

# Pressure Injectable 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 Purpose/Use:

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

The Arrowg+ard technology is intended to provide protection against catheter-related bloodstream infections (CRBSIs). 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
- Injection of contrast media

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

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

### Patient Target Group:

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

### Contraindications:

The Arrowg+ard Blue 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.



### Contains Hazardous Substance:

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

### Hypersensitivity Potential:

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

*See the Warning section for additional information.*

### Clinical Evaluations:

#### 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, 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.

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.*

### Precaution:

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

## ⚠ General Warnings and Precautions

### Warnings:

1. Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or resterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.
2. Read all package insert warnings, precautions and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.

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

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

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

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

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

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

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

8. Using catheters not indicated for pressure injection for such applications can result in inter-lumen crossover or rupture with potential for injury.

9. Do not secure, staple and/or suture directly to outside diameter of catheter body or extension lines to reduce risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow. Secure only at indicated stabilization locations.

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

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

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

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

### Precautions:

1. Do not alter the catheter, guidewire or any other kit/set component during insertion, use or removal.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique and potential complications.

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

## A Suggested Procedure: Use sterile technique.

### Prep Puncture Site:

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

### SharpsAway® II Locking Disposal Cup (where provided):

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

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

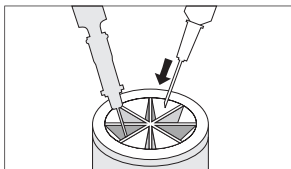


Figure 1

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

- ⚠ Precaution:** Do not attempt to remove needles that have been placed into SharpsAway II Locking Disposal Cup. These needles are secured in place. Damage may occur to needles if they are forced out of disposal cup.
- Where provided, a foam SharpsAway system may be utilized by pushing needles into foam after use.
- ⚠ Precaution:** Do not re-use needles after they have been placed into the foam SharpsAway system. Particulate matter may adhere to needle tip.

### Prepare Catheter:

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

**⚠ Warning:** Do not cut catheter to alter length.

### Gain Initial Venous Access:

#### Echogenic Needle (where provided):

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

#### Protected Needle/Safety Needle (where provided):

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

#### Arrow® Raulerson Syringe (where provided):

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

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

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

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

### Verify Venous Access:

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

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

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

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

### Insert Guidewire:

#### Guidewire:

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

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

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

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

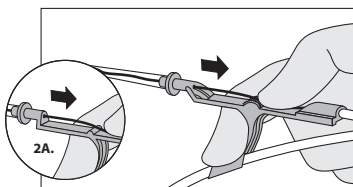


Figure 2

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

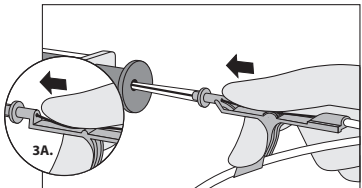


Figure 3

10. Advance guidewire into Arrow Raulerson Syringe approximately 10 cm until it passes through syringe valves or into introducer needle.

- Advancement of guidewire through Arrow Raulerson Syringe may require a gentle twisting motion.
- If using Arrow GlideWheel Advancer, advance guidewire through the Arrow Raulerson Syringe or through the introducer needle by pushing advancer wheel and guidewire forward (refer to Figure 3). Continue until guidewire reaches desired depth.
- If using standard Arrow Advancer, raise thumb and pull Arrow Advancer approximately 4 - 8 cm away from Arrow Raulerson Syringe or introducer needle. Lower thumb onto Arrow Advancer and while maintaining a firm grip on guidewire, push assembly into syringe barrel to further advance guidewire (refer to Figure 3A). Continue until guidewire reaches desired depth.

11. Use centimeter markings (where provided) on guidewire as a reference to assist in determining how much guidewire has been inserted.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**⚠ Warning:** Do not cut guidewire to alter length.

**⚠ Warning:** Do not cut guidewire with scalpel.

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

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

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

## Advance Catheter:

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

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

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

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

**NOTE: Centimeter marking symbology is referenced from catheter tip.**

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

19. Hold catheter at desired depth and remove guidewire.

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

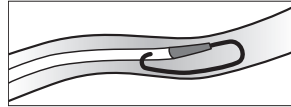


Figure 4

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

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

20. Always verify entire guidewire is intact upon removal.

## Complete Catheter Insertion:

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

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

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

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

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

## Secure Catheter:

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

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

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

## Catheter Stabilization Device (where provided):

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

## Catheter Clamp and Fastener (where provided):

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

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

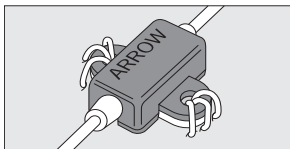


Figure 5

25. Ensure insertion site is dry before applying dressing per manufacturer's instructions.
26. Assess catheter tip placement in compliance with institutional policies and procedures.
27. If catheter tip is malpositioned, assess and replace or reposition according to institutional policies and procedures.

## Care and Maintenance:

### Dressing:

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

### Catheter Patency:

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

## Pressure Injection Instructions - Use sterile technique.

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

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

2. Identify lumen for pressure injection.
3. Check for catheter patency:
  - Attach 10 mL syringe filled with sterile normal saline.
  - Aspirate catheter for adequate blood return.
  - Vigorously flush catheter.

**⚠ Warning:** Ensure patency of each lumen of catheter prior to pressure injection to minimize the risk of catheter failure and/or patient complications.

4. Detach syringe and needless connector (where applicable).
5. Attach pressure injection administration set tubing to appropriate extension line of catheter according to manufacturer's recommendations.

**⚠ Precaution:** Do not exceed ten (10) injections or catheter's maximum recommended flow rate located on product labeling and catheter luer hub to minimize the risk of catheter failure and/or tip displacement.

**⚠ Warning:** Discontinue pressure injections at first sign of extravasation or catheter deformation. Follow institutional policies and procedures for appropriate medical intervention.

**⚠ Precaution:** Warm contrast media to body temperature prior to pressure injection to minimize the risk of catheter failure.

**⚠ Precaution:** Pressure limit settings on injector equipment may not prevent over pressurizing an occluded or partially occluded catheter.

**⚠ Precaution:** Use appropriate administration set tubing between catheter and pressure injector equipment to minimize the risk of catheter failure.

**⚠ Precaution:** Follow the contrast media manufacturer's specified instructions for use, contraindications, warnings, and precautions.

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

## 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](http://www.teleflex.com)

A pdf copy of this IFU is located at [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

This is the "Arrow AGB CVC" (Basic UDI-DI: 0801902000000000000003K7) 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](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**en**

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

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

Caution	Medical device	Consult instructions for use	Contains hazardous substances	Contains a medicinal substance	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide
Lot number	Use by	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. © 2023 Teleflex Incorporated. All rights reserved.

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

# Прадукт цэнтральны вяноўны катэтэр (ЦВК) з магчымасцю ўвядзення пад ціскам Arrowg+ard Blue Plus

## Тэхналагічна інфармацыя аб антымікробным катэтэрам Arrowg+ard Blue Plus

### Уступ:

Наибольш частае ёскладненне пры ўжыванні ўнутрысасудзістых прылад — інфіраванне. Нацыянальная сістема маніторингу юнітрыспітальных інфекцый (National Nosocomial Infection Surveillance System — NNIS) адсочына ўзвесьні асноўных катэтэр-асацыяваных інфекцый крыватоку (ІКТ) у дарослых з дзіцячымі адзінкаміннях інтысусійнай тэрапіі з 300 шпіталяў-удзельнікаў. Ётая спаводзіца да зменшэння іншымі шпіталаі. Прыблізна 90 % інфекцый крыватоку, звязаных з катэтэрзыаций (ІКЗ) прыпадаюць на цэнтральны катэтэры. (Maki, 1997) Смяротнасць у выніку ІКЗ, як паведомляецца, складае ад 4 да 20 %, павлічваючы практыглась шпіталаізациі (у сярэднім 7 дзён) і выдаць шпіталаі. (Пітт, 1994)

### Абгрунтаванне выкарыстання антymікробных катэтэраў

#### Патагенез інфекцый крыватоку, звязаных з катэтэрзыаций:

Сасудзістыя інфекцыі ў выніку ўжывання катэтэраў з-за шэрту прычын, але пачынаюцца, калі катэтэр каланізуецца мікрапаразізмамі, якія трапляюцься адным з наступных способаў, ці абудзума: 1) каланізацыя на зневішнія паверхні катэтэра, або 2) каланізацыя на ўнутранай паверхні катэтэра. Каланізацыя зневішнія паверхні катэтэра могуць выклікаць мікрапаразізмы скрубы чалавека, сумежных агенетаў інфекцыі або гемататычнае абсемненне з аддаленых криніц. Каланізацыя ўнутранай паверхні катэтэра можа адбывацца ў выніку ўвядзення мікрапаразізмаў праз раздым катэтэра або у выніку кантамінацыі вадкасці для інфузіі. (Шэрэрз, 1997)

#### Апісанне прадукта:

Антymікробны катэтэр Arrowg+ard Blue Plus — гэта цэнтральны вяноўны катэтэр (ЦВК), зневішнія паверхні корпуса з раздымам злуччальнай утлікі якога апрацоўвалісь з выкарыстаннем супрацімікрабных прыпратадаў хлоргексідну аітару і сібра сульфадыазіну, а ўнутраныя паверхні поласці корпуса катэтэра, раздымам злуччальнай утлікі, падаўжальника(ў) катэтэра з раздымам падаўжальника(ў) катэтэра насычана антymікробнымі спалучэннямі з хлоргексіднай аітару і хлоргексіднай асноўнага. На катэтэр дадыўшы 20 см у сярэднім наносіцца агульная колькасць хлоргексіду — 9,3 мг, сібра — 0,63 мг і сульфадыазіну — 1,50 мг.

Антymікробны катэтэр Arrowg+ard Blue Plus прадмантністраваў эфектунасць супраці такімі мікрапаразізмамі, як *Candida albicans* (канібода белая), *Enterococcus faecalis* (энтэрокок фекальны), *Escherichia coli* (кішечная палочка), *Pseudomonas aeruginosa* (сінегнойная палочка), *Staphylococcus aureus* (залацісты стафілакок), і *Staphylococcus epidermidis* (спірэмальная стафілакок).

#### Мэтавае прызначэнне/выкарыстанне:

Катэтэр Arrowg+ard Blue Plus праднізначен для забеспеччэння кароткатэрміновага (< 30 дзён) цэнтральнага вяноўнага доступу для лячэння хвароб, патрабуючых наяўнасці цэнтральнага вяноўнага доступу.

Тэхнолагі Arrowg+ard прайзначана для абароны супраць інфекцый крыватоку, звязаных з катэтэрзыаций (ІКЗ). Клінічная эфектунасць катэтэра Arrowg+ard

Blue Plus у папярэджанні ІКЗ у парадунні з выходным катэтэрам Arrowg+ard Blue не выявілася.

#### Паказанні да ўжывання:

Антymікробны катэтэр Arrowg+ard Blue Plus прайзначаны для забеспеччэння кароткатэрміновага (< 30 дзён) доступу да цэнтральнай вені з мэтай лячэння захворванняў альбо пры станах, якія патрабуюць наяўнасці доступу да цэнтральнай вены, уключаючы, але не абмежаваючыся наступным:

- адсутнасць прыгодных участкаў перыферычных вен для віноўнага доступу;
- маніторынг цэнтральнага вяноўнага ціску;
- поўнае парэнтэральнае харчаванне (ППХ);
- інфузіі вадкасці, лекаў або хіміятратапутых препаратуў;
- частыя забор крви або атрыманне трансфузій крви/прадуктаў крви;
- увядзенне контраснага рэчыва.

Пры ўвядзенні пад ціскам контраснага рэчыва, нельзя перавышаць макімальна вызначаныя ціскі ўвядзення для кожнай папасці катэтэра. Макімальны ціск аўтаматычнага інжэктара, які выкарыстоўваецца з ЦВК з магчымасцю ўвядзення пад ціском, не павінен перавышаць 400 psi.

Катэтэр не прайзначаны для выкарыстання ў якасці сродку лячэння існуючых інфекцій, а таксама ў якасці замены туннеліруемага катэтэра ў паціентаў, якім патрабуеца доўгатэрміновая тэрапія.

#### Мэтаўская група паціентаў:

Прайзначаны для выкарыстання ў паціентаў, анатомічна прыдатных для выкарыстання ўсіх трыпладаў.

#### Проціпаказанні:

Антymікробны катэтэр Arrowg+ard Blue Plus проціпаказаны паціентаў з папярэджаным гіперерадувальвачацьцю з хлоргексіднай, сіброй сульфадыазіну і/або сульфамідным лекавымі прэпаратам.

#### Клінічнай перавагі, якія варта чакаць:

Магчымасць атрымліць доступ да цэнтральнай сістэмы кровазавароту праз адно месца пункты для ўжывання, якія ўключаюць інфузіі вадкасці, забор крви, увядзенне лекаў, маніторынг цэнтральнага вяноўнага ціска і магчымасць увядзення контраснага рэчыва.

Забяспеччае абарону ад інфекцый крыватоку, звязаных з катэтэрзыаций.



#### Змяшчае небяспечныя рэчывы:

Кампаненты, вырабленыя з нерхжавеючай сталі, могуць утрымліваць > 0,1 % мас./мас. кобальту (№ CAS 7440-48-4), які укаходзіць у катэгорыю 1B CMR (кансцрагенныя, мутагенные, або таксічныя для эпрэдуктаў/нурхаванняў) рэчывы. Колькасць кобальту ў кампанентах з нерхжавеючайсталі была ацэнена, і, улічваючы меркаванную галіну ўжывання і тэхсікалічны профіль гэтых прылад, не было знойдзена рэчывы біялагічнай небяспекі для паціентаў пры выкарыстанні гэтых прылад у адпаведнасці з указаннямі ў гэтай інструкціі па выкарыстанні.

## Магчымая гіперадчувальнасць:

Рэакцыя гіперадчувальнасці, тъышца антымікробных катэтэрў, могуць насыць сур'ёзныя харкарт і нават пагрэжаць жыццё. Заго часу, як антымікробныя катэтэры з'явіліся на рынку, выкарыстоўвалі гіперадчувальнасць. Іза можа тъышца і вашых пациентуў, асабіва, капі яны японскага паходжання.

Для атрымання дадатковай інфармацыі гл. падзел «Папярэджанне».

## Клінічнае даследаванне — Францыя:

### Клінічнае даследаванне — Францыя

Праспектуючыя, шматцэнтравое, рандамізаване, падвойнае сляпое клінічнае даследаванне 397 пацэнтаў праводзілася ў 14 блоках інтэнсіўнай тэрапіі ўніверсітэцкага шпіталю ў Францыі з чэрвеня 1998 па студзень 2002 года з выкарыстаннем антымікробных катэтэрў Arrow+ard Blue Plus, яго вынікі прадміністравалі, што пры выкарыстанні гэтых катэтэраў здзялчалася мношна тэндэнцыя да змінення інфіцираванасці цэнтральных венаозных катэтэрў (узварону каланізацыі 3,7 % супраць 13,1 %, 3,6 супраць 11 на 1000 катэтэр-дзён,  $p = 0,01$ ) і выпадок ЦВК-асцівіянных інфекцый (інфекцыйны крываоток) да 4 у параўнанні з 11 (2 у параўнанні з 5,2 на 1000 катэтэр-дзён,  $p = 0,10$ ).

Blin-Buisson C, Doyon F, Sollet 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.

### Клінічнае даследаванне — Германия

Праспектуючыя, рандамізаване, падвойнае сляпое, кантроліраванае клінічнае даследаванне 184 пацэнтаў праводзілася ў шпіталю Гейдельбергскага юніверсітэту (Гейдельберг, Германия) са студзенем 2000 па верасень 2001 года з выкарыстаннем антымікробных катэтэрў Arrow+ard Blue Plus, вынікі даследавання падвердзілі ўфіцыйнасць катэтэрў у памежніх хуткасці росту бактерый на наканечніку або ў падкурсівым сегменте (26 %) у параўнанні з кантрольнымі катэтарамі (49 %). Колькасць выпадкаў каланізацыі катэтэраў таксама значна скапаціла (12 % на катэтэрах з пакрыціем супраць 33 % на кантрольных без пакрыціці). Колькасць эпізодаў інфекцыйнага крываотoku ў пацэнтаў з катэтарамі з пакрыціціем хлоргексідінам і срэбра сульфадазінам была ніжэй, чым у пацэнтаў з кантрольнымі катэтэрамі (3 супраць 7 эпізодаў,  $p = 0,21$ ).

Ostendorf T, Meinhold A, Harten 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.

### Клінічнае даследаванне — Злучаныя Штаты

Праспектуючыя, шматцэнтравое, рандамізаване, падвойнае сляпое, кантроліраванае клінічнае даследаванне 780 пацэнтаў праводзілася ў 9 юніверсітэцкіх шпіталах у ЗША з ліпеня 1998 па чэрвень 2001 года з выкарыстаннем антымікробных катэтэрў Arrow+ard Blue Plus, яго вынікі прадміністравалі, што імавернасць каланізаўвання гэтых катэтэрў падчас здымання была меншай у параўнанні з кантрольнымі катэтэрамі (13,3 супраць 24,1 каланізаўвання катэтараў на 1000 катэтэр-дзён,  $p < 0,01$ ). Узварону выдаўчай інфекцыйнага крываотoku, звязанага з катэтэрэзізацыяй складаў 1,24 на 1000 катэтэр-дзён (KI, 0,26 да 3,26 на 1000 катэтэр-дзён) для кантрольнай групы з параўнанні з 0,42 на 1000 катэтэр-дзён (KI, 0,01 да 2,34 на 1000 катэтэр-дзён) для группы катэтэрў Arrow+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.* Жовтень 18, 2005;143(8):570-581.

У ходзе клінічных даследаванняў не было выяўлена ніякіх нестрыяйных з'яў пры ўжыванні катэтэрў Arrow+ard Blue Plus.

### Даследаванні ўзаемадзеянняў лекавых сродкаў:

Даследаванне на сумішчэнні антымікробнага катэтара Arrow+ard Blue Plus не выяўлена ніякіх страв пры дастаўцы і ніякага ўзаемадзеяння з хлоргексідінам унутранага пакрыціці поласці пры інфузіі 82 разных парэнтэральных лекавых препаратуў. (Кю, 2000)

## Папярэджанне:

1. Калі развілася лабочная рэакцыя на выкарыстанне катэтэра, яго трэба неадкладна выдаліць. З сярэдзіны 1970-х гадоў кампазіцыі, у склад якіх уваходзіць хлоргексідін, выкарыстоўваючы ў якасці міцсавога дэзінфектанта. З'яўляючыся ён эксперыментальным антымікробным агентам, хлоргексідін выкарыстоўваецца ў шматлікіх антысептычных препаратах для скрубы, вадкасцей для

паласкання ротовай поласці, у касметычных прадуктах і медыцынскіх прыладах і дезінфектарах, якія выкарыстоўваючыя для падрхтоўкі скурных пакрову да хірургічных працэдураў.

ЗАВАГА. Калі развіваецца лабочная рэакцыя, неабходна правесці тэст на адчувальнасць, каб пераканацца ў нагунасці алергіі на антымікробныя агенты катэтэра.

## Мера заасцярогі:

1. Кантроляванне даследаванні дадзенага прадукта не праводзіліся на ціжарных жанчынах, дзеяці ѿ новонароджаныцца і на пацэнтах з вядомай гіперадчувальнасцю да сульфаніламідаў, паліморфнай эрытэмай, сіндромам Стывенса — Джонсана і недастатковасцю глюкоза-6-фасфатдігледаназы. Перавася выкарыстання эстага катэтэра павінны спустаўляцца з усімі магчымымі рызыкамі.

## Агульныя папярэджанні і меры заасцярогі Папярэджанні.

1. Стрыўльна, для аднакратнага ўжывання: не выкарыстоўваць, не апрацоўваць і не стрыўліваць паўторна. Паўторнае выкарыстанне прылады стварае пагрозу сур'ёзнага парушэння здароўя і/або інфекцыі, якія могуць прывесці да смяротнага выхаду. Паўторная апрацоўка медыцынскіх вырабаў, прызначаных толькі для аднаразовага выкарыстання, можа прывесці да змінення прадуктыўнасці або страты функцыянальнасці.
2. Перад ўжываннем прадукта азімейніць з ўсімі папярэджаннямі, мерамі заасцярогі і інструкцыямі, змешчанымі ва ўпакоўцы. Невыкананне дадзенага папярэджэння можа прывесці да сур'ёзнага парушэння здароўя пацэнта або яго смерці.
3. Не размішчэнце і не пакідайте катэтэр у правым перадсэрдзі або правым жалудачку. Наканечнік катэтэра павінен быць вылучаны ў ніжнюю 1/3 верхній полой вены. Пры доступе праз сцегнавую вену катэтэр неабходна ўвядзіць у сасуд так, каб яго канец быў паралельны сценкам сасуда і не ўхваходзіць у правае перадсэрдзе. Размішчэнне наканечніка катэтэра павінна быць пасцерджана ў адпаведнасці з палітыкай і працэдурай установы.
4. Медперсанал павінен ведаць аб магчымасці зашчамлення правадніка якой-небудзь імплантаванай прылады у сардечна-сасудістай сістэме. Для зменення рызык зашчамлення правадніка пры наяўнасці імплантата ў сардечна-сасудістай сістэме пацэнта, рэкамендуецца праводзіць працэдуру катэтэрэзацыі пры непасрэднай візуалізацыі.
5. Не прыкладаць прамзермных намаганняў пры ўвядзенні правадніка або расшыральника тканін, бо эста можа прывесці да перфарацыі сасуда, крывацёку або пашкоджанню кампаненту катэтэра.
6. Пападанне правадніка ў правы аддзел срэча можа прывесці да артымії, блакады правай ножкі перадсэрдзі-жалудачкавага пучка і перфарацыі сценкі сасуда, перадсэрдзі ці жалудачка.
7. Не прыкладаць прамзермных намаганняў пры ўсталяванні або выдаленні катэтэра ці правадніка. Прамзермны намаганні могуць прывесці да пашкоджання або паломкі кампанентаў катэтэраў. Пры ўзінкенні ціжарскай з выманнем неабходна правесці радыеграфічную візуалізацыю і запытак дадатковую кансультацию.
8. Выкарыстанне катэтэраў, не прызначаных для прылады з магчымасцю ўвядзення пад ціскам, можа прывесці да

прасочвання паміж прасветамі або разриву з розыкай нанясення пашкоджання.

9. Каб звесці да мінімуму розыку разразання, пашкоджання катэтара або парушэння яго праходнасці, не фіксаваць, не мацаваць сашчапакі і/або не накладаць швоў непасрэдна на зневні дыяметр трубкі катэтара або падаўжальніка. Фіксаваць толькі ў вызначаных месцах стабілізацыі.

10. Прыйпаданні паветра ў прыладу цэнтральнага вянознага доступу або вену можа адбыцца паветранай эмбалія. Не пакідаць адчыненыя іголкі або не заціснутыя катэтэры без каўпачоў у месцы праколу цэнтральнай вены. Для прадухінення выпадковага разгульніцтва выкарыстоўваць з усімі прыладамі цэнтральнага вянознага доступу (ПВД) толькі надзейны замацаваныя злучэнні, забяспечаныя наканечнікамі Люера.

11. Медперсанал павінен ведаць, што скончыны заіскі могуць быць неасцярожна знятты.

12. Медперсанал павінен ведаць ускладнення ці непажаданыя побочныя эфекты, звязаныя з выкарыстаннем цэнтральнага вянознага катэтара, якія ўключаюць, у тым ліку:

- тампанаду сэрца ў выніку перфарациі сасуда, перадсэрдзя або жалудачкі;
- плеўральнальную (г. зн. пнеўматоракс) і медыстынанальная пашкоджаніні;
- паветраную эмбалію;
- эмбалія катэтара;
- закупорка катэтара;
- парыў грудной пратокі;
- бактэріямія;
- септыцэмія;
- трамбоз;
- выпадковыя пракол артэрый;
- пашкоджанне нерва;
- гематома;
- крывавае;
- утварэнне фібрыванавай аблонкі;
- інфекцыя ў месцы выхаду;
- эрозія сасуда;
- неналежнае месцапалажэнне кончыка катэтара;
- артмія;
- кроазліцце;
- анафлаксія;
- флебіт;
- траўма цэнтральных сасудаў.

#### Мера защи́роті:

1. Не змяніць катэтэр, праваднік або якія-небудзь іншыя кампаненты камплекта ці набору падчас уядзення, ужывання або вымання.

2. Дацэнная працэдура павінна выконвацца падрыхтаваным персаналам, добра дасведчаным у галіне тапаграфічнай анатоміі, у забеспячэнні бліспекі, а таксама добра знаёмым з матчыўнымі ускладненнямі.

3. Выкарыстоўвайце стандартныя меры засіяроті і выконвайце праўныя установы ў дачыненні да ўсіх працэдур, якія ўключаюць яспечную ўтылізацыю прылад.

4. Не выкарыстоўвайце прыладу, калі ўпакоўка была пашкоджаная або ненадысна адркрытая перед выкарыстаннем. Тылізіце прыладу.

5. Гэтыя прылады павінны захоўвацца сухім і абароненымі ад прымі сонечных прамяняў.

6. Некаторыя сродкі дэзінфекцыі, якія выкарыстоўваюцца ў месцы ўядзення катэтара, утрымліваюць растваральнікі, здольныя паслабіць матэрыял катэтара. Спірт, ацэтон і поліітыленгліколь могуць паслабіць структуру полірэтанавых матэрыялаў. Гэтыя рэчывы могуць таксама паслабіць клейевое злучэнне паміж прыладай для стабілізацыі катэтара і скурай.

- Не дапускаць трапляння ацэтону на паверхню катэтэра.
- Не выкарыстоўваць спірт для прымочвання паверхні катэтара або для запаўнення поласці катэтара, каб аднавіць праходнасць катэтара або ў якасці меры па прафілактыцы інфекцыі.
- Не выкарыстоўваць у месцы ўядзення поліітыленгліколь, які змяншаеца ў мазях.
- Захоўваць асцірожнасць пры інфузіі прэпаратаў з высокай канцэнтрацыяй спірту.
- Даце месцу ўядзення цалкам высахнуць перад праколам скуры і перад накладаннем павязкі.
- Не дапускаць контакту кампанентаў камплекта са спіртом.

7. Перад выкарыстаннем трэба пераканацца ў праходнасці катэтара. Не выкарыстоўваць шпрыцы аўтаматам меней 10 мл, каб зніць розыку ўнутрыпрастыветнай уцечкі або разрыву катэтара.

8. Для захавання неабходнага месца находжання наканечніка катэтара звесці да мінімуму маніпуляцыі з катэтарам падчас правядзення працэдуры.

#### Пропанаваная працэдура: выкарыстоўванне асептычных прымёмаў.

##### Падрыхтаванне месца пункцыі:

1. Пазіцыя пацэнта — належна для месца ўядзення.
  - Падключычны або ярэмны доступ: размісціце пацэнта нязначна ў пазіцыю Трэйдлербурга, каб зменшыць розыку паветранай эмбаліі і павелічніць вянознага напаўнення.
  - Сцягнавы доступ: размісціце пацэнта ў становішчы лежачы на спіне.
2. Ачышціць скuru адпаведным антисептычным сродкам і даце ёй высахнуць.
3. Накрайце месца пункцыі.
4. Уядзіце мясцовы аnestэтык у адпаведнасці з прынцыпамі і працэдумамі лячэнай установы.
5. Утылізіце іголку.

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

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

- Выкарыстоўвайце метод з дапамогай адной руکі, моцна выцісніце іголкі ў адтуліны прылады для ўтылізацыі (гл. малюнак 1).
- Пасля размічання ў прылады для ўтылізацыі, іголкі будуть аўтаматычна замацаваны на месцы так, што яны не зможуць быць пайторна выкарыстоўаны.

△ Мера защи́роті: Не рабіць спробу выніць іголкі з блакуючай прылады для ўтылізацыі іголак SharpsAway II. Гэтыя іголкі цвёрда зафіксованы ў нерухомым становішчы. Спраба выніці іголкі з прылады для ўтылізацыі можа прывесці да іх пашкоджання.

- Дзе гэта праудгледждана, іголкі могуць быць утылізаваны з дапамогай успененага матэрыялу SharpsAway шляхам выціснання іголак пасля выкарыстання ва успенены матэрыял.

△ Мера защи́роті: Пасля змянчэння іголак ва успенены матэрыял сістэмы SharpsAway не ўжываць іх пайторна. Да наканечніка іголкі могуць прыліпнуць цвёрдые часціцы.

##### Падрыхтока катэтара:

6. Прамыцца кожны прасвет стрыльным фізіялагічным раствором для ін'екцыі, каб утужніць ў іх праходнасці, і запіць прасвет(ы).
7. Замацаваць або дадзіць наканечнікі Люера да падаўжальніка(ў), каб яны змяншыць фізіялагічны раствор у прасвete (прасветах).
8. Застаўце дыстальны падаўжальнік незадыненным для праходжання працэдурніка.

△ Падыржджанне: Не разрэзай катэтэр, каб змяніць яго даўжыню.

## **Забеспечэнне першапачтковага вінознага доступу:**

### **Рэхапазыт'яная іголка (дзе гэта прадугледжана):**

Рэхапазыт'яная іголка выкарыстоўваша, каб забеспечыць доступ да сасудзтай сістэмы для ўвядзення правадніка і каб аблігчыць размішчэнне катэтара. Наканечнік іголкі павіялчына на адлегласць прыблізна 1 см для таго, каб урач вызычнай дакладнае размішчэнне наканечніка іголкі пры пункту сасуда пад ультрагукам.

### **Ахоўная іголка/засцерагальная іголка (дзе гэта прадугледжана):**

Ахоўная іголка/засцерагальная іголка павінна выкарыстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўжыванні.

### **Выкарыстанне шпрыца Arrow Raulerson (дзе гэта прадугледжана):**

Шпрыц Arrow Raulerson выкарыстоўваша сумесна з Arrow Advancer для ўвядзення правадніка.

- 9. Прыматаўшы шпрыц або пры наўясці шпрыц Arrow Raulerson да правадніковай іголкі або іголкі з катэтаром, увесці іголку ў вену і патынчніць поршань на сібі.

**⚠ Палірэжджанне:** Не пакідаць адчыненую іголкі або не зацісніць катэтэру без катайчаку ў месцы праколу цэнтральнай вены. Пры паладніні паветра ў прыладу цэнтральнага вінознага доступу або вену можа адбыцца паветраная эмболя.

**⚠ Мера засцярогі:** Не ўстаўляць паўторна іголку ў правадніковы катэтэр (пры наўясці), каб зніць рыхлыу акулію катэтара.

### **Праверка наўясці вінознага доступу:**

Выкарыстоўваша адзін з наступных метадаў для праверкі вінознага доступу з-за мағчымасці выдаўковага артэрыяльнага размішчэння:

- Цэнтральны вінозны импульс:
  - Увесці запраўленіем трансдукцыйны зонд з датчыкам ціску ў поршань і далей праз клапан шпрыца Arrow Raulerson, і назіраць за імпульсамі цэнтральнага вінознага ціску.
  - О вініці трансдукцыйны зонд, калі выкарыстоўваша шпрыц Arrow Raulerson.
- Пульсуючыя крываць (калі няма абсталівання для прадугледжэння гемадынамічнай маніторынгу):
  - Выкарыстоўвач трансдукцыйны зонд з датчыкам ціску для адкрыцця клапаннай сістэмы шпрыца Arrow Raulerson і назіраць за пульсуючым крывацкам.
  - Аддзяліць шпрыц ад іголкі і назіраць за пульсуючым крывацкам.
- ⚠ Палірэжджанне: Пульсуючыя крываць, як правіла, сведчыць або выпадковым праколе артэрыі.
- ⚠ Мера засцярогі: Нельга лічыць колер аспіраванай крываі індыкатарам вінознага доступу.

## **Увядзенне правадніка:**

### **Праваднік:**

Даступны камплекты або наборы з рознымі праваднікамі. Прадугледжаны праваднікі розныхъ дыметраў, даўжыні і канфігурацыі наканечніку для спецыяльныхъ метадаў увядзення катэтара. Азнаёміца з правадніком(ам) для выкарыстоўвання на спецыяльнымъ метадзе перад пачаткамъ фактычнай пракцдыры ўвядзення катэтара.

### **Прылада Wire Advance Arrow GlideWheel або Arrow Advancer (дзе гэта прадугледжана):**

Arrow Advancer выкарыстоўваша для выпрамлення «J»-падобнага наканечніка правадніка для ўвядзення правадніка ў шпрыц Arrow Raulerson ці іголку.

- Выкарыстоўваючыя вялікі палец, уцігвайце «J»-падобны наканечнік (гл. маніонак 2 GlideWheel або 2A Standard Advancer у залежнасці ад таго, які Arrow Advancer прадугледжаны).
- Размісціць наканечнік Arrow Advancer са сціснутым «J»-падобным наканечнікам у адтуліне ў задній частцы поршня шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі.
- 10. Прастусці праваднік у шпрыц Arrow Raulerson прыблізна на 10 см, пакуль ён не пройдзе праз клапан шпрыца або правадніковую іголку.
  - Для аблігчэння прысоўвання правадніка праз шпрыц Arrow Raulerson праваднік можна злікнуць падкручваць.

- Пры выкарыстанні прылады Arrow GlideWheel Advancer прасоўваіце праваднік праз шпрыц Arrow Raulerson або праз правадніковую іголку, штурхою іголку Advancer і праваднік наперад (гл. маніонак 3). Працягваць такім чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глубіні.
- Падніміце вялікі палец і адсунуць Arrow Advancer прыблізна на 4–8 см ад шпрыца Arrow Raulerson або правадніковай іголкі. Апусціць палец на Arrow Advancer і, мосна ўтрымліваючы праваднік, падніміцуць абуда ў цыліндр шпрыца, каб яночна далей прасунуць праваднік (гл. маніонак 3A). Працягваць таким чынам, пакуль праваднік не дасягне жаданай глубіні.

11. У якіся даведкавая значчыні глубіні ўвядзення правадніка выкарыстоўваць сантыметровыя меткі на правадніку (пры наўясці).

**ЗАУВАГА.** Калі праваднік выкарыстоўвача сумесна з шпрыцам Arrow Raulerson (цалкам запоўненым) і правадніковай іголкай 6,35 см (2-1/2 дынімай), можна месці на ўзвеze наступная арyenеніры для вызначэння адноснага месца знаходжання наканечніка правадніка:

- метка 20 см (дзеяе паласы) дасягае задній часткі поршня — наканечнік правадніка ў канцы іголкі;
- метка 32 см (тры паласы) дасягае задній часткі поршня — наканечнік правадніка прыблізна на 10 см за межамі іголкі.

**⚠ Мера засцірогі:** Задыёс моцна трымайце праваднік. Для зручнасці ахырждання пакідзіце дастатковую даўжыню правадніка. Бескантрольны праваднік можа прывесці да эмболя.

**⚠ Палірэжджанне:** Не цягніць поршань шпрыца Arrow Raulerson да сібі, пакуль праваднік знаходзіцца на месцы; паветра можа трапіць у шпрыц праз зваротны клапан.

**⚠ Мера засцярогі:** Не ліўлявіць паўторна краб, каб зніць рыхлыу ўetchкі крыве праз зваротны бок (вечку) шпрыца.

**⚠ Палірэжджанне:** Для панікэння рызыкімагчымага рассекання або пашкоджання правадніка не вымачаць яго ўстыць да вастрых іголкі.

12. Утрымліваючы на месцы праваднік, выдаліць правадніковую іголку з шпрыца Arrow Raulerson (або іголкі).

13. Для рэгулявання неахобнай даўжыні ў адпаведнасці з патрэбованай глубінёй размішчэння катэтара для імплантациі выкарыстоўвача сантыметровыя меткі на правадніку.

14. Калі патрацеўшаць, пашырыць месцы праколу скуры рэжучым краем скальпеля, агдормутонам або правадніком.

**⚠ Палірэжджанне:** Не разрэзачь праваднік, каб змяніць яго даўжыню.

**⚠ Палірэжджанне:** Не абразаць праваднік скальпелем.

- Размісцічаць рэжучы край скальпеля надалей ад правадніка.
- Калі скальпель не выкарыстоўваецца, уцікніць ахўную ю/або запарную прыладу (пры наўясці) для панікэння рызыкінанесення траўмы вострым прадметам.

15. Выкарыстоўвач расшыральник тканіні, каб павялічыць доступ у тканіне да вены, як патрацеўшаць. Паволона праводзіць вугал правадніка праз скуру.

**⚠ Палірэжджанне:** Не пакідаць расшыральник тканіні на месцы ў якіся катэтара для імплантациі. Калі расшыральник тканіні пакінунь на месцы ўвядзення катэтара, гэта можа прывесці да перфорацыі сценкі сасуда паціенты.

### **Прасоўванне катэтара:**

16. Наніцаць наканечнік катэтара на праваднік. Для забеспечэння трывалага утрымання правадніка пакінунь дастатковую даўжыню правадніка на канцы катэтара з раздымам.

17. Утрымліваючы катэтэр побач са скурай, лёгкімі падкручваючымі рухамі ўвесці яго ў вену.

**⚠ Палірэжджанне:** Прыматаўшы ўцігвайце замок да катэтара (пры наўясці) толькі пасля вымытання правадніка.

18. Выкарыстоўваючы ў якіся контрольных кропак сантыметровыя меткі на катэтары, прасунуць яго да канчатковага месца размішчэння.

**ЗАУВАГА.** Сантыметровыя меткі адлічваюцца ад наканечніка катэтара:

- ліблі: 5, 15, 25 і 2 дынімай;
- паласы: кожная паласа адзначае інтэрвал на 10 см, адна паласа адпавядае 10 см, дзеяе паласы — 20 см і 2 дынімай;
- кропкі: кожная кропка адзначае інтэрвал на 1 см.

19. Утрымліваш кэтээр на патрэнай глыбін і выдаліць праваднік.

⚠ Мера засцярогі: У выпадку, калі адчываюца супраціўленне пры спробе выдаліць праваднік пасля ўсталівання кэтэтра, то праваднік можа загінуць да наканечнік кэтэтра ў судзедзе (гл. малинак 4).

- У тых аbstавінах, затымнанне правадніка можа прывесці да прамерных намаганняў, вынікам чаго можа стаць пашкоджанне правадніка на 2-3 см, і паспрабаваць выніць правадніка.
- Калі будзе адчываюца супраціўленне, вытніць кэтээр адносна правадніка разам з кэтэрам.
- Калі супраціўленне захоўваецца, выдаліць праваднік разам з кэтэрам.

