstranite uvajalno iglo in brizgo Arrow Raulerson (ali kateter).

13. Pomagajte si s centimetrskimi oznakami na žičnatem vodilu za prilagoditev dolžine na želeno globino namestitev usvajenega katetra.

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

⚠️ **Opozorilo:** Žičnatega vodila ne odrezite za prilagajanje dolžine.

⚠️ **Opozorilo:** Žičnatega vodila ne režite s kirurškim nožem.

- Režilo kirurškega noža obrnite proti od žičnatega vodila.
- Ko kirurškega noža ne uporabljate, omogočite varnostno in/ali zaklepno funkcijo (kjer je na voljo), da zmanjšate možnost poškodbe zaradi ostrih predmetov.

15. Uporabljajte dilatator tkiva, da povečate prehod skozi tkivo do vene, kot je potrebno. Počasi sledite naklonu žičnatega vodila skozi kožo.

⚠️ **Opozorilo:** Dilatatorja tkiva ne puščajte v telesu namesto vsajenega katetra. Če pustite dilatator tkiva nameščen, obstaja za bolnika nevarnost za perforacije stene žile.

Potiskanje katetra:

16. Konico katetra napeljite preko žičnatega vodila. Na strani katetra, kjer je spoj, mora dolžina žičnatega vodila dodačati, da lahko ranj čvrsto držite.

17. Primiti bližino kožo in kateter med vstavljanjem v žilo rahlo obražajte.

⚠️ **Opozorilo:** Na kateter ne pritrjuje stička ali sponke (kjer obstajata), dokler ne odstranite žičnatega vodila.

18. S centimetrskimi oznakami na katetru, ki so referenčne točke za namestitev, potiskajte kateter do končne namestitev.

OPOMBA: Vse centimetrske ozname se začnejo pri konici katetra.

- številke: 5, 15, 25 cm
- trakovi: vsak trak označuje 10-centimetrski interval, pri čemer je en trak 10 cm, dva trakova 20 cm itd.
- pike: vsaka pika pomeni 1-centimetrski interval

19. Kateter pridržite na zeleni globini in odstranite žičnato vodilo.

⚠️ **Previdnostni ukrep:** Če pri poskušu odstranitve žičnatega vodila po namestitvi kateteza začutite upor, je morda žičnato vodilo zvito okrog konice katetra v žili (glejte sliko 4).

- V teh okoliščinah lahko zaradi vleka žičnatega vodila nazaj pride do prekomerne sile, zaradi katere se žičnato vodilo zlomi.
- Če naletite na upor, izvlecite kateter za pribl. 2–3 cm glede na žičnato vodilo in poskusite slednjega odstraniti.
- Če ponovno naletite na upor, odstranite žičnato vodilo in kateter hrkati.

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

20. Vedno se prepričajte, da je celotno žičnato vodilo po odstranitvi nepoškodovano.

Vstavitev celega katetra:

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

22. Svetlinno(e) izperite da iz katete povsem ocistite kri.

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

- Na podaljševalnih linijah je(jo) nameščen(i) drsni stiček(ki), s katerim(i) prekinete tok skozi vsako svetlico, ko je treba zamenjati linijo ali priključek Luer-Lock.

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

Pritrditev katetra:

24. Uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra, stiček katetra in spojko, sponke ali šive (kjer so na voljo).

- Uporabite spoj katetra kot primarno pritrditveno mesto.
- Po potrebi uporabite stiček katetra in sponko kot sekundarno pritrditveno mesto.

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

Pripomoček za stabilizacijo katete (če je priložen):

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

Stiček katetra in sponka (če sta priložena):

Stiček katetra in sponka se uporablja za pritrditev katetra, ko se za stabilizacijo katetra potrebuje dodatno pritrditveno mesto, ki ni spoj katetra.

- Ko odstranite žičnato vodilo in potrebne linije povežete ali zaklenete, razprite krilca gumijastne objemke in jo namestite na kateter, pri čemer se prepričajte, da kateter ni vlažen, kot je potrebno za zagotavljanje pravilnega položaja konice.
- Togo spojko sprnite na stiček katetra.
- Stiček katetra in sponko kot enoto pritrdite na bolnika tako, da uporabite pripomoček za stabilizacijo katetra ali da ju spnete skupaj ali prisijete na kožo. Stiček katetra in sponka morata biti pritrjena, da se zmanjša tveganje za premik katetra (glejte sliko 5).
- 25. Prepričajte se, da je mesto vstavitev suho, preden aplicirate obvezo v skladu z izdelovalčevimi navodili.
- 26. Ocenite namestitev konice katetra v skladu s politikami in postopki ustanove.
- 27. Če je konica katetra slabo nameščena, ocenite situacijo in zamenjajte kateter z drugim ali ga prestavite v skladu s politikami in postopki ustanove.

Nega in vzdrževanje:

Obvezita:

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

Prehodnost katetra:

Prehodnost katetra ohranjajte v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Vse osebe, ki skrbijo za bolnike s centralnimi venskimi katetri, morajo poznati učinkovito obravnavo, ki podaljša uporabnost katetra in preprečuje poškodbe.

Navodila za odstranitev katetra:

1. Namestite bolnika, kot je klinično indicirano za zmanjšanje tveganja možnega zračnega embolusa.

2. Odstranite obvezo.

3. Sprostite kateter in ga odstranite s pripomočka(ov) za pritrditev katetra.

4. Če odstranjujete jugularni ali subklavijski kateter, bolniku naročite, naj vdihne in zadriž dih.

5. Kateter počasi vlecite vzporedno s kožo in ga tako odstranite. Če med odstranjevanjem kateteza začutite upor, **USTAVITE SE**.

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

6. Pritiskejte neposredno na mesto odstranitve, dokler ne dosežete hemostaze, nato aplikirajte okluzivno obvezo na osnovni mazilu.

⚠️ **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 to mesto epiteliziran.

7. 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 bolnika, usposabljanja zdravnikov, tehnik vstavljanja in možnih zapletov, povezanih s tem posegom, glejte standardno in medicinsko literaturo ter spletno stran podjetja Arrow International LLC: www.teleflex.com

Kopija teh navodil za uporabo v PDF-obliku je na voljo na www.teleflex.com/IFU

To je mesto za Povzetek o varnosti in klinični učinkovitosti za centralni venski kateter Arrow AGB po uveljavljeni evropske podatkovne bazi o medicinskih pripomočkih/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Če sta 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 svojem pristojnemu nacionalnemu organu. Podatke za stik s pristojnimi nacionalnimi organi (osebe za stik za vigilanco) in dodatne informacije lahko najdete na naslednjem spletnem mestu Evropske komisije: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Slovar simbolov. Simboli so skladni s standardom ISO 15223-1.

Nekateri simboli morda ne veljajo za ta izdelek. Za simbole, ki veljajo specifično za ta izdelek, glejte označevanje izdelka.

Previdnostno obvestilo	Medicinski pripomoček	Glejte navodila za uporabo	Vsebuje zdravilno učinkovino	Ne uporabite ponovno	Ne sterilizirajte ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Enojni sterilni pregradni sistem z zaščitno embalažo znotraj
Enojni sterilni pregradni sistem	Hranite zaščiteno pred sončno svetlobo	Hranite na suhem	Ne uporabite, če je ovoginina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C (77 °F). Preprečite čezmerno vročino nad 40 °C (104 °F).	Kataloška številka	Serijska številka
							Uporabno do
Izdelovalec	Datum izdelave	Uvoznik					

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrow+ard Blue Plus in SharpsAway so blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Teleflex Incorporated ali njenih povezanih družb v ZDA in/ali drugih državah. © 2020 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.

Arrowg+ard Blue Plus Santral Venöz Kateter (SVK)

Arrowg+ard Blue Plus Antimikrobiyel Kateter Teknolojisi Bilgisi

Giriş

Enfeksiyon, intravasküler cihazlarla ilişkili onde gelen komplikasyondur. Ulusal Nozokomiyal Enfeksiyon Tarama Sistemi (NNIS) 300 katılan hastanede yetişkin ve pediyatrik yoğun bakım ünitelerinde santral hatla ilişkili kan akımı enfeksiyonu (BSI) oranlarını izler. Bu rapor diğer hastaneler için bir referans noktası oluşturur. Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarının (CRBSI) yaklaşık %90'ı santral hatalarla olur. (Maki, 1997) CRBSI'lar ile ilişkili mortalitenin %4 ile %20 arasında görüldüğü bildirilmiştir ve uzamış hastanede kalma süresi (ortalama 7 gün) ve artmış hastane maliyetiye sonuc olmuştur. (Pittet, 1994)

Antimikrobiyel Kateterlerin Gerekçesi

Kateterle ilişkili Kan Akımı Enfeksiyonlarının Patogenezi:

Vasküler kateter enfeksiyonları birçok nedenle olur ama bir kateter iki yoldan biri veya her ikisinde giren mikroorganizmalarla kolonize olduğu zaman başlar: 1) kateterin dış kısmının kolonizasyonu veya 2) kateterin iç kısmının kolonizasyonu. Kateterin dış kısmının kolonizasyonu cilt mikroorganizmaları, komşu enfeksiyonlar veya katetere uzak bir bölgeden hematojen doğallığı sonucunda oluşabilir. Kateterin iç kısmının kolonizasyonu mikroorganizmaların kateter göbeğinden girmesi veya infüzyon sıvısı kontaminasyonuya olabilir. (Sherertz, 1997)

Ürün Tanımı:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter, kateter gövdesinde ve bileşke göbeğinde bulunurken antimikrobiyeller (klorheksidin asetat ve gümüş sulfadiazinini) kullanılarak dış yüzeyinde muamele yapılmış artı İLÜMENDE klorheksidin asetat ve klorheksidin baz kombinasyonunu kullanan bir impregnasyonlu kateter gövedesi, bileşke göbeği, uzatma hattı/hattan ve uzatma hattı göbeği/göbekler muamele yapılmış bir santral venöz kateteridir (SVK). 20 cm kateter içi ortalamada toplam klorheksidin, gümüş ve sulfadiazinin tüm katetere uygulanmış miktarı sırasıyla 9,3 mg, 0,63 mg ve 1,50 mg'dır.