⚠ Папярэджанне: Для панікэння рэзыкімагчымага разрыву правадніка не прыкладаць да яго лапшін намаганні.

20. Заўсёды неабходна пераконваць, што праваднік не пашкодзіўся пры выдаленні.

### Завяршэнне ўядзення кэтэтра:

21. Правадніца праходнасць прасветаў, далучыўшы шпрты да кожнага падаўжальніка і пасцінтуры поршні на сібе да паяўлення вінізной крыўі.

22. Прамыць прасветы, каб цалкам убраць крыў з кэтэтра.

23. Далучыўшыse падаўжальнікі да адпаведных трубак з наканечнікамі Люэра, як патрабуецца. Раздымы, якія не выкарстоўваюцца, могуць быць «зачынены» наканечнікамі Люэра паводле стандартнага пратаколу лячэнай установы.

- Падаўжальнікі забяспечваюцца скончымі заіскамі для таго, каб перакрыць паток праз кожніх прасветаў падчас змены трубкі або наканечніка Люэра.

⚠ Папярэджанне: Адкрыць скончы заіск перад уліваннем праз прасвет, каб знізіць рэзыку пашкоджання падаўжальніка з-за павышанага ціку.

### Фіксацыя кэтэтра:

24. Выкарстоўваць заіск і замок да кэтэтра, прылады для стабілізацыі кэтэтра, сащапакі або швы (дзе гэта прадугледжана).

- Выкарстоўваць раздымы кэтэтра ў якасці асноўнага злучэння.
- Выкарстоўваць заіск і замок да кэтэтра ў якасці падатковага злучэння пры неабходнасці.

⚠ Мера засцярогі: Для захавання неабходнага месца знаходжання наканечніка кэтэтра звесці да мінімуму маніпуляцыі з кэтэрам падчас правядзення працэдуры.

### Прылада для стабілізацыі кэтэтра (дзе гэта прадугледжана):

Прылада для стабілізацыі кэтэтра павінна выкарстоўвацца ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы па ўжыванню.

### Заіскі да кэтэту і замок (дзе гэта прадугледжана):

Заіскі да кэтэту і замок выкарстоўваюцца для аховы кэтэтра, калі для стабілізацыі кэтэту патрабуецца дадатковы месца фіксацыі, а не раздымы кэтэтра.

- Пасля таго, як праваднік выведзены, а неабходны падаўжальнікі далучаны або заблакіраваны, разаслаць крылы гумавога заіска і размісціць на кэтэтрах, як патрабуецца, перакануўшыся, што кэтэтр не вільготны, калі захаваць правильнае размішчэнне наканечніка.
- Зашыпчыць цвёрдымі замкамі заіскі да кэтэтра.
- Замацаваць заіскі да кэтэтра і замок, да пасцінтура як адно цлае з дапамогай або прылады для стабілізацыі кэтэтра, або сащупак, або швоў. Для фіксацыі траба выкарстоўваць як заіскі да кэтэтра, так і замок, каб зменшыць рэзыку перамішчэння кэтэтра (гл. малинак 5).
- 25. Перад накладаннем павязкі ў адпаведнасці з інструкцыямі вытворцы трэба пераканацца ў тым, што месца ўядзення кэтэтра сухое.
- 26. Пераканацца, што размішчэнне наканечніка кэтэтра адпаведае пратаколу лячэнай установы.
- 27. Калі наканечнік кэтэтра размішчаны няправільна, трэба правесці ацэнку сітуацыі і замяніць кэтэтр або пайторна размісціць у адпаведнасці з прынцыпамі і працэдурамі лячэнай установы.

### Догляд і абслугоўванне:

#### Павязка:

Выкарстоўваць павязку ў адпаведнасці з прынцыпамі і працэдурамі лячэнай установы, а таксама нарматыўнымі документамі. Павязку трэба неадкладна замяніць, калі парушана ёсць цэласнасць, напрыклад, павязка становіцца вільготнай, забруднай, паслабленай ці больш не закрывае месца пункцый.

### Праходнасць кэтэтра:

Трэба захоўваць праходнасць кэтэтра ў адпаведнасці з прынцыпамі і працэдурамі лячэнай установы, а таксама нарматыўнымі документамі. Уесь персанал, які дэлгады за паціентамі з цэнтральнымі вінознымі кэтэрамі, павінен быць дасведчаны пры эфектыўнай дзеяніі з мэтай пад饱ежання часа знаходжання кэтэтра ў судзедзе і папярэджання траўм.

### Інструкціўное ўядзенне пад цікам — Выкарстоўванне асептычных прэімаў.

1. Перад кожным ўядзеннем пад цікам рабіць здымкі, каб пашвердзіць пазіцыю наканечніка кэтэтра.

⚠ Мера засцярогі: Уядзенне пад цікам павінна праводзіць адмыслова навучаны персанал, добра знаёмы з забеспячэннем біспекі імагчымымі ўскладненнямі.

2. Вызначыць прасвет для ўядзення пад цікам.

3. Праведніца праходнасць кэтэтра:

- Далучыць 10-мі шпрты, напоўнены стэртыльным фізіялагічным раствором.
- Пасцінтуру дарыніць да сібе да з'яўлення крыўі.

⚠ Папярэджанне: Перад ўядзеннем пад цікам трэба пераконацца ў праходнасці кэтэтра, каб зніць рэзыку збюо кэтэтра і/або ўскладнення ў паціента.

4. Далучыць шпрты і безыолны наканечнік (там, дзе гэта дастасавальна).

5. Далучыць трубкі прылады для ўядзення пад цікам да адпаведнага падаўжальніка кэтэтра паводле рэкомендатыўнага вытворцы.

⚠ Мера засцярогі: Не перавышаць 10 (дзесяц) ін'екцый або максімальная рэкамендуючая куточкі ўядзення, указанай на маркіроўцы выраба і на ўпакоі раздымы Люэра кэтэтра, каб зніць рэзыку збюо зруху наканечніка кэтэтра.

⚠ Папярэджанне: Пры першых прыкметах экстравазацыі або дэфэрмасці кэтэтра спыніць ўядзенне пад цікам. Адпаведнае медыцынскае ўшемнаванне праводзіць паводле пратаколу лячэнай установы.

⚠ Мера засцярогі: Нагрэць кантраснае рэчыва да тэмпературы цела, першым праводзіць ўядзенне пад цікам, каб зніць рэзыку збюо кэтэтра.

⚠ Мера засцярогі: Налады аблежавання ціку на інжектарных аbstавінаніях не могуць прадухіліць запішані цікі ў закаркаванам або частково закаркаванам кэтэтрате.

⚠ Мера засцярогі: Выкарстоўваць падыходзячы набор трубак для ўядзення лекаў для спалучэння паміж кэтэрамі і сістэмой інжектара пад цікам, каб зніць рэзыку збюо кэтэтра.

⚠ Мера засцярогі: Выканаваць інструктыўныя вытворцы па ўжыванню кантраснага рэчыва, супраціпаказанням, папярэджанням і мерам засцярогі.

6. Увесці кантраснае рэчыва ў адпаведнасці з пратаколам лячэнай установы.

7. Асептычна адчыніць кэтэтр ад прылады для ўядзення пад цікам.

8. Аспіраваць, потым змініць попаскі кэтэтра шпртыкам 10-мі або больш, напоўненым стэртыльным фізіялагічным раствором.

9. Далучыць шпрты і замяніць стэртыльным ірлакавым раз'ёмам або ін'екцыйным каўпакам на падаўжальнік кэтэтра.

### Працэдура вымання кэтэтра:

1. Размісціць паціента так, як рэкамендуюцца для зніжэння рэзыку патэнцыйнай патрэнай эмбаль.

2. Зніць павязку.

3. Выслабіць кэтэтр і зняць з кэтэтра прылады для фіксацыі.

4. Папасціца паціента збрэзі ўдых і затрымка дыханне, калі вымаецца кэтэтр з унутранай хранимай або падключчычнай вені.

5. Павольна выняць кэтэтр, выгіваючы яго паралельна паверхні скury. Калі ў час вымання кэтэтра супраціпаказанне **STOP**.

⚠ Мера засцярогі: Кэтэтр не павінен насяльна вымаецца. Гэта можа прывесці да паломнікі кэтэтра і эмбальзацыі. У выпадку цікавасці з выманнем кэтэтра траба кіравацца прынцыпамі і працэдурамі лячэнай установы.

6. Акозаць прамы ціск на месца ўваходу катэтэра, пакуль не будзе дасягнуты гемастаз, затым налажыць аклюзійную павязку з маззю.

**⚠ Папярэднікі:** Астатаквы след ад катэтэра заставаца пунктам уваходу паветра, пакуль месца пункцыі не будзе пакрытая эпітэліем. Аклюзійная павязка павінна заставаца на месца на прагуі не меней 24 гадзін або пакуль месца пункцыі не з'яўляеца эпітэлізаваным.

7. У адпаведнасці з прынцыпамі і прадзурдамі лічбайной установы трэба задокументаваць прайдуру вымання катэтэра, у тым ліку пацвярдзенне таго, што праведзена выманне ўсіго катэтэра і наканечніка.

Даведкавую літаратуру адносна абследавання пацыента, адукаты медперсанала, методык уядзення і патэнцыйных ускладненній, звязаных з гэтай пракцудрай, можна знайсці ў стандартных падручніках, медыцынскай літаратуры і вэб-сایце кампаніі Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

PDF-копія гэтай Інструкціі па ўжыванні знаходзіцца на вэб-сایце [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Весь месца знаходжання «Асноўных звестак аб бяспечы і клінічнай эфектыўнасці (SSCP) цэнтральная віяноснага катэтера Arrow AGB» (базавы UDI-DI: 080190200000000000000033K7) пасля запуску Еўрапейскай базы дадзеных аб медыцынскіх прыладах/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для паціента/карыстальніка/трасіга боку ў Еўрапейскім Звязе і ў краінах з адноўлівымі рэжымамі рэгулювання (Рэгламент 2017/745/EU пра медычныя прылады); калі падчас выкарыстання гэтага прылады ці ў выніку яе выкарыстання адбываўся сур'ёзны інцыдэнт, паведаміце пра гэта вытворцу і/ці яго ўлайуважанаму прадстаўніку, а таксама ў свой дзяржаўныя рэгулёўны орган. Кантакты дзяржаўных камітэтных органаў (кантактныя пункты па нагляду) і дадатковая інфармацыя прыведзены на вэб-сایце Еўрапейскай камісіі: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



Слоўнік сімвалаў: Сімвалы адпавідаюць патрабаванням ISO 15223-1.

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

Увага!	Медыцынская прылада	Глядзіце інструкцыю па ўжыванні	Змяшчае небяспечныя рачныя	Змяшчае лекавае рачныя	Не ўжываць паўторна	Не стрылізаваць паўторна	Стрылізавана акідам этылену
Адзіночная стрыльная бар'ерная сістэма з унутранай ахойчай упакоўкай	Адзіночная стрыльная бар'ерная сістэма	Берагчы ад сонечнага светла	Берагчы ад вільгачі	Не выкарыстоўваць пры пашкоджанні упакоўкі	Выраблены без ужывання патэксіса натуральнага каўчуку	Захоўваць пры тэмпературы найменей 25 °C (77 °F). Пазбягаць прамежнай стыпелі вышыні 40 °C (104 °F).	Нумар па каталогу
Нумар партыі	Выкарыстаць да	Вытворца	Дата вырабу	Імпариёр			

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

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

# Инжектируем с налягане централен венозен катетър (ЦВК) Arrowg+ard Blue 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 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, съмнността, която може да се отдаде 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:

Инфекции, свързани със съдови катетри се развиват по много причини, но започват, когато даден катетър бъде колонизиран от микробните организми, проникващи по един от двата 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 микробните организми, инфекции в съдество или хематогено засягане на катетъра от отдадечно място. Колонизиране на вътрешната повърхност на катетъра може да възникне чрез въвеждане на микробните организми през хъба на катетъра или замърсяване на инфицираната течност. (Sherertz, 1997)

#### Описание на продукта:

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е централен венозен катетър (ЦВК) с третиране на външната повърхност с анти микробните средства хлорхексидин ацетат и сребърен суфадизин върху тялото на катетъра и носа на съединителния хъб, плос импрегниран на вътрешните лумен и помощна на анти микробна комбинация от хлорхексидин ацетат и хлорхексидинова основа за тялото на катетъра, съединителния хъб, удължаващата(ите) линия(и) и хъба(овете) на удължаваща(ите) линия(и). За катетър от 20 см, средните общи количества хлорхексидин, сребро и суфадизин, 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:

Катетърът Arrow е предписан за да даде възможност за краткотраен (< 30 дни) централен венозен достъп при лечението на заболявания или състояния, изискващи централен венозен достъп.

Технологията Arrowg+ard е предназначена да предоставя защита срещу инфекции на кръвоносната система, свързани с катетър (CRBSI). 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
- Наблюдене на централното венозно налягане
- Тотално парентерално хранене (TPN)
- Инфузии на течности, лекарства или химиотерапия
- Често вземане на кръвни пробы или преливания на кръв/кръвни продукти
- Инжектиране на контрастно вещество

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

Катетърът не е предназначен да се използва като лечение за съществуващи инфекции, нито като заместител на тунелен катетър при пациенти, при които са налагани продължителни терапии.

#### Целева група пациенти:

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

#### Противопоказания:

Анти микробният катетър Arrowg+ard Blue Plus е противопоказан при пациенти с известни свъръхчувствителност към хлорхексидин, сребърен суфадизин и/или суфатни лекарства.

#### Очаквани клинични ползи:

Възможността да се получи достъп до централната кръвоносна система чрез едно място на пункция за приложения, които 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.



#### Съдържа опасно вещество:

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

## Потенциал за свръхчувствителност:

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

Вижте раздела „Предупреждение“ за допълнителна информация.

## Клинични оценки:

### Клинично проучване - Франция

Прспективно, многоцентрово, рандомизирано, двойно-сляло клинично проучване на 397 пациенти, проведено в 14 свързани с университетски болници отделения за интензивни греки във Франция, от юни 1998 г. до януари 2002 г., с използване на антимикробни катетри Arrowg+ard Blue Plus, е показало, че употребата на тези катетри е свързана със синън тенденция към 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

Прспективно, 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 показало, че тези катетри са ефективни за намаляване на честотата на заразявания бактериален растеж както на върх на катетъра, така и на поддържания 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). Броят на епизодите в кръвоносната система при пациенти с ХСС катетър е бил по-нисък отколкото при пациенти с контролен катетър (3 епизода спрямо 7 епизода,  $p=0,21$ ). Ostendorf 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.

### Клинично проучване - Съединените щати

Прспективно, многоцентрово, рандомизирано, двойно-сляло, контролирано клинично проучване на 780 пациенти, проведено в 9 свързани с университетски болници в Съединените щати, от юли 1998 г. до юни 2001 г., с използване на антимикробни катетри Arrowg+ard Blue Plus, е показало, че при тези катетри вероятността да бъдат колонизирани към 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 ( $p=0,06$ ).

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.

Не са наблюдавани нежелани събития от катетри 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 парентерали лекарства, изпитвани за съвместимост. (Xu, 2000)

## Предупреждение:

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

изделия и дезинфектанти, използвани за подгответяне на кожата за хирургична процедура.

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

## Предпазна мярка:

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

## ▲ Общи предупреждения и предпазни мерки

### Предупреждения:

1. Стерилен, за еднократна употреба: Да не се използва повторно, но не се обработва повторно или стерилизира повторно. Повторната употреба на изделието създава потенциален рисък от сериозно увреждане и/или инфекция, която може да доведе до смърт. Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за еднократна 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 пациент.
3. Не поставяйте/придвижвате 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.
4. Местоположението на върха на катетъра трябва да се потвърди в съответствие с политиката и процедурата на институцията.
5. 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 катетъра да се извърши под пряка визуализация, за да се намали рисък от заклещване на теления водач.
6. Не прилагайте прекомерна сила, като въвеждате теления водач или тъканиния дилататор, тъй като това може да доведе до съдова перфорация, кървене или повреда на компонент.
7. Преминаването на теления водач в дясната част на сърцето може да причини дисритмии, десен бедрен блок и перфорация на съда, предсърдната или камерната стена.
8. Не прилагайте прекомерна сила при поставяне или изваждане на катетъра или на теления водач. Прекомерната сила може да причини повреда или счупване на компонент. Ако има подозрение за повреда или изтеглянето не може да се извърши лесно, трябва да се осъществи рентгенографска визуализация и да се поискат допълнителни консултации.
9. Използването на катетри, които не са показвани за инжектиране с налягане за такива приложения, може да доведе до интеруминално смесване или до руптура с потенциален за увреждане.
10. Не закрепвайте, не захващайте със скоби и/или не зашивайте директно към външния диаметър на тялото на катетъра или на линийните 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 или 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 разкачаване на невнимание.

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

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

- сърдечна тампонада
- вследствие на перфорация на съд, предсръдие или камера
- плеврални (т.e. пневмоторакс) и медиастанални увреждания
- въздушна емболия
- катетърна емболия
- запушване на катетъра
- лацерация на торакалния канал
- бактериемия
- септициемия
- 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
- анафилаксия
- флегбит
- травма на централен съд

### Предпазни мерки:

1. Не променяйте катетъра, теления водач или който и да било друг компонент от кита/набора по време на въвеждане, употреба или отстраняване.

2. Процедурата трябва да се 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. Ако опаковката е повредена или неволно отворена преди употреба, не използвайте изделието. Изхвърлете изделието.

5. Условията за съхранение на тези изделия изискват те да се държат сухи и далеч от пряка слънчева светлина.

6. Някои дезинфектанти, използвани на мястото на въвеждане на катетъра, съдържат разтворители, които могат да отслабят материала на катетъра. Спирт, ацетон и полиетилен гликол могат да отслабят структурата на полиуретанните материали. Тези агенти могат да отслабят и залепващата връзка между изделието за стабилизиране на катетъра и кожата.

- Не използвайте ацетон върху повърхността на катетра.
- Не използвайте спирт за обилно нанасяне върху повърхността на катетъра и не позволявайте спирт да остава в лumen на катетъра за възстановяване на проходимостта на катетъра или като средство за профилактика на инфекции.

- Не използвайте мехлеми, съдържащи полиетилен гликол, на мястото на въвеждане.
- Бъдете внимателни, когато вливате лекарства с висока концентрация на спирт.
- Оставете мястото на въвеждане да изсъхне напълно преди пункцията на кожата и преди да поставите превръзка.
- Не позволявайте компонентите на кита да влязат в контакт с алкохол.

7. Уверете се в проходимостта на катетъра преди употреба. Не използвайте спринцовки по-малки от 10 ml, за да намалите риска от интравенуално изтичане или руптура на катетъра.

8. Намалете до минимум манипулатите с катетъра по време на процедурата, за да поддържате правилно положение на върха на катетъра.

### Предложена процедура: Използвайте стерила техника.

#### Подгответе мястото на пункция:

1. Разположете пациента по подходящ начин за мястото на въвеждане.
  - Подключични или югуларен подход: Поставете пациента в лека позиция Тренделебург, според поносимостта му, за да намалите риска от въздушна емболия и да подобрите венозното пълнене.
  - Феморален подход: Поставете пациента в положение лежач по гръб.
2. Подгответе чиста кожа с подходящо антисептично средство и я оставете да изсъхне.
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):

- Заключваща 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 заключваща 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 катетър:

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 удължаващата линия(и), за да задържите физиологичен разтвор в лумена(ите).
8. Оставете дисталната удължаваща линия без капачка за преминаване на теления водач.

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

#### Осъществете първоначален венозен достъп:

##### Екогенна 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 контира на приблизително 1 см, така че лекарят да може да идентифицира точното местоположение на върха на иглата, когато пунктира съда под ултразвуков контрол.

### **Заштитена игла/обезопасена игла (където е предоставена):**

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

### **Спринцовка Arrow Raulerson (където е предоставена):**

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

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

⚠ Предупреждение: Не оставяйте отворени игли или катетри без поставена капачка и без кламза 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 интродосерния 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 крива:
  - Въведете трансдосерна сонда за налягане с тъл връх, след извършване на прайминг с течност, в задната част на буталото и през клапите на спринцовката Arrow Raulerson, и наблюдавайте за кривата на централното венозно налягане.
  - Извадете трандосерната сонда, ако използвате спринцовка Arrow Raulerson.
- Пулсиращ поток (ако не е налична апаратура за хемодинамично наблюдение):
  - Използвайте трансдосерна сонда, за да отворите системата от клапи на спринцовката Arrow Raulerson и наблюдавайте за пулсиращ поток.
  - Разкажете 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 представят в различни диаметри, дължини и конфигурации на върха за специфични техники на въвеждане. Запознайте се с теления(ите) водач(и), които ще използвате със специфична техника, преди да започнете действителната процедура по въвеждане.

#### **Arrow GlideWheel Wire Advancer или Arrow Advancer**

##### **(където е предоставен):**

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

- Като използвате палца си, приберете „J“ (вижте Фигура 2 GlideWheel или 2A Standard Advancer, в зависимост от това кой Arrow Advancer е предоставен).
- Поставете върха на Arrow Advancer – с прибран „J“ връх – в отвора в задната част на буталото на спринцовката Arrow Raulerson или интродосерната игла.
- 10. Придвижете теления водач в спринцовката Arrow Raulerson приблизително на 10 см, доколко премине през клапите на спринцовката или в интродосерната игла.
- Придвижвато на теления водач през спринцовката Arrow Raulerson може да изисква леко въртелево движение.
- Ако използвате Arrow GlideWheel Advancer, придвижете теления водач през спринцовката Arrow Raulerson или през интродосерната игла, като натиснете колелото на изделието за придвижване и теления водач напред (вижте Фигура 3). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дълбочина.
- Ако използвате стандартен Arrow Advancer, подвигнете палца си и издържайте Arrow Advancer приблизително 4 - 8 см извън спринцовката Arrow Raulerson или интродосерната игла. Свалете надолу палец си върху Arrow Advancer и докато поддържате здрав захват върху теления водач, избутайте комплекса в цилиндъра на спринцовката, за да придвижите допълнително напред теления водач (вижте Фигура 3A). Продължете, докато теленият водач достигне желаната дълбочина.

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

**ЗАБЕЛЕЖКА:** Когато теленият водач се използва в съчетание със спринцовка Arrow Raulerson (натънно аспирирана) и 6,35 cm (2,5 инча) интродосерна игла, могат да се направят следните ориентирни за местоположение:

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

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

⚠ Предупреждение: Не аспирирайте спринцовката Arrow Raulerson, докато теленият водач е в 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 (капачката) на спринцовката.

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

12. Извадете интродосерната 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 скалпель не се използва, за да намалите риска от нараняване с остри предмети.

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

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

### **Придвижете катетъра:**

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

17. Като захвате близката кожа, придвижете катетъра във вената с леко въртелево движение.

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

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

**ЗАБЕЛЕЖКА:** *Значението на сантиметровите маркировки е ориентирано точно право върху на катетъра.*

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

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

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

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

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

**⚠ Предупреждение:** Не прилагайте ненужно 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 веноznоза кръв.
22. Промийте всяка удължаваща(и) линия(и) към съветовен(и) Luer-Lock конектор(и), според необходимостта. Нейзоплан(и) порт(ове) може да се „заключат“ чрез Luer-Lock конектор(и), като се използват стандартни политики и процедури на институцията.
- Предоставя(т) се пълътница(и) клампа(и) на удължаващите линии за запушване на потока през всеки лумен по време на смяна на линия и Luer-Lock конектор.

**⚠ Предупреждение:** Отворете пълътница 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, скби или шевове (където са предоставени).
  - Използвайте хъба на катетър като основно място за закрепване.
  - Използвайте клампата и фиксатора за катетър като вторично място за закрепване, според необходимостта.

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

### Изделие за стабилизиране на катетър (където е предоставено):

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

### Клампа и фиксатор за катетър (където са предоставени):

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

- След като теленият водач бъде изведен и необходимите линии са свързани или заключени, разгънете крилота 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 твърдия фиксатор върху клампата за катетъра.
  - Закрепете клампата и фиксатора за катетър като едно цяло към пациента, като използвате или изделие за стабилизиране на катетър, поставяне на скби или шевове. Както клампата, така и фиксаторът за катетър трябва да се закрепят, за да се намали рисък 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 процедури 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, разлашиби или вече не е оклузирана.

#### Проходимост на катетъра:

Поддържайте проходимостта на катетъра според политиките, процедурите и насоките за практика на институцията. Целият персонал, който се грижи за пациенти с централни веноznози катетри, трябва да е запознат с ефективното управление за

удължаване на времето на оставане на катетъра в пациента и предотвратяване на нараниване.

### Инструкции за инжектиране с налягане – Извършвайте стерилина техника.

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

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

2. Определете лumen за инжектиране с налягане.

3. Проверете проходимостта на катетъра:

- Закрепете спринцовка от 10 ml, напълнена със стерилен нормален физиологичен разтвор.
- Аспирирайте катетъра до достатчен обратен кръвен поток.
- Старателно промийте катетъра.

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

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

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

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

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

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

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

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

**⚠ Предизна мярка:** Следвайте инструкциите за употреба, противопоказанията, предупрежденията и предизните мерки, посочени от производителя на контрастното вещество.

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

7. Разкажете аспептично лумена на катетъра от апаратурата за инжектиране под налягане.

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

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

### Инструкции за отстраняване на катетъра:

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

2. Отстраните превръзката.

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

4. Помопите пациент да си поеме дъх и да го задържи, ако отстранивате югуларен или подключичен катетър.

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

**⚠ Предизна мярка:** Катетърът не трябва да се извадка със сила, защото това може да доведе до счупване 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 оклузионна превръзка с мхелем.

⚠ Предупреждение: Пътятата 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](http://www.teleflex.com)

Копие на тези инструкции за употреба в pdf формат може да се намери на [www.teleflex.com/IFU](http://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/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

За пациент/потребител/трета страна в Европейския съюз и в страните с идентичен регулаторен режим (Регламент (ЕС) 2017/745 относно медицинските изделия); ако по време на употребата на това изделие или в резултат на неговата употреба възникне сериозен инцидент, моля, съобщете го на производителя и/или на неговия упълномощен 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/contact\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contact_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 опасни вещества	Съдържа лекарствено вещество	Да не се използва повторно	Да не се стерилизира повторно	Стерилизирано с етилен оксид
Система с единична стерилна бариера с предпазна опаковка отворте	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 каучук латекс	Да се съхранява под 25 °C (77 °F), Да се избяга прокремерна температура над 40 °C (104 °F)	Каталожен номер
Партиден номер	Годен до	Производител	Дата на производство	Вносиител			

Teleflex, логото на Teleflex, Arrow, логото на Arrow, Arrow+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. © 2023 Teleflex Incorporated. Всички права запазени.

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

# Središnji venski kateter Arrowg+ard Blue Plus za ubrizgavanje pod tlakom

## Tehnološke informacije o antimikrobnom kateteru Arrowg+ard Blue Plus

### Uvod

Infekcija je vodeća komplikacija povezana s intravaskularnim uređajima. Nacionalni sustav za nadzor nозocomijalnih infekcija (National Nosocomial Infection Surveillance System, NNIS) prati stope infekcija krvotoka povezanih sa središnjim venskim kateterima u jedinicama intenzivne skrbi za odrasle i pedijatritičke pacijente u 300 uključenih bolnicu. 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 dovod je 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 mnogo 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 Širene infekcije s katetera s nekog drugog mesta. Kolonizacija unutarnjeg dijela katetera odvija se uzlaskom mikroorganizama kroz čvoriste katetera ili kontaminacijom infuzijske tekućine. (Sherertz, 1997.)

### Opis proizvoda:

Antimikrobeni 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, proizvodi/-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.

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

### Namjena/uporaba:

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

Tehnologija Arrowg+ard namijenjena je za pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima (CRBSI). Nije ispitivana klinička učinkovitost katetera Arrowg+ard Blue Plus u sprečavanju infekcija krvotoka povezanih s kateterima u usporedbi s originalnim kateterom Arrowg+ard Blue.

### Indikacije za uporabu:

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

- nedostatak perifernih intravenskih mjesto 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
- ubrizgavanje rendgenskih kontrastnih sredstava

Kada se koristi za ubrizgavanje rendgenskih kontrastnih sredstava pod tlakom, ne prekorčujte maksimalnu naznačenu stopu protoka za svaku šupljinu katetera. Maksimalni tlak opreme tlačnog injektoru koja se koristi sa središnjim venskim kateterima koji se ubrizgavaju pod tlakom ne smije prekoraci 400 psi.

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

### Ciljna skupina pacijenata:

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

### Kontraindikacije:

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

### Čekivane kliničke koristi:

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

Pružanje zaštite od infekcija krvotoka povezanih s kateterima.



### Sadrži opasnu tvar:

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

### Mogućnost preosjetljivosti:

Reakcije preosjetljivosti predmet su za zabrinutost kod antimikrobnih katetera zbog toga što one mogu biti vrlo ozbiljne, čak i smrtonosne. Otkako su antimikrobeni 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 provodeno od lipnja 1998. do siječnja 2002. u 14 jedinicama 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 provodeno 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 stope značajnog rasta bakterija bilo na vršku ili potkožnom dijelu (26 %) u usporedbi s kontrolnim kateterima (49 %). Također je značajno snižena i incidenčna kolonizacija katetera (12 % tretiranih antimikrobnim sredstvima naspram 33 % netretiranih antimikrobnim sredstvima). Nadalje, broj infekcija krvotoka kod pacijenata s kateterom namotanim 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, Hartter 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, dvostruko slijepo, kontrolirano kliničko ispitivanje na 780 pacijenata provodeno od srpnja 1998. do lipnja 2001. u 9 sveučilišnih bolnica u Sjedinjenim Američkim Državama korištenjem antimikrobnih katetera Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da postoji manja vjerojatnost za kolonizaciju tih katetera u trenutku njihova vađenja u usporedbi s kontrolnim kateterima (13,3 naspram 24,1 koloniziranih katetara na 1000 dana uvedenog katetera, p-vrijednost<0,01). Stopa potpuno razvijenih infekcija krvotoka povezanih s kateterima iznosi je 1,24 na 1000 dana uvedenog katetera (interval pouzdanosti 0,1,26 do 3,26 na 1000 dana uvedenog katetera) za kontrolnu skupinu naspram 0,42 na 1000 dana uvedenog katetera (interval pouzdanosti 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, 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. listopada 2005;143(8):570-581.

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

### Ispitivanja interakcija lijekova:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus nije pokazao smanjenu isporuku ili interakciju klorheksidinu 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 korišteni su kao topikalni dezinficijensi još od sredine 1970-ih godina. Kao učinkovito antimikrobeno sredstvo, klorheksidin se primjenjuje u brojnim antišeptičkim kremama za kožu, vodicama za ispiranje usta, kozmetičkim proizvodima, medicinskim uređajima i dezinficijensima koji se koriste za pripremu kože za kirurški zahvat.

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

### Mjera opreza:

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

## ⚠️ Opća upozorenja i mjere opreza

### Upozorenja:

1. Sterilna, jednodoktratna uporaba: Ne upotrebljavajte višekratno, ne obrađujte i ne sterilizirajte ponovno. Višekratna uporaba ovog proizvoda stvara moguću opasnost od ozljede i/ili infekcije koje mogu dovesti do smrti. Ponovna obrada medicinskih proizvoda namijenjenih samo za jednodoktratnu 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 ozljeda ili smrt bolesnika.
3. Ne uvodite/gurajte kateter u desnu pretklijetku ili desnu klijetku niti ga ostavljajte ondje. Vršak katetera treba uesti 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 pretklijetku. Položaj vrška katetera treba potvrditi u skladu s pravilima i postupcima ustanove.
5. Lječnici 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 provede uz izravnu vizualizaciju da bi se opasnost od zapinjanja vodilice svela na minimum.
6. 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.
7. Prolazak vodilice u desno srce može izazvati disritmije, blok desne grane Hisovog snopa te perforaciju krvne žile, stjenke pretklijetke ili klijetke.
8. Nemojte primjenjivati pretjeranu silu pri uvođenju ili vađenju katetera ili vodilice. Pretjerana sila može uzrokovati oštećenja ili lom komponenti. Ako postoji sumnja da je došlo do oštećenja vodilice ili se vodilica ne može lako izvaditi, svakako treba napraviti radiološku vizualizaciju i zahtjevati daljnju konzultaciju.
9. Korištenje katetera koji nisu indicirani za ubrizgavanje pod tlakom za takve primjene može rezultirati prijelazom između supljina ili pucanjem s mogućom ozljedom.
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 zategnute luer-lock spojeve sa svim uređajima za središnji venski pristup radi zaštite od neželjenog odvajanja.
11. Lječnici moraju biti svjesni da se klizne stezaljke mogu slučajno ukloniti.
12. Lječnici moraju biti svjesni komplikacija/nuspojava povezanih sa središnjim venskim kateterima, koje uključuju, ali nisu ograničene na sljedeće:

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

### Mjere opreza:

1. Ne mijenjajte kateter, vodilicu ni bilo koju drugu komponentu pribora/kompleta tijekom umetanja, uporabe ili vađenja.
2. Postupak mora provoditi obučeno osoblje s mnogo iskustva u anatomskim referentnim točkama, sigurnoj tehnici i mogućim komplikacijama.
3. Koristite standardne mjere opreza i poštujte pravila ustanove za sve postupke, uključujući odlaganje proizvoda u otpad na siguran način.
4. Ako je pakiranje oštećeno ili nehotično otvoreno prije uporabe, nemojte upotrebljavati uređaj. Odložite uređaj u otpad.
5. Uvjeti čuvanja ovih uređaja zahtijevaju da ih se čuva na suhom mjestu izvan izravnog sunčeve svjetlosti.
6. Određeni dezinficijensi koji se koriste na mjestu uvođenja katetera sadržavaju otapala koja mogu oslabiti materijal katetera. Alkohol, aceton i polietilen glikol mogu oslabiti strukturu poliuretanskih materijala. Ta sredstva također mogu oslabiti i samoljeplivi sloj između uređaja za stabilizaciju katetera i kože.
  - Nemojte koristiti aceton na površini katetera.
  - Nemojte koristiti alkohol za namakanje površine katetera ni ne ostavljajte alkohol u šupljini katetera za vraćanje prohodnosti katetera ili kao sredstvo za prevenciju infekcije.
  - Na mjestu uvođenja nemojte koristiti masti koje sadrže polietilen glikol.
  - Budite oprezni pri infuziji lijekova koji sadržavaju veliku koncentraciju alkohola.
  - Pustite da se mjesto uvođenja potpuno osuši prije punkcije kože i stavljanja obloge.
  - Nemojte dopustiti da komponente kompleta dodu u dodir s alkoholom.
7. Pobrinite se da kateter буде prohodan prije korištenja. Nemojte koristiti štrcaljke manje od 10 ml kako biste smanjili opasnost od intraluminalnog propuštanja ili pucanja katetera.
8. Manipulaciju kateterom svedite na minimum tijekom cijelog postupka kako biste zadržali ispravan položaj vrška katetera.

### Predloženi postupak: Koristite sterilnu tehniku.

#### Priprema mesta uboda:

1. Postavite pacijenta kako je prikladno za mjesto uvođenja.
- Supklavikularni ili jugularni pristup: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj koliko je uobично kako biste smanjili opasnost od zračne embolije i poboljšali vensko punjenje.

- Femoralni pristup: Postavite pacijenta u ležeći položaj.
- 2. Pripremite čistu kožu odgovarajućim antiseptičkim sredstvom i pustite da se osuši.
- 3. Omotajte mjesto uboda.
- 4. Primijenite lokalni anestetik prema pravilima i procedurama ustanove.
- 5. Odlوžite 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 su igle privršćene 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 koristenja.
- ⚠ Mjera opreza: Nakon stavljanja igala u pjenasti sustav SharpsAway ne koristite ih ponovno. Korpuskulama materija mogla bi se zalijepiti za vršak igle.

#### Pripremanje katetera:

6. Isperite svaku šupljinu sterilnom normalnom fiziološkom otopinom za ubrizgavanje da biste osigurali probodnost i pripremili šupljinu/-e.
7. Pritegnite štrcaljkom 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:

##### Ehogena igla (gdje postoji):

Ehogena igla koristi se za omogućavanje pristupa vaskularnom sustavu za uvođenje vodilice radi olakšavanja postavljanja katetera. Vrh igle je pojačan za otrplike 1 cm kako bi 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 vodilnu 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 vezaljke na mjestu uboda u središnjoj veni. Ako zrak uđe u uređaj za središnji venski pristup ili u venu, može doći do zračne embolije.

⚠ Mjera opreza: Ne uvedite 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 transdukskih 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 transdukski sondu.
- Pulsiрајуći protok (ako nije dostupna oprema za hemodinamičko praćenje):
  - Transdukski sondon otvorite sustav štrcaljke Arrow Raulerson pa promatrajte pulsiрајući protok.
  - Odvojite štrcaljku od igle pa promatrajte pulsiрајući protok.

⚠ Upozorenje: Pulsiрајući 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 postoje):

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

- Pakem uvučite „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 vental štrcaljke ili u uvodnu iglu.
  - Moguće je da će za guranje vodilice kroz štrcaljku Arrow Raulerson biti potrebno polaganjo 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 vodilice ne nađe na želenoj dubini.
  - Ako koristite standardni Arrow Advancer, podignite palac pa izvucite Arrow Advancer sa 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 vodilice ne nađe na želenoj dubini.
- 11. Koristite se oznakama u centimetrima (gdje postoje) na vodilici kao referentnim točkama pri utvrđivanju koliki je dio vodilice već uveden.

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

- oznaka za 20 cm (dvije crtice) ulazi u stražnju stranu klipa štrcaljke = vršak vodilice je na kraju igle
- oznaka za 32 cm (tri crtice) 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 čvoruštu radi lakšeg rukovanja. Nekontrolirana vodilica može dovesti do embolusa izazvanog žicom.

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

**△ Mjera opreza:** Ne infundirajte krv ponovno kako biste smanjili opasnost od propuštanja krvi na stražnjoj strani (poklopac) 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 želenoj dubini trajnog katetera.

14. Ako je to potrebno, proširite mjesto uboda na koži oštricom skalpela, držeći oštricu dalje od vodilice.

**△ Upozorenje:** Ne režite vodilicu radi promjene njezine duljine.

**△ Upozorenje:** Ne režite vodilicu skalpelom.

- Oštricu skalpela za rezanje držite dalje od vodilice.
- Aktivirajte sigurnosnu znacajku i/ili znacajku zaključavanja skalpela (gdje postoje) kad se njime ne koristite kako biste smanjili opasnost od ozljede oštrim predmetima.

15. Koristite se instrumentom za proširivanje tkiva kako biste po potrebi proširili dio tkiva do vene. Pratite polako kuta 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 čvorušta katetera kako bi se mogla čvrsto držati.

17. Hvatajući obliziju kožu, gurnite kateter u venu uz blago okretanje.

**△ Upozorenje:** Ne pričvršćujte stezaljku i sponu katetera (gdje postoje) dok ne izvadite vodilicu.

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

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

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

19. Držite kateter na željenoj dubini pa izvadite vodilicu.

**△ Mjera opreza:** Ako nađete na otpor pri pokusuvađenju 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 ponovo 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 vodenja.

### Potpuno uvođenje katetera:

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

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

23. Spojite sve produžne kateteere na odgovarajuće luer-lock priključke. Nekorišteni otvori mogu se „zaključati“ luer-lock priključcima korištenjem standardnih pravila i postupaka ustanove.

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

**△ Upozorenje:** Otvorite kliznu stezaljku katetera prije infuzije kroz šupljinu kako biste smanjili opasnost od oštećenja prožudnog katetera uslijed previšokog tlaka.

### Pričvrstite kateter:

24. Koristite se uredajem za stabilizaciju katetera, stezaljkom katetera i sponom, kopčama ili Šavomira (ako postoje).

- Koristite čvorušte 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 postoje):

Treba se koristiti uredajem 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 pričvršćivo mjesto pored čvorušta katetera za stabilizaciju katetera.

- Nakon što je vodilica uklonjena, a potrebiti kateteri spojeni ili zaključani, rašireti krtice gumenne stezaljke i pozicionirajte na kateter pazeći pritom da kateter nije vlažan, što je potrebno radi održavanja točnog položaja vrha.
- Pričvrstite krtutu sponu na stezaljku katetera.
- Pričvrstite stezaljku katetera i sponu katetera kao cjelinu na pacijenta uz primjenu uredaja za stabilizaciju katetera, kopči ili Šavoma. 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 obloge u skladu s uputama proizvođača.

26. Procijenite 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 postala vlažna, prijava, labava ili nije više okluzivna.

### Prohodnost katetera:

Održavajte prohodnost katetera u skladu s pravilima, postupcima i smjernicama prakse ustanove. Cjelokupno osoblje koje njeguje pacijente sa srednjim veniskim kateterom mora biti upoznato s učinkovitim rukovanjem radi produžavanja vremena ostajanja katetera u mjestu i sprječavanja ozljeda.

## Upute za ubrizgavanje pod tlakom - Koristite sterilnu tehniku.

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

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

2. Održite šupljinu za ubrizgavanje pod tlakom.

3. Provjerite prohodnost katetera:

- Privrste ţrčaljku od 10 ml napunjenom sterilnom fiziološkom otopinom.
- Aspirirajte kateter radi odgovarajućeg vraćanja krvi.
- Temeljito isperite kateter.

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

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

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

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

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

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

⚠ Mjera opreza: Postavke za ograničenje tlaka na opremi tlachnog injektoru možda neće spriječiti primjenu prevelikog tlaka na začepljeni ili djelomično začepljeni kateter.

⚠ Mjera opreza: Koristite odgovarajući komplet cijevi za primjenu između katetera i opreme tlachnog injektoru kako biste smanjili opasnost od neispravnog rada katetera.

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

6. Ubrizgajte kontrastno sredstvo u skladu s pravilima i postupcima ustanove.

7. Odvojite šupljinu katetera od opreme tlachnog injektoru na aseptičan način.

8. Aspirirajte, a zatim isperite šupljinu katetera ţrčaljkom od 10 ml ili većom napunjenoj sterilnom fiziološkom otopinom.

9. Odvojite ţrčaljku i zamjenite je sterilnim priključkom bez igle ili poklopcom za ubrizgavanje na produžnom kateteru.

### Upute za vađenje katetera:

1. Postavite pacijenta kao što je klinički indicirano, kako biste smanjili opasnosti od mogućeg zračnog embolusa.

2. Skinite oblogu.

3. Otpustite kateter i izvadite ga iz instrumenta za pričvršćivanje katetera.

4. Zamolite pacijenta da udahnje i zadrži dah ako vadite jugularni ili supklavikularni kateter.

5. Izvadite kateter nježnijim 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 katetere koji se teško vade.

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

⚠ Upozorenje: Preostali trag katetera i dalje je točka ulaska zraka dok se na mjestu ne 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 vađenja katetera uključujući potvrdu da su kateter cijelom svojom duljinom u vrh izvadeni 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 pročitajte standarde udžbenike, medicinsku literaturu i posjetite internetsku stranicu tvrtke Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Primjerak ovih Uputa za uporabu u pdf formatu možete pronaći na [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Ovo je mjesto na kojem se nalazi Sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti proizvoda, Arrow AGB CVC (Srednjini veniski kateter Arrow AGB CVC (osnovni UDI-DL: 08019020000000000000033K7) nakon pokretanja Europejske 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 uređajima); ako tijekom upotrebe ovog uređaja ili kao rezultat njegove upotrebe dođe do ozbiljnog stenetog događaja, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlaštenom zastupniku te nacionalnom nadležnom tijelu. Kontaktate nacionalnih nadležnih tijela (točke kontakta za vigilanciju) i daljnje informacije možete pronaći na sljedećoj web-stranici Europejske Komisije: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**hr****Glosar simbola: Simboli su sukladni s normom ISO 15223-1.****Možuće 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	Medičinski proizvod	Pročitajte upute za uporabu	Sadrži opasne tvari	Sadrži tvar lijeka	Ne upotrebljavati višekratno	Ne sterilizirati ponovno	Steriliziran etilen-oksidom
Sustav jednostrukе sterilne barijere sa zaštitnim unutarnjim pakiranjem	Sustav jednostrukе sterilne barijere	Ne izlažite sunčevoj svjetlosti	Čuvajte na suhom mjestu	Ne upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno	Nije izrađeno od lateksa od prirodne gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbjegavati prejeljanu toplotu preko 40 °C (104 °F)	Kataloški broj
Oznaka serije	Upotrijebiti do	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 njegovih podružnica, u SAD-u i/ili drugim državama. © 2023. Teleflex Incorporated. Sva prava pridržana.*

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

# Arrowg+ard Blue Plus survega süstitav tsentraalveeni kateeter

## Mikroobivastase kateetri Arrowg+ard Blue Plus tehnoloogiline teave

### Sissejuhatus

Infektsioon on peamine intravaskulaarsete seadmetega seotud tüsistus. Riiklik haiglakuskuse järelvalvusestsemene (National Nosocomial Infection Surveillance System – NNIS) jälgib tsentraalveeni kateteriseerimisega seotud vereringe infektsiooni (BSI) esinemissagedust täiskasvanute ja laste intensiivravi osakondades 300 osalevast haiglast. Seda aruanet saab kasutada võrdlusuluseks teiste haiglate jaoks. Lõigakaudu 90% kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioone (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) tekib tsentraalveenide kateteriseerimisel. (Maki, 1997) Teadoolevatel 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 infektsiooni võivad arendada mittelemal põhjendust, kuid need algavad kateteeri koloniseerimisel mikroorganismidega, mis sisenevad ühel või mõlemal järgmisel viisil: 1) kateteeri kolonisaatsiooni väljastpoolt või 2) kateteeri kolonisaatsiooni seestpoolt. Kolonisaatsiooni väljastpoolt kateetril võivad põhjustada naha mikroorganismid, kulgnevad infektsioonid või kateteeri hematogeenne külv elemasluvast kohast. Kolonisaatsiooni seestpoolt kateetril võib juhtuda seoses mikroorganismide sisemisega läbi kateteeri muhi või infusioonivedeliku saastumisega. (Sherertz, 1997)

### Toote kirjeldus

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on tsentraalveeni kateeter (CVC), mille välimispind on kateteeri toru ja ühendusmuhi otsakul töödeldud antimikroobikumide kloorheksidiinataedati ja hõbesulfadiasiiniga ning sisevalendik koos kateteeri toru, ühendusmuhlvi, pikendusvoilkulite ja pikendusvoilkul muhvi(de) on immutatud kloorheksidiinataedist ja alusleistest kloorheksidiinist koosneva antimikroobikumiga. 20 cm pikkuse kateteeri jaoks on sellele kantud keskmised kloorheksidiini, hõbeda ja sulfadiasiini kogused vastavalt 9.3 mg, 0.63 mg ja 1.50 mg.

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

### Sihtrühm

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

Tehnoloogia Arrowg+ard on ette nähtud kaitse tagamiseks kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonide (catheter-related bloodstream infections – CRBSI) vastu. Kateetri Arrowg+ard Blue Plus klinistikult efektivsus CRBSI-de vältimisel võrreldes esialgse kateetriga Arrowg+ard Blue ei ole uuritud.

### Kasutusnäidustused

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

- kasutatakse perifeersete IV-kohtade puudumine;
- tsentraalveeni rööhi jälgimine;
- täielik parenteraalne toitmine;
- vedelike, ravimipreparaadide või keemiaravi infusioon;
- sage vereproovi võtmine või vereükanne/veresaudesse saamine;
- kontrastaine injektsioon.

Kasutamisel kontrastaine surve all injektsiooniks ärge ületage iga kateetrivalendiku jaoks määratud maksimaalset voolukirurust. Koos survega süstitava tsentraalveeni kateetriga kasutatakse automataa injektori maksimaalne rõhk ei tohi ületada 400 psi.

Kateeter ei ole ette nähtud olemasolevate infektsioonide raviks ega tunneldatud kateetri asendamiseks pikajalist ravi vajavat patsientidel.

### Patsientide sihtrühm

Mikroobivastane kateeter Arrowg+ard Blue Plus on vastunäidustatud patsientidel tedaoleva ülitundlikkusega kloorheksidiini, hõbesulfadiasiini ja/või sulfa-ravimite suhtes.

### Oodatav kliiniline kasu

Jurdepääsu võimaldamine keskvereringsesüsteemile läbi ühe punktsioonikoha rakenduse jaoks, nagu vedelikku infusion, vereproovi võtmine, ravimite manustamine, tsentraalne venoosne monitoring ja kontrastainete süstümise võimalus.

Kateetril tagamine kateteriseerimisega seotud vereringe infektsioonide vastu.



### Sisaldab ohlikke aineid

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

### Ülitundlikkuse võimalus

Kuna need võivad osutuda väga töisisaks ja isegi eluohtlikeks, tuleb mikroobivastaste kateetrile kasutamisel arvestada võimalike ülitundlikkuse reaktsoonidega. Alates mikroobivastaste kateetrile turule ilmumisest on olnud teated ülitundlikku juhtumitest. See võib mõjutada teie patsienteid gruppis, seda eriti Jaapani päritalu patsientide korral.

**Tippsed välti hoitavate jaotised.**

### Kliinilised katsetused

#### Kliinilise uuring – Prantsusmaa

Mikroobivastaste kateetrile Arrowg+ard Blue Plus kasutamise prospektiivne mitmekesiline randomiseeritud topeltpiime kliniline uuring, mis tehti Prantsusmaal 397 patsiendiaga 14-s ülikooliga seotud haiglate intensiivravi osakonnas 1998. ja juunist 2002. a jaanuarini, näitas, et nende kateetrile kasutamisega kaasnes tugev langustrend tsentraalveeni kateetrile infektsiooni esinemissagedus (kolonisaatsiooni

esinemissagedus vastavalt 3,7% ja 13,1%, 3,6 ja 11 juhtu 1000 kateetripäeva kohta,  $p = 0,01$ ) ning tsentraalveeni kateteriseerimisega seotud infektsiooni (vereringe infektsiooni) esinemissageduses, vastavalt 4 ja 11 juhtu (2 ja 5,2 juhtu 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 – Saksamaa

Mikroobivastaste kateetrite Arrowg+ard Blue Plus kasutamise proospektiivne randomiseeritud tooplõpime kontrollitud kliiniline uuring 184 patsiendiaga, mis tehti Heidelbergi ülikooli haiglas (Heidelberg, Saksamaa) 2000. a jaanuarist kuni 2001. a septembrini, näitas nende kateetrite efektiivsust olulise bakteriaalse kasvu esinemissageduse vähendamisel nii kateetri otsas kui ka sella nahalausel segmentil (26%) kontrollkateetritega võrreldes (49%). Samuti vähenes oluliselt kateetri kolonisatsiooni esinemissagedus (12% kattega ja 33% katteta kateetrite korral). Vereringe episoodide arv kloorheksidumi ja hübosulfadiazini immutatud kateetrite kasutamisel oli väiksem kui patsientide korral, kellel kasutati kontrollkateetrit (vastavalt 3 ja 7 episoodi,  $p = 0,21$ ). 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.

### Kliiniline uuring – Ameerika Ühendriigid

Mikroobivastaste kateetrit Arrowg+ard Blue Plus kasutamise proospektiivne mitmekeskeline randomiseeritud tooplõpime kontrollitud kliiniline uuring, mis tehti 780 patsiendiiga ülikooliga seotud haiglas Ameerika Ühendriikides 1998. a juulist kuni 2001. a juunini näitas, et nende kateetrite kolonisatsiooni töönäosus eemaldamise ajal oli väiksem kui kontrollkateetritel (vastavalt 13,3 ja 24,1 koloniseeritud kateetrit 1000 kateetripäeva kohta,  $p < 0,01$ ). Selgitati kateteriseerimisega seotud vereringe infektsiooni juhtude esinemissagedus oli kontrollgrupis 1000 kateetripäeva kohta 1,24 (usalduvahemik 1000 kateetripäeva kohta 0,26 kuni 3,26) võrreldes 0,42 juuhuga 1000 kateetripäeva kohta (usalduvahemik, 1000 kateetripäeva kohta 0,01 kuni 2,34) kateetri Arrowg+ard Blue Plus gruppis ( $p = 0,6$ ).

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 körvaltoimeid.

### Ravimite koostoime uuringud

Mikroobivastasel kateetri Arrowg+ard Blue Plus ei ole ilmnud kohtaloitimetamise kadu ega valendiku sisemise kloorheksidini immutuse koostoimet infusiooni korral 82 erineva kokkusobivuse suhtes testimust parenteraalse ravimiga. (Xu, 2000)

### Hoiatus

1. Körvaltoimete ilmnenemisel pärast kateetri paigaldamist eemaldage kateeter viivitamatult. Kloorheksidini sisaldavaid ühendeid on paiksete desinfektsioonivahenditena kasutatud alates 1970. aastate keskpaigast. Efektiivse mikroobivastase vahendina leidis kloorheksidini kasutus paljudes antiseptilistest nahakreemides, suuloputusvahendites, kosmeetikatoodeutes, meditsiiniseadmetes ja kirurgiliste protseduuridega ettevalmistuseks kasutatavates desinfektsioonivahendites.

**MÄRKUS.** Körvaltoime tekkimisel tehke tundlikkustest allergia kinnitamiseks kateetri mikroobivastaste ainete suhtes.

### Ettevaatusabinõu

1. Antud toote jaoks ei ole tehtud kontrollitud uuringuid rasedate, laste või vastsündinutega, patsientidel teadaoleva ülitüdlikkusega sulfonamidi suhtes ning polimorfse eritreenimiga, Stevens-Johnsoni sündroomiga ja glükoosi-6-fosfaat-dehüdrogenaasi puudulikkusega patsientidel. Kasu antud kateetri kasutamisest tuleb kaaluda kõikide vöimalike ohtude suhtes.

## Üldised hoiatused ja ettevaatusabinõud

### Hoiatused

1. Steriilne, ühekordsest kasutatav. Mitte korduvalt kasutada, töödelda ega steriliseerida. Seadme korduv kasutamine tekib tööse, surmagi lõppeda võiva vigastuse ja/või infektsiooni ohu. Ainult ühekordseks kasutamiseks mõeldud meditsiiniseadmete taastötlemine võib halvendada toimivust või põhjustada funktsionaalsuse kadu.

2. Enne kasutamist lugege läbi kõik hoiatused, ettevaatusabinõud ja juhised pakendi infolehel. Selle nõude eiramise võib põhjustada patsiendi tõsisel vigastuse või surma.

3. Ärge paigaldage/suunake kateetrit ega laske sellel jäädva paremasse südamekotta ega paremasse vatsakesse. Kateetri ots tuleb suunata ülemise öönesveeni alumisse kolmandikku.

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

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

4. Arst peab olema teadlik vöimalikust juhtetraadi takerdumisest mõnesse vereringesse implanteeritud seadmesse. Vereringe implantaadiga patsient on juhtetraadi takerdumise ohu vähendamiseks soovitatav kateteriseerida otseste visuaalse kontrolli.

5. Ärge rakendage juhtetraadi või koedilataatori sisestamisel liigset jõudu, kuna seda võib põhjustada veresoone perforatsiooni, verejooksu või komponentide kahjustamise.

6. Juhtetraadi satumine parematesse südamekambritisse võib põhjustada dürsütmiaid, Hisi kimbu parema sääre blokadi ja veresoone, kaja või vatsakese seina perforatsiooni.

7. Ärge rakendage kateetri või juhtetraadi paigaldamisel või eemaldamisel liigset jõudu. Liigne jõud võib põhjustada komponentide kahjustuse või purunemise. Kahjustuse kahtlusel korral või tagasivõtmisel raskuste tekkimisel tuleb kasutada radiograafilist visualiseerimist ja küsida täiendavat konsultatsiooni.

8. Surve all injektsooniks mitteettenähtud kateetrite kasutamine sellisteks rakendusteks võib põhjustada valendikevahelist üleminekut või rebenemist koos vöimaliku vigastusega.

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

10. Öhu pääsemisel tsentraalveeni jurdepääsuseadmesse või veeni võib tekida öhkemboolia. Ärge jätké tsentraalveeni punktsioonikohta avatud nöelu ega korkimata ja sulgemata kateetretreid. Juhuliku eraldumise käitumiseks kasutage koos kõikide tsentraalveeni jurdepääsuseadmetega ainult kindlat pingutatud Luer-Lock-ühendusi.

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

12. Arst peab olema teadlik tsentraalveeni kateetrite kasutamisega seotud tüsistustest/soovimatustest körvaltoimestest, sealhulgas:

- perikardi tamponaad veresoone seina, koja või vatsakese perforatsiooni tõttu
- pleura (st pneumotooraks) ja mediastinumi vigastused
- öhkemboolia
- kateetri emboolia
- kateetri sulgus
- rinnajuha rebenemine
- baktereemia
- septitseemia
- tromboos
- arteri tahtmatu punktsioon
- närv vigastus
- hematoom
- verejoooks
- fibroose kesta moodustumine
- väljumiskoha infektsioon
- veresoone erosioon
- kateetri tipu valeasetus
- düsrütmia
- ekstravasatsioon
- anaflukasjia
- flebiit
- tsentralsete veresoonte trauma

### **Ettevaatusabinöud**

1. Ärge muutke sisestamise, kasutamise või eemaldamise ajal kateetrit, juhtetraati ega komplekti/varustuse muud komponenti.
2. Protseduuri peab tegema väljaöppega personal, kes tunneb hästi anatoomiat, valdab ohutuid töövõtteid ning on teadlik võimalikest tõsistustest.
3. Kasutage köikide protseduuride korral standardseid ettevaatusabinöüsuid ning järgige raviasutuses kehtestatud korda, ka seadmete ohutu körvaldamise suhtes.
4. Ärge kasutage, kui pakend on enne kasutamist kahjustatud või kogemata avatud. Körvaldage seade.
5. Nende seadmete hoiustamistingimused nõuvavad, et need oleksid kuivaid ja kaitstud otse pääkesevalguse eest.
6. Mõned kateetri sisestuskohas kasutatavad desinfektsioonivahendid sisaldavad kateetri materjalil nõrgendada võivaid lahusteid. Alkohol, atsetoon ja polüetüleenglükooli võivad nõrgendada polüuretaanmaterjalide struktuuri. Need ained võivad samuti nõrgendada liimühendust kateetri fiksatorit 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 sisestamiskohal polüetüleenglükooli sisaldavaid salve.
  - Suure alkoholikontsentratsiooniga ravimite infundereerimisel tuleb olla ettevaatlik.
  - Laskke sisestuskohale enna punkteerimist ja enne sidumist täielikult kuivada.
  - Ärge laske komplekti osadel alkoholiga kokku puutuda.
7. Kontrollige enne kasutamist kateetri läbitavust. Valendikusisesse lekke või kateetri rebenemisse ohu vähendamiseks ärge kasutage süstlaid mahuga alla 10 ml.
8. Kateetri otsa nõuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

### **Sooituslik protseduur Kasutage steriilset tehnikat.**

#### **Punktsioonika ettevalmistamine**

1. Seadke patient punktsioonikaart arvestades sobivasse asendisse.
  - Ligipääs rangulvaluse või käigiveeni kaudu. Seadke patient kergelt Trendelenburgi asendisse vastavalt taluvusele, et vähendada öhkemboolia tekkimise ohtu ja parandada veeni täitumist.
  - Femoraalne ligipääs. Seadke patient sellilasendisse.
2. Valmistaige sobivat antiseptilist ainet kasutades ette puhas nahapiirkond ja laske kuivada.

3. Ümbritsege punktsioonikohti sidemeaga.

4. Manustage paikset anesteeatikumi raviasutuse põhimõtete ja korra kohaselt.

5. Körvaldage nöel kasutusest.

#### **Lukustusega körvaldushoidik SharpsAway II (kui on olemas)**

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

- Ühe käe kätet vasutades suruge nöelad kindlalt körvaldushoidiku avadesse (vt joonist 1).
- Körvaldushoidikusse pandud nöelad kinnituvad automaatselt, et neid ei saaks uesti kasutada.

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

- Kui on olemas vahtplastist süsteem SharpsAway, võib seda kasutada nöelite surumise teel vahtplasti pärast kasutamist.

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

#### **Kateetri ettevalmistamine**

6. Loputage köiki valendikke läbitavuse kindlustamiseks ja eeltäitmiseks sterilise normaalse füsioloogilise lahusega.

7. Füsioloogilise lahuse hoidmiseks valendikus (valendikes) sulgege pikendusvooluk(ud) sulguri või Luer-Lock-hündenus(t)eega.

8. Jätke distalaalse pikendusvooluki ots lahti juhtetraadi läbiviimiseks.

⚠ Hoiatus. Ärge lõigake kateetrit selle piikkuse muutmiseks.

#### **Esilagse jurdepääsu loomine veenile**

##### **Ehhogenne nöel (kui on olemas)**

Ehhogeenest nöela kasutatakse veresoonda ligipääsu võimaldamiseks, et sisestada juhtetraat kateetri paigaldamise hõlbustamiseks. Nöelaots on võimendatud ligikaudu 1 cm ulatuseks, et arst saaks soone punkteerimisel ultraheliga jälgimisel nöelaotsa täpsse asukoha määrama.

##### **Kaitstud/ohutusnöel (kui on olemas)**

Kaitstud/ohutusnöela tuleb kasutada tootja kasutusjuhistesse kohaselt.

##### **Süstal Arrow Raulerson (kui on olemas)**

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

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

⚠ Hoiatus. Ärge jätkke tsentraalveeni punktsioonikohta avatud nöelu ega korkimata ja sulgemata kateetrid. Ohu pääsemisel tsentraalveeni jurdepääsuadmesse või veeni võib tekida öhkemboolia.

⚠ Ettevaatusabinöö. Kateetri emboolia ohu vähendamiseks ärge sisestage nöela ülest sisestuskaarteesse (selle olemasolul).

#### **Veeni jurdepääsu kontrollimine**

Tahatuna arteriaalsse paigutuse võimaluse töötu kasutage veeni jurdepääsu kontrolliks üht järgmisest tehnikatest.

- Tsentraalveeni lainejuk
  - Sisestage röhuanuduri sondi abil vedelikuga täidetud tömp ots kolvi tagossa ja läbi süstla Arrow Raulerson klappide ja veenduge tsentraalveeni rõhu lainejukus.
    - ◊ Süstla Arrow Raulerson kasutamisel eemaldage röhuanuduri sond.
  - Pulseeriv vool (hemodünaamilise monitooringu seadmestiku puudumisel)
    - Avage röhuanuduri sondi abil süstla Arrow Raulerson klappisüsteem ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.
    - Eraldage süstla nöelast ja kontrollige pulseeriva voolu suhtes.

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

⚠ Ettevaatusabinöö. Ärge kasutage venosoose jurdepääsu märgina aspireeritava vere värviga.

## Juhtetraadi sisestamine

### Juhtetraat

Komplekte on saadaval mitmesuguste juhtetraatidega. Juhtetraate on saadaval erineva diameetri, pikuse ja otsega 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“-otsaku pöördiga tagasi (vt joonis 2, „GlideWheel“, või 2A „Standardne Advancer“ olevalt sellest, kumb Arrow Advancer on kaasas).
- Paigutage Arrow Advancer-i ots – sisestõmmatud „J“-iga – äru Arrow Raulersoni süstla kolvi tagaküljel või sisestusnöölast.
- 10. Lükake juhtetraat süstlasse Arrow Raulersoni ligikaudu 10 cm vörra kuni selle süstla klapplüdest või sisestusnöölaste ulatumseni.
  - Juhtetraadi läbi süstla Arrow Raulersoni edasi lükamiseks võib olla vaja seda keegelt väärata.
  - Arrow GlideWheel Advancer-i kasutamisel suunake juhtetraati läbi Arrow Raulersoni süstla või sisestusnööla edastusrastast ja juhtetraati edasi lükates (vt joonis 3). Jätkake, kuni juhtetraat jõub soovitud sügavuseni.
  - Standardse Arrow Advancer-i kasutamisel tööle pööla ja tömmake Arrow Advancer ligikaudu 4–8 cm vörre süstlasse Arrow Raulersoni või sisestusnöölast eemale. Langetage pööral Arrow Advancerile ning, hoides kindlalt juhtetraati, lükake need koos süstla silindrisse, et juhtetraati veelgi edasi lükata (vt joonis 3A). Jätkake, kuni juhtetraat jõub soovitud sügavuseni.

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

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

- 20 cm märk (kaks triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots asub nööla lõpus
- 32 cm märk (kolm triipu) siseneb kolvi tagakülge = juhtetraadi ots ulatub nööla lõpust ligikaudu 10 cm vörre välja.

⚠ Ettevaatustabinöö. Hoidke juhtetraati kogu aeg kindlalt. Hoidke käsitsemiseks väljas piisava pikkuse juhtetraati. Mittejuhitav juhtetraat võib pööhjustada juhtetraadi emboolia.

⚠ Hoatus. Ärge aspireerge süstalt Arrow Raulersoni, kui juhtetraat on paigaldatud; süstlasse võib tagumise klapi kaudu öhku pääseda.

⚠ Ettevaatustabinöö. Verelekk ohus vähendamiseks süstla tagaosast (korgist) vältige vere tagasi süstimist.

⚠ Hoatus. Juhtetraadi võimaliku katki löikamise või kahjustamise ohu vähendamiseks ärge tömmake seda tagasi mööda nööla teravikkü.

12. Hoides juhtetraati paigal, eemaldage sisestusnööla ja süstla Arrow Raulerson (või kateeter).

13. Kasutage sentimeetermärgistust juhtetraadil sisestatud pikkuse reguleerimiseks vastavalt püsikateetri soovitud paigaldussügavusele.

14. Vajaduse korral laienage naha punktsoonikohta skalpellil löikeserva abil, hoides seda juhtetraadist eemale suunatult.

⚠ Hoatus. Ärge lõigake juhtetraati selle pikkuse muutmiseks.

⚠ Hoatus. Ärge lõigake juhtetraati skalpelliga.

- Hoidke skalpelli löikeserv juhtetraadist eemal.
- Kui skalpelli ei kasutata, kasutage terava esemeaga vigastamise ohu vähendamiseks selle kaitset ja/või lükustust (nende olemasolul).

15. Koes veenile ligipääsu laienamiseks kasutage vajaduse korral koedilataatorit. Sisestage vastavalt juhtetraadi nurgale aeglaselt nahasse.

⚠ Hoatus. Ärge kasutage koedilataatorit püsikateetri asemel. Koedilataatori kohale jätmisel võib see patsiendi pööhjustada veresoone seina perforatsiooni.

## Kateetri edasiliukkamine

16. Suunake kateetri ots üle juhtetraadi. Juhtetraadi kindlaks hoidmiseks peab kateetri muhvist jäama välja piisavas pikuses juhtetraati.

17. Haarates selle naha lähedalt, lükake kateeter kergelt väänava liigutusega edasi veeni.

⚠ Hoatus. Ärge kinnitage kateetri sulgurit ega kinnitust (nende olemasolul) enne juhtetraadi eemaldamist.

18. Kasutades asukoha kontrolliks kateetrit paiknevat sentimeetermärgistust, lükake kateeter selle lõplikkuse paigalduskoha.

### MÄRKUS. Sentimeetermärgistust loetakse kateetri tipust.

• Numbrid: 5, 15, 25 jne.

• *Tribuid: igale tribule vastab intervall 10 cm, kus üks triip tähistab 10 cm, kaks triipi 20 cm jne.*

• *Punktid: igale punktile vastab intervall 1 cm*

19. Hoidke kateetrit soovitud sügavusel ja eemaldage juhtetraati.

⚠ Ettevaatustabinöö. Takistuse tekkinisel juhtetraadi eemaldamise katsel pärast kateetri paigaldamist võib juhtetraat olla soones ümber kateetri otsa keerdunud (vt joonist 4).

- Selles olukorras võib juhtetraadi tagasisõlbamise pööhjustada liigje 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.

⚠ Hoatus. Selle võimaliku murdumise ohu vähendamiseks ärge rakendage juhtetraadile üleliigset jõudu.

20. Veenduge alati pärast eemaldamist, et kogu juhtetraat on kahjustamatuna.

## Kateetri sisestamise lõpetamine

21. Kontrollige valendike läbitavust, ühendades iga pikendusvoolikuga süstla ja aspireerides kuni venosse vere vaba voolamiseni.

22. Loputage ligi (lõp) kateetri täielikult verest puhatamiseks.

23. Ühendage vajaduse järgi kõik pikendusvoolikud vastavate Luer-Lock-ühendustega. Kasutamata porte võib lukustada Luer-Lock-ühenduste abil vastavalt standardsetele raviasutuse eeskirjadele.

- Pikendusvoolikud on varustatud liugsulguritega voolu sulgemiseks igas valendikus voolliku ja Luer-Lock-ühenduse vahetamise ajaks.

⚠ Hoatus. Pikendusvooliki liigsurvest pööhjustatud kahjustuse ohu vähendamiseks avage liugsulgur enne infusionsi alustamist läbi valendiku.

## Kateetri fiksereerimine

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.

⚠ Ettevaatustabinöö. Kateetri otsa nöuetekohase paiknemise säilitamiseks manipuleerige protseduuri ajal kateetriga minimaalselt.

## Kateetri stabilisaator (selle olemasolul)

Kateetri stabilisaatori tuleb kasutada vastavalt tulevata kasutusjuhistele.

## Kateetri suljur ja kinnitus (kui on olemas)

Kateetri sulguri ja kinnitust kasutatakse kateetri kinnitamiseks, kui kateetri stabiliseerimiseks on vaja täiendavat kinnituskohta peale kateetri muhvi.

- Kui juhtetraat on eemaldatud ja vajalikud voolikud ühendatud või lukustatud, lükake kummisulguri tiivad laialt ja paigaldage see kateetrit vastavalt vajadusele, et ots oleks õiges kohas, jälgides, et kateeter ei oleks niiske.

- Klöpsake jäik kateetri sulgurile.

- Kinnitage kateetri suljur ja kinnitus koos patsiendi külge, kasutades kas kateetri stabilisaatorit, klambreid või ömblusi. Kateetri suljur ja kinnitus tuleb mõlemad kinnitada, et vähendada kateetri liikumise ohtu (vt joonist 5).

25. Enne sidemeaga kinnitamist tootja juhiste kohaselt veenduge, et sisestamiskoht on kõrge.

26. Hinnake kateetri otsa paiknemist vastavalt raviasutuse eeskirjadele.

27. Kui kateetri ots on vales kohas, hinnake olukorda ja asendage kateeter uutega või muutke selle asendit vastavalt ravisutuse eeskirjadele.

## Hooldamine

### Sidemed

Kasutage sidemeid vastavalt ravisutuse eeskirjadele ja praktilistele juhistele. Vahetage kohe, kui siide on rikitud, nt muutub niiskeks, määrdub, tuleb lahti või enam ei sulge.

### Kateetri läbitavus

Säilitage kateetri läbitavust vastavalt ravisutuse eeskirjadele ja praktilistele juhistele. Kõik tsentraalne kateetriga patsiendi hooldavad töötajad peavad tundma efektiivseid viise kateetri sees hoidimise aja pikendamiseks ja tervisekahjustuse vältimiseks.

## Surve all injektsiooni juhised – Kasutage steriilset tehnikat.

1. Enne iga surve all injektsiooni tuleb teha ülesvõte kateetri otsa paiknemiseks.

⚠ Ettevaatusabinõu. Surve all injektsiooni protsedure peab tegema ettevalmistatud personal, kes valdab hästi ohutut tehnikat ning on teadlik võimelikkest tüüsistustest.

2. Määräke valendik surve all injektsiooniks.

3. Kontrollige kateetri läbitavust.

- Ühendage steriile normalse füsioloogilise lahusega täidetud 10 ml süstal.
- Aspireerge kateeter piisavaks verekoguseks.
- Loputage kateetrit pöhjalikult.

⚠ Hoiatus. Kateetri törke ja/või patsiendi tüüsistuse tekkimise ohu minimeerimiseks veenduge enne surve all injektsiooni kateetri kõikide valendike läbitavuses.

4. Eraldage süstal ja nöelata konnektor (kui kohaldub).

5. Ühendage surve all injektsiooni manustamistorustik kateetri sobiva pikendusvoolikuga vastavalt tootja soovitustele.

⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ja/või selle otsa kohalt liikumise vältimiseks ärge tehe üle kiimme (10) injektsiooni ega ületage toote märgistusel ja kateetri Luer-litmiluk naidatud soovituslikku maksimaalset voolukirust.

⚠ Hoiatus. Katkestage surve all injektsiooni ekstravasatsiooni või kateetri deformeerumise eisimete märkide ilmlemisel. Järgige ravisutuses kehitvat meditsiinilise sekkumise korda ja protsedure.

⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ohu minimeerimiseks soojendage kontrastaine enne surve all injektsiooni kuni kehatemperatuurini.

⚠ Ettevaatusabinõu. Injektorseadmne rõhupiiriidé sätted ei pruugi takistada okludeerunud või osaliselt okludeerunud kateetri ülesurvestamist.

⚠ Ettevaatusabinõu. Kateetri törke ohu minimeerimiseks kasutage kateetri ja surveinjektori vahel nõuetekohast manustamistorustikku.

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

6. Süstige kontrastaine vastavalt ravisutuses kehtivale korrale ja protseduuridele.
7. Eraldage kateetri valendik aseptiliselt surve all injektsiooni seatmestikust.
8. Loputage kateetri valendik steriile normalse füsioloogilise lahusega täidetud 10 ml või suurema süstla abil.
9. Eraldage süstal ja sulgege kateetri pikendusvoilik steriile nöelata konnektori või injektsioonikorgiga.

## Kateetri eemaldamise juhised

1. Võimaliku öhkemboolia ohu vähendamiseks asetage patiент vastavalt ravinäidustusele.
2. Eemaldage side.
3. Vabastage kateeter ja eemaldage see kateetri kinnitusseadme(te)st.
4. Käigiveen või rangjuualuse veeni kateetri eemaldamiseks paluge patsiendil hingata sisse ja hoida hing kinni.
5. Eemaldage kateeter, tömmates seda aeglaselt nahaga paralleelselt. Kui kateetri eemaldamisel tekib takistus **PEATUGE**.

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

6. Rakendage kohale otset surve tundi kuni hemostaasi saavutamiseni ning pange seejärel peale salve põhinev rõhkside.

⚠ Hoatus. Kateetrist jäav kanal jääb õhu sisepäälse kohaks kuni nahapiirkonnas epiteeli moodustumiseni. Õhukindel side peab jäama kohale vähemalt 24 tunniks või kuni piirkonnas epiteeli moodustumiseni.

7. Dokumenteerge kateetri eemaldamise protseduur ravisutuse eeskirje ja korra kohaselt koos kinnitusega, et kateeter on kogu pikikes koots otsga eemaldatud.

Teatmekirjandust patsiendi hindamise, klinitsisti koolituse, sisestamistehnika ja protseduuri seotud võimalike tüüsistuse kohta vt tavapärasest opikutes, meditsiinilisest kirjandusest ja ettevõtt Arrow International LLC veebisaidilt [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Nende kasutusjuhiste pdf-koopia asub aadressil [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

„Arrow AGB CVC“ (Põhi UDI-DI: 08019020000000000003K7) ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte (Summary of Safety and Clinical Performance, SSPC) asub pärast Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi/Eudamed käivitamist aadressil <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Patsiendile/kasutajale/kolmandale isikule Euroopa Liidus ja sama regulaatoriüüsteemiga 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 (järevalvealased kontaktpunktid) koos edasise teabega on toodud järgmisel Euroopa Komisjoni veebisaidil: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**et**

Sümbolite tähenused. Sümbolid on vastavuses standardiga ISO 15223-1. Mõned sümbolid ei pruugi antud toote suhtes kohalduda. Konkreetselt antud tootele kohalduvaid sümboleid vt toote märgistuselt.							
Ettevaatust	Meditsiiniseade	Lugege kasutusujuhiseid	Sisaldbab ohtlikkeaineid	Sisaldbab ravainte	Mitte korduvalt kasutada	Mitte uuesti steriliseerida	Steriliseeritud etüleenoksiidiga
							25°C (77°F)
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 kummitateksit	Säilitada temperatuuril alla 25 °C (77 °F). Vältida liigset kuumust üle 40 °C (104 °F)	Kataloogi-number
Partii number	Kölblik kuni	Tootja	Valmistamiskuupäev	Importija			

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

„Rx only“ kasutatakse selles märgistuses järgmise avalduse edastamiseks, nagu on esitatud FDA CFR-is: Ettevaatust: Föderaalseadus lubab seda seadet mõõta lisentseeritud tervishoiutöötaja poolt või tema korraldusest.