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* ve *Staphylococcus epidermidis*'e karşı etkinlik göstermiştir.

Kullanım Amacı:

Arrowg+ard teknolojisinin kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına (CRBSI) karşı koruma sağlama amacınılmıştır. Mevcut enfeksiyonlar için bir tedavi olarak kullanılmış amacınılmıştır ve önem dönenli kullanım (> 30 gün) endike değildir. Arrowg+ard Blue Plus kateterin orijinal Arrowg+ard Blue katetere göre CRBSI önlemeekteki klinik etkinliği çalışılmıştır.

Kullanma Endikasyonları:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter verilen dahil ama bunlarla sınırlı olmamak üzere santral venöz erişim gerektiren hastalik veya durumların tedavisinde kısa süreli (< 30 gün) santral venöz erişim için sağlanmak üzere endikedir.

- Kullanılabilir periferal IV bölgesinde olmaması
- Santral venöz basınç izlemesi
- Total parenteral nütrisyon (TPN)
- Sıvılar, ilaçlar veya kemoterapi infüzyonu
- Sık kan alma veya kan transfüzyonları/kan ürünlerini verilmesi

Kateter uzun dönemli tedavi gerektiren hastalarda bir tüneli kateterin yerini almak veya mevcut enfeksiyonların tedavisi olarak kullanılması amaçlanmıştır. Bir klinik çalışma kateterin antimikrobiyel özelliklerinin total parenteral beslenme uygulamak için kullanıldığından etkili olmayıabeceğine işaret etmektedir.

Kontrendikasyonlar:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter, klorheksidin, gümüş sulfadiazin ve/veya sülfila ilaçlarına karşı aşırı hassasiyeti olduğu bilinen hastalarda kontrendikedir.

Beklenen Klinik Faydalar:

Svi infüzyonu, kan örneklemme, ilaç verme, santral ven izleme de dahil tek ponksiyon bölgelerinden santral sirkülasyon sisteme erişim elde etme becerisi ve kontrast madde enjeksi etme becerisi.

Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına karşı koruma sağlar.

Özel Hasta Popülasyonları:

Bu ürünün kontrollü çalışmalar hamile kadınlar, pediyatrik veya neonatal hastalar ve bilinen sulfonamid aşırı duyarlılığı, eritem multiforme, Stevens-Johnson sendromu ve glukoz-6-fosfat dehidrogenaz eksiksliği olan hastalarda yapılmamıştır. Bu kateterin kullanımının faydalari herhangi bir olası riskle karşılaşır.

Aşırı Duyarlılık Potansiyeli:

Aşırı duyarlılık reaksiyonları antimikrobiyel kateterler çok ciddi ve hatta yaşamı tehdit edici olabileceklerinden bir endisesi. Antimikrobiyel kateterlerin pazarla verilmesinden itibaren aşırı duyarlılık olması raporları mevcuttur. Bu durum hasta popülasyonunu özellikle hastanız Japon kökenliye etiketleyebilir.

EK BİLGİ İÇİN BAKINIZ UYARI KISMI.

Klinik Değerlendirmeler:

Klinik Çalışma - Fransa

Fransa'da üniversitede ilişkili 14 hastane YBÜ'sinde 397 hastaya Haziran 1998 ile Ocak 2002 arasında Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateterler kullanılarak yapılan bir prospektif, çift merkezi, randomize, çift kör klinik çalışma bu kateterlerin kullanımının santral venöz kateterlerin enfeksiyon oranlarını azaltma doğru kuvveti bir eğilimle ilişkili olduğunu göstermiştir (kolonizasyon oranı %3,7 ve %13,1, 3,6 ve 11/1000 kateter günü, p=0,01) ve SVK ile ilişkili enfeksiyon (kan akımı enfeksiyonu) 4 ve 11 (2 ve 5,2/1000 kateter günü, p=0,10).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine*. 2004;30:837-843.

Klinik Çalışma - Almanya

Heidelberg Üniversitesi Hastanesinde (Heidelberg, Almanya) 184 hastaya Ocak 2000 ile Eylül 2001 arasında Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateterler kullanılarak yapılan bir prospektif, randomize, çift kör, kontrollü klinik çalışma bu kateterlerin (%26) kontrol kateterlerine (%49) göre üç veya subkütan segmentte önemli bakteriyel üremeye oranının azaltılığı etkili olduğunu göstermiştir. Kateter Kolonizasyonu insidansı da önemli ölçüde azalmıştır (%12 kaplamalı ve %33 kaplamasız). Klorheksidin/gümüş sulfadiazin kateterinde kan akımı episotları olan hastaların sayısı kontrol kateteri verilen hastalardakinden daha düşük olmuşdur (3 ve 7 episot, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter C, Salwender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer*. 2005;13:993-1000.

Klinik Çalışma - Amerika Birleşik Devletleri

Amerika Birleşik Devletlerinde üniversitelerle 9 hastanede 780 hastaya Temmuz 1998 ile Haziran 2001 arasında Arrow+ard Blue Plus antimikrobiyel kateterler kullanılarak yapılan bir prospектив, çok merkezeli, randoz, çift kör, kontrolü klinik çalışma bu kateterlerin kontrol kateterlerine göre çalışma zamanağında kolonize olma olasılığının daha az olduğunu göstermiştir (13,3 ve 24,1 kolonize kateter/1000 kateter günü, p<0,01). Kesin kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonu oranı kontrol grubunda 1,24/1000 kateter günü (GA, 0,26 - 3,26/1000 kateter günü) ve Arrowg+ard Blue Plus kateter grubunda 0,42/1000 kateter günü (GA, 0,01 - 2,34/1000 kateter günü) olmuştur (p=0,6).

Rupp M, Lisco S, Lipsett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine*. 18 Ekim 2005;143(8):570-581.

Arrowg+ard Blue Plus kateterler nedeniyle hiçbir klinik çalışmada advers olay gözlenmemiştir.

İlaç Etkileşimleri Çalışmaları

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter uyumluşlu için test edilen 82 dejisik parenteral ilaçla infüzyonu verildiğinde iletmedi bir kayip veya klorheksidin iç lümen impregasyonunun etkileşimiğini göstermemiştir. (Xu, 2000)

Uyarı:

1. Kateter yerleştirildikten sonra advers reaksiyonlar olursa kateteri hemen çıkarın. Klorheksidin içeren bileşenler 1970'lî yılların ortalarından beri topikal dezenfektan olarak kullanılmıştır. Etkin bir antimikrobiyel ajan olan klorheksidin birçok antiseptik cilt kremi, gargarा, kozmetik ürün, tıbbi cihaz ve cildi cerrahi bir işleme hazırlamak için kullanılan dezenfektanlarda kullanılmaktadır.

NOT: Advers reaksiyon olursa kateter antimikrobiyel ajanlarına karşı alerjiyi doğrulamak için hassasiyet testi yapın.

⚠ Genel Uyarılar ve Önlemler

Uyarılar:

1. Steril, Tek kullanımlık: Tekrar kullanılmayan, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/ veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlı olması amaçlanan tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalmasına veya işlevsellilik kaybıyla sonuçlanabilir.
2. Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.
3. Kateteri sağ atriyum veya sağ ventriküle yerleştirmeyin/ ilerletmeyin veya buralarda kalmamasına izin vermeyin. Kateter ucu, Superior Vena Kavanan alt üçte birlik kısmasına ilerletilmelidir.
4. Femoral ven yaklaşımı için kateter damara kateter ucu damar duvarına paralel olacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde ilerletilmelidir.
5. Kateter ucunun konumu, kurum politikası ve prosedürleri uyarınca onaylanmalıdır.
6. Klinisyenler kilavuz telin dolaşım sisteminde implantı edilmiş herhangi bir cihaz tarafından tutulması potansiyelinden haberden olmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kateter işleminin kilavuz tel yakalanması riskini azaltmak üzere doğrudan görüntüleme altında yapılması önerili.
7. Kilavuz tel veya doku dilatörünü ilk yerleştirirken aşırı güç kullanımyanın cübü bu işlem damar perforasyonu, kanama veya bileşen hasarına neden olabilir.