# Nagynyomású befecskendezésre alkalmas 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 Egyesült Államok NNTS (National Nosocomical Infection Surveillance = Nemzeti Nosocomicális Fertőzések Felügyelete) rendszere nyomon követi a centrális vezetékek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (BSI) gyakoriságát a felnőtt és gyermekbetegeket elálló intenzív egészségügyi egységekben, 300 résztvevő körházban. A jelen jegyzőkönyv vonatkoztatási alapot jelzi ki más körházak számára. A katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzések (CRBSI) kb. 90%-a a centrális vezetékekre köthődik. (Maki, 1997) A CRBSI-nek tulajdonított mortalitás a beszámolók szerint 4% és 20% közé esik, ami hosszú (4 napos) kórházi gondozással és megnevékelt 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 kezdetődnek, hogy a katétert kolonizálják azok a mikroorganizmusok, amelyek az alábbi két úton valamelyikén (esetleg mindenkorban) keresztül jutnak be: 1) a katéter külsejének kolonizációjához (illetve 2) a katéter belséjének kolonizációjához. A katéter külsejének kolonizációját okozhatják a bőr mikroorganizmusai, a ragályos fertőzések, vagy haemogenen szörádás egy távoli helyszínről. A katéter belséjének kolonizációja történhet a katéter konzusán keresztül bejutó mikroorganizmusok révén vagy az infúziós folyadék szennyezésé révén. (Sherertz, 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-szulfadiazinnal – lett felüleltetve a katétertesten és az elágazó kónuszon, a tollalékcsovírók/–csoveken és a tollalékcsovírók/–csovek kónusán/kónusában. 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 hatássosnak bizonyult a következőkkel szemben: *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* és *Staphylococcus epidermidis*.

### Rendeltetés:

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

Az Arrowg+ard technológiával a katéterek használatához kapcsolt, véráramot érintő fertőzésekkel (CRBSI) szembeni védelem biztosítására szolgál. Az Arrowg+ard Blue Plus katéter klinikai hatásosságát 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 biztosításához javallott a centrális vénás hozzáférést igénylő betegségek vagy állapotok kezeléséhez, egyebek között az alábbiakhoz:

- amennyiben nincsenek használható perifériás intravénás területek;
- a centrális vénás nyomás monitorozásához;
- teljes parenteralis tápláláshoz;
- folyadék-, gyógyszer vagy kemoterápia infúziójához;
- gyakori vérvelűlés, illetve vértransfúzióhoz vagy vértermékek beviteléhez;
- kontrasztanyag befecskendezéséhez.

Kontrasztanyag nagynyomású befecskendezése esetén ne lépje túl az egyes katéterlámenek között maximális tél fogtatáramát. A nagynyomású befecskendezésre alkalmas CVC eszközök hozzájárultak befecskendezőautómára maximális nyomásnak nem haladhatja meg a 400 psi értéket.

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

### Beteg célcsoport:

Az eszköz használata általa alkalmás anatómiával rendelkező betegeknél történő használatra.

### Ellenjavallatok:

Az Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéter használata ellenjavallt olyan betegekben, aki tudaválenve tüllerézékenyek a klór-hexidinre, az ezüst-szulfadiazinra és/vagy a szulfamid-tartalmú gyógyszerekre.

### Várhotható klinikai előnyök:

Hozzáférés megtérítése a centrális vénás rendszerhez 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.



### Veszélyes anyagokat tartalmaz:

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

### Esetleges túllerékenység:

Az antimikrobiális katéterek használataval kapcsolatos túllerékenységi reakciók problémát jelentenek, mivel nagyon súlyosak, sőt akár letételezésük is lehetnek. Az antimikrobiális katéterek piaci megjelenése óta beszámoltak túllerékenységgel előfordulásáról. Ez hatással lehet az Uhon populációjára, különösen akkor, ha betegjei japán származású.

*További információkat a „Vigyázat” színtű figyelmeztetések szakasza tartalmaz.*

## Klinikai értékelések:

### Klinikai vizsgálat – Franciaország

Franciaországban 1998 júniusa és 2002 januárja között 14 egyetemi kötődésű kórház intenzív ellátó egységén 397 beteg bevonásával prospektív, multicentrikus, randomizált, kettős vak klinikai vizsgálatot folytattak le Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiális katéterekekkel. A vizsgálat kimutatta, hogy ezeknek a katéterekeknek a használata kapcsolatban áll az erőteljesen csökkenő tendenciával, amely a központi vénás katéterek fertőzési gyakoriságában (kolonizációs gyakoriság 3,7%, szemben a 13,1%-kal; 1000 katéternapra vonatkoztatva 3,6, szemben a 11-gel; p=0,01), illetve a CVC-vél kapcsolatos (véráramot érintő) fertőzésekben jelentkezett (4 szemben a 11-gel; 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 szeptemberére 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 katéterekeknek a használata hatásosan csökkenti a jelentős baktériumoknövedést a csíson vagy a szubkután részben (26%) a kontrollkatéterekekről képest (49%). A katéterek kolonizációjának előfordulása is jelentősen csökkent (12% az antimikrobiális bevontattal rendelkezőkatétekben, 33% a bevontattal nem rendelkezőkben). A véráramot érintő fertőzés események száma alacsonyabb volt CHSS-katéternapra 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 júliusá és 2001 júliusá 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 katéterek kisebb valószínűséggel kolonizálódtak az eltávolítás idején, mint a kontrollkatétereik (1000 katéternapra vonatkoztatva 13,3, kolonizált katéter, szemben a 24,1-del, p<0,01). A kétetők kizárában a katéterek használatahoz kapcsol, véráramot érintő fertőzések gyakorisága a kontrollcsoportban 1,24 volt 1000 katéternapra (konfidenciáintervallum: 0,26–3,26, 1000 katéternapra), míg az Arrowg+ard Blue Plus katéteres csoportban ugyanez 0,42 volt 1000 katéternapra (konfidenciáintervallum: 0,01–2,34, 1000 katéternapra) (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 katéterek használataiból fakadó nemkvánatos eseményt.

### Gyógyszerkölcsönhatások vizsgálata:

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

### Vigyáztatás!

1. Azonnal távolítsa a katétert, ha nemkvánatos reakciók jelentkeznek a katéter elhelyezése után. A klór-hexidint tartalmazó vegyületek az 1970-es évek közepé óta használatosak helyi fertőtlenítőként. A klór-hexidin hatásos antimikrobiális hatóanyag, amelyet sok antiszeptikus bőrkémében, szájobilitó folyadekban, kozmetikai termékekben, orvosi eszközökben és a bőrnek a sebészeti eljárásra való előkészítéséhez szolgáló fertőtlenítőszerekben használnak.

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

### Örvintézetkedés:

1. A jelen termék kontrollált vizsgálatait nem hajtották végre terhes nőknél, újszülött és gyermekkorú betegeken,

valamint olyan betegeken, akik tudvalevően szulfonamid-túlerzékenységen, erythema multiforme-ban, Stevens-Johnson-szindrómában vagy glükóz-6-foszfát-dehidrogenáz-hiányban szenvednek. Mérlegelnél kell a jelen katéter használatanak előnyeit és az összes potenciális kockázatot.

## △ Általános „vigyázat” szintű figyelmeztetések és örvintézetkedések

### „Vigyázat” szintű figyelmeztetések:

1. Steril, egyszer használatos: Tilos ismételten felhasználni, újrafeldolgozni vagy újrasterírozni. Az eszköz ismételt felhasználása esetén fennáll a súlyos személyi sérelés és/vagy a potenciálisan halálos kimenetű fertőzés kockázata. A kizárolag egyszeri használatra szolgáló orvosi eszközök újrafeldolgozása csökkenti teljesítményt vagy a működöképesség elvesztését okozhatja.
2. Használattól előtt olvassa el a dokumentációban található összes „vigyázat” szintű figyelmeztetést, örvintézetkedést 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 femoralis kereszttüli megközelítés esetén a katétert úgy kell előretolni az érbe, hogy a katéter csúcsa az érfallal párhuzamos legyen, és ne lépjen 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 beültetett eszközökre. Amennyiben a beteg a keringési rendszerben elhelyezett implantatummal rendelkezik, úgy a katéterezési 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 szívbelébe hatolása hatására ritmuszavar, jobbszár-blökk, 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 konzillium szükséges.
8. A nagynegyelmű befecskendezéshez nem javallott katéterek ilyen alkalmazásokhoz való használata a lumenek közti folyadékutvonal-keresztesdőzéshez (vagyis az egyik lumenből a másikba történő szívárgáshoz) vagy szítrepedéshöz vezethet, ami a személyi sérelés potenciális kockázatát hordozza.
9. A katéter elvágása vagy megsérülése, illetve a katéterbeli áramlás akadályozása kockázatának csökkentése érdekében ne hajtsan végre közvetlenül a katéterest vagy a toldalékcsovék külső átmérőjéhez történő rögzítést, kapcsolást és/vagy varrást. Kizárolag a jelzett stabilizálási helyeken hajtsan végre rögzítést.
10. Légembólia következhet be, ha levegő juthat be a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközbe vagy a vénába. Ne hagyjon nyitott tüket vagy zárókupakkal 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 sorizóelemeket véletlen eltávolításának kockázatával.**
- 12. A klinikai szakembereknek tisztában kell lenniük a centrális vénás katéterekkel kapcsolatos komplikációkkal / nemkívánatos mellékhatásokkal, egyebek között az alábbiakkal:**
- ér-, pitvar- vagy kampraperforáció következtében kialakuló szívtamponád
  - pleurális (pl. pneumothorax) és mediastinalis sérülések
  - légembölia
  - katéterembölia
  - katéter elzáródása
  - ductus thoracicus felszakadása
  - bacteraemia
  - septikaemia
  - trombózis
  - véletlen artériászúrás
  - idegsérülés
  - haematoma
  - haemorrhagia
  - fibrinohűvely-közödés
  - fertőzés a kilépési helyen
  - erőrizója
  - katéter csúcának rossz pozícióba kerülése
  - ritmuszavarok
  - kiszivárgás
  - anaflaxia
  - phlebitis
  - központi érrendszeri trauma
- Övintézkedések:**
1. Ne módosítsa a katétert, a vezetődrótot 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 övintézkedéseket, és kövesse az intézményi előírásokat az összes eljárás során, beleértve az eszközök biztonságos ártalmatlanitását is.
  4. Ha a csomagolás sérült, vagy azt használhat előtt véletlenül kinyitották, ne használja az eszközöt. Ártalmatlanítása az eszközöt.
  5. Az ezeket az eszközökre előírt tárolási körülmények alapján az eszközöt tartsa száraz, közvetlen napfénytől védett helyen.
  6. A katéter felvezetési helyénél használt egyes fertőtenítőszerek olyan oldószereket tartalmaznak, amelyek meggyengíthetik a katéter anyagát. A poliuretan anyagok szerkezetét az alkohol, az aceton és a polietilen-glikol meggyengítheti. Ezek a szerek a katéterstabilizáló eszköz és a bőr közötti ragasztókötiést is megygengíthetik.
    - Ne használjon acetont a katéter felületén.
    - Ne használjon alkoholt a katéter felületének áztatásához, és ne hagyja, hogy alkohol maradjon a katéter lumenében a katéter ájtáthatóságának helyreállítása vagy fertőzésmegelőzés céljából.
    - Ne használjon polietilen-glikolt tartalmazó kenőcsöket a felvezetési helynél.
    - Legyen körültekintő a magas alkoholkoncentrációjú gyógyszerek infúziójakor.
    - A bőr átszúrása és a kötés felhelyezése előtt hagyja a felvezetés helyét teljesen megszárudni.
    - Ne hagyja, hogy a készletben lévő komponensek alkohollal érintkezenek.
  7. A befecskendezés előtt biztosítása a katéter ájtáhatóságát. Az intraluminális szívárgás, illetve a katéter szétrépedése kockázatának csökkentése érdekében ne használjon 10 ml-nél kisebb feckeskendőt.
- 8. 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 légbombála kockázatának csökkentése és a vérás feltöltés fokozása érdekében helyezze a beteget a beteg által tolerált, kis szögű Trendelenburg-helyzetbe.
    - Femoralis hozzáférés: Helyezze a beteget háton fekvő helyzetbe.
  2. A beteg megtisztított bőrét megfelelő antiszeptikummal készítse elő, és hagyja azt megszárudni.
  3. Lepellel fedje le a punkciós helyet.
  4. Az intézményi előírásoknak és eljárásoknak megfelelően végezzen helyi érzéstelenítést.
  5. Helyezze hulladékarttára a tütköt.
- SharpsAway II záródró hulladékartó csésze (ha van mellékelve):**
- A SharpsAway II záródró hulladékartó csésze injekciós tük hulladéként történő összegyűjtésére használhatós (15–30 Ga.).
- Egykezes technikát használva nyomja határozottan a tüket a hulladékartó csésze nyílásáiba (lásd az 1. ábrát).
  - A hulladékartó csésze helyezésük után a tük automatikusan úgy rögzülnek, hogy nem használhatók fel újra.
- △ Övintézkedés:** Ne próbálja meg eltávolítani a SharpsAway II záródró hulladékartó csészébe helyezett tüket. A tük rögzítve vannak a helyükön. A tük megsérülhetnek, ha erőlteti kihúzásukat a csészből.
- Ha van mellékelve, habszivacs SharpsAway rendszer használható oly módon, hogy használat után a tüket a habszivacsba nyomják.
- △ Övintézkedés:** Tilos ismételten felhasználni a tüket a habszivacs SharpsAway rendszerbe történő behelyezésük után. A tük hegymélyben anyagszemcsék tapadhatnak.
- Készítse elő a katétert:**
6. Öblítse át a katéter minden lumenet befecskendezésre szolgáló steril normál fiziológiai sóoldattal az ájtáhatóság biztosítása és a lumen(ek) feltöltése érdekében.
  7. Szorítsa el a toldalekcső(ek)t, vagy csatlakoztasson hozzá(juk) Luer-záras csatlakozót, hogy a fiziológiai sóoldat a lumen(ek)ben maradjon.
  8. A dísztális toldalekcsőre ne tegyen kupakot, hogy itt vezesse be a vezetődrótot.
- △ Vigyáztatás!** Ne vágja el a katétert a hossz megváltoztatása érdekében.
- Hozza létre a vénás hozzáférést:**
- Echogén tü (ha van mellékelve):**
- Echogén tü használatos a vaszkuláris rendszerhez való hozzáférés biztosításához, hogy fel lehessen vezetni a katéter elhelyezését megkönyítő vezetődrótot. A tü kb. 1 cm-es része fokozottan kitimítható, lehetővé téve a klinikai orvos számára a tü helyének ultrahang segítségével történő pontos azonosítását az el punkciójában.
- Véddet tü/biztonsági tü (ha van mellékelve):**
- Véddet tü/biztonsági tü kell használni a gyártó használati utasításának megfelelően.
- Arrow Rauerson feckendő (ha van mellékelve):**
- Az Arrow Rauerson feckendő az Arrow Advancer eszközzel együtt használható a vezetőről bevezetéséhez.
9. Helyezze a bevezetőtűt vagy a katétert/tükat a hozzá rögzített feckendővel vagy az Arrow Rauerson feckendővel (ha van mellékelve) a vénába, és aspiráljon.
- △ Vigyáztatás!** Ne hagyjon nyitott tüket vagy zárokupakkal le nem zárt, szörzőelemekkel el nem szorított katétereket a centrális vénás punkciós helyen. Légbombába következhet be, ha levegő juthat be a centrális vénás hozzáférést biztosító eszközbe vagy a vénába.
- △ Övintézkedés:** A katéterembölia kockázatának csökkentése érdekében ne helyezze vissza a tüöt a bevezetőkatéterbe (ha van ilyen).

## **Ellenőrizze a vénás hozzáférést:**

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

- Centralis vénás hullámak:

- Helyezzen egy polidakadék feltöltött, tompa csúcsú nyomásjeladó szondát az Arrow Raulerson fecskeendő dugattyújának hátsó részébe és a fecskeendő szelepein keresztül, és figyelje, hogy jelentkezik-e a centralis vénás nyomás hullámlajka. ♀ Arrow Raulerson fecskeendő használata esetén távolítsa el a jeladó szondát.
- Lüktető áramlás (ha nem áll rendelkezésre haemodinamikai monitorozáberendezés):
  - A jeladó szondával nyissa ki az Arrow Raulerson fecskeendő szelerezőrendszerét, és figyelje a lüktető áramlást.
  - Csatlakoztassa le a fecskeendőt a túrlő, és figyelje a lüktető áramlást.

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

⚠️ Övvítézédes: A vénás hozzáférés indikációja vonatkozásában ne hagyatkozzon kizárolag az aspirált vér színére.

## **Vezesse fel a vezetődrótot:**

### **Vezetődrót:**

A készletek/szettek többfélére 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 használva vezetődrótakat.

### **Arrow GlideWheel Wire Advancer vagy Arrow Advancer eszköz**

(ha van mellékelve):

Az Arrow Advancer eszköz a vezetődrót „J” alakú végződésének kiegynétesítésére szolgál, hogy hogyan lehessen vezetni a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőből vagy egy tübe.

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

10. Tolja előre a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőből kb. 10 cm-rel, míg át nem halad a fecskeendő szelepein, vagy be nem lép a vezetődrőtőre.

- Finom csavaró mozgás lehet szükséges a vezetődrót előretolásához az Arrow Raulerson fecskeendőn keresztül.
- Az Arrow GlideWheel Advancer eszköz használata esetén tolja előre a vezetődrótot az Arrow Raulerson fecskeendőn keresztül vagy a bevezetőtől keresztül; ehez tolja előre az Advancer eszköz kerekét és a vezetődrótot (lásd 3. ábra). Folytassa, mikig a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.
- Standard Arrow Advancer eszköz használata esetén emelje fel hüvelykujját, és húzza el az Arrow Advancer eszközt kb. 4–8 cm-re az Arrow Raulerson fecskeendőtől vagy a bevezetőtől. Engedje le hüvelykujját az Arrow Advancer eszközre, és a vezetődrótot továbbra is határozottan fogva nyomja az összefogott elemeket a fecskeendő hengerébe, hogy a vezetődrót még előbb tolódjon (lásd 3A ábra). Folytassa, mikig a vezetődrót a kívánt mélysége nem kerül.

11. A behelyezett vezetődrótáról hosszának megállapításához használja vonatkoztatási alapként a vezetődrónon lévő centiméteres osztásokat (ha vannak).

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

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

⚠️ Övvítézédes: Mindigváig határozottan tartsa a vezetődrótot. Ügyeljen rá, hogy a kezelés számára elegendő hosszúságú vezetődrót álljon ki. A kontrollálatlan vezetődrót drót okozta embóliához vezethet.

⚠️ Vigyáztat! Ne aspiráljon az Arrow Raulerson fecskeendővel, amikor a vezetődrót a helyén van, mert ilyenkor levegő juthat be a hátsó szelepen keresztül.

⚠️ Övvítézédes: A fecskeendő háttuljánál (kupakjánál) fellépő vérszivárgás kockázatának csökkenése érdekében ne hajtsan végre reinfúziót a vérré.

⚠️ Vigyáztat! A vezetődrót-leválás vagy -sérülés kockázatának csökkenése érdekében ne húzza vissza a vezetődrótot a tú fertőn levágott élére.

- A vezetődrótot a húzott megtartva távolítsa el a bevezetőtől és az Arrow Raulerson fecskeendőt (vagy káterít).
- A vezetődrótban lévő centiméteres osztásokkal állítsa be a testben maradó hosszúságot a testben maradó káterítel elhelyezésének kívánt mélysége szerint.
- Szükség esetén nagyobbítás meg a bőrön lévő punkciós helyet a szíke vágóélelén, melyet állítson a vezetődróttal ellentétes irányba.

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

⚠️ Vigyáztat! Ne vágja el a vezetődrótot szíkelvel.

- Állítsa a szíke vágóéletet a vezetődróttal ellentétes irányba.
- Az éles tűgyaláj okozta személyi sérülések kockázatának csökkenése érdekében húzza működése a használaton kívüli szíke biztonsági és/vagy zárási funkcióját (ha rendelkezik ilyennel).

15. Szükség szerint használjon szövettájtót a vénához vezető szövettájrat megmagyobbításához. Lassan kövesse a vezetődrót szögét a bőrön keresztül.

⚠️ Vigyáztat! Ne hagyja a szövettájítót a helyén a testben maradó káterítéket. A szövettájítónak a testben hagyása az éralf perforációja kockázatának temne ki a beteget.

## **Tolja előre a káterétre:**

16. Csatvarsról mozgásra vezesse fel a káteréti csúcsát a vezetődrótra. A vezetődrót határozott megfogásához szükséges, hogy a káteréti kónusz felőli végénél a vezetődrót körüljáró használja dorzábjára álljon.

17. A bőr közéleiben megfogva tolja előre a káteréti a vénába, enyhén csavaró mozgással.

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

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

**MEGJEGYZÉS:** A centiméteres osztások szimbólumai a káteréti 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 káteréti a kívánt mélységeben, és távolítsa el a vezetődrótot.

⚠️ Övvítézédes: Ha ellenállást tapasztal, amikor megpróbálja eltávolítani a vezetődrótot a káteréti elhelyezése után, akkor lehetséges, hogy a vezetődrót hurokba tekeredett a káteréti csúcsa körül az érben (lásd a 4. ábrát).

- Ilyen körülmenyek között a vezetődrót visszahúzásra tűlzzott erő alkalmazásához vezethet, ami a vezetődrót szakadását eredményezheti.

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

- Ha ismét ellenállást tapasztal, távolítsa el egyszerre a vezetődrótot és a káteréttet.

⚠️ Vigyáztat! A törés kockázatának csökkenése érdekében ne alkalmazzon túlságosan nagy erőt a vezetődrónatra.

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

## **Fejezze be a káteréti felvezetést:**

21. Ellenőrizze a lumen átjárhatóságát; ehhez rögzítse egy-egy fecskeendőt a toldalékcso két végén, és aspiráljon, míg a vénás vér szabad áramlását nem tapasztalja.

22. Öblítse át a lumen(eket), hogy az összes vér távozon a káterérből.

23. Csatlakoztassa az összes toldalékcsovet a megfelelő Luer-záras csatlakozó(k)hoz, szükség szerint. A felhasználálat nyilás(ok)at Luer-záras csatlakozókkal le lehet „zárni” a szakosztó intenzíven előírásoknak és eljárásoknak megfelelően.

- A lumenen keresülni infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csíkos szorítóelemet, hogy csökkentse a toldalékcso tűlzzott nyomás hatására bekövetkező károsodásának kockázatát.

⚠️ Vigyáztat! A toldalékcso tűlzzott nyomás hatására bekövetkező károsodásnak kockázatának csökkenése érdekében a lumenen keresülni infúzió megkezdése előtt nyissa ki a csíkos szorítóelemet.

## Rögzítse a katétert:

24. Használjon katéterstabilizáló eszközt, katéterszorítót és rögzítőelemet, tűzökapcsokat vagy varratokat (ha vannak mellékelvek).
- Elsőleges rögzítési helyként a katéter kónuszát használja.
  - Szűkség szerint másodlagos rögzítőhelyként használjon katéterszorító elemet és rögzítőt.

⚠️ Övíntézkedés: A katéterszűcs megfelelő helyzetének fenntartása érdekében minimális mértékben manipulálja a katétert az eljáráš során.

## Katéterstabilizáló eszköz (ha van mellékelve):

A katéterstabilizáló eszközt a gyártó használati utasításainak megfelelően kell használni.

## Katéterszorító és rögzítőelem (ha van mellékelve):

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

- Mutat a vezetődrótról eltávolított, és a szükséges vezetéket csatlakoztatta vagy lezártja, nyissa ki a gyűrűsorában szármányt, és helyezze el a szorítóelemet a katéteren, továbbá gyöződjön röglő mérőről, hogy a katéter nem nedves, amint az megkövetelt, hogy a katéterszűcs megtartsa a megfelelő helyzetét.
- A merev rögzítőt pattintásra rögzít a katéterszorító elemre.
- Egy egységes rögzítse a katéterszorítót és a rögzítőelemet a beteghez katéterstabilizáló eszközökkel, kapcsolással vagy varrással. A katéter elmozdulása kockázatának csökkenése képviseli minden a katéterszorítót, mind a rögzítőelemet biztonságosan rögzíténi kell (lásd az 5. ábrát).
- 25. Gyöződjön meg röglő, hogy a felvezetési hely száraz, mielőtt felhelyezné a kötést a gyűrű utasításainak megfelelően.
- 26. Értékelje a katéter csúcsának elhelyezkedését az intézményi előírásoknak és eljárášoknak megfelelően.
- 27. Ha a katéter csúcsa nem megfelelő helyzetben van, értékelje a helyzetet, és cserélje ki vagy reposicionálja az intézményi előírásoknak és eljárášoknak megfelelően.

## Ápolás és karbantartás:

### Kötés:

A kötést az intézményi előírásoknak és eljárášoknak, valamint a gyakorlati irányelveknek megfelelően készítse el. Azonnali cserélje le a kötést, ha épsege veszélybe kerül, pl. a kötés átnedvesedik, beszenyyeződik, meglazul, vagy már nem zár.

### A katéter ájtárhatoság:

A katéter ájtárhatoságát az intézményi előírásoknak és eljárášoknak, valamint a gyakorlati irányelveknek megfelelően tartsa fenn. A központi vénás katéterrel rendelkező betegek ápolásában résztvevő összes személy tájékozott kell, hogy legyen a katéter testben maradási idejének meghosszabbítását és a sérülések megelőzését szolgáló hatásos eljárášokon illetően.

## Nagynymású befekszendezésre vonatkozó utasítások – Alkalmazzon steril technikát.

1. minden egyes nagynymású befekszendezés művelet előtt készítsen vizuális képet, és az elapján ellenőrizze a katéter csúcsonak helyzetét.

⚠️ Övíntézkedés: A nagynymású befekszendezés eljárást a biztonságos technikákat és a potenciális komplikációkat jól ismerő szakembernek kell végrehajtania.

2. Azonosítja a nagynymású befekszendezéshez szolgáló lument.

3. Ellenőrizze a katéter ájtárhatoságát.

- Csatlakoztasson steril normál fiziológiai sóoldallal feltöltött 10 ml-es feckendőt.
- Aspirálja a katétert a megfelelő vérvízzavezetés biztosítása érdekében.
- Elénkénőrölje át a katétert.

⚠️ Vigyáztat! A katéter tönkremenetele és/vagy a beteget érintő komplikációk kockázatának minimalizálása érdekében ellenőrizze és biztosítja a katéter mindegyik lumenének ájtárhatoságát a nagynymású befekszendezés előtt.

4. Válassza le a feckendőt és a tümentes csatlakozót (adott esetben).

5. Rögzítse a nagynymású befekszendezés révén adagoló készlet csövét a katéterhez való toldalékcshöz a gyártó ajánlásának megfelelően.

⚠️ Övíntézkedés: A katéter tönkremenetele és/vagy a csúcs elmozdulása kockázatának minimalizálása érdekében ne lépje túl a tiz (10) feckendézést, illetve a katéter maximálisan javosult tefogatáramát, mely a termék címéén és a katéter Luer-záras kónusán van feltüntetve.

⚠️ Vigyáztat! Ha kiszivárgásra vagy a katéter deformációjára utaló jelet tapasztal, ne fölytassa a nagynymású befekszendezést. A megfelelő orvosi beavatkozás tekintetében kövessé az intézményi előírásokat és eljárášokat.

⚠️ Övíntézkedés: A katéter tönkremenetele kockázatának minimalizálása érdekében melegítse fel testhőmérsékletre a kontraktanagyt a nagynymású befekszendezés előtt.

⚠️ Övíntézkedés: A befekszendezőberendezés nyomáskorlátozási beállításai nem feltétlenül akadályozzák meg a túlzsúfolt nagy nyomás kialakulását egy teljesen vagy részlegesen elzáródott katéteren.

⚠️ Övíntézkedés: A katéter tönkremenetele kockázatának minimalizálása érdekében használjon megfelelő adagolócsöveget a katéter és a nagynymású befekszendezőberendezés között.

⚠️ Övíntézkedés: Kövesse a kontraktanagyt gyártója által megadott használati utasításokat, ellenjavallatokat, „vígjárat” fókuszú figyelmeztetéset és övíntézkedéseket.

6. Fekszendezében kontraktanagyt a beteghez használható előírásoknak megfelelően.

7. A szeszponzorált csatlakoztatásra le a katéterlument a nagynymású befekszendezőberendezésről.

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

9. Csatlakoztassa le a feckendőt, és cserélje ki steril tümentes csatlakozóra vagy befekszendezőküprőkra a katéter toldalékcsovére.

## A katéter eltávolítására vonatkozó utasítások:

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

2. Távolítsa el a kötést.

3. Oldja ki a katétert, és távolítsa el a katéterrögzítő eszközök(ről).

4. A vena jugularisba vagy a vena subclaviaiba helyezett katéter eltávolításakor utasítsa a beteget, hogy vegyen leléget, és tartha benn.

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

⚠️ Övíntézkedés: 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 eljárášokat.

6. Alkalmazzon közvetlen nyomást a hozzáérési helyre, amíg a vérzéscsillapítás meg nem valósul, majd helyezzen fel keñoccsát röörköttet.

⚠️ Vigyáztat! A katéter visszamaradó járatán mindaddig levegő léphet be, amíg a felvezetési hely nem hámossodik. A zárokötésnek legalább 24 órán át vagy a belépési hely hámossodásig a helyén kell maradnia.

7. Az intézményi előírásoknak és eljárášoknak megfelelően dokumentálja a katétereltávolítási eljárást, egyebek között azt is, hogy a katéter teljes hosszúságában a csúcsával együtt leltávolítva.

A beteg állapotának felmérését, a klinikai orvosok oktatását, a felvezetési technikát és az eljáráši kapcsolatos potenciális komplikációkat érintő referenciaidővel tekintetében lásd a standard tankönyveket, az orvosi szakirodalmat és az Arrow International LLC webhelyét: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Ennek a használati utasításnak a pdf változata a [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) weboldalon található.

Az „Arrow AGB CVC” eszköz (alapvető UD-ID: 08019020000000000033K7) biztonságossági és klinikai teljesítményének összefoglalása (SSCP) az orvosi eszközök európai adatbázisában (Eucomed) a következő helyen lesz megtalálható annak elindítása után: <https://ec.europa.eu/tools/euomed>

Európai uniós vagy az Európai Unióval azonos szabályozási előírások (az orvostechnikai eszközök szóró 2017/745/EU rendelet) hatálya alá tartozó országokbeli beteg/felhasználó/harmadik fél esetében: ha a jelen eszköz használata folyamán vagy használatakor következében súlyos váratlan tényezők 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](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en) címen egyéb információk mellett megtalálhatók a nemzeti illetékes hatóságok (éberségi kapcsolattartó pontok) elérhetőségei.

**hu**

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

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

	<b>MD</b>					
Figyelem!	Orvosi eszköz	Nézze meg a használati utasítást	Veszélyes anyagokat tartalmaz	Gyógyszerekészítményt tartalmaz	Tilos ismételten felhasználni	Tilos újrasterilizálni
						<b>REF</b>
Egyszeres steril védőzás rendszer, belső védőcsomagolással	Egyszeres steril védőzás rendszer	Napfenyőtől elzárva tartandó	Szárazon tartandó	Tilos használni, ha a csomagolás séruilt	Természetes nyersgumi latex felhasználása nélkül készült	25 °C (77 °F) alatti hőmérsékleten tárolandó. A tűlságosan magas, 40 °C (104 °F) fölötti hőmérséklet kerülendő.
<b>LOT</b>						Katalógusszám
Téteszám	Felhasználható a következő időpontig	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 társ vállalatainak a védjegyei vagy bejegyzett védjegyei az Egyesült Államokban és/vagy más országokban. © 2023 Teleflex Incorporated. minden jog fenntartva.

A jelen címkén használt „Rx only” (Kizárolag orvosi rendelvénnyre) megjelölés használatának a céja a következő, az FDA CFR-ben meghatározott közzététel: Figyelem: Az Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében ez az eszköz kizárolag engedélyteljes rendelkezés orvos által vagy annak rendelvénystére értékesíthető.

# Arrowg+ard Blue Plus miðlægur bláæðaleggur með þrýstdælingu

## Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur – tæknilegar upplýsingar

### Inngangur

Sýkingur er helsta vandkvæðið í tengslum við búnað sem settur er í æð. Bandariska eftirlitsgerð með spítalaukjóðum (NNIS) fylgjst með tönn blóðrásarsýkinga tengd miðleagum æðaleggum hjá fullorðnum og bönum á bráðadeildum 300 spítala sem þátt tóku í konuunum. Skýrlan setur viðnið fyrir aðrar sjúkraströfunar. Um 90% af blóðrásarsýkingum gegnum hollegg (CRBSI) koma fyrir í tengslum við æðaleggi. (Maki, 1997) Danartönni sem tengist blóðrásarsýkingum gegnum hollegg er skráð milli 4% og 20% við langvarandi sjúkrusvist (meðalgildi 7 dagar) og aukinn sjúkrakostnað. (Pittet, 1994)

### Rökín fyrir örverueyðandi holleggjum

#### Meiningerð blóðrásarsýkinga gegnum hollegg:

Æðaleggasýkingar myndast af ýmsum orsökum og byrja við gerlamyndun í hollegg annað hvort: 1) aðt um hollegg, eða 2) innan á hollegg, eða hvort tweggja. Gerlamyndun utan holleggs getur orsakast af örverum á húð, síenduretknum sýkingum, eða örverusmiti frá örnum stóðum. Gerlamyndun innan á hollegg getur orsakast af örverum úr holleggstengi eða smíti úr innrennslisvökvu. (Sherertz, 1997)

### Vörulýsing:

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur er miðlægur bláæðaleggur með örverueyðandi yfirborði sem notað er örverueyðandi lyf, klórhexidinasetat og sulfursulfadiazin á yfirborði holleggjárins og tenginda, auk gegndreypis innan höyrilisins þar sem notuð er örverueyðandi samsetning klórhexidinaseta og klórhexidinstofns fyrir bol holleggjárins, samtegni, framleingjarslöngu (r) og tengi fyrir framleingjarslöngu. Meðalheildarmagn klórhexidins, sulfur- og sulfadiazins sem notað er á 20 cm hollegg er 9,3 mg, 0,63 mg og 1,50 mg, fyrir hvafi enni 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*.

### Ætlaður tilgangur/notkun:

Arrow holleggurinn er ætlaður til að veita skammtimaðgengi (<30 daga) að miðlægri bláæði til meðferðar sjúkdóma eða ástdans sem þarfast aðgengis að miðlægri bláæði.

Arrowg+ard tæknin er ætluð til að veita vörn gegn blóðrásarsýkingum gegnum hollegg (CRBSIs). Klinísk virkni Arrowg+ard Blue Plus holleggs í að vama blóðrásarsýkingum vegna ísetningar holleggs í samanburði við upprunalegan Arrowg+ard Blue hollegg hefur ekki verið rannsökum.

### Ábendingar:

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

- Skurtur á nýtanlegum stungusvæðum í útilimumum
- Eftirlit með prýstingi í miðlægum bláæðum
- Full næringargjöf í æð (TPN)
- Innrennslis vökv, lyf eða krabbameinsmeðferðar
- Tíðar blóðsýnotökur eða blóðgjafir/gjafir blóðsúfurða
- Innrælding skuggaefnis

Þegar skuggaefnir er dælt með þrýstdælingu, skal ekki farið yfir uppgefið hámarksrennslishraða fyrir hvert holrými holleggs. Hámarksþrýstingur dælubúnaðar sem notaður er á bláæðaleggi með þrýstdælingu skal ekki fara yfir 100 ps.

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

### Sjúklingamarkhópur:

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

### Frábendingar:

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

### Klinískur ávinnungur sem búist er við:

Aðgangur að miðlægum blóðrásarsýkerfi í gegnum eitt stungustað fyrir áhöld sem eru meðal annars vökkvainnislensli, blóðtaka, lyfágjöf, eftirlit með miðtaugkerfi og fyrir inndælingar að skuggaefnin.

Veitih vermd gegn blóðrásarsýkingum gegnum hollegg.



### Innheldur hættulegt efní:

I hlutum sem framleiddir eru úr ryðfríu stáli getur >0,1% af byngdinni verið kóbtal (CAS # 7440-48-4) sem telst vera efní í flokki 1B CMR sem getur haft krabbameinsvaldandi og stökkbreytingavalddandi áhrif sem og eiturnerkanir á æxlin. Magn kóbalts í þeim hlutum sem eru úr ryðfríu stáli hefur verið metið og í ljósi tilteilaðrar notkunar og eiturefnafraðilegra upplýsinga um búnaðin er engin líffraðileg áhætta til staðar hjá sjúklingum þegar búnaðurinn er notaður eins og sagt er til um í þessum notkunarleiðbeiningum.

### Hætta á ofnæmisiðbrögðum:

Ofnæmisiðbrögð eru áhætta tengd örverueyðandi holleggjum að því leyti að þau geta verið mjög alvarleg og jafnvel lífshættuleg. Frá því að örverueyðandi holleggir komu á markað hefur verið tilkynnt um ofnæmistillefi. Þetta getur haft áhrif á sjúklingaþjóði, sérstaklega ef sjúklingurinn er af jápónskum uppruna.

*Sjá nánar í kaflanum Viðvörum.*

### Klinískt mat:

#### Klinísk rannsókn – Frakkland

Framvirk, fjölsætra, slæmbivalns-, tvíblind rannsókn á 397 sjúklingum gerð á bráðadeildum 14 háskólasjúkrahús í Frakklandi frá júní 1998 til janúar 2002, þar sem notaðar voru Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggir, sýndu að notkun holleggjanna var tengd skerti leitni til leikkunar á hlutfalli sýkinga í æðaleggum (hlutfall gerlamyndunar 3,7% á móti 13,1%, 3,6 á móti 11 af hverjum 1000 holleggja-dögum, p=0,01) og -sýkingum tengdum æðaleggum (blóðrásarsýkingum) 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, slembivals-, tvíblind, samanburðarrannsókn á 184 sjúklingum gerð við Heideleiburg háskölastíjkrahúsini (Heideleiburg, Þýskalandi) í janúar 2000 til september 2001 með Arrowg+ard Blue Plus á örverueyðandi holleggjum sýndi að þessir hollegg voru virkri að í leikja hlutfall umtalsverðrar bakteriumundur, hvort heldur var á enda eða hluta undirhlúðar (26%) í samanburð við samanburðarholleggi (49%). Tilfelli gerlaryndunar í holleggjum voru einnig verulega færri (12% á hlúðubúnum samanbori við 33% á hlúðubúnum). Fjöldi tilfella í blóðrás hjá sjúklingum með CHSS hollegg var laegri en í sjúklingum sem fengu samanburðarhollegg (3 á móti 7 tilfllum, p=0,21).

Ostendorf T, Meinhold A, Harter 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.