6. Kilavuz telin sağ kalbe geçmesi disritmiler, sağ dal demet bloğu ve bir damar, atriyum veya ventrikül duvarının perforasyonuna neden olabilir.

7. Kateter veya kilavuz teli yerleştirirken veya çıkarırken aşırı güç uygulanamayın. Aşırı güç bileşen hasarı veya kırılmasına neden olabilir. Hasardan şüpheleniliyorsa veya geri çekme kolayca yapılmıyorsa radyografik görüntüleme elde edilmeli ve ek konsultasyon istenmelidir.

8. Basıncı enjeksiyon için endike olmayan kateterlerin bu tür uygulamalar için kullanılması lümenler arasında geçişe veya larvalarına potansiyelline sahip rüptüre yol açabilir.

9. Kateter kesme veya zarar verme veya kateter akışını bozma riskini azaltmak için doğrudan kateter gövdesinin veya uzatma hatalarının dış cephesine herhangi bir şey sabitlemeye, zimbalandırmayı veya dikmeyin. Sadece belirtilen stabilizasyon konumlarında sabitleyin.

10. Bir santral venöz erisiçi cihazı veya vene hava girmesine izin verilirse hava embolisi olasıdır. Açık iğneler veya kapaksız, klemplenmemiş kateterleri santral venöz ponksiyon bölgesinde bırakmayın. Yanlışlıkla ayırmaya karşı korumak üzere herhangi bir santral venöz erişim cihazıyla sadece sıkıca takılmış Luer-Lock bağlantılar kullanın.

11. Kliniklerde kayan klemplerin istenmeden çıkarılabilmesinin farkında olmalıdır.

12. Klinisyenler verilenlerle sınırlı olmamak üzere santral venöz kateterlerle ilişkili olabilecek komplikasyonlardan/istenmemeyen etkilerden haberden olmalıdır:

- | | |
|---|--------------------------------|
| • damar, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponad | • tromboz |
| • pleural (yani pnömotoraks) ve mediastinal yaralanmalar | • istemeden arteriel ponksiyon |
| • hava embolisi | • sinir hasarı |
| • kateter embolisi | • hematom |
| • kateter oklüzyonu | • kanama |
| • duktus torasikus laserasyonu | • fibrin kılıfı oluşumu |
| • bakteriyemi | • çıkış bölgesi enfeksiyonu |
| • septisemi | • damar erozyonu |
| | • kateter ucu malpozisyonu |
| | • disritmiler |
| | • ekstravazasyon |

Önlemler:

1. Kateter, kilavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bileşenini inserisyon, kullanım veya çıkarma sırasında modifiye etmeyin.
2. İşlem anatomik yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafından gerçekleştirilmelidir.
3. Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyın.
4. Kateter inserisyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyalinin zayıflatabilecek solventler içerir. Alkol, aseton ve polietilen glikol poliüretan materyallerin yapısını zayıflatırlar. Bu ajanlar ayrıca kateter stabilizasyon cihazı ile cilt arasındaki yapışan bondu zayıflatılabılır.
 - Kateter yüzeyinde aseton kullanmayın.
 - Kateter yüzeyini batırmak için alkol kullanmayın veya kateter açlığını tekrar oluşturmak veya bir enfeksiyonu önlemeye yolu olarak kateter lümeninde alkol kalmamasına izin vermeyin.
 - İnsersiyon bölgesinde polietilen glikol içeren merhemler kullanmayın.

- Yüksek alkol konsantrasyonlarına sahip ilaçların infüzyonunu yaparken dikkatli olun.
 - Pansumanı uygulamadan önce insersiyon bölgesinin tamamen kurumasını bekleyin.
5. Kullanıldığında önce kateterin açık olduğundan emin olun. Intraluminal kaçak veya kateter rüptürü riskini azaltmak üzere 10 mL'den küçük sırıngalar kullanmayı (sivi dolu bir 1 mL sırıngaya 300 psi değerini gelebilir).
6. Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en aza indirin.

Önerilen Bir İşlem: Steril teknik kullanın.

Ponksiyon Bölgesini Hazırlayın:

- Hastayı insersyon bölgesi için uygun olduğu şekilde konumlandırın.
 - Subklavien veya Juguler yaklaşım: Hava embolisi riskini azaltmak ve venöz dolmayı artırmak için hastayı tolere edildiği şekilde hafif Trendelenburg pozisyonuna koyn.
 - Femoral yaklaşım: Hastayı sırt üstü pozisyonuna koyn.
- Temiz cilde uygun antiseptik ajanları hazırlık yapın.
- Ponksiyon bölgesini örtün.
- Kurumsal politikalar ve işlemelere göre lokal anestezik uygulayın.
- İğneyi atın.

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı (sağlanmışa):

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabı iğnelerin (15 Ga. - 30 Ga.) atılması için kullanılır.

- Tek eller teknik kullanarak iğneleri atık kabı deliklerine sıkıca itin (bakınız Şekil 1).
 - Atık kabina yerleştirilen iğneler yeniden kullanılamayacak şekilde otomatik olarak yerleştireneğinden alınır.
- ⚠ Önlem: SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabına yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya çalışmayın. Bu iğneler yerlerinde güveneye alınmıştır. İğneler atık kabının zorlanarak çkartıldıklarında hasar görebilirler.
- Sağlanılmış bir köpük SharpsAway sistemi, kullanımından sonra iğneleri köpük içine itme yoluyla kullanılabılır.

- ⚠ Önlem: İğneleri, köpük SharpsAway sisteme yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikülat madde yapışabilir.

Kateteri Hazırlama:

- Lümen/lümenleri hazırlayın ve aklılığı sağlamak üzere her lümenden enjeksiyonlu steril normal salin geçirin.
- Luer-Lock konetörleri/konetörleri lümen/lümenler içinde salın olacak şekilde uzatma hattına/hattlarına klempleyin veya takın.
- Distal uzatma hattını kılavuz teli geçmesi için kapsaksız bırakın.

Uyarı: Kateteri uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin.

Başlangıç Venöz Erişim Elde Etme:

Ekojenik İğne (sağlanmışa):

Bir ekojenik iğne, kateter yerleştirileceğinde kolaylaştırılmak amacıyla kılavuz teli ile yerleştirilmesi için vasküler sisteme erişim sağlamak üzere kullanılır. İğne ucu klinisyenin damara ultrasan altında ponksiyon yaparken tam iğne ucu konumunu tanımlaması için yaklaşık 1 cm boyunda daha kolay görülecek hale getirilmiştir.

Korunaklı İğne/Güvenlik İğnesi (sağlanmışa):

Bir korunaklı iğne/güvenlik iğnesi üreticinin kullanma talimatına göre kullanılmalıdır.

Arrow Raulerson Sıringası (sağlanmışa):

Arrow Raulerson Sıringası, kılavuz tel insersiyonu için Arrow Advancer ile birlikte kullanılır.

9. Taktılı sıringaya kateter/iğne veya introducer iğne veya Arrow Raulerson Sıringasını (sağlanmışa) yenine yerleştirin ve aspirasyon yapın

- ⚠ Uyarı: Açık iğnelere veya kapsaksız, klemplenmemiş kateterleri santral venöz ponksiyon bölgesinde birakmayın. Bir santral venöz erişim chizazi veya vene hava girmesine izin verilirse hava embolisi oluşabilir.

- ⚠ Önlem: Kateter embolisi riskini azaltmak için iğneyi introducer katetere (sağlanmışa) tekrar yerleştirin.

Venöz Erişimi Doğrulama:

İstemediğiniz arteriel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak için şu tekniklerden birini kullanın:

- Santral Venöz Dalgaformu:
 - İçinden svi geçirilmiş kum ucu basınç transdüksiyon probunu pistonun arkasına ve Arrow Raulerson Sıringası válvilleri içinden geçirin ve santral venöz basınç dalgaformu için izleyin.
 - Arrow Raulerson Sıringası válvilleri kullanılıyorsa transdüksiyon probunu çıkarın.
- Pulsatil Akış (hemodinamik izleme ekipmanı yoksa):
 - Arrow Raulerson Sıringasının sıringa válv sistemini açmak için transdüksiyon probunu kullanın ve pulsatil akış için izleyin.
 - Sıringayı iğneden ayrırm ve pulsatil akış için izleyin.

⚠ Uyarı: Pulsatil akış genellikle istenmediğinde arter ponksiyonuna işaret eder.

⚠ Önlem: Venöz erişime işaret etmek üzere kan aspirasyonu rengine güvenmeyin.

Kılavuz Teli Yerleştirme:

Kılavuz tel:

Kıller/Setter çeşitli kılavuz teller ile sağlanır. Kılavuz teller, spesifik insersiyon teknikleri için farklı yapılar, uzunluklar ve uç konfigürasyonlarında sağlanır. Fili insersiyon işlemeni başlatmadan önce spesifik teknikle kullanılabilecek kılavuz tele/tellere aşina hale gelin.

Arrow GlideWheel Wire Advancer veya Arrow Advancer (sağlandırdı):

Arrow Advancer, Arrow Raulerson Sıringası veya bir iğneye yerleştirilmesi için kılavuz teliin "J" ucunu düzeltmek üzere kullanılır.

- Basparmajının kullanarak "J" ucu geri çekin (hangi Arrow Advancer'in sağlanması olmasına bağlı olarak Şekil 2'de GlideWheel veya 2A Standart Advancer'a bakın).
- Arrow Advancer ucunun "J" kısmı geri çekilmiş olarak Arrow Raulerson Sıringası pistonu veya introducer iğne arkasındaki delije yerleştirin.

10. Kılavuz teli Arrow Raulerson Sıringasına, sıringa válvilleri içinden veya introducer içine içine geçinceye kadar yaklaşık 10 cm ilerletin.

- Kılavuz teliin Arrow Raulerson Sıringası içinden ilerletilmesi hafif bir döndürme hareketi gerektirebilir.
- Arrow GlideWheel Advancer kullanılıyorsa, kılavuz teli Arrow Raulerson Sıringası içinden veya introducer içine içinden, ilerletici tekerlekini ve kılavuz teli ieri yönde iterek ilerletin (bkz. Şekil 3). Kılavuz tel istenen derinlige erişmeye kadar devam edin.
- Standart Arrow Advancer kullanılıyorsa, basparmağı kaldırın ve Arrow Advancer'ı Arrow Raulerson Sıringası veya introducer içinden yaklaşık 4 - 8 cm uzaga çekin. Basparmağı Arrow Advancer üzerinde indirin ve kılavuz teli sıkıca tutarken kılavuz teli daha fazla ilerlemek üzere tıbbatlı sıringa hasnesi içine itin (bkz. Şekil 3A). Kılavuz tel istenen derinlige erişmeye kadar devam edin.

11. Kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini (sağlanmışa) ne kadar kılavuz tel yerleştirildiğini belirlemek üzere yardımcı olası içiń bir referans olarak kullanın.

NOT: Kılavuz tel tamamen aspire edilmiş Arrow Raulerson Sıringası ve bir 6,35 cm (2,5 inç) introducer iğne ile birlikte kullanıldığında su konumlandırma referansları geçerlidir:

- 20 cm işaret (iki bant) pistonun arkasına giriyor = kılavuz tel ucu içine ucunda
- 32 cm işaret (üç bant) pistonun arkasına giriyor = kılavuz tel ucu içine ucundan yaklaşık 10 cm ilerleme

- ⚠ Önlem: Kılavuz teli daima sıkıca tutmayı devam edin. Tutma amaciyla yeterli kılavuz tel uzunluğunu açtıktan kalmış olarak devam ettirin. Kontrol edilmeyen kılavuz tel, tel embolisine neden olabilir.

- ⚠ Uyarı: Arrow Raulerson Sıringasını kılavuz tel yerindeyken aspire etmeye; arka válften sıringaya hava şerefleri.

- ⚠ Önlem: Sıringanın arkasından (kapak) kan sizması riskini azaltmak üzere kan reinfüzyonu yapın.

- ⚠ Uyarı: Kılavuz teli olası ayrılmaya veya hasar görme riskini azaltmak üzere kılavuz teli içinen eğimi kısmı üzerine geri çekin.

12. Introducer iğne ve Arrow Raulerson Sıringasını (veya kateteri) kılavuz teli yerinde tutarken çıkarın.

13. Kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini istenen kalıcı kateter yerleştirme derinliğine göre kalıcı uzunluğu ayarlamak üzere kullanın.

14. Gerekirse kütanoz ponkşyon bölgesini, bistürinin kesici ucu kilavuz telden uzağa doğru konumlandırılmalı olarak bütütün.

⚠️ Uyarı: Uzunluğunu değiştirmek üzere kilavuz teli kesmeyein.

⚠️ Uyarı: Kilavuz teli bistüriyle kesmeyein.

- Bistürinin kesici ucunu kilavuz telden uzağa doğru konumlandırılın.

- Kullanılmadığında kesici madde yaralanması riskini azaltmak üzere bistürinin güvenlik ve/veya kilitleme özelliğini (sağlanmışa) etkinleştirin.

15. Gerektiği şekilde venu doku kanalını büyütmek için doku dilatörlerini kullanın. Kilavuz teli açısından cilt içinden yavaşça izleyin.

⚠️ Uyarı: Doku dilatörünü kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın. Doku dilatörünü yerinde bırakma hastayı olası damar duvarı perforasyonu açısından risk alıma sokar.

Kateteri ilerletme:

16. Kateterin ucunu kilavuz tel üzerinden geçirin. Kateterin göbek ucunda kilavuz teli sıkı tutmaya yetecektir kadar kilavuz tel uzunluğu ağıpta kalmalıdır.

17. Cilt yakınında tutarak kateteri ven içine hafif döndürme hareketiley ilerletin.

⚠️ Uyarı: Kateter klempi ve tutturucuya (sağlanmışa) kilavuz tel çıkarılmadan takmayın.

18. Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans noktaları olarak kullanarak kateteri son kalıcı pozisyon'a ilerletin.

NOT: Santimetre işaretleme sembololoji kateter ucunu referans alır.

- *saysız: 5, 15, 25, vs.*

- *bantlar: her bant 10 cm aralığa işaret eder ve bir bant 10 cm, ikinci bant 20 cm gösterir vs.*

- *noktalar: her nokta 1 cm aralığa işaret eder*

19. Kateteri istenen derinlikte tutun ve kilavuz teli çekin.

⚠️ Önlem: Kilavuz teli kateter yerleştirildiğinde sonra gizkarma çalışırken direnç karşılaşılırsa kilavuz tel damar içinde kateter ucu etrafında büükümüş olabilir (bakınız Şekil 4).

- Bu durumda kilavuz teli geri çekilmesi kilavuz tel kırılmasıyla sonuçlanabilecek gereksiz güç uygulanmasına yol açabilir.
- Direnç karşılaşırırsa kateteri kilavuz tele göre yaklaşık 2-3 cm geri çekin ve kilavuz teli çekinmeye çalışın.
- Vine dirençte karşılaşırısa kilavuz tel ve kateteri birlikte çarkan.

⚠️ Uyarı: Olasılıkla riskini azaltmak üzere kilavuz tel üzerine gereksiz güç uygulamayın.

20. Tüm kilavuz teli çıkarıldığında sağlam olduğunu daima doğrulayın.

Kateter İnsersiyonu Tamamlama:

21. Lümen aklığını her uzatma hattına bir sırma tıkarak ve venöz kanın serbestçe aktığı gözleneneye kadar aspirasyon yaparak kontrol edin.

22. Kateterden kanı tamamen gidermek üzere lümenden/lümenlerden sıvı geçirin.

23. Tüm uzatma hattını/uçunu uygun Luer-Lock konektöré/konektörörere gerekçi şekilde takın. Kullanılmayan port/portalar, Luer-Lock konektöré/konektörörlerinden standart kurumsal politikalar ve işlemler kullanılarak "kilitlenebilir".

- Hat ve Luer-Lock konektöré değişiklikleri sırasında her lümen içinden akış titikamak üzere uzatma hatalarında kayan klemplikler sağlanmıştır.

⚠️ Önlem: Lümen içinden infüzyondan önce asırı basınç nedeniyle uzatma hattının hasar görmesi riskini azaltmak üzere kayan klempliği açın.

Kateter Sabitleme:

24. Bir kateter stabilizasyon cihazı, kateter klempi ve tutturucu, zimbalar veya sürtürler (sağlanmışa) kullanın.

- Kateter göbeğinin primer sabitleme bölgesinde olarak kullanın.
- Gerekirse sekonder sabitleme bölgesinde olarak kateter klempi ve tutturucu kullanın.

⚠️ Önlem: Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manipülasyonunu en azı indirin.

Kateter Stabilizasyon Cihazı (sağlanmışa):

Bir kateter stabilizasyon cihazı üreticisinin kullanım talimatıyla uyumlu olarak kullanılmalıdır.

Kateter Klempi ve Tutturucu (sağlanmışa):

Kateter stabilizasyon için kateter göbeği dışında ek bir sabitleme bölge gereklilikte kateteri sabitlemek için bir kateter klempi ve tutturucu kullanılır.

- Kilavuz tel时代中国 gerekli tutturucu ile kilitlendirdikten sonra lastik klempli katetarı kullanın ve uygun ucu konumunu temin etmek için kateter üzerine kateterin nemli olmadığından (gerekçi) emin olarak konumlandırılın.
- Sert tutturucuya kateter klempine titkalarak oturtun.
- Kateter klempi ve tutturucuya hastaya kateter stabilizasyon cihazı veya zimba ya da sütür köyüğü yoluyla bir unite olarak sabitleyin. Kateter yer değiştirilmesi riskini azaltmak için hem kateter klempi hem tutturucunun sabitlenmesi gereklidir (bakınız Şekil 5).