## Klinísk rannsókn – Bandaríkin

Framvirk, slembivals-, tvíblind samanburðarrannsókn á 780 sjúklingum gerð á 9 háskölastíjkum sjúkrahúsum í Bandaríkinum á tímabilinu júlí 1998 til júní 2001 þar sem notaðir voru Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggir sýndu að þessir holleggir sýktust síður þegar þeir voru fjarlagðir í samanburð við samanburðarholleggina (13,3 á móti 24,1% á 780 sjúkum holleggjum á hverja 1000 holleggja-daga, p<0,01). Fjöldi sanguineinlegrar holleggjatengdri blóðrásarsýkingu voru 1,24 á hverja 1000 holleggjada (CI, 0,26 til 3,26 á hverja 1000 holleggja-daga) fyrir samanburðarhóppinn 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 holleggjatengdri (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 rannsóknunum.

## Rannsóknar á milliverkunum:

Arrowg+ard Blue Plus örverueyðandi holleggur hefur ekki sýnt neina rýnum á skómmutu eða milliverkun vegna gengnideplis innaná holrymi með klórhexidini við innmennslí með 82 mismundari innrennslislyfjum sem prófuð voru með tilliti til samrýmanleika. (Xu, 2000)

## Viðvörðun:

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 mörgum syklareyðandi húðkremum, munnskolum, snýrtívörum, lækknabúnaði og sóttreinsiefnum sem eru notuð við skurðaðgerðir.

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

## Varúðarráðstofun:

1. Samanburðarrannsóknir á vörurnni hafa ekki verið gerðar á konum á meðgöngu, börnum eða nýburum, eða sjúklingum með þekkt ofnæmi fyrir súfónamiði, regnborðarðasót, Stevens-Johnson heilkenni eða skorti á glükosa-6-fosfat dehydrógenasa. Ávining við notkun holleggs skal vega á móti mögulegri áhættu.

## ⚠ Almennar viðvaranir og varúðarráðstafanir

### Viðvaranir:

1. Sóttreinsað, einnota: Ekki til endurnotkunar, endurnýtingar eða endursmtsæfingar. Endurnotkun búnaðar skapar mögulega hættu á alvarlegum áverkum og/eða sýkingum sem leitt geta til dauða. Endurnotkun á lækningaáhaldi sem aðeins er einnota getur orsakað leílegan árangur eða verri virkni.
2. Lesið allar viðvaranir, varúðarráðstafanir og leiðbeiningar á fylgiseðlinum fyrir notkun. Sé það ekki gert, getur það leitt til alvarlegra áverka eða dauða sjúklings.
3. Komið hollegg ekki fyrir/færð hollegg ekki fram eða skiljið hann eftir í hægri gátt eða hegra sleigli. Odd holleggjins áð að fera fram í neðri þríþjung stakbláðeðar.

Þegar þrætt er í lærleggsæð ætti holleggurinn að ganga inn í æðina þannig að endi hans liggi samhlíða æðaveggnum og far 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 leiðaravir geti fest í hvers konar igræði í æðakerfinu. Sé sjúklingur með igræði í æðakerfinu er mælt með að fylgst sé með holleggjaaðgerð á skjá til að lágmarka hættu að leiðaravir festist.
5. Beitið ekki óhóflegu afli við ísetningu leiðaravírs eða veifabelgs þar sem sílkt getur leitt til æðagötunar, blæðingar eða tjóns á búnaði.
6. Ísetning leiðaravírs inn í hægri hlið hjartans getur orsakad hjartsláttarflokkt, hægra greinrof og götun á æða-, gáttá- eða sveglavegg.
7. Beitið ekki of miklu afli við ísetningu eða fjarlægingu hollegs eða leiðaravírs. Of mikli afli getur valdið tjóni og skemmdum á búnaði. Ef grunur leikur á tjóni eða ef fjarlæging er erfðileikum bundin, skal fá röntgenmynd og leita frákrá álit.
8. Ef notaðir eru holleggir sem ekki eru ætlaðir til þrystidælingar með sílikum áhöldum, getur það leitt til leka milli holrýma eða götunar og þar með hugsanlegra áverka.
9. Festið ekki, hefti og/eða saumíð beint við ytra byrði hollegs eða framlengingarslöngur að minnka hættu á að skera í eða skemma hollegginn eða hindra flæði í honum. Festið eingöngu á tilskildum stöðum.
10. Loftrek getur átt sér stáð elft loft kemst inn í búnað fyrir aðgang að miðlægum bláðaðarlegg eða æð. Skiljið ekki opnar nálar eða opna, óklemmda holleggi eftir í stungsárum miðlægra bláðsá. 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 fylgikvillu í tengslum við miðlæga bláðaðaleggi, þar á meðal en takmarkast ekki við:

- hjartajóni í kjólfar götunar á æð, gátt eða slegli
- áverka á brjósthimnu (þ.e. loftbrjóst) og miðmæti
- loftrek
- holleggjarek
- stíflu í hollegg
- skurðsár á brjóstholi
- bakteriudreyra
- blóðeitrun
- segamynund
- æðagötun af vangá
- taugaskemmd
- margúl
- blæðingu
- myndun fibrinslídurs
- sýkingu á stungustaði
- æðataeringu
- ranga staðsetningu á enda holleggjar
- hjartsláttarflokt
- utanæðablaðing
- bráðaofnæmi
- bláðaðabólga
- áverki á miðlægri æð

### Varúðarráðstafanir:

1. Bretytið ekki holleggnun, leiðaravírnum eða hverjum öðrum búnaði við innsetningu, notkun eða fjarlægingu.
2. Meðferð skal framkvæmd af þjalfubú starfsfólk sem er vel að sér í líffærfaðilegum einkennum, öruggri tækní og hinnarlegum fylgikvillum.
3. Gerið hefbundnar varúðarráðstafanir og fylgið reglum stofnunarinnar við allar aðgerðir, þar með talið örugga fórgun búnaðar.

- Notið ekki þennan búnað ef umbúðirnar eru skemmdar eða hafa óvart verið opnaðar fyrir notkun. Fargið búnaðinum.
- Geymsluslukilyrð þessa búnaðar krefjast þess að honum sé haldið burum og hann verði ekki fyrir beinu sólarljósi.
- Sunntóréinsiefni sem notuð eru á stungustá innihalda leysi sem getur veikt efní i holleggnum. Alkóholi, asetón og pólyétylenglýköl geta veikt innri gerð pólyüretaneftna. Þessi efní geta einnig veikt límingu milli holleggjafestingar og húðar.
  - Notið ekki asetón á yfirborð holleggja.
  - Væti ekki yfirborð holleggsins með alkóholi eða látið alkóholi ligga í holrými leggsins til að losa stíflu úr holleggnum eða fyrirbyggja sýkingar.
  - Notið ekki smyrsl sem innihalda pólyétylenglýköl á innsetningarástöðnum.
  - Gæta skal varðar þegar lyf með háan alkóhólstyrk eru gefin í innrennsli.
  - Leyfið ísetningarástöðnum að þórnna alveg áður en stungið er í húðina og áður en sáraumbúðir eru settar á.
  - EKKI láti hluti um settinum komast í snertingu við alkóhol.
- Tryggið gott flæði holleggjar fyrir notkun. Notið ekki sprautur minni en 10 ml til að minnka hættu á leka í holrými eða rofi í holleggjum.
- Dragið úr hreyfingum á hollegg meðan á aðgerð stendur til að rétt staða enda holleggjar haldist.

## Ábending um aðferð við notkun: Notið smitsæfða aðferð.

### Undirbúið stungustað:

- Komið sjúklingnum fyrir í stöðu sem hentar ísetningarástöðnum.
  - Ísetning í viðbeins- eða hóstarbláðeð: Komið sjúklingnum fyrir í Trendelenburg stöðu eins og hann polir, til að draga úr hættu á loftsegamynund og til að auka bláðæfyllingu.
  - Ísetning í lærlæggsbláðeð: Komið sjúkling fyrir í útafliggjandi stöðu.
- Hreinsið húðina með viðeigandi sóttreinsiefni og látið þórra.
- Breiðið yfir stungustað.
- Gefið stádteyfið samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.
- Fargið nálinni.

### SharpsAway II læsanlegt fórgunarílat (ef til staðar):

SharpsAway II læsanlegt fórgunarílat er ætlað til að fárg náum (stærðir 15 Ga. - 30 Ga.).

- Með því að nota einnar handar tæknir, skal þrýsta náum í góð fórgunarílatum (sjá mynd 1).
- Þegar nánumur hefur verið komið fyrir í fórgunarílatunum er sjálfkrafa gengjö frá þeim þannig að ekki sé hægt að endurnýta þær.

**⚠️ Varúðarráðstöfun:** Reynið ekki að fjarlægja nálar sem komið hefur verið fyrir í SharpsAway II læsanlegt fórgunarílati. Nálar eru trygglega geymdar. Ef reynt er að endurheimta nálar úr fórgunarílatinu með aflí getur það skemmt nálarar.

**⚠️** Ef SharpsAway svampbúnaður er til staðar, má nota hann þannig að nánumur er þrýst í svampinni eftir notkun.

**⚠️** Varúðarráðstöfun: Notið nálar ekki aftur eftir að þær hafa verið settar í svampinni í SharpsAway búnaðinum. Agnir geta loðað við nálarroddu.

### Undirbúnungur holleggs:

- Skilgið hvert holrými holleggar með smitsæfðri saltvatnslausn til að trygga óhínðrað flæði og til að undirbúa holrýmið.
- Klemmið eða festið Luer-Lock tengi við framlengingarslöngu(r) til að fylla holrými af saltlausn.
- Hafnið þarfleggjandi framlengingarslöngu opnar án hettu sem lokar fyrir leiðaravir.
- Þarflegginn til að breyta lengd.

## Fyrsta aðgengi að æð:

### Ómyndandi nál (e. echogenic needle)(ef til staðar):

Ómyndandi nál er notuð til að aðgang að æðakerfinu fyrir tilkomo leiðaravírs til að auðvelda staðsettningu holleggsins. Nálaröðurinn er lengdur sem nemur u.p.b. 1 cm til að læknirinn geti greint nákvæmlega staðsettningu nálaroddsins þegar stungið er í æðina með ómskóðun.

### Varin nál/óryggisnál (ef til staðar):

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

### Arrow Raulerson sprauta (ef til staðar):

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

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

**⚠️** **Viðvörum:** Skiljið ekki opnar nálar eða opna, óklemmda holleggi eftir í stungusárum miðlægra bláðæða. Loftrek getur átt sér stað af loft kemst inn í búnáð fyrir aðgang að miðlægum bláðæðarleg eða æð.

**⚠️** **Varúðarráðstöfun:** Stungið aldrei nál aftur í holleggjasiður (ef til staðar) til að minnka hættu á holleggsekreki.

### Tryggið aðgengi að æð:

Nota eina af eftirfarandi aðferðum til að staðfesta aðgengi að bláðæð vegna möguleikans á staðsettningu í slæðeð fyrir dísni:

- Bylgjulögun miðlægra bláðæða:
  - Setjið vökvaþyltan prýstingsnema með sljóum oddi aftan í sprautubullu og í gegnum lokana á Arrow Raulerson sprautu og fylgist með bylgjulögun miðlægs bláðæðaprýstingum.
  - Fjarlæggið prýstingsnemann ef notuð er Arrow Raulerson sprauta.
- Sláttarflæði (ef bláðaflæðið legur eftirlitsbúnaður er ekki tiltækur):
  - Notið prýstingsnema til að opna sprautubulokubúnað Arrow Raulerson sprautunnar og fylgist með sláttarflæði.
  - Fjarlæggið sprautuna af nálinni og kannið hvort sláttarflæði er til staðar.

**⚠️** **Viðvörum:** Sláttarflæði er almennt merki um slagæðagötun af gáleysi.

**⚠️** **Varúðarráðstöfun:** Treystið ekki á blóðlit frásogs sem merki um aðgengi að æð.

### Leiðaravir komið fyrir:

#### Leiðaravir:

Settin eru fánag með ýmsum tegundum leiðaravira. Leiðaravír eru fánaglegir með mismunandi þvermáli, lengdum og oddum fyrir tilteknar ísetningaraðferðir. Kynnið ykkur leiðaravírana sem notaðir eru við tilteku aðferðina áður en ísetningin er hæfni.

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

Arrow Advancer er notaður til að réttu af „J“ enda leiðaravír til að þræða leiðaravírinn 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 dregin út – inn í opíð aftan á bullu Arrow Raulerson sprautunnar eða ísetningarnálinni.

Farvið leiðaravírnum fram um það bil 10 cm inni Arrow Raulerson sprautuna þar til hann fer í gegnum sprautulokuna eða inn í ísetningarnálinna.

- Hugsanlega þarf að beita vægum sunningar til að fera leiðaravírnum fram í gegnum Arrow Raulerson sprautuna.
- Ef notaður er Arrow GlideWheel Advancer skal fera leiðaravírnum fram í gegnum Arrow Raulerson sprautuna eða gegnum ísetningarnálinnu með því að þrýsta advancer hjólinum og leiðaravírnum fram (sjá mynd 3). Haldið áfram þarf að leiðaravírnum nær aeskilegri dýpt.
- Ef notaður er hefðbundinn Arrow Advancer skal lyfta þumlinum og draga Arrow Advancer um það bil 4 - 8 cm frá Arrow Raulerson sprautunni eða ísetningarnálinni. Leggið þumlinn á Arrow Advancer og með því að haldla fast í leiðaravírnum er búnaðinum ytt inn í sprautubolinum til að yta leiðaravírnum áfram (sjá mynd 3A). Haldið áfram þarf að leiðaravírinn nær aeskilegri dýpt.

- Notið sentimetravárranum á (ef til staðar) leiðaravír til að ákváða hversu stórt hluti leiðaravirs er ísettur.

**ATHUGASEMD:** Þegar leiðaravir er notaður með Arrow Raulerson sprautu (útdreginni að fullu) og 6,35 cm (2,5°) ísetningarnál, má nota eftirfarandi viðmiðanir um staðsettningu:

- 20 cm merking (tví strík) sjást aftan við bulluna = oddur leiðaravírins er við enda nálarinnar

- 32 cm merking (þrjú strik) sjást aftan við bulluna = leiðaravirsins nær u.p.b. 10 cm fram yfir enda nálarinnar.
- ⚠ Viðvörðun:** Viðhöldi ávalt föstu gripi á leiðaravir. Hafði naeg lengd leiðaravirs sýnilega til að geta beitt honum. Leiðaravir á stýringar getur leitt til segareks af voldum leiðaravirs.
- ⚠ Viðvörðun:** EKKI soga upp í Arrow Raulerson sprautuna meðan leiðaravirinn er á sínum stað, loft gati komist inn í sprautuna í gegnum aftari lokann.
- ⚠ Viðvörðun:** Endurðelið eKKI blöði til að minnka hættu á blóðleika úr aftari sprautuna (lok).
- ⚠ Viðvörðun:** Dragið eKKI leiðaravír til baka meðfram sniðbrún nálar til að draga úr hættu á mógulegum skurði eða skemmdum á leiðaravir.
12. Fjarlægð ísetningaránum og Arrow Raulerson sprautuna (eða hollegginn) á meðan leiðaravir er haldið stóðugum.
  13. Notið sentimetravkvarðaná á leiðaravírum til að stilla innliggjandi lengd hans að æskilegri dýpt inniliiggjandi holleggjárins.
  14. Stekkilí stungustabinn er nauðsyn krefur með skurðarbrún skurðarhnifsins, sem staðsettur er fjarri leiðaravírum.
- ⚠ Vibörðun:** Klippið eKKI leiðaravirinn til að breytla lengd hans.
- ⚠ Vibörðun:** Skerið eKKI leiðaravír með skurðarhnif.
- Staðsettji egg skurðarhnifs fjarri leiðaravir.
  - Notið öruggis-, og/eða læsingarhluta skurðarhnifs (ef til staðar) þegar hann er ekki í notkun til að minnka hættu á slysum vegna beittra áhaldar.
15. Notið vefsabbeli til að stækta vefsabbeli til æðarinnar eftir þórum. Fylgið horni leiðaravirsins hægt í gegnum húðina.
- ⚠ Vibörðun:** Skiljið eKKI vefsabbeli eftir sem inniliiggjandi hollegg. Að skilja vefsabbeli eftir settar sjúklind í hættu á mógulegri gótuñ aðaveggja.
- ### Hollegs færður fram:
16. Þráðið enda holleggsfestun yfir leiðaravírin. Hæfleg lengd leiðaravírs verður að haldast sýnileg við tengindu holleggs til að viðhaldla traustu gripi á leiðaravírum.
  17. Takið í nálega húð og ferið hollegginn inn í æðina með léttum snúningshreyfingum.
- ⚠ Viðvörðun:** Festið eKKI holleggsklemmu og láss (þar sem við á) fyrir en leiðaravír er fjarlægður.
18. Notið sentimetravkvarðaná á holleggnum sem staðsettningaviðmið og færð hollegginn í endanleiga inniliiggjandi stóðu.
- ATHUGASEMD: Sentimetravkvarðin miðast við enda holleggsins.**
- Tólfunar eru 5, 15, 25 o.s.fr.v.
  - **Strik:** hvert strik táknað 10 cm bil, eitt strik sýnir 10 cm, tvö strik sýna 20 cm o.s.fr.v.
  - **Punktar:** hver punktur táknað 1 cm bil
19. Haldið holleggnum í æskilegri dýpt og/eða lengd leiðaravírin.
- ⚠ Varúarráðstofun:** Ef hindrun er til staðar þegar fjarlægja skal leiðaravírin eftir ísetningu holleggs, má beygja virínum utan um enda holleggins innan æðar (sjá mynd 4).
- Víð þessar aðstæður getur fjarlæging leiðaravírs orðið til þess að of miklu afli verði beitt og valdið því að leiðaravírið brotni.
  - Ef móttostaða finnst skal draga hollegginn út samhliða leiðaravírum um u.p.b. 2-3 cm og reyna að fjarlægja leiðaravírin.
  - Ef móttostaða finnst enn skal fjarlægja leiðaravírin og hollegginn samtímis.
- ⚠ Vibörðun:** Beitið eKKI óhóflegu afli á leiðaravírin til að minnka hættu á að hann geti brotnað.
20. Tryggði að leiðaravírin sé heill þegar hann hefur verið fjarlægður.
- ### Ísetningu hollegs lokíð:
21. Tryggði opnum hólyma með því að festa sprauta á hverja framlengingarslöngu og soogi þar til fjarlæst flæði bláðæblóðs kemur í ljós.
  22. Skalði hólymi(n) til að hreinsa blöð úr holleggnum.
  23. Tengið allar framlengingarslöngur við viðeigandi Luer-Lock línum eins og þörf krefur. Öntudúum tengjum má „lesa“ með Luer-Lock tengjum með því að nota staðlaðar viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- Stöðuklemmurnar eru að framlengingarslöngunum til að loka fyrir flæði gegnum hvert hólymi að meðan skipt er um línum og Luer-Lock tengi.
- ⚠ Viðvörðun:** Opnið stöðuklemmu áður en kemur að innrennslu gegnum holrými til að minnka hættu á skemmdum á framlengingarslöngum vegna of mikils prýstings.
- Festið hollegg:**
24. Notið holleggsfestingu, holleggsklemmu og festi, hefti eða sauma (ef til staðar).
    - Notið holleggstengi fyrir fyrsta stungustáð.
    - Notið holleggsklemmu og festi sem síðari stungustáð eftir því sem þörf krefur.
- ⚠ Varúarráðstofun:** 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 framleiðanda.
- Holleggsklemma og festi (ef til staðar):**
- Holleggsklemma og festi eru notuð til að tryggja hollegg þegar önnur festing til viðbótar við tengindu holleggins er nauðsynleg fyrir stöðugleika holleggins.
- Eftir að leiðaravír hefur verið fjarlægður og nauðsynlegar slöngur hafa verið tengdar eða sterð, breiðið út vængi gumiþjófvingu og komið henni fyrir á holleggnum, gangið úr skugga um að holleggurinn sé ekki rakur eins og nauðsynget er til að halda endanum í réttu stöðu.
  - Klemmið stóðugan festi á holleggjarklemmuna.
  - Festid holleggsklemmuna og festinn sem einingu við sjúkliningin með því að nota holleggsfestingu, hefti eða saum. Festa þarf bæði holleggsklemmuna og festinn til að draga úr hættu á tilfæslu holleggss (sjá mynd 5).
  - Tryggði að ísetningastaðarinnin sé þurr áður en umbúðir eru settar að samkvæmt leiðbeiningum framleiðanda.
  - Metið staðsettningu holleggsenda í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
  - Ef endi holleggsens er á röngum stað skal meta aðstæður og skipta um eða færa hollegginn í samræmi við viðmiðunar- og verklagsreglur stofnunarinnar.
- Umhirða og viðhald:**
- Umbúðir:**
- Búði um samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Skiptið strax um umbúðir er vað leikur á um heilleika, t.d. ef umbúðir verða rakkar, óhreinara, lausar eða eru ekki lengur lokðar.
- Opnum hollegs:**
- Haldið holleggnum opnum samkvæmt viðmiðunarreglum, aðferðum og verklagsreglum stofnunarinnar. Allir starfsmenn sem sjá um sjúklinka með miðlegan bláðæðarleg verða að hafa þekkingu á árangursríku meðhöndlun til að lengja þann tíma sem holleggurinn er inniliiggjandi og koma í veg fyrir skáða.
- Leiðbeiningar fyrir prýstidælingu – Notið smitsæfða aðferð.**
1. Látið mynd birtast að skjá til að staðfesta stóðu holleggsenda áður en prýstidælingur er beitt.
- ⚠ Varúarráðstofun:** Prýstidæling skal framkvæmd af þjálfunu starfsfólkini sem er vel að sér í öllumgreinum aðferðum og mógulegum fylgivilkum.
2. Greinið holrými fyrir prýstidælingu.
  3. Skoðið flæðieignileika holleggs:
    - Festið 10 ml sprauta með smitsæfðri saltvatnslausn.
    - Sogið hollegginn til að fá hæflegt blóðflæði.
    - Skolið hollegginn mjög vel.
- ⚠ Vibörðun:** Tryggði samhæfingu hvers holleggs fyrir prýstidælingu til að minnka hættu á vanvirkni holleggins og/eða fylgivilkum hjá sjúklungi.
4. Aftengið sprauta og nálarlaust tengi (þar sem það á við).
  5. Festið slöngur prýstidælingsarsets á viðeigandi framlengingarslöngu holleggs eins og lýst er í tilmelum framleiðanda.
- ⚠ Varúarráðstofun:** Farið ekki umfram tvisu (10) inndælgingar eða hámark ráðlagðs rennslishrða holleggs sem tilgreint er að merkimiða vörunnar og Luer-tengi holleggssins til að minnka hættu á að hollegg virki ekki og/eða að endi ferist úr stað.

⚠ Viðörun: Hættið prýstdælingu um leið og ber á utanæðablæðingu eða aflögun holleggs. Fylgi viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar um viðeigandi læknisfrádileg inngríp.

⚠ Varúarráðstöfun: Hitð skuggaefni að likamshita áður en prýstdælning hefst til að minnka hættu á að holleggur virki ekki.

⚠ Varúarráðstöfun: Verði getur að hámarksstillingar prýstings á inndeilingurbúnaði komi ekki í veg fyrir miðkinn prýsting á hollegg sem er lokaður að hluta eða ólli leytti.

⚠ Varúarráðstöfun: Notið viðeigandi slöngur fyrir lyfjagafarsett milli hollegs og prýstdælubúnaðar til að minnka hættu á að holleggur bili.

⚠ Varúarráðstöfun: Fylgið leiðbeiningum frá framleiðanda skuggaefnis, frábendingum, viðörunum og varúarráðstöfum.

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

7. Notið smitgátaða aðferð til að aftengja holrými hollegs frá prýstdælubúnaði.

8. Sogið upp í gögnum síðan holrými holleggsins með 10 ml sprauta eða sterri fylt með smitsæfóri saltlausn.

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

### Holleggur fjarlægður - leiðbeiningar:

1. Leggið sjúklinga á bakið samkvæmt klinískum ábendingum til að minnka hættu á mögulegu loftreki.

2. Fjarlægð umbúðir.

3. Losið hollegginn og fjarlægið frá festibúnaði holleggsins.

4. Búðið sjúklinginn um að andu djúpt og halda niðri í sér andanum ef fjarlægja á hollegg í höfuðarbíláð eða neðanþóbeinsbláðe.

5. Fjarlægð hollegginn með því að toga hann varfega samhlíða húð. Ef viðnám finnst þegar holleggurinn 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 errit er að fjarlægja hollegg.

6. Prýstið beini á stólinum þar til blaðaði stóðvast, setjið þar á eftir ógegndrapar umbúðir með smyrslí að stólinn.

⚠ Viðörun: Ísetningaráðstöfun holleggsins verður áfram inngöngustaður fyrir loft þar til staðurinn er gróinn. Ógegndrapar umbúðir ættu að vera á í að minnsta kosti 24 klukkustundir eða þar til staðurinn virðist gróinn.

7. Skráið brottinum leggsins, þ.g.m.t. stóðfestingu á að allur holleggurinn og endinn hefur verið fjarlægður samkvæmt viðmiðunar- og verklagsreglum stofnunarinnar.

Frekara efni um mat sjúklinga, kliníkska fræðslu, aðferðir við ísetningu og mögulega fylgivilla tengdum þessari meðferð er að finna í stóðluðum kennslubókum, læknisfráilegum bókmenntum og á vefsíðu Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

PDF-skjal með þessum notendaleiðbeiningum er að finna á [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Hér má finna samantekt á öryggi og klinískri virkni fyrir "Arrow AGB CVC™ (Basic UDI-DI: 08019020000000000000033K7)" eftir opnum Evrópska gagnagrunnsins um læknigataæk / Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Fyrir sjúkling/notanda/príða aðila í Evrópusambandinu og í löndum með sama reglugerðarumhverfi (reglugerð 2017/745/EU um læknigataæk); ef það hefur orðið alvarlegt atviki við notkun þessa búnaðar eða sem afleidning af notkun hans skal tilkynna það til framleiðanda og/eða viðurkendus umbóðsaðila og til yfirvalda í landinu. Tengiliðaupplýsingar fyrir þar til bær yfirvald i hverju landi (tengiliði vegna lyfjagátar) og frekar upplýsingar er að finna á eftirfarandi vef Evrópusambandsins: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)



Orðalisti yfir tákna: Táknin samræmast ISO 15223-1.

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

Varuð	Læknigataæk	Fylgið leiðbeiningum um notkun	Innheldur hættuleg efni	Innheldur lyf	Notið ekki aftur	Má ekki endursmitsæfa	Smitsæft með etylenoxidi
Stakt smitsæfandi tálmakerfi með varnarumbúðum að innan	Stakt smitsæfandi tálmakerfi	Geymið varið sólarljósi	Haldið þurru	Notið ekki ef umbúðir eru skemmdar	Ekkí ú latexti úr náttúrulegu gummii	Geymið við laegra hitatig en 25 °C (77 °F). Forðist 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 þessi BNA og/eða öðrum löndum. © 2023 Teleflex Incorporated. Allur réttur áskilinn.

„Rx only“ er notað í þessum merkingum til að koma eftirfarandi yfirlitssing FDA CFR á framfærri: Varuð: Alrikislög takmarka sölu þessa læknigataækis við heilbrigðisstarfsmenn með starfsleyfi eða fyrrmæli frá þeim.

# Injicēšanai zem spiediena paredzēts 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 nozokomijālā infekciju uzraudzības sistēma (NNIS) seko līdzi ar centrālo pieeju saistīto asinsrites infekciju (BSI) rādītājiem pieaugūšo un pediatrijas intensīvās terapijas nodalās 300 programmā iesaistītajās slimnīcās. Šis ziņojums sniedz kritējus citām slimnīcām. Aptuveni 90% no ar katetru saistītajām asinsrites infekcijām (CRBSI) rodas, kad izmantota centrāla pieeja. (Maki, 1997) Ar CRBSI saistīta ziņotā mirstība ir 4%-20%, kā rezultātā ieilgst hospitalizāciju (vidēji 7 dienas) un palielinās slimnīcas izmaksas. (Pittet, 1994)

### Pretmkrobu katetu lietošanas pamatojums

#### Ar katetru saistītu asinsrites infekciju patoģēnēze:

Asinsvadu katetu infekcijas attīstīs daudzi jemeslī dēļ, taču tās sākas, kad katetru kolonīje mikroorganismi, kas tajām kopā vien nu šiem māršutiem vai arī pa abiem: 1) kolonizācija katetra ārpusei vai 2) kolonizācija katetra iekšpusē. Kolonizācija katetra ārpusei var rasties no dažām mikroorganismiem, blakus esošam infekcijam vai hematogēnās izplatīšanās uz katetra no tālākas vietas. Kolonizācija katetra iekšpusē var notikt, ja mikroorganismi tajā norāk caur katetra galvīnu vai kontaminētu 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 iekšējā lūmena impregnēšanu, izmantojot pretmikrobu iedarbības kombināciju, kas ietver hlorheksidīna acetātu un hlorheksidīna bāzi, katetra korpusam, savienojuma galvinājai, pagarinātālinjai(-ām) un pagarinātālinjai(-u) galvinājai(-ām). 20 cm katetram izmantojata vidējais hlorheksidīns, sudraba sulfadiazīna kopējais daudzums, ar to apstrādajot visu katetru, ir attiecīgi 9,3 mg, 0,63 mg un 1,50 mg.

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

#### Paredzētais nolūks/lietojums:

Arrow katets ir indicēts īsterminā (>30 dienu) centrālās venozās pīeejas nodrošināšanai, lai ārstētu slimības vai rikotos apstākļos, kam nepieciešama centrālā venozā pīeeja.

Arrowg+ard tehnoloģijas mērķis ir sniegt aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetu (CRBSI). Arrowg+ard Blue Plus katetra efektivitāte CRBSI novēršanā, salīdzinot ar oriģinālo Arrowg+ard Blue katetru, nav pētīta.

#### Lietošanas indikācijas:

Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrs ir indicēts īsterminā (<30 dienu) centrālās venozās pīeejas nodrošināšanai, lai ārstētu slimības vai rikotos apstākļos, kam nepieciešama centrālā venozā pīeeja, ieskaitot šādus (bet ne tikai):

- izmantojot periferu i.v. vietu trūkums;
- centrālā venozā spiediena uzraudzība;
- totāla parenterāla barošana (TPB);
- šķidrumu, zālu vai kīmiterapijas infuzijas;
- biežā asins paragujūna īsemšana vai asins transfuziju/asins produktu saņemšana;

- kontrastvielas infekcija.

Kad izstrādājums tiek izmantots, lai zem spiediena injicētu kontrastvielu, nepārsniedziet maksimālo katetra lūmenam norādīto plūsmas ātrumu. Kopā ar injicēšanai zem spiediena paredzēto CVK izmantotā spiediena injektora aprīkojuma maksimālais spiediens nedrīkst pārsniegt 400 psi.

Katetru nav paredzēts izmantot esošu infekciju ārstēšanai, kā arī kā tunelēta katetra aizvietotājai pacientiem, kam nepieciešama ilgtērija terapija.

#### Pacientu mērķgrupa:

Paredzēts lietošanai pacientiem, kuru anatomijs ir piemērots lietošanai kopā ar ierīci.

#### Kontrindikācijas:

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

#### Sagaidāmie kliniskie ieguvumi:

Iespēja iegūt pieeju centralajai asinsrites sistēmā caur vienu punkcijas vietu tādiem nolūkiem kā šķidrumu infūziju, asins paragu īsemšana, zālu ievadišana un centrālā venozā uzraudzība, kā arī iespēja injēcēt kontrastvielu.

Nodrošiniet aizsardzību pret asinsrites infekcijām, kas saistītas ar katetu.



Satur bīstamas vielas:

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

#### Hipersensitīvītātes potenciāls:

Sastība ar pretmikrobu katetēm pastāv bāzs par hipersensitīvītātes reakcijām, jo tās var būt joti noveiciens un pat apdraudēt dzīvību. Kopš pretmikrobu katetru ieviešanas tirgū ir bijusi ziņojumi par hipersensitīvītātes gadījumiem. Tas var ieteiktēt jūsu pacientu populāciju, it īpaši, ja jūsu pacients ir jāpāru icelēs.

*Papildinformāciju skaitiet brīdinājumu sadājā.*

#### Kliniskie izvērtējumi:

##### Kliniskais pētījums — Francija

Perspektīvā, vairāku centru, randomizētu, dubultaklā kliniskajā pētījumā ar 397 pacientiem, kas tika veikts 14 universitātei pieprasītās slimnīcas intensīvās aprūpes nodalās Francijā no 1998. gada jūnija līdz 2002. gada janvārim, izmantojot Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrus, konstatēja, ka šo katetru lietošanai bija saistīta ar specīgu tendenci samazināties infekciju rādītājiem attiecībā uz centralājiem venozajiem katetēriem (kolonizācijas rādītājs 3,7% pret 13,1%, 3,6 pret 11 uz 1000 katetu dienām, p=0,01) un ar CVK 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, kontrolierotā kliniskajā pētījumā ar 184 pacientiem, kas tika veikts Heidelbergas Universitātes slimnīcā (Heidelberg, Vācija) no 2000. gada janvāra līdz 2001. gada septembrim, izmantojot Arrowg+ard Blue Plus pretmikrobu katetrus, konstatēja, šie katetri efektīvi samazināja ievērojamas baktēriju vairošanās rādītāju uz galu vai zemādas segmētu (26%), salīdzinot ar kontroles katetriem (49%). Tika ievērojami samazināti arī katetra kolonizācijas biezums (12% uz pārkāpta katetra pret 33% uz nepārkāpta). Asinsrites epizožu skaita pacientiem ar HGS katetriem bija mazāks nekā pacientiem, kam bija ievietoti kontroles katetri (3 pret 7 epizožiem,  $p=0,21$ ).

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.

## Kliniskais pētījums — Amerikas Savienotās Valstis

Perspektīvā, vairākā centru, randomizētā, dubultaklā, kontrolierotā kliniskajā pētījumā ar 780 pacientiem, kas tika veikts 9 universitātei piesaistītais 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 kolonizētiem katetriem uz 1000 katetu dienām,  $p<0,01$ ). Definitivu 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, 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.

Nevienu no kliniskajiem pētījumiem netika konstatēti Arrowg+ard Blue Plus katetru izraisīti nevālumi notikumi.

## Pētījumi par mijiedarbību ar zālēm:

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

## Bridinājums!

- Ja pēc katetra ievietošanas rodas nevālumas reakcijas, nekavējoties izņemiet katetu. Hlorheksidīnu saturoši savienojumi kā vietēji lietojamie dezinfekcijas līdzekļi ir izmantoti kopš 1970. gadu vidus. Hlorheksidīns, kas ir efektīvs pretmikrobu līdzeklis, tiek izmantots daudzos antisepšiskos ādas krēmos, mutes skalzošanas līdzekļos, kosmētiskos produktos, medicīniskajās ierīcēs un dezinfekcijas līdzekļos, ko lieto ādas sagatavošanai pirms kirurģiskas procedūras.

**PIEZĪME:** Ja rodas nevāluma reakcija, veiciet sensitivitātes testešanu, lai pārbaudītu alergiju pret katetra pretmikrobu vielām.

## Piesardzības pasākums:

- Kontrolieroti šī izstrādājuma pētījumi nav veikti grūtniecēm, pediatrijas pacientiem vai jaundzimušajiem, kā arī pacientiem ar zināmu hipersensitīvitāti pret sulfonamidiem, ar daudzformu eritēmu, Stīvensa-Dzōnzsona sindromu un glikozes-6-fosfāta dehidrogenāzes deficitu. Šī katetra lietošanas sniegtajis labums ir jāizvērtē attiecībā pret iespējamajiem riskiem.

## ⚠ Vispārigi bridinājumi un piesardzības pasākumi

### Bridinājumi:

- Sterila, vienreizējas lietošanas ierīce: nelietojet, neapstrādājiet un nesterilizējiet aktārtoti. Aktārtoti lietojot ierīci, pastāv smagu traumu un/vai infekcijas risks, kas var izraisīt nāvi. Aktārtoti apstrādājot medicīniskas ierīces, kuras paredzētas tikai vienam pacientam, var izraisīt veikspējas samazinājumu vai funkcionālītātes 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 nedrikst ievietot/virzīt labajā priekškambarī vai labajā kambarī, kā arī to nedrikst tajos atstāt. Katetra gals ir jāvirza augšējās dobās vēnas apakšējā trēsdalā.

Piekļūstot cikšas vēnai, katetrs ir jāvirza asinsvadā tā, lai katetra gals aistratos paralēli asinsvada sienīnai un nesniegots labajā priekškambarī.

Katetra gala atrašanās vieta ir jāapstiprina saskaņā ar iestādes politiku un procedūru.

- Klinicistiem ir jāzina, ka ir iespējama situācija, kurā jebkāda asinsrites sistēmā implantētā ierīce var izraisīt vadstīgas iespīrušanu. Ja pacientam ir asinsrites sistēmas implants, katetra procedūru ieteicams veikt tiešas vizualizācijas kontrole, lai samazinātu vadstīgas iespīrušanas risku.

- Virzot vadstigu vai audu dilatoru, nelietojet pārmērīgu spēku, jo tas var izraisīt asinsvada perforāciju, asinošanu vai sastāvdaļu bojājumus.

- Vadstīgas virzīšana labajā priekškambarī un kambarī var izraisīt aritmiju, labā kambara atzaru blokādi, kā arī asinsvada, priekškambara vai kambara sienas perforāciju.

- Ievietojot vai izņemot katetru vai vadstīgu nelietojet pārmērīgu spēku. Pārmērīga spēka rezultātā var sabojāt vai salauzt sastāvdaļas. Ja ir aizdomas par bojājumiem vai arī nevar viegli veikt izņemšanu, ir jānoderīša rentgenogrāfiska vizualizācija un/jālūdz konsultācijas.

- Šādiem lietojumiem izmantojot katetrus, kas nav indicēti injicēšanai zem spiediena, var izraisīt savstarpeļu lūmenu sakrustošanos vai plīsumu ar plīsumu ar traumu risku.

- Lai samazinātu sagriešanas vai katetra sabojāšanas, kā arī katetra plūsmas traucējumu risku, pie katetra korpusa vai pagarinātāliniju ārpuses nedrikst veikt tiešu fiksāciju, skavošanu un/vai šuvu likšanu. Fiksāciju drīkst veikt tikai norādītās stabilizācijas vietas.

- Ja tiek pielauta gaisa nonākšana centrālās venozās pieejas ierīcē vai vēnā, var rasties gaisa embolijs. Centrālās venozās punkcijas vietā nedrikst atstāt atvērtas adatas vai katetrus bez uzgāja vai aizspiedņa. Kopā ar jebkuru centrālās venozās pieejas ierīci izmantojiet tikai cieši pievilkus Luer-Lock savienojumus, lai nodrošinātos pret nejaušu atvienošanos.