25. Pansumanı üreticinin talimatına göre uygulamadan önce insersiyon bölgесinin kuru olduğundan emin olnur.

26. Kateter ucunun yerleşimini kurumsal politikalar ve işlemlerle uyumlu olarak değerlendirin.

27. Kateter ucunun konumu yanlışsa, kurumsal politikalar ve işlemlerle göre durumu değerlendirin ve kateteri değiştirin veya tekrar konumlandırın.

Bakım:

Pansuman:

Kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre pansuman yerleştirin. Büyütlük boluslara, örneğin pansuman nemlendirme, kırılınır, gevşerse veya artık oklüziv dejileş hemen değiştirin.

Kateter Açıklığı:

Kateter açılığının kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre devam ettirin. Santral venöz kateterleri olan hastaların tüm personel kateterin durma süresini uzamak ve yaralanmayı önlemek için etkin yönetim konusunda bilgi olmalıdır.

Kateter Çıkarma Talimatı:

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. Juguler veya subklavyen kateter çıkarılıyorsa, hastadan nefes alıp tutmasını isteyin.

5. Kateteri yavaşça cilde paralel olarak gerekli çıkarın. Kateteri çıkarırken direnç karşılaşırırsa **DURUN**.

⚠️ Önlem: Kateter zorla çıkarılmamalıdır, yoksa kateter kırılması ve embolizasyona yol açabilir. Çıkarması zor kateter için kurumsal politikalar ve işlemleri izleyin.

6. Hemostat elde edilinceye kadar bölgeye doğrudan basınç ve sonrasında merhem tabanlı oklüziv pansuman uygulayın.

⚠️ Uyarı: Bölge epiteliyalizasyon olursaçaya kadar kalan kateter kanalı bir hava giriş noktası olmaya devam eder. Oklüziv pansuman en az 24 saat veya bölge epiteliyalizasyon olmuş gibi görünümeye kadar yerinde kalmalıdır.

7. Kateter çıkarma işlemi tüm kateter uzunluğu ve ucunun çıkarıldığından doğrulanması dahil kurumsal politikalar ve işlemlere göre belgelendirin.

Hasta değerlendirilmesi, klinik eğitim, insersiyon teknigi ve bu işlemle ilişkili potansiyel komplikasyonlar açısından referans literatür için standart kitaplar, tıbbi literatür ve Arrow International LLC web sitesine bakınız: www.teleflex.com

Bu kullanma talimatının pdf kopyası www.teleflex.com/FU adresine mevcuttur.

Bu, Tibbi Cihazlar Avrupa Veritabanı/Eudamed'in (<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>) kullanımına aylamdan sonra "Arrow AGB SVK" Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) belgesinin konumudur.

Avrupa Birliği'nde ve aynı düzenleyici rejime (Tibbi Cihazlar) ilgili 2017/745/EU Sayı Düzeneleme) tabii olan ülkelerde hasta/kullanıcı/izincili tarafar için; bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımının sonucu olarak ciddi bir olay ortaya çıkması lütfen bu durumu üreticije ve/veya yetkilî temsilcisi ve ülkenizdeki ilgili makama bildirin. Ulusal yetkin makamların (Teyakkuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi sağlama amacıyla Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur.

Bazı semboller bu ürün için geçerli olmamayabilir. Özel olarak bu ürün için geçerli semboller için ürün etiketine başvurun.

Dikkat	Tıbbi Cihaz	Kullanma talimatına bakınız	Tıbbi madde içerir	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etlen oksit ile sterilize edilmiştir	İçinde koruyucu ambalaj içeren tekli steril bariyer sistemi
Tekli steril bariyer sistemi	Güneş ışığından uzak tutun	Kuru tutun	Paket hasarlıya kullanmayın	Doğal kauçuk lateksle yapılmamıştır	25 °C (77 °F) altında saklayın. 40 °C (104 °F) üzerinde asırı sıcakta kaçının.	Katalog numarası	Lot numarası
Üretici	Üretim tarihi	İthalatçı Firma					

Teleflex, Teleflex logosu, Arrow, Arrow logosu, Arrow+ard Blue Plus ve SharpsAway, ABD ve/veya diğer ülkelerde Teleflex Incorporated veya yan kuruluşlarının ticari markaları veya tescilli ticari markalarıdır. © 2020 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.

Центральний венозний катетер (ЦВК) Arrowg+ard Blue Plus

Інформація щодо технології виробництва антимікробного катетера Arrowg+ard Blue Plus

Вступ

Інфекція є провідним ускладненням, пов'язаним із внутрішньосудинними пристроями. Національна система з моніторингу нозокомійних інфекцій США (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) відстежує частоту інфекцій кровотоку, асоційовану з центральним катетером (BSI), у відділеннях інтенсивної терапії для дорослих і дітей із 300 лікарень, що беруть участь у дослідженнях. Цей звіт надає орієнтовні дані про інших лікарень. Приблизно 90% катетер-асоційованих інфекцій кровотоку (CAIK) виникають через центральний катетер. (Maki, 1997) Повідомлено, що летальність, спричинена катетер-асоційованими інфекціями кровотоку становить від 4% до 20%, це призводить до подовженої госпіталізації (в середньому 7 днів) та збільшення лікарських витрат. (Pittet, 1994)

Обґрунтування для застосування антимікробних катетерів

Патогенез катетер-асоційованих інфекцій кровотоку:

Інфекції, пов'язані з судинним катетером, виникають через численні причини, проте вони починяються коли катетер стає колонізованим мікроорганізмами, які потрапляють одинім із наступних двох шляхів, або двома одразу: 1) колонізація катетера зовні або 2) колонізація всередині катетера. Колонізація зовні катетера може виникнути через мікроорганізми шкіри, інфекції тканин, що розташовані поруч, або завдяки тематогенній дисемінації катетера з віддаленого місця. Колонізація всередині катетера можива при попаданні мікроорганізмів через роз'єм катетера або при контамінації рідини для інфузії. (Sherertz, 1997)

Опис виробу:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus є центральним венозним катетером (ЦВК) зі зовнішньою поверхнею, обробленою за допомогою антимікробних засобів хлоргексидину ацетату та сульфадазину срібла на корпусі катетера та носику адаптера роз'єму з'єднання, з додатковою імпрегнацією внутрішнього просвіту з використанням антимікробної комбінації хлоргексидину ацетату та основи хлоргексидину для корпусу катетера, адаптера з'єднання, трубки (-ок) подовження та її роз'єму (-іб). Середня загальна кількість використання, трубки (-ок) подовження та її роз'єму (-іб). Середня загальна кількість використання, трубки (-ок) подовження та її роз'єму (-іб). Середня загальна кількість використання, трубки (-ок) подовження та її роз'єму (-іб).

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus показав ефективність проти *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* та *Staphylococcus epidermidis*.

Застосування за призначенням:

Технологія Arrowg+ard призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку (CAIK). Ця технологія не призначається для застосування з метою лікування інсичуків інфекцій і не показана для довготривалого застосування (> 30 днів). Клінічну ефективність катетера Arrowg+ard Blue Plus щодо попередження CAIK порівняно з орігінальним катетером Arrowg+ard Blue не дослідено.

Показання для застосування:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus показаний для забезпечення короткочасного (< 30 днів) центрального венозного доступу з метою лікування хвороб або патологічних станів, що потребують центрального венозного доступу, в тому числі, але не обмежуючись:

- відсутність місця, які можна використовувати для периферійного в/в введення;
- моніторинг центрального венозного писку;
- повне парентеральне харчування (ППХ);
- інфузії рідин, лікарських препаратів або препаратів для хіміотерапії;
- частий збирання крові або переливання крові/препаратів крові;

Цей катетер не призначається для застосування ані з метою лікування інсичуків інфекцій ані як замінник тунельного катетера для пацієнтів, які потребують довготривалої терапії. Результати одного клінічного дослідження показали, що антимікробні якості катетера можуть бути не ефективними при застосуванні його для введення повного парентерального харчування (ППХ).

Протипоказання:

Застосування антимікробного катетера Arrowg+ard Blue Plus протипоказано пацієнтам із відомою гіперчувствливістю до хлоргексидину ацетату, сульфадазину срібла та/або сульфаніламідних препаратів.

Очікувані клінічні переваги:

Можливість отримати доступ до центральної системи кровообігу за допомогою одного місця проколу для проведення процедур, які включають інфузію рідин, забор крові, введення лікарських засобів, центральний венозний моніторинг та можливість введення контрастних речовин.

Призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку.

Особливі категорії пацієнтів:

Контрольовані дослідження цього виробу не проводились у вагітних жінок, пацієнтів дитячого віку або новонароджених, пацієнтів із відомою гіперчувствливістю до сульфаніламідних препаратів, мультиформною еритемою, синдромом Стівенса-Джонсона та дефіцитом глукозо-6-фосфатдегідрогенази. Користь від застосування цього катетера слід зважувати порівняно з будь-яким можливим ризиком.

Можливість гіперчувствливості:

Реакція гіперчувствливості становлять проблему при застосуванні антимікробних катетерів, оскільки вони можуть бути дуже серізними і навіть загрожувати життю. Повідомлення про випадки гіперчувствливості існують із того часу, як антимікробні катетери з'явилися на ринку. Вони можуть виникати і у ваших пацієнтів, особливо якщо пацієнт японського походження.

Dив. розділ "Застереження" для отримання додаткової інформації.

Клінічні оцінки:

Клінічне дослідження — Франція

Проспективне, багаторічеве, рандомізоване, подвійно сліпє клінічне дослідження проводили у 397 пацієнтів у 14 відділеннях інтенсивної терапії лікарень при університеті Франції з червня 1998 року до січня 2002 року зі застосуванням антимікробних катетерів Arrowg+ard Blue Plus. Результати дослідження показали, що

застосування цих катетерів було асоційовано з вираженою тенденцією до зниження показників інфекції центральних венозних катетерів (показник колонізації 3,7% проти 13,1%; 3,6 проти 11 на 1000 днів застосування катетера, $p=0,01$) та інфекції, що пов'язана з ЦВК (інфекція кровотоку), в 4 проти 11 (2 проти 5,2 на 1000 днів застосування катетера, $p=0,10$).

Brun-Buisson C, Doyon F, Sollet J, Cochard J, et al. Prevention of intravascular catheter-related infection with newer chlorhexidine-silver sulfadiazine-coated catheters: a randomized controlled trial. *Intensive Care Medicine.* 2004;30:837-843.

Клінічне дослідження — Німеччина

Проспективне, рандомізоване, подвійно сліпое контролюване клінічне дослідження проводили у 184 пацієнтів у лікарні університету Гейдельберга (Гейдельберг, Німеччина) з січня 2000 року до вересня 2001 року зі застосуванням антимікробних катетерів Arrow+ard Blue Plus. Результати дослідження показали, що ці катетери ефективно знижували відсоток суттевого бактеріального росту на кінці або на підшкірному сегменті (26%) порівняно з контрольними катетерами (49%). Показник частоти колонізації катетера також був значно зменшений (12% в оброблених катетерах проти 33% у необроблених). Кількість епізодів інфекції кровотоку в пацієнтів із катетером, обробленим хлоргексидином з сульфадіазіном срібла, була меншою, ніж у пацієнтів, яким уводили контрольні катетери (3 проти 7 епізодів, $p=0,21$).

Ostdorff T, Meinhold A, Hartel C, Salvender H, et al. Chlorhexidine and silver sulfadiazine coated central venous catheters in haematological patients – a double-blind, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

Клінічне дослідження — Сполучені Штати Америки

Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійно сліпое контролюване клінічне дослідження проводили у 780 пацієнтів у 9 лікарнях при університетах США з липня 1998 року до червня 2001 року зі застосуванням антимікробних катетерів Arrow+ard Blue Plus. Результати дослідження показали, що ці катетери менш імовірно колонизовані на час їх відалення порівняно з контрольними катетерами (13,3 проти 24,1 колонізованих катетерів на 1000 днів застосування катетера, $p<0,01$). Показник визначених катетер-асоційованих інфекцій кровотоку був 1,24 на 1000 днів застосування катетера (довірчий інтервал 0,26–3,26 на 1000 днів застосування катетера) для контрольної групи проти 0,42 на 1000 днів застосування катетера (довірчий інтервал 0,01–2,34 на 1000 днів застосування катетера) для групи з катетером Arrow+ard Blue Plus ($p=0,6$).

Rupp M, Lisco S, Lipssett P, Perl T, et al. Effect of a second-generation venous catheter impregnated with chlorhexidine and silver sulfadiazine on central catheter-related infections. *Annals of Internal Medicine.* October 18, 2005;143(8):570-581.

В усіх цих клінічних дослідженнях не спостерігали жодних побічних явищ при застосуванні катетерів Arrow+ard Blue Plus.

Дослідження взаємодії ліків:

Антимікробний катетер Arrow+ard Blue Plus не показав втрату функції або наявності взаємодії імпрегнованого хлоргексидином внутрішнього просвіту при інфузії 82 різних парентеральних ліків, які перевіряли на сумісність. (Xu, 2000)

Застереження:

- Негайно відідалять катетер, якщо виникнуть побічні реакції після встановлення катетера. Сполуки, які містять хлоргексидин, застосовуються як місцеві дезінфектанти із середини 1970-х років. Оскільки хлоргексидин є ефективною антимікроносійкою речовиною, його застосовують у багатьох антисептичних шкірних мазях, засобах для полоскання ротової порожнини, косметичних виробах, медичних пристроях та дезінфектантів, що використовують для підготовки шкіри до хірургічної процедури.

ПРИМІТКА: Проведіть перевірку чутливості для підтвердження алергії до антимікробних засобів катетера, якщо виникне побічна реакція.

⚠ Загальні застереження та запобіжні заходи

Застереження:

- Стерильний, для одноразового застосування: не застосовуйте повторно, не обробляйте повторно та не стерилізуйте повторно. Повторне застосування створює потенційний ризик серйозного пошкодження та/або інфекції, що може привести до смерті. Повторна обробка медичних пристрій, призначених лише для одноразового

застосування, може привести до погіршення робочих характеристик або втрати функціональності.

- Перед застосуванням прочитайте всі застереження, запобіжні заходи та інструкції в листку-вкладиші у упаковки. Невиконання цього може привести до тяжкого травмування пацієнта або смерті.
- Не розташуйте та не просувайте катетер в правому передсерді або правому шлуночку, та не залишайте його там. Кінчик катетера слід просувати в нижню 1/3 верхньої порожнистої вени.

Для доступу через стегнову вену катетер необхідно вводити в судину так, щоб кінчик катетера лежав паралельно судинній стінці та не входив у праве передсердя.

Місце розташування кінчика катетера слід підтвердити відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

- Практикуючі лікарі повинні знати про вірогідність зачленення провідника будь-яким пристроєм, імплантованим у систему кровообігу. Якщо в пацієнта є імплантат у системі кровообігу, рекомендовано проводити процедуру катетеризації під прямим візуальним контролем для зменшення ризику зачленення провідника.
- Не докладайте надмірну силу, коли вводите провідник або ділятатор тканини, тому що це може привести до перфорації судини, кровотечі або пошкодження складових частин виробу.
- Проходження провідника в праву половину серця може спричинити аритмії, блокаду правої ніжки пучка Гіса та перфорацію стінок судин, передсердя або шлуночка.
- Не докладайте надмірного зусилля під час встановлення або видалення катетера або провідника. Докладання надмірного зусилля може привести до пошкодження або поломки складових частин виробу. Якщо є підозри на те, що виріб було пошкоджено, або його не можна видалити без зусиль, слід отримати радіографічне зображення та провести додаткову консультацію.
- Застосування для таких процедур катетерів, не призначених для проведення ін'єкції під тиском, може привести до переткнання рідини з однієї трубки катетера до іншої або розриву катетера та ризику травмування.
- Не фіксуйте, не закріпляйте скоби та/або нитки безпосередньо до зовнішнього діаметра корпусу катетера або трубок подовження, щоб зменшити ризик розрізання катетера або пошкодження катетера чи затримки потоку рідини в катетері. Закріпляйте тільки у вказаних місцях стабілізації.
- У випадку попадання повітря до пристрою для центрального венозного доступу або до самої вени може розвинутися повітряна емболія. Не залишайте відкритих голок або катетерів, які не закріплені кришками та без зажимів, у місцях пункциї для центрального венозного доступу. Застосуйте тільки надійно закріплені з'єднання люер-лок (Luer-Lock) у всіх пристроях для центрального венозного доступу, щоб попередити випадкове роз'єднання.

- Практикуючі лікарі мають знати, що рухомі зажими можуть бути зняті випадково.
- Практикуючі лікарі мають знати ускладнення/небажані побічні ефекти, пов'язані з використанням центральних венозних катетерів, які включають, але не обмежуються, таке:

- тампонада серця
- внаслідок перфорації стінки судини, передсердя або шлуночка;
- пневральна травма (тобто, пневмоторакс) та травма середостіння;
- повітряна емболія;
- емболія катетера;
- оклюзія катетера;
- розрив грудного протоку;
- бактеріємія;
- септицемія;
- тромбоз;
- випадкове проколювання артерії;
- пошкодження нерва;
- гематома;
- кровотеча;
- утворення фібринової капсули;
- інфекція в місці виходу;
- ерозія судини;
- неправильне положення кінчика катетера;
- аритмії;
- ектравазація.