- Klinicistiem ir jāzina, ka slīdošie aizspiedņi var tikt nejauši nonemti.

- Klinicistiem ir jāpārķinā ar centrālajiem venozajiem katetēm saistītās komplikācijas/nevālēmē blakusefekti, ieskaitot šādus (bet ne tikai):

- asinsvada, priekškambara vai kambara perforācijas rezultātā radusies sirds tamponāde;
- pleiras (t.i., pneimotorakss) un videnes savainojumi;
- gaisa embolijs;
- katetra izraisīts nosprostojs;
- krušu limfāvada lacerācija;
- bakterēmija;
- septicēmija;
- tromboze;
- nejausa arterijas punkcija;
- nervu trauma;
- hematomā;
- hemorāģija;
- fibrīna tīkla veidošanās;
- infekcija izējas vietā;
- asinsvada erozija;
- nepareizs katetra gala novietojums;
- aritmija;
- ekstravazācija;
- anafilakse;
- blefīts;
- centrālo asinsvadu trauma.

## Piesardzības pasākumi:

- Nemainiet katetu, vadstīgu vai jebkuru citu komplekta sastāvdaļu ievietošanas, izmantošanas vai izņemšanas laikā.

- Procedūru drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar anatomiskajiem orientieriem, drošu tehniku un iespējām komplikācijām.
- Ievērojiet standarta piesardzības pasākumus un iestādes politikas visām procedūrām, tostarp attiecībā uz ierīcu drošu likvidēšanu.
- Ja iepakojums ir bojāts vai nejausi atvērts pirms lietošanas, nelietojiet ierīci. Izmetiet ierīci.
- Šo ierīcu uzglabāšanas nosacījumi nosaka, ka tās jāsārgā no mitruma un tiešas saules gaismas.
- Daži katetra ievietošanas vietā izmantotie dezinfekcijas līdzekļi satur šķidinātāju, kas var pavaijnāt katetra materiālu. Spirits, acetons un polietilēnglikols var pavaijnāt poliuretānu materiālu struktūru. Šīs vielas var pavaijnāt arī adhezīvi stīpribu starp katetra stabilizācijas ierīci un ādu.
  - Neizmantojiet acetonu uz katetra virsmas.
  - Neizmantojiet spiritu katetra virsmas mērcēšanai un nejaujiet spirtām nonākt katetra lūmenā ar nolūku atjaunot katetra caurejamību vai novērst infekciju.
  - Neizmantojiet ievietošanas vietā polietilēnglikolu, kas satur ziedes.
  - Veicot tādu zāļu infūziju, kurās ir augsta spira koncentrācija, ievērojiet piesardzību.
  - Pirms ādas punkcijas un pārsēja uzlikšanas ļaujiet ievietošanas vietai pilnībā nozūt.
  - Nejaujiet komplekta sastāvdāļām nonākt saskarē ar spiritu.
- Pirms katetra izmantošanas nodrošiniet tā caurejamību. Neizmantojiet šīrīces, kas mazākas par 10 ml tilpumu, lai samazinātu lūmena iekšējās sūces vai katetra plisuma risku.
- Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laiku, lai saglabātu pareizu katetra gala novietojumu.

## **Ieteicamā procedūra: izmantojiet sterili panēmienu.**

### **Punkcijas vietas sagatavošana:**

- Novietojiet pacientu vajadzīgajā stāvoklī atbilstoši ievietošanas vietai.
  - Zemātēlgakula vai jūga vēnas pieejā: pacientu novieto daļeja Trendelenburga pozīcijā tiktāl, cik tā netraucē, lai samazinātu gaisa emboliās risku un uzlabotu venozu upzīli.
  - Cīskas vēnas pieejā: novietojiet pacientu galus uz muguras.
- Sagatavojiet tiru ādu, izmantojiet atbilstošu antisepsiku līdzekli un ļaujiet tam nozūt.
- Pārkāpjiet punkcijas vietu.
- Ievadiet lokālās anestēzijas līdzekli saskapā ar iestādes politikām un procedūrām.
- Izmetiet adatu.

### **SharpsAway II fiksējošais likvidēšanas trauciņš (ja nodrošināts):**

SharpsAway II fiksējojo likvidēšanas trauciņu izmanto, lai tājā izmestu adatas (15 Ga.–30 Ga.).

- Izmantojot vienas rokas metodi, stingri bieži adatas likvidēšanas trauciņu atvērumos (skatiet 1.attēlu).
- Tikkīlī adatas ar ievietotas likvidēšanas trauciņu, tās tiks automātiski notiksētas vietā, tādējādi tās nevarēs lietot atkārtoti.

- ⚠️ Piesardzības pasākums: nemēģiniet izņemt adatas, kas ir ievietotas SharpsAway II fiksējojā likvidēšanas trauciņā. Šīs adatas ir notiksētas vietā. Ja adatas mēģina ar spēku izņemt no likvidēšanas trauciņa, tās var tikt sabojātas.**
- Ja ir nodrošināta putu SharpsAway sistēma, to var izmantot, lai putās iebedītu izmantošanas adatas.

- ⚠️ Piesardzības pasākums: Pēc adatu ievietošanas putu SharpsAway sistēmā tās nedrīkst lietot atkārtoti. Adatas galam var pieplīt cītēdālinjās.**

### **Katetra sagatavošana:**

- Izskaļojet katru lūmenu ar sterili, injicēšanai paredzētu standarta fizioloģisko šķidumu, lai nodrošinātu caurejamību un uzpildītu lūmenu(-s).

- Uzspiediet vai piestipriniet Luer-Lock savienotāju(-s) pie pagarinātājiņu(-ām), lai saglabātu fizioloģisko šķidumu lūmenā(-os).
- Distalajā pagarinātājiņā nelieciet uzgali, lai caur to varētu virzīt vadstīgu.

### **⚠️ Brīdinājums! Negrieziet katetru, lai mainītu garumu.**

### **Sākotnējās venozās pieejas nodrošināšana:**

#### **Ehogēniķa adata (ja nodrošināta):**

Ehogēniķu datu izmanto, lai nodrošinātu pieeju asinsvadu sistēmai vadstīgas ievadīšanai ar nolūku atvieglojot katetra ieviešanu. Ultraskanas kontrolei adatas gals tiek lezīmets aptuveni 1 cm garumā, lai kliniķiems varētu noteikt precīzi adatas gala atrašanās vietu, kad tiek veikta asinsvada punkcija.

#### **Aizsargāta adata/drošības adata (ja nodrošināta):**

Aizsargāta adata/drošības adata ir jāizmanto saskapā ar rāzotāju ieviešanas pamācību.

#### **Arrow Raulerson Šīrīce (ja nodrošināta):**

Arrow Raulerson Šīrīci izmanto kopā ar Arrow Advancer vadstīgas ieviešanai.

- Ieviešot vēnā ieviešanās adatu vai katetu/adatu ar piestiprinātu Šīrīci vai Arrow Raulerson Šīrīci (ja nodrošināta) un aspirējet.

- ⚠️ Brīdinājums!** Centrālā venozās punkcijas vietā nedrīkst atstāt atvērtas adatas vai katetus bez uzgali vai aizspiedna. Ja tiek pielauta gaīsa nonākšana centrālā venozās pieejās ierīcē vai vēnā, var rasties gaīsa embolijs.

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

### **Venožās pieejas pārbaude:**

Izmantojiet kādu no tālāk aprakstītajām metodēm, lai pārbaudītu venozu pieeju, jo pastāv iespēja, ka adata/katets var tikt nejausi ievietots arterijā:

- Centrālā venozā spiediena viļņu forma:
  - Ieviešot ar šķidrumu uzpildītu spiediena transdukcijas zondi, kam ir truls gals, virzūja aizmugurē un cauri Arrow Raulerson Šīrīces vārstiem, lai novērotu centrālā venozā spiediena viļņu formu.
  - Ja izmantojat Arrow Raulerson Šīrīci, izņemiet transdukcijas zondi.
- Pulsējošā plūsma (ja nav pieejams hemodinamiskās uzraudzības aprīkojums):
  - Izmantojiet transdukcijas zondi, lai atvērtu Arrow Raulerson Šīrīces vārstu sistēmu, un novērojiet pulsējošo plūsmu.
  - Atvienojiet Šīrīci no adatas un novērojiet pulsējošo plūsmu.

- ⚠️ Brīdinājums!** Pulsējošā plūsma parasti norāda uz nejaunu arterijas punkciju.

- ⚠️ Piesardzības pasākums:** Lai pārliecinātos par venozo pieeju, nepalaujieties uz asiju aspirātu krāsu.

### **Vadstīgas ieviešana:**

#### **Vadstīga:**

Ir pieejami komplekti ar dažādiem vadstīgiem. Konkrētām ieviešanās metodēm tiek nodrošinātas vadstīgas ar dažādiem diametriem, garumiem un galu konfigurācijām. Pirms sākat faktiski ieviešanās procedūru, iepazīstieties ar attiecīgo izmantojamo(-os) vadstīgas(-u) metodi.

#### **Arrow GlideWheel® Fire Wheel Advancer vai Arrow Advancer (ja nodrošināts):**

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

- Izmantojot īskī, atvelciet J formas galu (skatiet 2.attēlu ar GlideWheel vai 2A attēlu ar standardu Advancer atkarībā no tā, kurš Arrow Advancer izstrādājums ir nodrošināts).
  - Ieviešot īskī, atvelciet J formas galu (skatiet 3.attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vajadzīgo dzīlumu.
  - Ja izmantojat Arrow GlideWheel Advancer, virziet vadstīgu cauri Arrow Raulerson Šīrīcei vai cauri ievadīšanas adatā, bidot uz priekšu ievadītāja riteni un vadstīgu (skatiet 3.attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vajadzīgo dzīlumu.
  - Ja izmantojat standarta Arrow Advancer, paceliet īskī un velciet Arrow Advancer aptuveni 4–8 cm pāri no Arrow Raulerson Šīrīces vai ievadīšanas adatas. Nolaidiet īskī uz Arrow Advancer un, saglabājot ciešu vadstīgas satvērienu, bidiet ierīci Šīrīces cilindram, lai tālāk virzītu vadstīgu (skatiet 3A attēlu). Turpiniet, līdz vadstīga sasniedz vajadzīgo dzīlumu.

11. Izmantojiet centimetru atzīmes (ja nodrošinātas) uz vadstīgas kā atsauči, kas palīdz noteikt, cik liela vadstīgas daļa ir ievietota.

**PIEZĪME:** Ja vadstīga tiek izmantota kopā ar Arrow Raulerson ūjīci (pilnībā aspiрētu) un 6,35 cm (2-1/2 collu) ievadīšanas atdādu, var izmantot šādas novietojuma atsauces:

- 20 cm atzīme (divas jostas) nonāk virzūja aizmugurē = vadstīgas gals atrodas atdatas beigās;
- 32 cm atzīme (trīs jostas) nonāk virzūja aizmugurē = vadstīgas gals atrodas apņuveni 10 cm atzīmēs beigām.

⚠ Piesardzības pasākums: Vienmēr saglabājiet ciešu vadstīgas tvērienu. Saglabājiet atsegta pieteikumu vadstīgas garumu, lai ar to varētu rikoties. Nekontrolēta vadstīga izmērs var izraisīt stīgas embolu.

⚠ Bridinājums! Nevis pieejiet Arrow Raulerson ūjīci, kamēr vadstīga atrodas vietā, jo gaiss var nokļūt ūjīcēi pāizmugurē vārstu.

⚠ Piesardzības pasākums: Neveicijiet atkārtotā asins infuziju, lai samazinātu asins noplūdes risku no ūjīcēi aizmugures (uzgala).

⚠ Bridinājums! Neizņemiet vadstīgu pret datas konusu, lai samazinātu vadstīgas noķēšanas vai sabojāšanas risku.

12. Izņemiet ievadīšanas atdādu un Arrow Raulerson ūjīci (vai katetu), vienlaikus turot vietā vadstīgu.

13. Izmantojiet uz vadstīgas esošās centimetru atzīmes, lai pielīgotu ievietošanas garumu atbilstoši vajadzīgajam ievietojamai katetra novietojuma dziļumam.

14. Ja nepieciešams, palieliniet ādas punkcijas vietu ar skalpelā griezējmalu, kas paversta virzību prom no vadstīgas.

⚠ Bridinājums! Negrieziet vadstīgu, lai mainītu garumu.

⚠ Bridinājums! Negrieziet vadstīgu ar skalpelī.

- Paverstīs skalpelā griezējmalu virzienā prom no vadstīgas.
- Kad skalpelis netiek izmantojis, izmantojiet tā drošības un/vai fiksācijas funkciju (ja nodrošināti), lai samazinātu tā izraisīto traumu risku.

15. Izmantojiet audu dilatoru, lai palielinātu audu eju uz vēnu, kā nepieciešams. Lēnām sekojiet vadstīgas lenķim cauri ādi.

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

### Katetra virzīšana:

16. Virziet katetru galu pa vadstīgu. Lai nodrošinātu ciešu vadstīgas satvērienu, katetra galvinas galā ir jāstājta atsegta pieteikums vadstīgas garums.

17. Satverot katetu tuvu ādai, virziet to vēnā, izmantojot nelielu pagriešanas kustību.

⚠ Bridinājums! Nepiešķiriet katetra aizspiedni un stiprinājumu (ja nodrošināti), kamēr nav izņemta vadstīga.

18. Izmantojiet uz katetra esošās centimetru atzīmes kā novietojuma atsauces punktus, virziet katetu līdz 20 galīgajam ievietošanas novietojumam.

**PIEZĪME:** Centimetru atzīmju simboli ir sniegti, sākot ar katetra uzgali:

- skaitliskie: 5, 15, 25 utr.;
- josta: katra josta apzīmē 10 cm intervālu — viena josta apzīmē 10 cm, divas jostas apzīmē 20 cm utr.;
- punkti: katrs punkts apzīmē 1 cm intervālu.

19. Turiet katetu vajadzīgā dziļumā un izņemiet vadstīgu.

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

- Sājā gadījumā velkot vadstīgu atpakaļ, var tikt lietots pārmērīgs spēks, kura rezultātā var salūzīt vadstīgu.
- Ja jātūma pretestība, izņemiet katetu attiecībā pret vadstīgu apņuveni 2–3 cm un mēģiniet izņemt vadstīgu.
- Ja atkal jātūma pretestība, izņemiet vadstīgu un katetu vienlaicīgi.

⚠ Bridinājums! Neizdariet uz vadstīgu pārmērīgu spēku, lai samazinātu salūšanas risku.

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

### Pilnīga katetra ievietošana:

21. Pārbaudiet lūmena caurejamību, piepiestiprinot katrai pagarinātājlinijai ūjīci un aspiрējot, līdz ir redzama brīva venozu asīju plūsmā.

22. Skalojiet lūmenu(-i), lai katetu pilnībā iztrūtu no asīniem.

23. Pievienojet visas pagarinātājlinijas atbilstošajiem Luer-Lock savienotājiem, kā nepieciešams. Neizmantojot(-ās) pieslēgvietu(-as) var „bloķēt” caur Luer-Lock savienotāju(-iem), izmantojot iestādes standarta politikas un procedūras.

• Pagarinātājlinijām tiek nodrošināts(-i) slidošais(-ie) aizspiednis(-i), lai līnijas un Luer-Lock savienotāja nomaiņas laikā nosprostot plūsmu caur katru lūmenu.

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

### Katetra nofiksēšana:

24. Izmantojiet katetra stabilizācijas ierīci, katetra aizspiedni un stiprinājumu, skavas vai ūves (ja nodrošināti):

- Kā pirmā fiksācijas vietu izmantojiet katetra galvīju.
- Kā sekundārā fiksācijas vietu izmantojiet katetra aizspiedni un stiprinājumu, kā nepieciešams.

⚠ Piesardzības pasākums: Līdz minimumam samaziniet katetra manipulācijas procedūras laiku, lai saglabātu pareizu katetra gala novietojumu.

### Katetra stabilizācijas ierice (ja nodrošināti):

Katetra stabilizācijas ierīce ir jāizmanto saskaņā ar ražotāja lietošanas pamācību.

### Katetra aizspiedni un stiprinājums (ja nodrošināti):

Katetra aizspiedni un stiprinājumu izmanto, lai nofiksētu katetu, ja katetra stabilizācijai ir nepieciešama cīta fiksācijas vieta papildus katetra galvīvai.

- Pēc vadstīgas izņemšanas un nepieciešamo liniju pievienošanas vai bloķēšanas izpletētumā gumiņas aizspiednie spārus un novietojiet uz katetra, pārliecinieties, ka katets nav mitrs, lai nodrošinātu pareizu gala atrāsnās vietu.
- Piepiestipriniet katetra aizspiedniem cieta stiprinājumu.
- Nofiksējiet katetra aizspiedni un stiprinājumu kā vienu blouku pie pacienta ķermena, izmantojot katetra stabilizācijas ierīci, skavas vai ūves. Lai samazinātu katetra migrēšanas risku, ir jānofiksē gan katetra aizspiednis, gan stiprinājums (skatiet 5. attēlu).

25. Pirms uzsleikt pārsēju saskaņā ar ražotāja norādījumiem, pārliecinieties, vai ievietošanas vieta ir sausa.

26. Novērtejiet katetra gala novietojumu atbilstoši iestādes politikām un procedūrām.

27. Ja katetēs gali ir novietoti nepareizi, novērtejiet situāciju un nomainiet vai pārvietojiet to saskaņā ar iestādes politikām un procedūram.

### Apkope un uzturēšana:

#### Pārsējs:

Pārsēju izlieciet saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlīnijām. Ja tiek sabojāts pārsējs veselums, nekavējoties nomainiet to, piem., ja pārsējs samirkst, ir notrautījs, valījs vai vairs nenosedz vietu.

#### Katete caurejamība:

Uzturiet katete caurejamību saskaņā ar iestādes politikām, procedūrām un prakses vadlīnijām. Visiņam darbiniekiem, kuri aprūpē pacientus, kam ievietoti centrālie venozie kateti, ir jāpārķerta efektīva pārvāldība, lai pagarinātu katetra ievietošanas laiku un novērštu traumas.

### Norādījumi injicēšanai zem spiediena — izmantojiet sterili panēmienu.

1. Pirms katras zem spiediena veiktais injicēšanas reizes iegūsiet vizuālu attēlu, lai pārliecinātos par katetra gala novietojumu.

⚠ Piesardzības pasākums: injekciju zem spiediena drīkst veikt darbinieki, kas saņēmuši labu apmācību saistībā ar drošu tehniku un iespējamā komplikācijām.

2. Nosakiet lūmenu, kurā jāveis injekcija zem spiediena.

3. Pārbaudiet katetra caurejamību:

- piepiestipriniet 10 ml ūjīci, kas uzpildīta ar sterili standarta fizioloģisko šķidumu;
- aspiрējiet katetru, lai paānākt atbilstošu asīju atplūdi;
- pamatīgi izskalojiet katetru.

⚠ Bridinājums! Pirms injicēšanas zem spiediena pārbaudiet katra lūmena caurejamību, lai samazinātu katetra disfunkcijas un/vai pacienta komplikāciju risku.

4. Atvienojet ūjīci un bezadatas savienotāju (ja piemērojams).

5. Piepiestipriniet spiediena injekcijas ievadīšanas komplekta caurulīti atbilstošajai katetra pagarinātājlinijai saskaņā ar ražotāja ieteikumiem.

- ⚠ Piesardzības pasākums:** Nepārsniedziet desmit (10) injekcijas vai katetra maksimālo ieteikto plūsmas ātrumu, kas norādīts uz izstrādājuma etiketes un katetra Luer savienojuma galvīņas, lai samazinātu katetra disfunkcijas un/vai nepareizā galu novietojuma risku.
- ⚠ Brīdinājums!** Pārtrauciet spiediena injekcijas, tiks lidz parādās pirmā ekravāzācijas vai katetra deformācijas pazīme. Ievērojet iestādes politikas un procedūras attiecībā uz atbilstošājam medicīniskajām darbībām.
- ⚠ Piesardzības pasākums:** Pirms spiediena injekcijas sasildiet kontrastvielu līdz kērmeņa temperatūrai, lai samazinātu katetra disfunkcijas risku.
- ⚠ Piesardzības pasākums:** Spiediena ierobežojuma iestāsumi uz inkjektora aprīkojuma var nenovērst pārmērīgu spiedienu nosprostot vai daļēji nosprostot katetru.
- ⚠ Piesardzības pasākums:** Lai samazinātu katetra disfunkcijas risku, starp katetu un spiediena inkjektora aprīkojumu izmantojiet atbilstošu ievadišanas kompleksa caurulīti.
- ⚠ Piesardzības pasākums:** Ievērojet kontrastvielas rāzotāja sniegtu lietošanas pamācību, kontriskācijas, brīdinājumus un piesardzības pasākumus.
- Injekcijet kontrastvielu saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.
  - Aseptiskā veidā atvienojiet katetu lūmenu no spiediena inkjektora aprīkojuma.
  - Aspirējiet un pēc tam izskalojiet katetu lūmenu, izmantojot 10 mL vai lielāku šķīri, kas uzpilda ar sterīlu standarta fizioloģisko šķīdumu.
  - Atvienojiet šķīri un nomainiet ar sterīlu bezadatas savienotāju vai injekcijas uzgali uz katetu pagarinājlinijas.

### Katetra izņemšanas norādījumi:

- Noviņot pacientu saskaņā ar klinikājām indikācijām, lai samazinātu gaisa embola risku.
- Noņemiet pārējus.
- Atbrivojiet katetu un noņemiet no katetra fiksācijas ierices (-ēm).

4. Lūdziet pacientam ievilkti elpu un aizturēt to, ja tiek izņemts jūga vēnas vai zematslēgkaula katetrs.

5. Izņemiet katetu, lēnām velkot to ārā paralēli ādai. Ja katetra izņemšanas laikā jūtama pretestība **PĀRTRAUCIET**

**⚠ Piesardzības pasākums:** Katetru nedrīkst izņemt ar spēku, pretējā gadījumā katetrs var salūzt un rasties embolizācija. Ievērojet iestādes politikas un procedūras attiecībā uz situāciju, kurās radusies katetra izņemšanas sarežģījumi.

6. Izdariet tiešu spiedienu uz vietas, līdz tiek panākta hemostāze, un pēc tam uzsleiciet nosedzošu pārējus ar ziedi.

**⚠ Brīdinājums!** Atlikūs katetra pēdas saglabājās kā gaisa iejas punkts, līdz vieta epitelīlaižējas. Nosedzošajam pārējām jāpaliek vietā vismaz 24 stundas vai līdz būrim, kad vieta izskatās epitelīlaižējusies.

7. Dokumentējiet katetra izņemšanas procedūru, tostarp apstiprinājumu par to, ka ir izņemts visss katetra garums un gals saskaņā ar iestādes politikām un procedūrām.

**Uzzījas par pacienta novērtēšanu, klinisko izglītību, ievietošanas tehniku un iespējamās komplikācijas saistībā ar šo procedūru skaitiet standarta macību grāmatās, medicīniskajā literatūrā un Arrow International LLC tīmekļa vietnē: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com).**

Šīs lietošanas pamācības PDF kopija ir pieejama vietnē [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU).

„Šī ir Arrow AGB CVK” (pamatā UDI-DI: 08019020000000000033K7) drošuma un kliniskās veikspējas kopvilkumka (SSCP) atrašanās vieta pēc Medicīnisko ierīci Eiropas datubāzes/Eudamed palaišanas: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Pacientiem/lietotājiem/trešajām pusēm Eiropas Savienībā un valstis ar identisku regulējuma sistēmu (Regula 2017/745/ES par medicīniskajām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir radies noņēpēs negadījums, lūdz, ziņojiet par to rāzotajam un/vai tā pilnvarotajam pārstāvim, un savas valsts iestādei. Valsts kompetentu iestāžu kontaktinformāciju (vigilances kontaktpunktu) un turpmāku informāciju ir pieejama sājā Eiropas Komisijas tīmekļa vietnē: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

**lv** Simboli vārdnica: Simboli atbilst standartam ISO 15223-1.  
Daži simboli, iespējams, neattiecas uz šo izstrādājumu. Simbolus, kas attiecas tieši uz šo izstrādājumu, skaitiet izstrādājuma etiketē.

Uzmanību!	Medicīniskā ierīce	Skatiet lietošanas pamācību	Satur bīstamas vielas	Satur medicīniķu vielu	Nelietot atkārtoti	Nesterilizēt atkārtoti	Sterilizēts ar etilēna oksīdu
Vienas sterīlās barjeras sistēma ar aizsargēpakoju iekšpusē	Vienas sterīlās barjeras sistēma	Sangāt no saules gaismas	Glabāt sausā vietā	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts	Nav izgatovots no dabiskā guminā lateksa	Uzglabāt temperatūrā zem 25 °C (77 °F). Sangāt no pārmērīga karstuma, kas pārsniez 40 °C (104 °F).	Kataloga numurs
Sērijas numurs	Deriguma terminš	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. © 2023 Teleflex Incorporated. Visas tiesības paturētas.

„Rx only” šajā etiketē tiek izmantots, lai pazīstošu šādu paziņojumu, kā norādīts FDA CDR: Uzmanību: Saskaņā ar federālo likumu šo ierici drīkst pārdot tikai licencētam veselības aprūpes speciālistam vai pēc viņa pasūtījuma.

# „Arrowg+ard Blue Plus“ sléginės infuzijos 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 programėje dalyvaujančių ligoninių suaugusiųjų ir vaikų intensyviosios terapijos skyriuje. Šiu duomenimis atskaita yra orientacinis pagrindas lyginant kitą ligoninių rodiklius. Maždaug 90 % su kateteriu susijusius kraujų infekcijų kyla katererizujant centrinės kraujagysles. (Maki, 1997) Nuo 4 iki 20 % su kateteriu susijusius kraujų infekcijų sukelia mirtinas pasekmės, paigina hospitalizacijos laiką (vidurkis – 7 paros) ir padidina ligoninių išlaidas. (Pittet, 1994)

### Antimikrobiniai kateterių pagrūstumas

#### Su kateteriu susijusius kraujų infekcijų patogenėz:

Su kraujagyslių kateteriais susijusios infekcijos išsišystė dėl daugelio priežasčių, tačiau jos prasideda kateterių kolonizavus mikroorganizmams, patenkantiems vienai iš dviejų arba abiem šiaisiai: 1) kolonizacija kateterio išoriniam paviršiui, arba 2) kolonizacija kateterio vidiniui paviršiui. Kateterio išorės kolonizacija gali sukelti odos mikroorganizmų, gretutinės infekcijos arba per kraują iš atokesnių vietos ant kateterio patekės užkratas. Kateterio vidinis paviršius gali kolonizavus mikroorganizmams patekus per kateterių movinę jungtį arba užterštą infuzinių skyti. (Sherertz, 1997)

### Gaminio aprašymas:

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinis kateteris yra centrinės venos kateteris (CVK), kurio pagrindinio segmento ir centrinės movinės jungties snapeliu išorinis paviršius apdorotas antimikrobiniais chlorheksidino acetato ir sulfadiazino preparatais, o kateterio pagrindinio segmento, centrinės movinės jungties, ilgnamosios (-uj) linijos (-u) ir ilglinamiosios (-u) linijos (-u) movinės (-iu) jungties (-čiu) vidinis spinidis impregnutas naudojant antimikrobinį chlorheksidino acetato ir chlorheksidino bazės junginių. Vidutinis bendras chlorheksidino, sulfadiazino kiekis, naudotas visam 20 cm kateteriui impregnuoti, yra atitinkamai 9,3 mg, 0,63 mg ir 1,15 mg.

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

### Numatyta paskirtis / naudojimas:

„Arrow“ kateteris indikuotas trumpalaiki (≤30 dienų) centrinei veninei prieigai, gydant ligas arba esant būklėi, kai reikalginga centrine veninė prieiga.

„Arrowg+ard“ technologija yra skirta apsaugai nuo su kateteriu susijusius kraujų infekcijų suteiki. Klinikinis „Arrowg+ard Blue Plus“ kateterio veiksmingumas užkertant kelią su kateteriu susijosioms 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 suteiki trumpą laiką (< 30 dienų), kai gydant ligą arba būklę, reikalginga centrinė venos kateterizacija, skaitant šias ir kitas indikacijas:

- tinkamų periferinių intraveninių punkcijų vietų stygius

- centrinio veninio spaudimo stebėsena
- visiška parenterinė mybta (VPM)
- skyčių, vaistų arba chemoterapijos preparatų infuzijos
- dažnos kraujų eminimo arba kraujų / kraujų produktų perpilymo procedūros
- kontrastinių medžiagų leidimas

Naudojant sléginėi kontrastinių medžiagų infuzijai, negalima viršytai didžiausio kiekviename tarterių spindžiu nurodyto srauto greičio. Didžiausias su sléginės infuzijos CVK naudojamos sléginės infuzijos i rangos slėgis negali viršyti 400 psi.

Kateteris nemunymatas taikyti gydančias esamas infekcijas ir nėra skirtas pakeisti tunelinį kateterį pacientams, kuriems reikia ilgalaičio gydymo.

### Tikslinė pacientų grupė:

Skirta naudoti pacientams, kurių anatomija tinkama šiai priemonei.

### Kontraindikacijos:

„Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinio kateterio negalima naudoti pacientams, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas chlorheksidinui, sulfadiazinui ar (arba) sulfonamidiniams vaistams.

### Klinikinė nauda, kurios galima tikėtis:

Galimybė per vieną punkcijos vietą prieti prie centrinės kraujotakos sistemos atliekan procedūras, kuriai metu reikia skirti skyčių infuziją, imti kraują meginus, sulieisti vaistus ar taikyti centrinio veninio spaudimui stebėsena, taip pat galimybė sulieisti kontrastines medžiagas.

Šuteliama apsauga nuo su kateteriu susijusiu kraujų infekcijų.



### Sudėtyje yra pavojingo medžiagos:

Iš nerūdijančiojo plieno pagamintuose komponentuose gali būti >0,1 % (masės) kobalto (CAS Nr. 7440-48-4), kuris laikomas 1B kategorijos CMR (kancerogenine, mutagenine ar toksika reprodukcijai) medžiaga. Kobalto kiekis nerūdijančiojo plieno komponentuose buvo ivertintas ir, atsižvelgiant į priemonių numatytą paskirtį ir toksikologinių profilų, nekelia jokios biologinės saugos rizikos pacientams, kai priemonės naudojamos, kaip nurodyta šioje naudojimo instrukcijoje.

### Padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybė:

Naudojant antimikrobinius kateterus, svarbu atsižvelgti į padidėjusio jautrumo reakcijų tikimybę, nes jos gali būti labai sunkios ir netgi pavojingo gyvybei. Antimikrobinius kateterius patekus 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 „Jspėjimas“.*

### Klinikinis įvertinimas:

#### Klinikinis tyrimas – Prancūzija

Nuo 1998 m. birželio mén. iki 2002 m. sausio mén. 14 Prancūzijos universitetinių ligoninių intensyviosios terapijos skyrių vykdymo perspektyvinio, daugiaacentriu, atsitiktinių imčių, dvigubai koduto klinikiniu tyrimo naudojant „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobinius kateterius 397 pacientams duomenimis, šių kateterų taikymas buvo susijęs su ryškiai

centrinės venos kateterų infekavimo dažnio (3,7 % kolonizacijos dažnis lygiant su 13,1 %, 3,6 lygiant su 11 per 1 000 kateterizacijos dienų,  $p = 0,01$ ) ir su CVK susijusių kraujų infekciju (4 lygiant su 1; 2 lygiant 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. rugėjo mėn. Heidelbergo universitetinėje ligoninėje (Heidelbergas, Vokietija) vykdyto perspektyvinio, atsikritinio imčių, dvigubai koduotu, kontroliuojamojo klinikinio tyrimo naudotojų „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobiinius kateterius 184 pacientams duomenimis, šie kateterai buvo veiksmingesni sumažinant reikšmingo bakterijų augimo ant galiuko arba poodinio segmentų dažnį (26 %) lygiant su kontroliniais kateteriais (49 %). Kateterų kolonizacijos atveju dažnis taip pat buvo reikšmingai mažesnis (12 % dengtų kateterų lygiant su 33 % nedengtų). Tarp pacientų, kateteruoti chlorheksidinu ir sidabru sulfadiazinu impregnuotais kateteriais, kraujų infekcijų episodų skaičius buvo mažesnis nei tar pacientų, kuriems taikytu kontroliniai kateterai (3 lygintan su 7 episodais,  $p = 0,21$ ).

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 Jungtinio Valstijų universitetinėse ligoninėse vykdyto perspektyvinio, augacientario, atsikritinio imčių, dvigubai koduotu, kontroliuojamojo klinikinio tyrimo naudotojų „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobiinius kateterius 780 pacientų duomenimis, šių kateterų kolonizacijos tikimvęs ištarkimo metu buvo mažesnė nei kontrolinių kateterių (13,3 kolonizuotų kateterų lygintan su 24,1 per 1 000 kateterizacijos dienų,  $p < 0,01$ ). Neabejotinu su kateteriu susijusių kraujų infekcijų dažnis kontrolinėse grupėse buvo 1,24 per 1 000 kateterizacijos dienų (PI nuo 0,26 iki 3,26 per 1 000 kateterizacijos dienų) lygintan su 0,42 per 1 000 kateterizacijos dienų (PI nuo 0,01 iki 2,34 per 1 000 kateterizacijos dienų). „Arrowg+ard Blue Plus“ kateterai 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.

Ne vieno klinikinio tyrimo metu nepastebėta jokių su „Arrowg+ard Blue Plus“ kateteriais susijusių nepageidaujanų reiškinį.

### Vaistų sąveikos tyrimai:

Skiriant infuzijomis 82 žvairius ištiko sudeinamumo parenterinius vaistus, nenustatytą jokios „Arrowg+ard Blue Plus“ antimikrobiinių kateterių vidinio spindžio impregnavimo medžiagos chlorheksidino sąveikos su jais ar šiu tipalu paradimo infuzijos metu. (Xu, 2000)

### Įspėjimas:

1. Jei kateterių ištačius pasireiškia nepageidaujamų reakcijų, jų būtina ištarkuti nedelsiant. Junginiai, kurių sudėtyje yra chlorheksidino, kaip vietiniai dezinfekciniai vartojamieji nuro aštuntojo dešimtmecio vidurio. Veiksmingu antimikrobiiniu poveikiu pasižyminti chlorheksidino yra daugelio antisepinių odos kremų, burnos skalavimo skysčių, kosmetikos priemonių, medicinos priemonių ir prieš chirurgines procedūras odai paruošti vartojamų dezinfekfantų sudėtyje.

**PASTABA.** Pasireiškusių nepageidaujamų reakcijų, atlikite jautrumo tyrimą alergijai į kateterio antimikrobiines medžiagas patvirtinti.

### Atsargumo priemonė:

1. Kontroliuojamų tyrimų neatlikta ši įtaisai taikant nėščioms moterims, vaikams ir paaugliams arba naujagimiams ir pacientams, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas sulfonamidui, daugiaformė eritema, Sti文so-Džonsono sindromas ir glukozės-6-fosfato dehidrogenazės stoka. Reikia pasverti tiketiną šio kateterio taikymo naudą ir galimą riziką.

## △ Bendrieji įspėjimai ir atsargumo priemonės

### Įspėjimai:

1. Sterilus, vienkartinis: negalima pakartotinai naudoti, apdoroti ar sterilizuoti. Pakartotinai naudojant įtaisai kyla gyvybei pavojingo sunkaus sužalojimo ir (arba) infekcijos rizika. Pakartotinai apdorojant medicinos priemones, skirtas naudoti tik vieną kartą, gali susilpninti juo veiksmingumas arba sutrikti funkcionalumas.
2. Prieš 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 dešinį prieširdį ar dešinijį skilvelį ir neleiskite jam ten likti. Kateterio galiukas turi būti ištumtas į apatinį viršutinės tuščiosios venos trečdalį. Įvedant per šlaunies veną, kateterių reikia ištumti į kraujagyslę taip, kad jo galas būtų lygiagrečiai su kraujagyslės sienele ir nepatekti į dešinijį prieširdį.  
Kateterio galuuko vietą reikia patvirtinti pagal gydymo įstaigos vidaus taisyklės ir metodiką.
4. Medikams privalu atsižvelgti į galimą kreipiamosios vielos įstrigimą bet kokiuoje kraujotakos sistemoje implantuotoje priemonėje. Paciento kraujotakos sistemoje esant implantui, kateterizacijos procedūrą rekomenduojama atlirk tiesiogiai stebint, kad sumazėtų kreipiamosios vielos įstrigimo rizika.
5. Įvesdami kreipiamą vielą arba audinių plėtilkį, nestumkite per jéga, nes galite pradurti kraujagyslę, sukelti kraujavimą arba sugadinti komponentą.
6. Kreipiamajā vielā įvedus į dešiniją širdies kameras galima sukelti disrimijas, dešiniosios pusės Hiso pluošto kojties blokadą ir kraujagyslęs, prieširdžio arba skilvelio sielenės perforaciją.
7. Kateterio ar kreipiamosios vielos nestumkite ir netraukite per jéga. Panaudojus per didelę jéga, komponentai gali būti pažeisti ar sulūžti. Jei įtaromas pažeidimas arba jei nepavyksta lengvai ištarkuti, reikia atlirk radiografinį tyrimą ir lmtis tolesnių konsultacinių pagalbos priemonių.
8. Naudojant kateterius, kurie nėra skirti slėginėms injekcijoms atlirk pagal šias indikacijas, skystis gali patekti į kitą spindžį arba kateteris gali trūkti ir taip sukelti sužalojimą.
9. Tiesiogiai neprivertinkite, neperspauskite mechaninėmis kabutemis ir (arba) nepersiūkite chirurginiais siūliais kateterio pagrindinio segmento arba ilginamuų linijų išoriniu paviršiaus, kad sumazėtų kateterio pradūrimo arba pažidimo arba tékmés kateteriu sutrikdymo rizika. Fiksuoikite tik nurodytose stabilizavimui skirtose vietose.
10. Jei orui bus leista patekti į centrinės veninės prieigos įtaisą ar veną, gali įvykti oro embolija. Centrinės venos punkcijos vietoje negalima palikti atvirą datutą arba neužkimštų, neužpaustu kateterių. Su bet kokiais centrinės veninės prieigos įtaisais būtina naudoti tik tvirtai prijungiamas fiksuojamasis Luerlo jungtis, kad netycia neatsisijungtu.
11. Gydytojai turėtų žinoti, kad slankieji spaustukai gali nusiimti netyčia.
12. Gydytojai turi žinoti apie komplikacijas ir (arba) nepageidaujamus šalutinius poveikius, susijusius su centrinės venos kateteriais, tarp kurių gali būti:

- širdies tamponada dėl kraujagyslės, prieširdžio arba skilvelio perforacijos
- pleuros (t. y., pneumotorakas) ir tarpuplaūčio sužalojimai
- oro embolia
- kateterio embolizacija
- kateterio okluižija
- krūtininio limfinio latako plėstinių sužalojimas
- bakteremija
- septicemija
- tromboze
- netyčios arterijos pradūrimas
- nervų pažaidos
- hematomė
- kraujopūlūdis (hemoragija)
- fibrino apvalkalos susidarymas
- išvedimo vietas infekcija
- kraujagyslės erozija
- netaisyklinga kateterio galiuko padėtis
- disritmijos
- ekstravazacija
- anafilaksija
- flebitas
- centriniai kraujagyslių trauma

### **Atsargumo priemonės:**

1. Kateterio, kreipiamosios vielos ir jokio kito rinkinio ar komplekto komponento negalima modifikuoti nei įvedant, nei naudojant, nei ištraukiant.
2. Procedūra privalo atlikti kvalifikuoti specialistai, išmanantys anatominių orientyrų metodiką, saugius metodus ir galimas komplikacijas.
3. Visų procedūrų metu imkitės įprastų atsargumo priemonių ir laikyklės gydymo įstaigos vidaus taisyklių, išskaitant saugaus priemonių atliekų tvarkymo reikalavimus.
4. Jei pakuočė pažeista arba prieš naudojant buvo atsikikitina atidaryta, priemonės nenaudokite. Išmeskite priemonę.
5. Šiuo priemonių laikymo sąlygose reikalaujama laikyti sausoje ir Saulės tiesiogiai neapšviestoje vietoje.
6. Kai kurių kateterų įvedimo vietus priežiūrai naudojamų dezinfektantų sudėtyje yra tirpikliai, galinčių susilpninti kateterio medžiagas. Alkoholis, acetonas ir polietilenligolikis gali susilpninti poliuretano medžiagą struktūrą. Sios medžiagos taip pat gali susilpninti kateterio stabilizavimo įtaiso sukūrimą su pada.