Запобіжні заходи:

1. Не змінайте катетер, провідник або будь-який інший компонент набору/комплекту під час уведення, застосування або видалення.
2. Процедуру повинен проводити досвідчений персонал, добре обізнаний із анатомічними орієнтирами, безпечною методикою та можливими ускладненнями.
3. Використовуйте стандартні запобіжні заходи та дотримуйтесь політики установок стосовно всіх процедур, включаючи безпечну утилізацію пристройів.
4. У склад деяких дезінфектантів, що використовують у місці введення катетера, входять розчинники, які можуть руйнувати матеріал катетера. Спирт, ацетон та полієтиленгліколь можуть послабити структуру поліуретанових матеріалів. Ці засоби можуть також послабити адгезійний з'язок між приладом для стабілізації катетера та шкірою.
 - Не застосовуйте ацетон на поверхні катетера.
 - Не використовуйте спирт для обробки поверхні катетера та не допускайте попадання спирту в просвіт катетера для відновлення прохідності катетера або як засіб для профілактики інфекції.
 - Не використовуйте мазі, що містять полієтиленгліколь, у місці введення катетера.
 - Будьте обережні під час інфузії препаратів із високою концентрацією спирту.
 - Почекайте, поки місце введення буде повністю сухим, і тоді накладайте пов'язку.
5. Перевірте прохідність катетера перед його використанням. Не використовуйте шприци менше 10 мл, щоб зменшити ризик пропікання або розриву катетера (тиск рідини, що заповнює шприц об'ємом 1 мл, може перевищити 300 фунтів/кв. дюйм).
6. Зведіть до мінімуму маніпуляції з катетером протягом усієї процедури для підтримання правильного положення кінчика катетера.

Рекомендована процедура: проводьте підготовку згідно з правилами асептики.

Підготовка місця ін'єкції:

1. Розмістіть пацієнта в положенні, яке необхідне для введення катетера.
 - Підключичний або яремний доступ: Розташуйте пацієнта в невиріжене положення Тренделебурга, щоб зменшити ризик повітряної емболії та посилити венозне наповнення.
 - Феморальний доступ: Розташуйте пацієнта в положенні лежачи на спині.
2. Підготуйте чисту шкіру, обробивши її відповідним антисептиком.
3. Накрійте місце проколу.
4. Введіть місцевий анестетик відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

5. Утилізуєте голку.

SharpsAway II, контейнер для утилізації із замком (за наявності):
Контейнер для утилізації із замком SharpsAway II застосовується для утилізації голок (15 Ga. – 30 Ga.).

- Використовуючи одну руку, встреміть голки в отвори контейнера для утилізації (див. Рисунок 1).
- Після розміщення в контейнері для утилізації голок будуть автоматично зафіксовані в цьому місці і тому не можуть використовуватися повторно.

⚠ Запобіжний захід: Не намагайтесь вийняти голки з контейнера для утилізації із замком SharpsAway II. Ці голки надійно закріплені на місці. Можна пошкодити голки, якщо із силами витягати їх із контейнера для утилізації.

- За наявності системи з пінопластом SharpsAway голки можна утилізувати, занурюючи в піну після використання.

⚠ Запобіжний захід: Не застосовуйте повторно голки після того, як їх було поміщені в систему з пінопластом SharpsAway. Частинки речовини можуть приступати до кінчика голки.

Підготовка катетера:

6. Наповніть кожний просвіт катетера стерильним фізіологічним розчином для перевірки його прохідності та праймінга просвіті (-ів).
7. Задіксуйте або прикріпіть конектор (-и) лоер-лок (Luer-Lock) до трубки (-ок) подовження для затримання фізіологічного розчину в просвіті (-ах).
8. Залишіть дистальну трубку подовження незакритою ковпачком для проходження провідника.

⚠ Застереження: Не рікте катетер, щоб змінити довжину.

Отримайте початковий венозний доступ:

Ехогенна голка (за наявності):

Ехогенні голки використовуються для забезпечення доступу до судинної системи для введення провідника та поглинення розташування катетера. Кінчик голки збільшено приблизно до 1 см для того, щоб практикуючий лікар точно встановив його положення під час проколу судини під ультразвуковим контролем.

Захищена голка/безпечна голка (за наявності):

Захищенню голку/безпечну голку треба використовувати відповідно до інструкції для застосування, наданої виробником.

Шприц Arrow Raulerson (за наявності):

Шприц Arrow Raulerson застосовується у поєднанні з Arrow Advancec для введення провідника.

9. Введіть голку інтрод'юсер або катетер/голку з приднішим шприцем або шприцем Arrow Raulerson (за наявності) у вену та виконайте аспирацію.

⚠ Застереження: Не залишайте відкритих голок або катетерів, які не закріплені кришками та без зажимів, у місцях пульсій для центрального венозного доступу. О випадку попадання пульса від пристрою для центрального венозного доступу або до самої вени може звільнитися повітряна емболія.

⚠ Запобіжний захід: Не вводьте повторно голку в інтрод'юсер катетера (за наявності), щоб зменшити ризик емболії катетера.

Перевірте венозний доступ:

Узв'язк з ризиком випадкового введення катетера в артерію перевірте венозний доступ за допомогою однієї з нижче зазначених методик:

- Форма хвиль центрального венозного тиску:
 - Введіть заповнений рідиновою тупокінцевим трансдукційним зондом у задню частину поршина шприца та через клапан шприца Arrow Raulerson та стежте за формою хвиль центрального венозного тиску.
 - Відділіть трансдукційний зонд, якщо користується шприцом Arrow Raulerson.
- Пульсуючий потік (якщо немає обладнання для моніторингу гемодинаміки):
 - Застосуйте трансдукційний зонд для відчінення системи клапанів шприца Arrow Raulerson та стежте за пульсуючим потоком.
 - Від'єднайте шприц від голки та стежте за пульсуючим потоком.

⚠ Застереження: Пульсуючий потік зазвичай є показником випадкового проколювання артерії.

⚠ Запобіжний захід: Для визначення венозного доступу не покладайтесь на колір крові, отриманої при аспірації.

Вставте провідник:

Провідник:

Набори/комплекти доступні з різними провідниками. Постачаються провідники різних діаметрів, довжини та кінцями різних конфігурацій для різних методів введення. Перед початком процедури введення ознайомтесь, який саме провідник (-и) використовується в цьому методі.

Arrow GlideWheel Wire Advancer або Arrow Advancer (за наявності):

Arrow Advancer застосовується для вигнутлення кінця «» провідника з метою введення провідника в шприц Arrow Raulerson або в голку.

- За допомогою великого пальця руки відгиніть кінець «» (див. Рисунок 2 GlideWheel або 2A Стандартний Advancer залишкою від наданого Arrow Advancer).
- Помістіть кінець Arrow Advancer – із відгинутим кінцем «» – в отвір задньої частини поршина шприца Arrow Raulerson або в голку інтрод'юсера.
- 10. Проведіть провідник у шприц Arrow Raulerson приблизно на 10 см, доки він пройде через клапан шприца або в голку інтрод'юсера.
- Проведення вперед провідника через шприц Arrow Raulerson може вимагати обережного обертального руху.
- Якщо використовується Arrow GlideWheel Advancer, введіть провідник через шприц Arrow Raulerson або через голку інтрод'юсера, штовхаючи коліщатко Advancer з провідником вперед (див. Рисунок 3). Продовжуйте, доки провідник не дospіє бажаної глибини.
- Якщо використовується стандартний Arrow Advancer, підніміть великий пальець руки та відгиніть Arrow Advancer приблизно на 4–8 см від шприца Arrow Raulerson або голки інтрод'юсера. Опустіть великий пальець руки на Arrow Advancer та, мінно утримуючи провідник, пропишовіть Arrow Advancer та провідник в циліндр шприца для подальшого проведення провідника (див. Рисунок 3A). Продовжуйте, доки провідник не дospіє бажаної глибини.

11. Користуєтесь сантиметровими позначками (за наявності) на провіднику для оцінки глибини введення провідника.

ПРИМІТКА: Коли провідник використовують у поєднанні зі шприцем Arrow Raulerson (за умов поєднаної аспірації) та голкою інтрод'юсера розміром 6,35 см (2-1/2"), то можна застосовувати такі орієнтири його положення:

- позначка 20 см (без риски), що входить у задню частину поршина шприца = кінець провідника, що знаходиться на кінці голки
- позначка 32 см (три риски), що входить у задню частину поршина шприца = кінець провідника, що знаходиться приблизно на відстані 10 см від кінця голки.

⚠ Запобіжний захід: Міцно утримуйте провідник протягом всього часу процедури. Залишайте достатньо довжину провідника відкритою для маніпуляцій. Неконтрольований провідник може привести до емболії провідником.

⚠ Застереження: Не проводьте аспірацію шприцем Arrow Raulerson при введеному провіднику; повітря може потрапити у шприц через задній клапан.

⚠ Запобіжний захід: Не вводьте повторно кров, щоб зменшити ризик протикання крові через задню частину (кришку) шприца.

⚠ Застереження: Не видалійте провідник проти зрізу голки, щоб уникнути можливого відрибува або пошкодження провідника.

12. Видаліть голку інтрод'юсера та шприц Arrow Raulerson (або катетер), утримуючи провідник на одному місці.

13. Користуєтесь сантиметровими позначками на провіднику для корекції довжини постійного катетера відповідно до бажаної глибини розміщення постійного катетера.

14. За необхідності збільшіть місце пункциї в шкірі за допомогою гострого краю скальпеля, розташованого в напрямку від провідника.

⚠ Застереження: Не відрізайте провідник, щоб змінити його довжину.

⚠ Застереження: Не відрізайте провідник скальпелем.

- Розташуйте гострій край скальпеля в напрямку від провідника.

• Коли не користуєтесь скальпелем, застосовуйте правила безпеки та/або функцію закривання скальпеля (за наявності), щоб зменшити ризик травми гострим предметом.

15. Використовуйте диллятор тканини, щоб збільшити прохід у тканинах до вени, за необхідності. Повільно слідкуйте за кутом провідника через цикру.

⚠ Застереження: Не залишайте диллятор тканини на місці, як постійний катетер. Якщо диллятор тканини залишається на місці, це наражає пацієнта на ризик можливої перфорації стінки судини.

Просуньте катетер вперед:

16. Наборайте кінчик катетера на провідник. Слід залишати достатню довжину провідника відкритою біля кінця катетера з адаптером для міцного утримання провідника.

17. Захопіть пальцями шкіру поблизу та проведіть катетер у вену за допомогою легкого руху з обертанням.

⚠ Застереження: Не прикрепійте зажим катетера та закріплювач катетера (за наявності) до моменту видалення провідника.

18. Користуючись сантиметровими позначками на катетері як довідковими точками для розміщення, проведіть катетер до заключної постійної позиції.

ПРИМІТКА: Сантиметрові позначки відлічуються від кінчика катетера.

• числові: 5, 15, 25 тощо

• риски: кожна риска означає інтервал у 10 см, при цьому одна риска вказує на 10 см, де риски вказують на 20 см тощо

• точки: кожна точка означає інтервал у 1 см

19. Утримуйте катетер на бажаній глибині та виділіть провідник.

⚠ Запобіжний захід: Якщо відчувається опір під час спроби видалення провідника після розташування катетера, то це може означати, що провідник перекрутиться навколо кінчика катетера всередині судини (див. Рисунок 4).

• Якщо за цих обставин тягніти провідник назад, то це може привести до докладання неналежного зусилля та внаслідок цого до пошкодження провідника.

• Якщо відчувається опір, витягніть катетер приблизно на 2–3 см відносно провідника та спробуйте виділити провідник.

• Якщо знову відчувається опір, виділіть провідник і катетер водночас.

⚠ Застереження: Не докладайте надмірну силу до провідника, щоб не пошкодити його.

20. Після видалення завжди перевірійте весь провідник на предмет ушкоджень.

Виконайте введення катетера:

21. Переівріть прохідність просвіту, присідавши шприц до кожної трубки подовження, та виконуйте аспірацію до появи вільного потоку венозної крові.

22. Промійті просвіт (-и), щоб повністю змити кров із катетера.

23. Під'єднайте всі трубки подовження до відвідних конекторів люер-лок (Luer-Lock), як потрібно. Невикористаний порт (-и) можна «закрити» за допомогою конектора люер-лок (-ів); при цьому необхідно слідувати внутрішнім нормативним документам медичного закладу.

• Рукоюмі зажим (-и) надасться в комплекці до трубок подовження для оклюзії потоку через кожний просвіт під час змін трубок та конектора люер-лок.

⚠ Застереження: Перевірочатком інфузії відкрийте рукоюмі зажим через його просвіт, щоб зменшити ризик пошкодження трубки подовження надмірним тиском.

Зафіксуйте катетер:

24. Користуєтесь приладом для стабілізації катетера, зажимом катетера та закріплювачем катетера, скобами або нінтками (за наявності).

• Використайте роз'єм катетера як основне місце кріплення.

• Застосуйте зажим катетера та закріплювач катетера як другорядне місце кріплення, якщо це необхідно.

⚠ Запобіжний захід: Зведіть до мінімуму маніпуляції з катетером протягом усієї процедури для підтримання правильного положення кінчика катетера.

Прилад для стабілізації катетера (за наявності):

Слід використовувати прилад для стабілізації катетера відповідно до інструкції для застосування, наданої виробником.

Зажим катетера та закріплювач катетера (за наявності):

Зажим катетера та закріплювач катетера використовуються для фіксації катетера, якщо для стабілізації катетера потрібно додаткове місце кріплення, крім роз'єму катетера.

- Після видалення провідника та приседнання або закріплення необхідних ліній, розпрашіть крила гумового зажима та розташуйте його на катетері, а також перевірте, щоб катетер не був вологий — це потрібно для утримання кінчика катетера в правильному положенні.
- Защіпіть негнучкий закріплювач на зажим катетера.
- Задійте зажим катетера та закріплювач катетера на тілі пацієнта за допомогою принади для стабілізації катетера, скоб або шовного матеріалу. Зажим катетера та закріплювач катетера потребують фіксації для зменшення ризику зміщення катетера (див. Рисунок 5).
- 25. Згідно з інструкцією виробника перед накладанням пов'язки перевірте, щоб місце введення катетера було сухим.
- 26. Оцініть положення кінчика катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
- 27. При неправильному розташуванні кінчика катетера оцініть його стан та замініть на інший катетер або змініть його положення відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

Догляд та технічне обслуговування:

Накладання пов'язки:

Накладіть пов'язку відповідно до внутрішніх нормативних документів і практичних рекомендацій медичного закладу. Негайно замініть пов'язку при порушенні її функціонального стану, наприклад, при намоканні, забрудненні, послабленні або втраті поглинаючих властивостей.

Прохідність катетера:

Підтримуйте прохідність катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів та практичних рекомендацій медичного закладу. Усі співробітники, задіяні в догляді за пацієнтами з центральними венозними катетерами, повинні знати правила поводження з катетером для подовження строку його використання та профілактики пошкоджень.

Інструкції щодо видалення катетера:

1. Розмістіть пацієнта за клінічними показаннями для зменшення ризику потенційної повітряної емболії.
2. Видайте пов'язку.
3. Звільніть катетер та видаліть із пристрою (-ів) для фіксації катетера.
4. При видаленні яремного або підключичного катетера попросіть пацієнта вдихнути та затримати подих.
5. Видаліть катетер, повільно потягнувши його паралельно шкірі. При виникненні опору при видаленні катетера **STOP**

⚠ Запобіжний захід: Не намагайтесь видалити катетер силоміць: це може привести до пошкодження катетера та емболізації. Дотримуйтесь внутрішніх нормативних документів медичного закладу при складаннях під час видалення катетера.

6. Надаїть на місце введення катетера досягнення гемостазу та після цього накладіть оклюзійну пов'язку з маззю.

⚠ Застереження: Залишковий хід катетера залишається місцем входу повітря до його епітелізації. Слід залишити оклюзійну пов'язку приймні на 24 години або до наочної епітелізації ділянки.

7. Задокументуйте процедуру видалення катетера, включаючи факт перевірки повного видалення катетера та його кінчика відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

Додаткову інформацію про обстеження пацієнта, навчання клініциста, методики введення катетера та можливі ускладнення, пов'язані з цією процедурою, можна знати в стандартних підручниках, медичній літературі та на веб-сайті компанії Arrow International LLC: www.teleflex.com

Копія цієї інструкції для застосування у форматі pdf розміщена на веб-сайті www.teleflex.com/IFU

Це короткий огляд інформації про безпеку та клінічну ефективність (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) для «ЛВК Arrow AGB» після запуску Європейської бази даних щодо медичних пристрій/Еудамед: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з аналогічною регуляторною політикою (Положення 2017/745/EC щодо медичної апаратури); якщо під час використання або внаслідок використання цього пристроя виникла надзвичайна ситуація, необхідно повідомити про це виробнику та/або його уповноваженому представникові, а також у відповідальні органи цієї країни. Контактні дані компетентних органів у даний країні (контактні дані служби нагляду) та додаткову інформацію можна знати на цому сайті Європейської комісії: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en



Словник символів: Символи відповідають ISO 15223-1.

Декілька символів можуть не стосуватися цього виробу. Див. маркування виробу, щоб ознайомитися із символами, які стосуються саме цього виробу.

Увага	Медичний пристрій	Зверніться до інструкцій для застосування	Містить лікарську речовину	Не застосовуйте повторно	Не стерилізуйте повторно	Стерилізовано етиленоксидом	Система з одним стерильним бар'єром та захисною упаковкою всередині
Система з одним стерильним бар'єром	Оберігати від сонячного світла	Зберігати у сухому місці	Не користуйтесь, якщо упаковку пошкоджено	Виготовлено без застосування натурального гумового латексу	Зберігати за температурою менше 25 °C (77 °F). Уникати надмірного нагрівання вище 40 °C (104 °F)	Номер за каталогом	Номер партії
Виробник	Дата виробництва	Імпортер					

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrow+ard Blue Plus і SharpsAway є торговими марками або зареєстрованими торговими марками компанії Teleflex Incorporated або її дочірніх компаній у США та/або інших країнах.
© 2020 Teleflex Incorporated. Всі права застережено.



EU Authorized Representative
and Importer:



Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

S-45703-126A (2020-07)

 Arrow International LLC
Subsidiary of Teleflex Incorporated
3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA
USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

 Teleflex®