- Nenaudokite acetono kateterio paviršiuje.
- Nenaudokite alkoholio kateterio paviršiuje sumirkstyti ir neleiskite alkoholiui likti kateterio spindylėje kateterio spindžio praeinamumui atkurti ar užkirsti kelią infekcijai.
- Kateterio įvedimo vietoje nenaudokite tepalų, kurių sudėtyje yra polietileninė glikolio.
- Bükite atsargūs lašindami vaistus, kuriuose yra didelė alkoholio koncentracija.
- Prieš atlikdami odos punkciją ir prieš dėdami tvarstį, palaukiite, kol iterptimo vieta visiškai nudžiūs.
- Saugokite rinkinio komponentus nuo sąlyčio su alkoholiu.

7. Prieš naudodamiesi patikrinkite kateterio praeinamumą. Nenaudokite mažesnių nei 10 ml talpos švirkštų, kad sumažėtų protėvio spindžio viduje arba kateterio trūkimo rizika.
8. Procedūros metu kuo mažiau manipuliukite kateteriu, kad išlaikytumėte tinkamą kateterio galiuko padėtį.

### **Rekomenduojama procedūrinė eiga: laikykite sterilumo reikalavimų.**

#### **Paruoškite pradūrimo vietą:**

1. Nustatykite paciento padėtį taip, kad būtų patogu įvesti instrumentą.
- Prieiga per ororaktikulinę arba junginę veną: paguldykite pacientą į nežymią Trendelenburgo padėtį, kiek į tolérutiną, kad sumažintumėte oro embolijos riziką ir pagerintumėte venų prisipildymą.
- Prieiga per slanines veną: paguldykite pacientą aukštelniinką.

2. Švariai nuvalykite odą tinkama antiseptine medžiaga ir palaukite, kol nudžiūs.

3. Apklokite punkcijos vietą.
4. Suleiskite vietinio anestetiko vadovaudamiesi institucine tvarka ir procedūromis.

5. Išmeskite adatą.

#### **„SharpsAway II“ sandari atliekų talpyklė (jei yra):**

„SharpsAway II“ sandari atliekų talpyklė yra skirta adatom (15 G – 30 G) įstomi.

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

△ Atsargumo priemonė. Nemeginkite ištraukti adatų, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway II“ sandari atliekų talpyklę. Šios adatos jau yra saugiai ištvirtintos. Méginant adatą iššrapšyti iš atliekų talpyklės, ją galima pažeisti.

- Jei yra, gal būti naudojama „SharpsAway“ putplasčio sistema, panaudotas adatas įstumiant į putplasti.

△ Atsargumo priemonė. Adatu, kurios jau yra įdėtos į „SharpsAway“ putplasčio sistemą, pakartotinai naudoti negalima. Prie adatos galiuko gali būti priliupsniu dalelių.

#### **Paruoškite kateterį:**

6. Kiekvieną spindį praplaukite steriliu fiziologiniu injekciniu tirpalu, kad užtikrintumėte jo praeinamumą ir pašalinumėte orą.
7. Užpauskitė arba prijunkite fiksuojamają (-siąs) Luerio jungtį (-is) pri įlginamosios linijos (-u), kad fiziologinis tirpalias liktų spindylė (-džiuose).
8. Palikite distalinę įlginamąją liniją neuždengtą, kad būtų galima įvesti kreipiamąją vielą.

△ Ispėjimas. Kateterio nekarpykite ir neretrumpinkite.

#### **Pradinis venos punktavimas:**

##### **Echogeninė adata (jei yra):**

Echogeninė adata naudojama, kad būtų galima pasiekti kraujagyslių sistemą kreipiamajai vielai įvesti, siekiant lengviau įstatyti kateterį. Adatos galūkas yra padidintas maždaug 1 cm, kad ultragarso tyrimą atliekantis gydytojas, praduramas kraujagyslę, galėtų nustatyti tiksliai adatos galūkuo vietą.

##### **Apsaugota adata / saugi adata (jei yra):**

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

##### **„Arrow Raulerson“ švirkštas (jei yra):**

„Arrow Raulerson“ švirkštas yra naudojamas kartu su „Arrow Advancer“ įtaisu kreipiamajai vielai įvesti.

9. Įvena įdurtokė punkciję adatą arba kateterio ir adatos rinkinį su prijungtu švirkštu arba „Arrow Raulerson“ švirkštu (jei yra) ir ištraukite kraujo.

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

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

#### **Veninės prieigos patvirtinimas:**

Kadangi esame galimybės netęčia įstatyti į arteriją, veninę prieigą reikia patvirtinti vienu iš toli nurodytų metodų:

- Centrinio veninio spaudimo bangų kreivė:
  - Skryčių užpildytą zondą su kraujospūdžio davikliu ir buku galiuo praveskite pro stumoklio galą ir „Arrow Raulerson“ švirkšto vožtuvus ir stebékite centrinio veninio spaudimo bangų kreivę.  
◊ Jei naudojamas „Arrow Raulerson“ švirkštas, išsimkite zondą su davikliu.
  - Pulsacinė kraujotaka (jei nėra hemodinaminės stebėsenos įrangos):
    - Zondu su davikliu įtardare „Arrow Raulerson“ švirkšto vožtuvų sistemą, stebékite, ar nėra kraujotakos pulsacijos požymiai.
    - Atjunkite švirkštą nuo adatos ir stebékite, ar nėra kraujotakos pulsacijos požymiai.
- △ Ispėjimas. Pulsacinė kraujotaka paprastai yra netyčių arterijos pradūrimo ženklas.

**△** Atsargumo priemonė. Patvirtindami priėjimą prie venos, nepasikliaukite vien tikai krauju aspirato spalva.

### **JKiškite kreipiamają vielą:**

#### **Kreipiamoji viela:**

Galima išgyti komplektus / rinkinius su jvairiomis kreipiamosiomis vielomis. Tiekiamos jvairių skersmenų, ilgių ir antgaliai konfigūracijų kreipiamosios vielos, skirtos konkrečiams įvedimo metodams. Prieš pradédami tikrą įvedimo procedūrą, susipažinkite su kreipiamaja (-isomis) vielą (-omis), naudotina (-omis) konkrečiams metodams.

#### **„Arrow GlideWire Wire Advancer“ arba „Arrow Advancer“ (jei yra):**

„Arrow Advancer“ yra naudojamas kreipiamosios vielos J formas galikuui ištisinti, kai kreipiamaja vielą reikią įkisti į „Arrow Raulerson“ švirkštą arba adata.

- Itraukite J formas galikuui slinkindami nuklyčiu (žr. „GlideWheel“ 2 pav. arba „Standard Advancer“ 2A pav., atsižvelgiant į tai, kuris, „Arrow Advancer“ patelkiama).
- „Arrow Advancer“ galikuui (su iutrauktu J formas galikuui) įkiškite į angą „Arrow Raulerson“ švirksto stumoklio arba punkcinės adatos galinejė dalyje.

10. Įstumkite kreipiamają vielą į „Arrow Raulerson“ švirkštą maždaug 10 cm, kol ją pravesite per švirksto vožtuvarus arba į punkcinię datą.

- Pravedant kreipiamają vielą per „Arrow Raulerson“ švirkštą gali prireikti ją švelniai pasukoti.
- Jei naudojate „Arrow GlideWheel Advancer“, iškiskite kreipiamają vielą per „Arrow Raulerson“ švirkštą arba punkcinię adatą stumdomi stumklio ratuką ir kreipiamają vielą pirmyn (žr. 3 pav.). Teiskite, kol kreipiamoji vielā pasieks reikiama gylį.
- Jei naudojate standartinį „Arrow Advancer“, pakelę nykštį, attraukite „Arrow Advancer“ maždaug 4-8 cm nuo „Arrow Raulerson“ švirksto arba punkciniės adatos. Nuleiskite nykštį ant „Arrow Advancer“ ir, laikydami kreipiamają vielą tvirtai suimta, įstumkite sujungtus įtaisus į švirksto cilindrą toliau vedami kreipiamają vielą (žr. 3A pav.). Teiskite, kol kreipiamoji vielā pasieks reikiama gylį.

11. Pagal centrinemis žymas (jei yra) ant kreipiamosios vielos, nustatykite, kiek kreipiamosios vielos yra įkista.

**PASTABA.** Kai kreipiamoji vielā yra naudojama kartu su „Arrow Raulerson“ švirkstu (išsiurbus iki galo) ir 6,35 cm (2,5 calio) punkciniu adatu, galima remtis tokiais padėties orientavais:

- 20 cm žyma (dvis jvostelės) ties stumoklio galu = kreipiamosios vielos galikuvas yra ties adatos galu
- 32 cm žyma (trys jvostelės) ties stumoklio galu = kreipiamosios vielos galikuvas yra maždaug 10 cm toliau už adatos galu.

**△** Atsargumo priemonė. Kreipiamają vielą laikykite tvirtai suėmę visą laiką. Išorėje palikite pakankamai ilgą kreipiamosios vielos dalį, kad būtų lengviau ją valyti. Nevaldoma kreipiamoji vielā gali sukelti vielos emboliją.

**△** Ispėjimas. Neįtraukite kraujuo į „Arrow Raulerson“ švirkštą, kai kreipiamoji vielā yra įstatyta vietoje; oras per galinį vožtuvą gali patekti į švirkštą.

**△** Atsargumo priemonė. Nėvirškite kraujuo atgal, kad sumažėtų kraujuo nutekėjimo per švirksto galą (gaubtelį) rizika.

**△** Ispėjimas. Netraukite kreipiamosios vielos link adatos nuožambio, kad sumažėtų galimo kreipiamosios vielos išplovimo arba pažeidimo rizika.

12. Kreipiamają vielą laikydami vietoje, ištraukite punkcinię adatą iš „Arrow Raulerson“ švirkštą (arba kateterinė).

13. Vadovaudamiesi centrinemis žymomis ant kreipiamosios vielos, pakoreguokite ivestą gylį pagal pageidaujamą vidinio kateterio įstotymo gylį.

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

**△** Ispėjimas. Kreipiamosios vielos nekarpykite į netrumpinkite.

**△** Ispėjimas. Negalima kreipiamosios vielos pjauti skalpeliu.

- Scalpelio ašmenis nukreipkite į kitą pusę nuo kreipiamosios vielos.
- Nenaudojamą skalpelį (jei yra) būtina uždeginti apsauginiu įtaisu ir (arba) užblokuoti, kad sumažėtų sužalojimo aštrais ašmeninius rizikas.

15. Jei reikia, audinių plėtui į vietoje, naudokite audinių plėtiklį. Lėtai per odą sekite kreipiamosios vielos kamą.

**△** Ispėjimas. Nepalikite audinių plėtiklio įstotymo vietoje kaip vidinio kateterio. Palukui audinių plėtiklių vietoje, pacientui kyla pavojus, kad gali būti pradurta kraujagyslės sienelė.

### **Kateterio vedimas:**

16. Kateterio galikuą užmaukite ant kreipiamosios vielos. Ties kateterio movine jungtimi išorėje būtinai palikti pakankamai ilgio kreipiamosios vielos dalį, kad vielą būtų galima išlaikyti tvirtai suėmus.

17. Suėmė prie odos, veškite kateterį į veną šiek tiek pasukiodami.

**△** Ispėjimas. Neprirkite kateterio spaustuko ir tvirtiklio (jei pateiktas), kol nebus ištraukta kreipiamoji vielā.

18. Vadovaudamiesi centrinemis kateterio žymomis padėčiai nustatyti, įstumkite kateterį įki galutinio įstotymo padėties.

**PASTABA.** Centrinemų dydžių ženklinimas prasideda nuo kateterio galiku.

- skatinimai ženkliai 5, 15, 25 ir t.t.

- juosteles: kiekviena juosteles atitinka 10 cm intervalą, t. y. viena juosteles žymai 10 cm, dujuose žymai 20 cm ir t.t.

- taškai: kiekvienas taškas atitinka 1 cm intervalą

19. Laikydami kateterį reikiamame gylyje, ištraukite kreipiamają vielą.

**△** Atsargumo priemonė. Jei po kateterio įstotymo ištraukiant kreipiamają vielą juntamas pasiprišeiniimas, ji kraujagyslėje gali būti užsisukusi aplink kateterio galiku (žr. 4 pav.).

- Todėl kreipiamają vielą ištraukiant atgal, veikiamame per stiprios jėgos jų gali nutrūkti.

- Pajute pasiprišeiniimą, attraukite kateterį maždaug 2–3 cm kreipiamosios vielos atžvilgiu ir paméginkite ištraukti kreipiamają vielą.

- Jei pasiprišeiniimas vis tiek juntamas, kreipiamają vielą ir kateterį ištraukite kartu.

**△** Ispėjimas. Kreipiamosios vielos netemptkite per stipria jėgą, kad sumažėtų jos lūžio galimybę.

20. Išemę patirkinkite visą kreipiamają vielą, ar nepažeista.

### **Galutinis kateterio įstotymas:**

21. Patirkinkite spindžių prieinamumą, prie kiekvienos ilginamosis linijos prijungdamis švirkštą ir siurbdami, kol lengvai ištrauksite veninio krauju.

22. Praplaukite spindžių (-ius), kad kateteryste visiškai neliktu krauju.

23. Visas (-a) reikiamas (-a) ilginamasis (-a) linijas (-a) prijunkite prie atitinamų (-os) fiksuojamų (-osios). Luerio jungčių (-ties). Nenaudojamas (-a) angas (-a) galima „ūzraukinti“ fiksuojamosioms (-uijų) Luerio jungties (-iu) fiksatoriais pagal standartinę įstaigos tvarką.

- Ant ilginamų linijų yra slankus (-ieji) spustakas (-ai) tekmė kiekvienam spindžyje užspausti keičiant linijas ir fiksuojamias Luerio jungtis.

**△** Ispėjimas. Prieš pradédami per spindžių leisti infuziją, atidarykite slankuij spaustuką, kad sumažėtų rizika dideliam slėgiui pažeisti ilginamają liniją.

### **Kateterio pritrivinimas:**

24. Fiksuojant kateterio stabilizavimo įtaisus, kateterio spaustuką ir tvirtiklį, kabutėmis arba chirurginiu stilus (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 tinkamą kateterio galiku padėtį.

### **Kateterio stabilizavimo įtaisas (jei yra):**

Kateterio stabilizavimo įtaisais turi būti naudojamas laikantis gamintojo naudojimo instrukcijų.

### **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 galiku reikiamoje vietoje, išemę kreipiamają vielą ir prijunge arba užkišavę reikiamas linijas, išskleiskite gumino spaustuko sparnus ir uždekitė ant kateterio būtinai jistinkę, jog jis nera dregnas.

- Standžių tvirtiklių užspaustukai ant kateterio spaustuko spausdinti.

• Pritrividintekite kateterio spaustuką ir tvirtiklį kaip vieną ienginį prie paciento, naudodamai kateterio stabilizavimo įtaisą, mechanines kabutes arba chirurginius siūlus. Tiek kateterio spaustukas, tiek ir tvirtiklis turi būti pritrividinti kad sumažėtų kateterio judėjimo rizika (žr. 5 pav.).

25. Prie uždėdami tvartę pagal gamintojo instrukcijas, išsitinkite kateterio galiuko padėtį.

26. Vadovaudamiesi įstaigos vidaus politika ir tvarka įvertinkite kateterio galiuko padėtį.

27. Jei kateterio galiuko padėtis yra netinkama, ivertinkite situaciją ir pakoreguokite padėtį arba pakeiskite kateterį pagal įstaigos vidaus politiką ir tvarką.

## Priežiūra ir techninė priežiūra:

### Tvarstymas:

Sutvarstykite pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Nedelsdami pakeiskite, jei pablogėja kokybės lygis, pvz., tvarscių sudrėksta, tampa purvini, atsilaisvina arba daugiau nebeuztinkrina nepralaidumo.

### Kateterio prieinamumas:

Išlaikykitė kateterio prieinamumą pagal institucinę tvarką, procedūras ir praktines rekomendacijas. Visi darbuotojai, besirūpinantys pacientais, kurieems įvesti centrinės venos kateteriai, privalo žinoti apie efektyvą priežiūrą, padedančią paiginti kateterio išlaikymo trukmę ir išvengti sužalojimų.

## Slėginės infuzijos nurodymai – laikykites sterilumo reikalavimų.

1. Prieš pradėdami kiekvieną slėginę infuziją atlikite vaizdinį tyrimą kateterio galiui padėčiai patvirtinti.

⚠ Atsargumo priemonė. Slėginės infuzijos procedūras privala atlikti kvalifikuotų specialistų, įvaldę saugius metodus ir išmanytas galimas komplikacijas.

2. Nustatykite, kuris spindis skirtas slėginėi infuzijai.

3. Patirkrinkite kateterio prieinamumą:

- Prijunkite 10 ml švirkštą, pripildytą sterilius įprasto fiziologinio tirpalą.
- Patirkrinkite, ar suribant kraujas įtraukiamas bė klūčiu.
- Kateter gerai praplaukite.

⚠ Ispėjimas. Prieš pradėdami slėginę infuziją įsitikinkite kiekvieno kateterio spindžio prieinamumą, kad būtų kuo mažesnė kateterio funkcinio sutrikimo ir (arba) pacientui gresiančių komplikacijų rizika.

4. Atjunkite švirkštą ir neadatinę jungtį (jei taikoma).

5. Prie reikiams kateterio ilginiomis linijos pagal gamintojo rekomendacijas prijunkite slėginės infuzijos sistemos valandželį.

⚠ Atsargumo priemonė. Neviršykite dešimties (10) infuzijų arba didžiausio kateterui rekomenduojamo srauto greičio, nurodyto gaminio etiketėje ir ant kateterio Luerio movinės jungties, kad kuo labiau sumažėtų kateterio funkcinio sutrikimo ir (arba) galiuko pasiskintimo rizika.

⚠ Ispėjimas. Pastebėjė pirmosius ekstravazacijos arba kateterio deformacijos požymius, slėginę infuziją nutraukite. Laikykites atitinkamai medicininei intervencijai numatytu gydymo įstaigos vidaus taisyklių ir metodikos.

⚠ Atsargumo priemonė. Kad kuo labiau sumažėtų kateterio funkcinio sutrikimo rizika, prieš skirdami slėginę infuziją kontrastinę medžiagą susiildykite iki kūno temperatūros.

⚠ Atsargumo priemonė. Infuzijos įrango slėgio ribų nustatymas gali neapsaugoti nuo viršslėgio susidarymo visiškai arba iš dalies užsikimšusiame kateteryje.

⚠ Atsargumo priemonė. Kad kuo labiau sumažėtų kateterio funkcinio sutrikimo rizika, kateterį su slėginės infuzijos įranga sujunkite tinkamais infuzinės sistemos valandželiais.

⚠ Atsargumo priemonė. Laikykites kontrastinės medžiagos gamintojo pateiktų naudojimo instrukcijos nurodymų, kontraindikacijų, įspėjimų ir atsargumo priemonių.

6. Suleiskite kontrastinę medžiagą, laikydamosi gydymo įstaigos vidaus taisyklių ir metodikos.
7. Kateterio spindžį aseptiniu būdu atjunkite nuo slėginės infuzijos įrangos.
8. Naudojami 10 ml ar didesnių talpos švirkštai, pripildyti sterilius įprasto fiziologinio tirpalą, praplaukite kateterio spindžį, iš pradžių į jį įtraukę kraujuo.
9. Atjunkite švirkštą iš vietoj jo prie kateterio ilginiomis linijos prijunkite sterilių neadatinę jungtį arba į užkimškite injekcinių kamštelius.

## Kateterio ištraukimo nurodymai:

1. Paguldykite pacientą pagal klinikines indikacijas, kad sumažėtų oro embolijos tikimybę.

2. Nuimkite tvarsčius.

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

4. Jei išsimete jungo arba poraktaulinės venos kateterį, papräkykite paciento įkvėpti ir sulaiķytį kvėpavimą.

5. Ištraukite kateterį palengva įtraukdami lygiagrečiai oda. Jei ištraukiant kateterį jaučiamas pasiprišeiniimas, **SUSTOKITE**.

⚠ Atsargumo priemonė. Kateterio negalima ištraukti iki jėga, nes taip galima sulaužyti kateterį arba sukelti embolių. Apie sunkiai ištraukiamus kateterius žr. įstaigos vidaus politikos ir tvarkoje.

6. Tiesiogiai spauskite toje vietoje, kol liausis kraujavimas, po to uždėkite tepalu impregnuotą uždarą tvartį.

⚠ Ispėjimas. Išliukusime kateterio takelyje lieka oro įjėimo taškas tol, kol vieta epiteliuojasi. Uždarą tvartį reikia palikti užkljuotą ne triumpiai kaip 24 valandas arba tol, kol vieta atrodė epiteliuota.

7. Dokumentuose pagal įstaigos vidaus politiką ir tvarką įregistruokite kateterio pašalinimo procedūrą, išskaitant patvirtinimus, kad visas kateterio ilgis ir galuikas buvo išsiimtas.

Informacinės literatūros apie pacientų vertinimą, medikų švietimą, kateterių įvedimo metodiką ir galimas komplikacijas, susijusias su šia procedūra, galima rasti įprastuose vadovėliuose, medicinineje literatūroje ir „Arrow International LLC“ svetainėje: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Šią naudojimo instrukciją pdf formatu galima rasti adresu [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Priėigos prie „Arrow AGB CVC“ (bazinis UD-ID: 08019020000000000000033K) saugos ir klinikinio veiksmingumo duomenų santraukos (SSCP) adresas pradedės veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed“): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Pacientui / naudotojui / trečiųjų Šalių Europos Sajungoje ir šalyse, kuriose taikoma vienoda reguliavimo tvarka (Reglamentas 2017/745/EU dėl medicinos priemonių); jei naudojant šį prietaisą ar dėl jo naudojimo išyko rimtas incidentas, praneškite apli tai gamintojui ir (arba) jo įgaliojatam atstovui bei savo nacionalinėje 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](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**It**

Simbolių žodynėlis: simboliai atitinka ISO 15223-1 standarto reikalavimus.

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

Perspėjimas	Medicinos priemonė	Žr. naudojimo instrukciją	Sudėtyje yra pavojingų medžiagų	Sudėtyje yra vaistinių medžiagų	Nenaudoti pakartotinai	Nesterilizuoti pakartotinai
Viengubo sterilaus barjero sistema su apsaugine pakuote viduje	Viengubo sterilaus barjero sistema	Saugoti nuo saulės spindulių	Laikyti sausai	Nenaudoti, jei pakuočia yra pažeista	Pagaminta be natūraliojo kaučiuko latekso	Laikyti žemempinėje kaip 25 °C (77 °F) temperatūroje. Vengti didesnio kaip 40 °C (104 °F) karščio poreikio
<b>LOT</b>						Katalogo numeris
Partijos numeris	Naudoti iki	Gamintojas	Pagaminimo data	Importuotojas		

„Teleflex“, „Teleflex“ logotipas, „Arrow“ „Arrow“ logotipas, „Arrow+ard Blue Plus“ ir „SharpsAway“ yra „Teleflex Incorporated“ arba jos patronuojamųjų imonių prekių ženklai arba registruotieji prekių ženklai, apsaugoti JAV ir (arba) kitų šalių įstatymu. © „Teleflex Incorporated“, 2023. Visos teisės saugomos.

Šiame ženklinime užrašas „Rx only“ vartojamas siekiant informuoti apie tokį teiginį, pateikiama FDA CFR: Dėmesio: Pagal federalinius įstatymus šią priemonę galima parduoti tik licencija turinčiam sveikatos priežiūros specialistui arba jo užsakymu.

# Cateter venos central (CVC) injectabil sub presiune Arrowg+ard Blue Plus

## Informații tehnologice pentru cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus

### Introducere

Infețiile reprezintă principala complicație asociată cu dispozitivele intravasculare. National Nosocomial Infection Surveillance System (NNIS – Sistemul Național de Monitorizare a Infecțiilor Nosocomiale) urmărește ratele infecțiilor de circulație sanguină (ICS) asociate cu liniile centrale în unitățile de terapie intensivă pentru adulți și de pediatrie din cadrul a 300 de spitale participante. Acest raport oferă un indice de referință pentru alte spitale. Aproximativ 90% din infecțiile de circulație sanguină asociate cateterelor (ICSA) apar în cazul liniilor centrale. (Maki, 1997) S-a raportat că mortalitatea atribuibile ICSAC se situează între 4% și 20%, ducând la 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 debuteză atunci când un cateter este colonizat de microorganisme care pătrund pe una din următoarele două căi, sau ambele: 1) colonizarea exteriorului cateterului, sau 2) colonizarea interiorului cateterului. Colonizarea exteriorului cateterului poate fi cauzată de microorganisme cutanate, infecții învecinate sau diseminare hematogenă de la distanță pe cateter. Colonizarea interiorului cateterului se poate produce prin introducerea de microorganisme prin amboul cateterului sau contaminarea fluidului perfuzat. (Sherertz, 1997)

#### Descrierea produsului:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue 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 o 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 linioare de prelungire. Prețul unui 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*.

#### Utilizare preconizată/scop propus:

Cateterul Arrow este indicat pentru a permite acces venos central de scurtă durată (< 30 de zile) în tratamentul bolilor sau afecțiunilor care necesită acces venos central.

Tehnologia Arrowg+ard este concepută pentru a oferi protecție împotriva infecțiilor de circulație sanguină asociate cateterelor (ICSC). Eficacitatea clinică a cateterului Arrowg+ard Blue Plus în prevenția ICSC 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)
- Perfuze de fluid, medicamente sau chimioterapie
- Prelevări frecvente de sânge sau primire de transfuzii de sânge/produse sanguine
- Injectarea de substanțe de contrast

La utilizarea pentru injectarea sub presiune a substanțelor de contrast, nu depășești debitul maxim indicat pentru fiecare lumen al cateterului. Presiunea maximă a echipamentului de injecție sub presiune utilizat cu CVC injectabil sub presiune nu va depăși 400 psi.

Cateterul nu este destinat utilizării ca tratament al unor infecții existente și nici ca substitut pentru un cateter tunelizat la pacienții care necesită terapie pe termen lung.

#### Grup țintă de pacienți:

Este destinat utilizării la pacienții cu anatomie adecvată pentru utilizarea cu dispozitivul.

#### Contraindicații:

Cateterul antimicrobian Arrowg+ard Blue Plus este contraindicat la pacienții cu hipersensibilitate cunoscută la clorhexidină, sulfadiazină de argint și/sau sulfonamide.

#### Beneficii clinice care pot fi așteptate:

Possibilitatea 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.



**Conține substanțe periculoase:**

Componentele fabricate folosind oțel inoxidabil pot conține o fracție masică > 0,1% de cobalt (nr. de înregistrare CAS 7440-48-4) care este considerat substanță CMR de categorie 1B (cu potențial carcinogen, mutagen sau toxic pentru reproducere). Cantitatea de cobalt din componentele din oțel inoxidabil a fost evaluată și, luând în calcul scopul propus și profilul toxicologic al dispozitivelor, nu există niciun risc de sănătate biologic pentru pacienți atunci când se utilizează dispozitivele conform acestor instrucțiuni de utilizare.

#### Potential de hipersensibilitate:

Reacțiile de hipersensibilitate reprezintă un motiv de preocupare în cazul cateterelor antimicrobiene, prin aceea că pot fi foarte severe și chiar amenințătoare de viață. De la introducerea pe piață a cateterelor antimicrobiene, s-au raportat cazuri de apariție a hipersensibilității. Aceasta poate afecta grupul dvs. de pacienți, mai ales dacă pacientul este de origine japoneză.

*Consultați secțiunea Avertisment pentru informații suplimentare.*

## Evaluări clinice:

### Studiu clinic – Franța

Un studiu clinic prospectiv, multicentric, randomizat, dublu orb, la 397 de pacienți, efectuat în cadrul a 14 unități de terapie intensivă din spitalele afiliate cu universitatea din Franța, în perioada iunie 1998–ianuarie 2002, care a utilizat catere antimicrobiene Arrowg+ard Blue Plus, a evidențiat că utilizarea acestor cateteri 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.

### Studiu 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 catere antimicrobiene Arrowg+ard Blue Plus, a evidențiat că aceste cateteri sunt eficace în reducerea ratei de creștere bacteriană semnificativă la vârf 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 neterminate). Numărul episoadelor de infecție sanguină la pacienții cu cateter cu clorhexidină/sulfadiazină de argint a fost mai mic decât la pacienții cărora li s-a aplicat un cateter de control (3 comparativ cu 7 episode, 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, randomised, 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 spitalele afiliate cu universității din Statele Unite, în perioada iulie 1998–iunie 2001, care a utilizat catere antimicrobiene Arrowg+ard Blue Plus, a evidențiat o probabilitate mai mică de colonizare a acestor cateteri la momentul extragerii comparativ cu cateterele de control (13,3 comparativ cu 24,1 cateteri colonizate per 1000 zile-cateter, p<0,01). Rata infecțiilor confirmate de circulație sanguină asociate cu cateteri a fost de 1,24 per 1000 zile-cateter (interval de incredere 0,26–3,26 per 1000 zile-cateter) pentru grupul de control comparativ cu 0,42 per 1000 zile-cateter (interval de incredere 0,01–2,34 per 1000 zile-cateter) pentru grupul de cateter Arrowg+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.* 18 octombrie 2005;143(8):570-581.

Nu s-au observat evenimente adverse provocate de cateterul 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 dezinfecțanti 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 agentul antimicrobiu din cateterul.

### Precăutie:

1. 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 orice riscuri posibile.

### ⚠️ Avertismente și precauții generale

#### Avertismente:

1. Steril, de unică folosință: A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza. Refolosirea dispozitivului generează un risc potential 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 acestor indicații poate cauza vătămarea gravă sau decesul pacientului.
3. Nu amplasați/avansați cateterul și nu îl lăsați în atriu sau ventricul 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 ruperea pieselor. Dacă se suspectează deteriorarea sau dacă retragerea cateterului nu poate fi realizată cu ușurință, trebuie să se obțină o vizualizare radiografică și să se solicite consultare suplimentară.
8. Utilizarea cateterelor neindicante pentru injecții sub presiune pentru astfel de aplicații poate provoca amestecul lichidelor dintre lumene sau spargerea, implicând un potențial de vătămare.
9. Nu fixați, 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 gazosă. Nu lăsați ace neacoperite sau cateter fără capac și neprinse cu cleme în locul punctorionării venoase centrale. Folosiți numai racordurile Luer-Lock strâns fixate imprenă cu orice dispozitiv de acces venos central, pentru a preveni desprinderă accidentală.
11. Medicii trebuie să fie conștienți de faptul că clemele glisante pot fi îndepărtațe accidental.
12. Medicii trebuie să fie conștienți de complicațiile/efectele secundare nedorite 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 tecă de fibrină
- infecție la locul de ieșire
- eroziune vasculară
- poziționare eronată a vârfului cateterului
- disritmii
- extravazare
- șoc anafilactic
- flebită
- traumatism vascular central

### **Precautii:**

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 cunoșcător al reperelor anatomici, tehnicii sigure și complicațiilor posibile.
3. Luati măsurile de precauție standard și respectați politicile instituționale pentru toate procedurile, inclusiv eliminarea sigură a dispozitivelor.
4. Nu utilizați dispozitivul dacă ambalajul este deteriorat sau deschis accidental înainte de utilizare. Eliminați dispozitivul.
5. Condițiile de depozitare a acestor dispozitive prevăd ca acestea să fie păstrate uscate și ferite de lumina directă a soarelui.
6. Unii dezinfecanți folosiți la locul de introducere a cateterului conțin solvenți care pot slăbi materialul cateterului. Alcoolul, acetona și polietilenglicolul pot slăbi structura materialelor poliuretanice. Acești agenți pot, de asemenea, să slăbească aderența dintre dispozitivul de stabilizare a cateterului și tegumentul.
  - Nu utilizați acetonă 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 perforarea pielii și aplicarea pansamentului.
  - Nu lăsați componentele trusei să intre în contact cu alcoolul.
7. Asigurați permeabilitatea cateterului înainte de utilizare. Nu folosiți seringi cu volum mai mic de 10 ml, pentru a reduce riscul de surgerii intraluminare sau rupere a cateterului.
8. 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 căi possibili, 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 antiseptic adecvat și lăsați-o să se usuce.
3. Acoperiți locul de punționare.

4. Administrați anestezicul local conform politicilor și procedurilor instituționale.

5. Aruncați acul.

#### **Recipient cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II (dacă a fost furnizat):**

Recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II este utilizat pentru eliminarea acelor (calibră 15-30 Ga).

- Folosind tehnica cu o singură mână, apăsați ferm acele în orificiile recipientului pentru deșeuri (consultați Figura 1).
- După amplasarea în recipientul pentru deșeuri, acele vor fi fixate automat în poziție, astfel încât să nu poată fi refolosite.

⚠️ **Precăutie:** Nu încercați să scoateți acele care au fost puse în recipientul cu blocaj pentru deșeuri SharpsAway II. Acestea sunt fixate în poziții. Acele se pot deteriora în cazul scoierii lor forțate din recipientul pentru deșeuri.

- Dacă a fost furnizat, se poate folosi un sistem cu spumă SharpsAway prin apăsarea acelor în spumă după utilizare.

⚠️ **Precăutie:** A nu se refolosi acele după ce acestea au fost puse în sistemul cu spumă SharpsAway. Este posibil ca pe vârful acului să adere particule.

#### **Pregătire cateterul:**

6. Spălați fiecare lumen cu soluție salină normală sterilă, pentru preparate injectabile, pentru a menține 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 sef fiziological.
8. Lăsați linia de prelungire distală neacoperită pentru trecerea firului de ghidaj.

⚠️ **Avertisment:** Nu lăsați cateterul pentru a-l 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 medical să poată identifica exact locația vârfului acului atunci când perforeaza vasul sub ultrasuflare.

##### **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):**

Seringa 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 fară 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 tehniciile următoare pentru a verifica accesul venos, din cauza potențialului de amplasare arterială accidentală:

- Formă de undă venoasă centrală:
  - Introduceți sondă 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 sondă traductoare dacă utilizați seringă Arrow Raulerson.
- Debit pulsatil (dacă nu este disponibil un echipament de monitorizare a hemodinamicii):
  - Utilizați sondă traductoare pentru a deschide sistemul de valve al seringii Arrow Raulerson și observați debitul pulsatil.
  - Deconectați seringa de la ac și observați debitul pulsatil.

⚠️ **Avertisment:** Debitul pulsatil este, de obicei, un indicator al punționării arteriale accidentale.

**⚠ Precauție:** Nu vă bazați pe culoarea aspiratului de sânge drept indicator al acestuiu venos.

## Introduceți firul de ghidaj:

### Firul de ghidaj:

Kit-urile/securile sunt disponibile cu o varietate de fire de ghidaj. Firele de ghidaj sunt furnizate cu diferite diametre, lungimi și configurații ale vârfului pentru anumite tehnici de inserție. Familiarizați-vă cu firul (firele) de ghidaj care trebuie utilizat(e) cu o anumită tehnică înainte de a începe procedura de inserție propriu-zisă.

### Dispozitiv Arrow GlideWheel Wire Advancer sau Arrow Advancer (dacă este furnizat):

Arrow Advancer este utilizat pentru 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 Advanced standard, în funcție de dispozitivul Arrow Advance furnizat).
- Plasajă vârful dispozitivului Arrow Advancer – cu vârful în „J” retracțat – în orificiul de la spatele pistonului seringii Arrow Raulerson sau acului introducător.
- 10. Avansați firul de ghidaj în seringă Arrow Raulerson pe o distanță de aproximativ 10 cm, până când acesta prin valvele seringii sau în acul introducător.
- Avansaș frufuli 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 Advance standard, ridicăți degetul mare și trageți dispozitivul Arrow Advance lăsând-o la distanță de aproximativ 4-8 cm față de seringă Arrow Raulerson sau acul introducător. Coborați degetul mare pe dispozitivul Arrow Advance 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) pe de firul de ghidaj ca referință pentru a vă asista în determinarea lungimii introduce 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 reprezintări de poziționare:

- pătrunderea marcajului de 20 cm (cu două benzi) la spatele pistonului = vârful firului de ghidaj se află în capătul acului
- pătrunderea marcajului de 32 cm (cu trei benzi) la spatele pistonului = vârful firului de ghidaj se află la aproximativ 10 cm dincolo de capătul acului.

**⚠ Precauție:** Mențineți permanent apucarea fermă a firului de ghidaj. Păstrați o lungime expusă suficientă a firului de ghidaj la manipulare. Un fir de ghidaj necontrolat poate cauza embolie de fir.

**⚠ Avertisment:** Nu aspirați seringă Arrow Raulerson în timp ce firul de ghidaj este fixat; aerul poate intra în seringă prin valva posterioară.

**⚠ Precauție:** Nu reinfrață sânge pentru a reduce riscul surgerilor de sânge din (capacul de la spatele seringii).

**⚠ Avertisment:** Nu retrageți firul de ghidaj împotriva bizoșului acului, pentru a reduce riscul unei posibile secțiuni sau deteriorări a firului de ghidaj.

12. Înțărind 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 poziționat 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.
- Activați siguranta și/sau dispozitivul de blocare a scalpelului (dacă au fost furnizate) pe durata neutilizării, pentru a reduce riscul de vătămare cu obiecte ascuțite.

15. Folosiți un dilatator tisular pentru a lărgi tractul de țesut către venă, după cum este necesar. Urmați ușor unghiu 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 riscuri unei posibile perforări a peretelui vascular.

## Avansarea cateterului:

16. Treceți vârful cateterului peste firul de ghidaj. O lungime suficientă din firul de ghidaj trebuie să rămână expusă la nivelul capătului cu amboi ac cateterului, pentru a menține apucarea fermă a firului de ghidaj.

17. Apucând în apropiere tegumentului, avansați cateterul în venă printre o ușoară mișcare de răscuire.

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

18. Folosiind marcajele centimetrice de pe cateter ca puncte de reper pentru poziționare, avansați cateterul în poziția finală de menținere în corp.

**OBSERVAȚIE:** Simbolica marcajelor centimetrice la ca punct de început vârful cateterului.

- numeric: 5, 15, 25 etc.
- benzii: 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. Înțeji cateterul la adâncimea dorită și extrageți firul de ghidaj.

**⚠ Precauție:** Dacă se întâmpină rezistență la încercarea de extragere a firului de ghidaj după amplasarea cateterului, firul de ghidaj poate fi răsuțit 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 ruperea 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 apărați 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 rămașe deschise atâtând o seringă la fiecare linie de prelungire și aspirați până când se observă curgerea liberă a sângeului venos.

22. Spălați lumenul (lumenele) pentru a curăța complet săngelul din cateter.

23. Conectați toate liniile de prelungire la conectorii Luer-Lock adevărați, în funcție de necesitate. Portul sau porturile neutrizate pot fi, blocate\* prin intermediul conectorilor Luer-Lock, folosind politice și procedurile instituționale standard.

- Sunt furnizate cleme gălăzante pe liniile de prelungire, pentru a bloca fluxul prin fiecare lumen în timpul modificărilor liniilor și conectorilor Luer-Lock.

**⚠ Avertisment:** Deschideți clema gălăzantă 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, capsu sau suturi (dacă sunt furnizate).

- Folosiți amboul cateterului ca loc principal de fixare.
- Folosiți clema și dispozitivul de prindere a cateterului ca loc secundar de fixare, în funcție de necesitate.

**⚠ Precauție:** Minimizează manipularea cateterului pe parcursul procedurii, pentru a menține poziția corectă a vârfului acestuia.

## Dispozitiv de stabilizare a cateterului (dacă a fost furnizat):

Trebue 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 linilor 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).
- Asigurați-vă că locul de inserție este uscat înainte de aplicarea pansamentului conform instrucțiunilor producătorului.
- Evaluăți amplasarea vârfului cateterului în conformitate cu politicile și procedurile instituționale.
- În cazul în care vârful cateterului este poziționat greșit, evaluați și înlocuiți cateterul sau repoziționați-l în conformitate cu politicile și procedurile instituționale.

## **Îngrijire și întreținere:**

### **Aplicarea pansamentului:**

Pansat în conformitate cu politicile, 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 politicile, procedurile și instrucțiunile de practică instituționale. Întreg personalul care are grijă de pacientii cu catere venoase centrale trebuie să fie informat despre managementul eficient pentru prelungirea termenului de utilizare a cateterului și pentru prevenția leziunilor.

## **Instrucțiuni privind injectarea sub presiune – Utilizați tehnica sterilă.**

- Obțineți o imagine vizuală pentru a confirma poziția vârfului cateterului înaintea fiecărei injecții sub presiune.
- Precauție:** Procedurile de injectare sub presiune trebuie efectuate de către personal instruit în acest sens, bun cunoșător al tehnicii sigure și complicațiilor posibile.
- Identificați lumenul pentru injecția sub presiune.
- Verificați permeabilitatea cateterului:
  - Atașați o seringă de 10 ml umplută cu ser fiziolitic normal.
  - Aspirați cateterul pentru un return adecvat al sângelui.
  - Spălați viguros cateterul.

**Avertisment:** Asigurați permeabilitatea fiecărui lumen al cateterului înainte de injectarea sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului și/sau complicații ale pacientului.

- Detașați seringă și conectorul fără ac (acolo unde este cazul).
- Atașați o tubulară din setul de administrare pentru injectare sub presiune la linia de prelungire adecvată a cateterului, conform recomandărilor fabricantului.

**Precauție:** Nu depășiți zece (10) injecții sau debitul maxim recomandat al cateterului, marcat pe eticheta produsului și amboul Luer al cateterului, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului și/sau deplasare a vârfului.

**Avertisment:** Întrerupeți injecțiile sub presiune la primul semn de extravazare sau deformare a cateterului. Urmați politicile și procedurile instituționale pentru intervenția medicală corespunzătoare.

**Precauție:** Încălziți substanțele de contrast la temperatura corpului înainte de injectarea sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului.

**Precauție:** Este posibil ca setările limitei de presiune ale echipamentului de injectare să nu prevină aplicarea unei presiuni excesive pe un cateter obțurat sau partial obțurat.

**Precauție:** Utilizați o tubulară din setul de administrare adecvat între cateter și echipamentul de injectare sub presiune, pentru a reduce la minimum riscul de cedare a cateterului.

**Precauție:** Urmați instrucțiunile de utilizare, contraindicațiile, avertismențele și precauțiile specificate de fabricant pentru substanțele de contrast.

6. Injectați substanțele de contrast în conformitate cu politicile și procedurile instituționale.

7. Deconectați în mod aseptic lumenul cateterului de la echipamentul de injectare sub presiune.

8. Aspirați, apoi spălați cateterul folosind o seringă de 10 ml sau mai mare umplută cu ser fiziolitic normal.

9. Deconectați seringă și înlocuiți-o cu un conector fără ac steril sau cu un capac pentru injecție steril pe linia de prelungire a cateterului.

### **Instrucțiuni privind scoaterea cateterului:**

1. Așezați pacientul conform indicațiilor clinice, pentru a reduce riscul de embolie gazoasă potențială.

2. Scoateți pansamentul.

3. Eliberați cateterul și îndepărtați-l din dispozitiv (dispozitivele) de fixare ale acestuia.

4. Cereți-i pacientului să inspiră și să mențină aerul în piept în cazul în care îndepărtați un cateter jugular sau subclavicular.

5. Extrageți cateterul trăgându-l încet, paralel cu tegumentul. Dacă întâmpinați rezistență în timpul îndepărțării cateterului **OPRITI-VA**.

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

6. Aplicați presiune 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 epitelizat. Pansamentul ocluziv trebuie să rămână în loc pentru cel puțin 24 de ore sau până când locul pare epitelizat.

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

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

O copie pdf a acestor Instrucțiuni de utilizare se găsește la adresa [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Aceasta este locația la care găsiți Rezumatul caracteristicilor de siguranță și de performanță clinică (RCSP) pentru „Arrow AGB CVC” (IUD-DI de bază: 080190200000000000033K) după lansarea bazei 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 il raportați producătorului și/sau reprezentantului autorizat al acestuia și autorității naționale din țara dumneavoastră. Datele de contact al autorității 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](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**ro**

**Glosarul simbolurilor:** Simbolurile sunt în conformitate cu ISO 15223-1.

Unele simboluri s-ar putea să nu se aplică acestui produs. Consultați etichetarea produsului pentru simbolurile aplicabile în mod specific acestui produs.

Atenție	Dispozitiv medical	Consultați instrucțiunile de utilizare	Conține substanțe periculoase	Conține o substanță medicinală	A nu se refolosi	A nu se resterila
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 peste 40 °C (104 °F)
						Număr catalog
Număr lot	Data de expirare	Producător	Data fabricației	Importator		

*Teleflex, sigla Teleflex, Arrow, sigla Arrow, Arrow+ard Blue Plus și SharpsAway sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Teleflex Incorporated sau ale afiliilor acestora din SUA și/sau din alte țări. © 2023 Teleflex Incorporated. Toate drepturile rezervate.*

*„Rx only” se folosește pe această etichetare pentru a comunica următorul enunț, așa cum se prezintă în FDA CFR: Atenție: Legislația federală restricționează comercializarea acestui dispozitiv la vânzarea doar de către sau la recomandarea unui profesionist autorizat din domeniul sănătății.*

# Центральный венозный катетер для введения веществ под давлением Arrowg+ard Blue 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 участников в оценке больниц. Отчет системы служит контрольным ориентиром для других больниц. Около 90 % случаев катетер-ассоциированных инфекций кровотока отмечается при использовании центральных катетеров. (Maki, 1997) Сообщается, что катетер-ассоциированные инфекции кровотока приводят к длительной госпитализации (продолжительность 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 обсеменения катетера из удаленных участков. Колонизация из источников внутри катетера возможна при попадании микроорганизмов через втулку катетера или при контаминации раствора для инфузий. (Sherertz, 1997)

#### Описание изделия

Катетер 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 сульфадизином серебра. Кроме того, внутренние просветы трубки 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 сульфадизина, 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/применение

Катетер Arrow предназначен для обеспечения кратковременного (< 30 дней) доступа к центральным венам при заболеваниях и состояниях, для лечения которых необходим доступ к центральным венам.

Технология Arrowg+ard предназначена для защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока. 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
- вливания растворов, лекарственных препаратов или химиотерапевтических средств
- частое взятие образцов крови или переливания крови/препараторов крови
- инъекция контрастной среды

При введении контрастной среды под давлением не превышайте максимальную указанную скорость потока для каждого просвета катетера. Максимальное давление автоматического иньектора, используемого с центральным венозным катетером для введения веществ под давлением, не должно превышать 400 фунтов/кв. дюйм.

Катетер не предназначен для использования в качестве средства лечения существующих инфекций, а также в качестве замены туннелированного катетера у пациентов, которым требуется долговременная терапия.

#### Целевая группа пациентов

Предназначен для использования у пациентов с анатомическими особенностями, позволяющими использовать это устройство.

#### Противопоказания

Противомикробный катетер Arrowg+ard Blue Plus противопоказан пациентам с известной гиперчувствительностью к хлоргексидину, сульфадизину серебра и (или) сульфамидным лекарственным препаратам.

#### Ожидаемые клинические преимущества

Возможность обеспечения доступа к центральной системе кровообращения через одно место пункции при вмешательствах, включающих инфузию жидкостей, отбор проб крови, подачу лекарств, мониторинг центральной венозной системы, а также возможность введения контрастной среды.

Обеспечение защиты от катетер-ассоциированных инфекций кровотока.



#### Содержит опасные вещества

Компоненты, изготовленные из нержавеющей стали, могут содержать более 0,1 % (по массе) кобальта (регистрационный номер CAS 7440-48-4), который считается веществом категории 1B CMR (канцерогенное, мутагенное или репротоксичное). С учетом содержания кобальта в компонентах из нержавеющей стали и принимая во внимание предлагаемое назначение и токсикологический профиль изделий, риск биологической

**опасности для пациентов при использовании изделия в соответствии с этой инструкцией по применению отсутствует.**

## Риск гиперчувствительности

Возникновение реакций гиперчувствительности является проблемой применения катетеров с противомикробным покрытием. Эти реакции могут быть весьма серьезными и даже угрожающими жизни. Сообщения о случаях гиперчувствительности были получены после появления в продаже катетеров с противомикробным покрытием. Такие реакции могут развиваться и у ваших пациентов, особенно если они являются уроженцами Японии.

*Дополнительная информация представлена в разделе «Предупреждения».*

## Оценка в клинических условиях

### Клиническое исследование — Франция

Проспективное многоцентровое randomized 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 Arrowg+ard Blue Plus отмечался выраженный trend 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 центральными венозными 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 randomized 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 Arrowg+ard Blue Plus снижалась частота обнаружения выраженного роста бактериальных колоний на кончике катетера или подкожном 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 сульфадизином серебра, было ниже, чем среди пациентов с контрольными катетерами (3 и 7 случаев,  $p=0,21$ ). Ostendorf T, Meinhold A, Hartter 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.

### Клиническое исследование — США

Проспективное многоцентровое randomized 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 Arrowg+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 1,34 на 1000 катетеро-дней) в группе, где использовался катетер Arrowg+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 Arrowg+ard Blue Plus.

## Исследования лекарственного взаимодействия

При использовании катетера с противомикробным покрытием Arrowg+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. (Х., 2000)

## Предупреждение

1. При развитии нежелательных реакций после установки катетер следует немедленно извлечь. Препараты, содержащие хлоргексидин, используются в качестве местных дезинфицирующих средств с середины 70-х годов прошлого столетия. Являясь эффективным противомикробным средством, хлоргексидин применяется в составе многих антисептических кожных кремов, жидкостей для полоскания рта, косметических средств, медицинских устройств и препаратов для дезинфекции, используемых при подготовке кожи к хирургическим вмешательствам.

**ПРИМЕЧАНИЕ.** При развитии нежелательной реакции выполните тест на гиперчувствительность для подтверждения аллергии на противомикробные вещества, входящие в состав катетера.

## Мера предосторожности

1. Контролируемые исследования данного изделия не проводились на беременных женщинах, детях или новорожденных, а также пациентах с известной гиперчувствительностью к сульфаниламидам, многоформной эритемой, синдромом Стивенса-Джонсона и дефицитом глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы. Следует сопоставить преимущества использования этого катетера с любым возможным риском.

## ▲ Общие предупреждения и меры предосторожности

### Предупреждения

1. Стерильно, для однократного применения: не использовать, не обрабатывать и не стерилизовать повторно. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и (или) инфекции, которые могут привести к смертельному исходу. Повторная обработка медицинских изделий, предназначенных исключительно для одноразового использования, может привести к ухудшению рабочих характеристик или потере функциональности.
2. Перед применением изделия изучите все предупреждения, меры предосторожности и инструкции листка-вкладыша. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.
3. Не устанавливайте и не вводите катетер в правое предсердие или правый желудочек и не оставляйте его там. Кончик катетера следует ввести в нижнюю треть верхней полой вены. При доступе через бедренную вену катетер необходимо вводить в сосуд так, чтобы его кончик был параллелен стенке сосуда и не входил в правое предсердие. Необходимо подтвердить расположения кончика катетера в соответствии с нормативными требованиями и процедурами лечебного учреждения.
4. Врачи должны знать о возможности защемления проводника любого рода имплантированным устройством в системе кровообращения. Для сведения к минимуму риска защемления проводника при наличии имплантата в системе кровообращения пациента, рекомендуется проводить процедуру катетеризации с использованием непосредственного зорительного контроля.
5. Не прилагайте чрезмерных усилий при введении проводника или тканевого расширителя, так как это может привести к перфорации сосуда, кровотечению или повреждению компонента.

- Прохождение проводника в правые отделы сердца может вызвать аритмии, блокаду правой ножки предсердно-желудочкового пучка и перфорацию стенки сосуда, предсердия или желудочка.
- 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.
- При выполнении инъекций под давлением через не предназначенные для этого катетеры может произойти межпроветневая утечка или разрыв с риском нанесения травмы.
- Чтобы свести к минимуму риск разрезания или повреждения катетера или нарушения его проходимости, не фиксируйте, не крепите скобками и (или) не накладывайте шов непосредственно на внешний диаметр трубы катетера или удлинительной линии. Фиксируйте только в указанных местах стабилизации.
- При попадании воздуха в устройство венозного доступа или вену возможна воздушная эмболия. Не оставляйте открытые иглы или непережатые катетеры без колпачков в местах пункции центральных вен. Для предотвращения случайного рассоединения используйте только надежно затянутые люзорвские соединения со всеми устройствами венозного доступа.
- Врачи должны знать о возможности случайного снятия скользящих зажимов.
- Врачи должны быть осведомлены об осложнениях, возникающих при использовании центральных венозных катетеров. В число осложнений входят, помимо прочих:

- тампонада серда вследствие перфорации стенки 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
- анафилаксия
- флебит
- травма центральных кровеносных сосудов

## **Меры предосторожности**

- Запрещается изменять катетер, проводник или другие компоненты комплекта/набора во время введения, применения или извлечения.
- Процедура должна выполняться подготовленным персоналом, имеющим большой опыт в области анатомической привязки, в обеспечении безопасности, а также хорошо знакомым с возможными осложнениями.
- Принимайте стандартные меры предосторожности и следуйте правилам лечебного учреждения относительно всех процедур, включая безопасную утилизацию устройств.

- Если упаковка повреждена или непреднамеренно открыта до использования, не использовать данное устройство. Утилизируйте устройство.
- Условия хранения этих устройств: хранить в сухом и защищенном от прямых солнечных лучей месте.
- 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.
  - Дождитесь полного высыхания места введения до прокола кожи и до наложения повязки.
  - Не допускайте контакта компонентов комплекта со спиртом.

- Перед использованием катетера убедитесь в его проходимости. Не используйте шприцы объемом менее 10 мл, чтобы свести к минимуму риск утечки в просвет сосуда или разрыва катетера.

- Для сохранения необходимого местоположения кончика катетера — сведите к минимуму манипуляции с катетером в ходе проведения данной процедуры.

## **Предлагаемая процедура: соблюдайте стерильность.**

### **Подготовьте место пункции**

- Расположите пациента в позе, подходящей для места введения.
    - Подключочный или арменный доступ: Для сведения к минимуму риска воздушной эмболии и увеличения наполнения вены поместите пациента в облегченный вариант позы Тренделенбурга.
    - Бедренный доступ: Уложите пациента на спину.
  - Обработайте кожу подлежащим антисептиком и дайте ей высокнуть.
  - Задрапируйте место пункции.
  - Введите местный анестетик согласно протоколу и процедурам лечебного учреждения.
  - Удалите иглу в отходы.
- Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II (при наличии)**  
Запирающаяся емкость для отходов SharpsAway II используется для удаления в отходы игл (15–30 Ga).
- Одной рукой плотно вставьте иглы в отверстия емкости для отходов (см. рисунок 1).
  - Вставленные в емкость для отходов иглы автоматически плотно устанавливаются на месте, что предотвращает их повторное использование.
- ⚠ Мера предосторожности.** Не пытайтесь извлечь иглы, помещенные в запирающуюся емкость для отходов SharpsAway II. Эти иглы жестко зафиксированы в неподвижном положении. Попытка извлечения игл из емкости для отходов может привести к их повреждению.
- При наличии может использоваться пенная система SharpsAway, в которую погружают иглы после их использования.
- ⚠ Мера предосторожности.** После помещения игл в пенную систему SharpsAway не используйте их повторно. К кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.

## Подготовьте катетер

- Промойте каждый просвет стерильным физиологическим раствором, чтобы установить проходимость из заполнить просвет (-ы).
- Прикрепите зажим или присоедините соединитель (-и) с люзировским соединением к удлинительной (-ым) линии (-ям), чтобы удерживать физиологический раствор в просвете (-ах).
- Для прохождения проводника оставьте открытой дистальную удлинительную линию.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте катетер, чтобы изменить его длину.

## Получите первоначальный венозный доступ

### Эхогенная игла (при наличии)

Эхогенная игла используется при осуществлении доступа в сосудистую систему для введения проводника с целью облегчить установку катетера. Кончик иглы имеет длину около 1 см, что позволяет медработнику определить точное местоположение конца иглы при проколе сосуда при ультразвуковом сканировании.

### Защищенная/безопасная игла (при наличии)

Защищенная/безопасная игла используется в соответствии с инструкцией по применению, предоставленной изготовителем.

### Шприц Arrow Raulerson (при наличии)

Шприц Arrow Raulerson используется вместе с устройством облегчения введения проводника Arrow Advancer для введения проводника.

- Ведите в 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 колпачков 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:
  - Ведите 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):
  - Воспользуйтесь 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.

## Введение проводника

### 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 выправления 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 Advance, в зависимости от того, какое устройство Arrow Advancer имеется в наличии).
- Ведите конец устройства облегчения введения проводника Arrow Advancer, в который втунжен J-образный кончик катетера, в отверстие на задней поверхности поршня шприца Arrow Raulerson или в пункционную иглу.
- 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 Advance проведите проводник через шприц Arrow Raulerson или пункционную иглу, толкая маxикс 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 большой палец 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.

- 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 (2,5 дюйма), можно пользоваться следующими ориентирами для определения положения:

- метки на уровне 20 см (две полосы) входит в заднюю часть толкателя поршня = кончик проводника находится на уровне конца иглы
- метки 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 отекания или повреждения проводника не извлекайте его через склоненную часть иглы.

- Извлеките пункционную иглу и шприц Arrow Raulerson (или катетер), удерживая проводник на месте.
- Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянного катетера используйте сантиметровые метки на проводнике.
- Если требуется, расширьте место пункции лезвием скальпеля, ориентировав его в противоположную от проводника сторону.

⚠ Предупреждение. Не разрезайте проводник, чтобы изменить его длину.

⚠ Предупреждение. Не обрезайте проводник скальпелем.

- Располагайте режущую кромку скальпеля вдали от проводника.
- Когда скальпель не используется, применяйте предохранительное и (или) запорное устройство скальпеля (при его наличии) для сведения к минимуму риска повреждения острым инструментом.
- Используйте тканевой расширител для должного увеличения диаметра тканевого канала, ведущего к вене. Медленно проведите устройство через кожу, следя изгиб 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, продвинните 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 требуемую глубину, 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).**

- Вытягивайте проводник 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 прилагайте к нему излишних усилий.**

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» конектором (-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.

- Зашеплкните 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, затянута, ослаблена или больше не оказывает сдавливающего воздействия.

### Проходимость катетера

Поддерживайте проходимость катетера в соответствии с нормативными требованиями лечебного учреждения, процедурами и практическим руководством. Весь персонал, обслуживающий пациентов с центральными венозными катетерами, должен знать об эффективных методах продления времени нахождения катетера в организме и предотвращения травм.

## Инструкции по введению веществ под давлением — используйте стерильные приемы.

1. Перед каждой процедурой введения веществ под давлением сделайте снимки, чтобы подтвердить положение кончика катетера.

⚠ **Мера предосторожности. Процедуры инъекций под давлением должны проводиться обученным персоналом, хорошо знакомым с безопасной техникой их проведения и потенциальными осложнениями.**

2. Определите просвет для введения веществ под давлением.
3. Проверьте проходимость катетера:
  - Присоедините 10-мл шприц, наполненный стерильным физиологическим раствором.
  - Аспирируйте катетер для установления адекватного кровотока.
  - Интенсивно промойте катетер.

⚠ **Предупреждение. Перед введением веществ под давлением убедитесь в проходимости каждого просвета катетера, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера и (или) осложнений у пациента.**

4. Отсоедините шприц и безыгольный соединитель (если имеется).
5. Подсоедините трубку для инъекции веществ под давлением к соответствующей удлинительной линии катетера согласно рекомендациям изготовителя.

⚠ **Мера предосторожности. Не превышайте десяти (10) вливаний или максимальной рекомендуемой скорости потока для катетера, отмеченной на маркировке изделия и втулке с соединением Люса катетера, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера и (или) смещения его кончика.**

⚠ **Предупреждение. При первых признаках экстравазации или деформации катетера прекратите введение веществ под давлением. Следуйте правилам и процедурам лечебного учреждения касательно надлежащего выполнения медицинского вмешательства.**

⚠ **Мера предосторожности. С целью сведения к минимуму риска разрыва катетера нагрейте контрастную среду до температуры тела, прежде чем начать инъекцию под давлением.**

⚠ **Мера предосторожности. Установленные параметры предельного давления на инъекторе может не предотвратить чрезмерное повышение давления в закупоренном или частично закупоренном катетере.**

**⚠ Мера предосторожности.** Используйте подходящие трубы системы введения лекарств между катетером и системой иньектора под давлением, чтобы свести к минимуму риск нарушения работы катетера.

**⚠ Мера предосторожности.** Следите инструкциям производителя контрастной среды по применению, противопоказаниям, предупреждениям и мерам предосторожности.

6. Введите контрастную среду в соответствии с правилами и процедурами лечебного учреждения.

7. Соблюдая асептический принцип, отсоедините просвет катетера от устройства для введения веществ под давлением.

8. Выполните аспирацию, после чего промойте просвет катетера с помощью шприца объемом 10 мл или более, заполненного стерильным физиологическим раствором.

9. Отсоедините шприц и установите стерильный безыгольный соединитель или инъекционный колпачок на удлинительную линию катетера.

## Процедура извлечения катетера

1. Уложите пациента в соответствии с клиническими показаниями для сведения к минимуму риска потенциальной воздушной эмболии.

2. Снимите повязку.

3. Освободите катетер и извлеките из устройств (-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. Примножьте давление непосредственно к месту введения катетера, чтобы достичь гемостаза; затем наложите мазевую окклюзивную повязку.

**⚠ Предупреждение.** Оставшийся после катетера канал сохраняет возможность проникновения воздуха до эпителизации места введения катетера. Окклюзивная повязка должна оставаться на месте по меньшей

мере в течение 24 часов или до появления признаков эпителизации места введения катетера.

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](http://www.teleflex.com)

Копия настоящей инструкции по применению в формате pdf выложена по адресу [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Основные сведения о безопасности и клинической эффективности (SSCP) центрального венозного катетера Arrow AGB (основной UDI-DI: 0801902000000000000033K7) после запуска Европейской базы данных по медицинским изделиям (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) его полномочному представителю и соответствующим государственным органам. Контактная информация компетентных государственных органов (контактных точек контроля за медицинскими изделиями) и более подробная информация находится на следующем вебсайте Европейской Комиссии: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

ru

Условные обозначения. Символы соответствуют стандарту ISO 15223-1.

Некоторые символы могут не иметь отношения к этому изделию. Символы, имеющие непосредственное отношение к этому изделию, см. на маркировке изделия.

Предосторожение	Медицинское изделие	Смотрите инструкцию по применению	Содержит опасные вещества	Содержит лекарственное вещество
Однослойная стерильная барьерная система с защитной упаковкой внутри	Однослойная стерильная барьерная система	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте	Не использовать, если упаковка повреждена
Номер партии	Срок годности	Изготовитель	Дата изготовления	Импортер

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrow+and Blue Plus и SharpsAway являются товарными знаками или зарегистрированными товарными знаками компании Teleflex Incorporated или ее дочерних предприятий в США и (или) других странах. © 2023 Teleflex Incorporated. Все права защищены.

«Rx Only» используется в этой маркировке для передачи следующего утверждения, предоставленного в FDA CFR: Преждесторожность: Согласно федеральному законодательству, данное устройство подлежит продаже только по заказу или назначению лицензированного медицинского работника.

# Centralni venski kateter (CVK) Arrowg+ard Blue Plus sa mogućnošću ubrizgavanja pod pritiskom

## 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 pedijatrijskih pacijenata na određenjima intenzivne nege u 300 bolnica. Ovaj izveštaj može poslužiti kao osnova za poređenje u drugim bolnicama. Približno 90% infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera dešava se kod primene centralnih linija. (Maki, 1997) Podaci govore da smrtnost kod infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera iznosi između 4% i 20%, što dovodi do produžene hospitalizacije (u proseku 7 dana) i povećanim bolničkim troškovima. (Pittet, 1994)

### Osnovni principi antimikrobnog katetera

#### Patogeneza infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera:

Brojni su razlozi zbog kojih može doći do infekcija pri upotrebi vaskularnih katetara, ali svaka infekcija počinje tako što mikroorganizmi kolonizuju kateter, na jedan ili oba sledeća načina: 1) kolonizacija spoljašnje površine katetera 2) kolonizacija unutrašnjosti katetera. Do kolonizacije spoljašnje površine katetera može doći sirenjem mikroorganizama sa kože, sirenjem susedne infekcije ili putem hematogenog zasejavanja sa udaljenog mesta. Do kolonizacije unutrašnjosti katetera može doći ulaskom mikroorganizama kroz čvoriste katetera ili putem kontaminirane infuzione tečnosti. (Sherertz, 1997)

### Opis proizvoda:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus je centralni venski kateter (CVK) čije su spoljašnje površine tela katetera i vrha zglobnog čvorista katetera tretirane antimikrobnim sredstvima hlorheksidin-acetatom i sulfadiazin sebrom, a unutrašnji lumen tela katetera, zglobno čvorista, produžnih linija i čvrista 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 sebra 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*.

### Predviđena primena/upotreba:

Arrow kateter je indikovan za obezbeđenje kratkotrajnog (< 30 dana) centralnog venskog pristupa za lečenje bolesti ili stanja koja zahtevaju centralni venski pristup.

Tehnologija Arrowg+ard namenjena je da pruži zaštitu od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera. 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

- višestruke infuzije tečnosti, lekova ili hemoterapije
- učestalo uzimanje krvi ili infuzije krvi/krvnih proizvoda
- ubrizgavanje kontrastnog sredstva.

Pri ubrizgavanju kontrastnog sredstva pod pritiskom, vodite računa da ne premašite maksimalnu brzinu protoka naznačenu za svaki lumen katetera. Maksimalni pritisak opreme za ubrizgavanje pod pritiskom koja se koristi sa CVK sa mogućnošću ubrizgavanja pod pritiskom ne sme da premaši 400 psi.

Ovaj kateter nije namenjen za lečenje postojećih infekcija niti je predviđen da se koristi umesto tunelskih katetara kod pacijenata koji zahtevaju dugotrajanu terapiju.

### Ciljna grupa pacijenata:

Za primenu kod pacijenata sa anatomijom koja je pogodna za upotrebu uređaja.

### Kontraindikacije:

Antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus je kontraindikovan kod pacijenata sa poznato preosjetljivošću na hlorheksidin, sulfadiazin srebro i/ili sulfonamide.

### Čekićvana klinička korist:

Mogućnost ostvarenja pristupa centralnom krvotoku kroz jedno mesto uboda u cilju davanja tečne infuzije, uzimanja uzorka krvi, primene lekova, centralnog venskog praćenja, kao i ubrizgavanja kontrastnog sredstva.

Pruža zaštitu od infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera.



Sadrži opasnu supstanцу:

Komponente izrađene od nerđajućeg čelika mogu sadržati > 0,1% težinskih procenata kobalta (CAS br. 7440-48-4) koji se smatra supstancom kategorije 1B CMR (karcinogeno, mutageno ili toksično po reprodukciju). Količina kobalta u komponentama od nerđajućeg čelika je procenjena i uzimajući u obzir predviđenu svrhu i toksikološki profil uređaja ne postoji biološki bezbednosni rizik za pacijente prilikom primene uređaja u skladu sa uputstvima u ovom uputstvu.

### Mogućnost pojave preosjetljivosti:

Reakcije preosjetljivosti predstavljaju značajnu stavku kod antimikrobnih katetera, posebno mogu biti veoma ozbiljne, čak i opasne po život. Zabeleženi su neki slučajevi preosjetljivosti tokako su se antimikrobi kateteri pojavili na tržištu. To se može dogoditi i u vašoj grupi pacijenata, naročito kod pacijenata japanskog porekla.

*Dodatac informacije potražite u odeliku „Upozorenje“*

### Klinička ispitivanja:

Klinička studija – Francuska

Jedna prospективna, multicitična, randomizovana, dvostruko slепa klinička studija sa 87 pacijentima, 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 katetara 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, dvostrukro slopa, 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 Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da su ovu kateteri efikasni u smanjenju stope značajnog rasta bakterija i na vruću i na potkožnom delu (26%) u odnosu na kontrolne katete (49%). Incidencija kolonizacije katetera bila je takođe znatno umanjena (12% kod obloženih naspram 33% kod neobloženih katetera). Broj epizoda infekcija krvotoka kod pacijenata sa kateterom obloženim hlorheksidinom i sulfadiazinem srebrrom bio je niži nego kod pacijenata sa kontrolnim katetonom (3 naspram 7 epizoda,  $p=0.21$ ).

Ostendorf T, Meinhold A, Hartel 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.

### Klinička studija – Sjedinjene Američke Države

Prospektivna, multicentrična, randomizovana, dvostrukro slopa, kontrolisana klinička studija sa 780 pacijenata sprovedena u 9 univerzitetskih bolница u SAD od jula 1998. god. do juna 2001. god. u kojoj su korišćeni antimikrobi kateteri Arrowg+ard Blue Plus pokazalo je da su ovu 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 kateterom,  $p<0,01$ ). Stopa potvrđenih infekcija krvotoka povezanih sa primenom katetera u kontrolnoj grupi je iznosila 1,24 na 1000 dana sa kateterom (IP, 0,26 do 3,26 na 1000 dana sa kateterom), dok je u grupi sa kateterom Arrowg+ard Blue Plus iznosila 0,42 na 1000 dana sa kateterom (IP, 0,01 do 0,24 na 1000 dana sa kateterom) ( $p=0,6$ ).

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.

Ni u jednoj od ovih kliničkih studija nisu zabeleženi neželjeni dogadjaji povezani sa kateterima Arrowg+ard Blue Plus.

### Studije interakcija sa lekovima:

Testiranje kompatibilnosti izvršeno je infuzijom 82 različita parenteralna leka u antimikrobi kateter Arrowg+ard Blue Plus, pri čemu on nije pokazao nikakve gubitke pri primeni terapije niti interakcije obloge 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 dezinfekciona sredstva od sredine sedamdesetih godina prošlog veka. Hlorheksidin kao efikasno antimikrobi sredstvo našao se u mnogim antiseptičkim kremama za kožu, rastvorima za ispiranje usta, kozmetičkim proizvodima, medicinskim sredstvima, kao i dezinfekcionim sredstvima namenjenim za pripremu kože za hirurške zahvate.

**NAPOMENA:** U slučaju neželjene reakcije, obavite testove osetljivosti da bi se potvrdila alergija na antimikrobi sredstva katetera.

### Mera opreza:

1. Nije bilo kontrolisanih ispitivanja ovog proizvoda kod trudnica, pedijatrijskih i neonatalnih pacijenata, te pacijenata sa poznatom preosetljivošću na sulfonamide, multiformnim eritemom, Stiven-Džonsonovim sindromom i deficitom glukozo-6-fosfat dehidrogenaze. Treba odmeriti koristi i moguće rizike od primene ovog katetera.

### ⚠ Opšta upozorenja i mere opreza

#### Upozorenja:

1. Sterilno, za jednokratnu upotrebu: nije za višekratnu upotrebu, nemojte ponovo obradivati i sterilizirati. Ponovna upotreba uređaja predstavlja potencijalni rizik od ozbiljnih povreda odnosno infekcija koje mogu imati smrtni ishod. Ponovna obrada medicinskih uređaja namenjenih isključivo za jednokratnu upotrebu može da doveđe do narušavanja

radnih karakteristika uređaja ili do gubitka njegove funkcionalnosti.

2. Pre upotrebe pročitajte sva upozorenja, mere opreza i uputstva data u uputstvu za upotrebu. Ukoliko to ne učinite, može doći do ozbiljne povrede ili smrти pacijenta.

3. Nemojte plasirati/uvoditi kateter u desnu pretkomoru ili desnu komoru niti ga u njima ostavljati. Vrh katetera treba uvesti u donju trećinu gornje šupljje 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 povreda.

9. Nemojte pričvršćivati, stavljati kopče, odnosno ušivati koncima direktno na spoljašnjoj površini tela katetera i produžnih linija, kako ne bi došlo do cedanja 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 katetere na mestu 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
- anafilaksia
- flebitis
- centralna vaskularna trauma

## Mere opreza:

1. Prilikom uvođenja, upotrebe ili vađenja nemojte vršiti izmene na kateteru, žici vodiču ili bilo kojoj drugoj komponenti kompleta.
2. Postupak mora izvoditi obučeno osoblje koje odlično poznaje anatomsku obeležju, bezbedne tehnike i potencijalne komplikacije.
3. U svim zahvatima primenite standardne mere opreza i pratite propise ustanove, uključujući i bezbedno odlaganje uređaja u otpad.
4. Ukoliko je pakovanje oštećeno ili nenamerno otvoreno pre upotrebe, nemojte koristiti uređaj. Odložite uređaj.
5. Uslovi skladištenja ovih uređaja zahtevaju da se uređaji čuvaju na suvom mestu, bez izlaganja direktnoj sunčevoj svetlosti.
6. 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 ubrizgavanja lekova koji imaju visoku koncentraciju alkohola.
  - Pustite da se mesto ulaza katetera potpuno osuši pre nego što uradite punkciju kože i postavite oblogu.
  - Vodite računa da komponente kompleta ne dodu u dodir sa alkoholom.
7. Pre korišćenja proverite da li je kateter prohodan. Nemojte koristiti špriceve zapremine manje od 10 ml da bi se smanjio rizik od curenja u lumeni ili pucanja katetera.
8. Tokom postupka što manje pomerajte kateter kako bi se održao pravilan položaj vrha katetera.

## Preporučeni postupak: Koristite sterilnu tehniku.

### Pripremite mesto uboda:

1. Postavite pacijenta u položaj koji odgovara mestu ulaska.
  - Pristup preko potkužnici ili jugularne vene: Postavite pacijenta u blagi Trendelenburgov položaj i u meri u kojoj može da podnese da biste smanjili rizik od vazdušne embolije i pospešili vensku cirkulaciju.
  - Pristup preko femoralne vene: Postavite pacijenta u ležaći položaj.
2. Očistite kožu odgovarajućim antiseptičkim sredstvom i ostavite da se osuši.
3. Postavite kompres na mesto uboda.
4. Primećite lokalni anestetik u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.
5. 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 sili pokušate da izvadite igle iz posude za odlaganje, igle se mogu oštetići.
- ⚠ 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 sili pokušate da izvadite igle iz posude za odlaganje, igle se mogu oštetići.
- 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:

6. Svaki lumen isperite normalnim sterilnim fiziološkim rastvorom da bi se postigla prolaznost i lumeni napunili rastvorom.
7. Pričvrstite stezalkom ili prikačite priključak/priklučke luer-lock na produžnu liniju da biste fiziološki rastvor zadržali unutar lumena.
8. 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 u približno 1 cm kako bi lekar mogao da odredi tačnu lokaciju vrha igle prilikom puncije krvnog suda pod ultrazvikom.

#### Zaštićena igla/bezbednosna igla (kada je priložena):

Zaštićena igla/bezbednosna igla mora se koristiti u skladu sa proizvođačevim uputstvom za upotrebu.

#### Špric Arrow Raulerson (kada je priložen):

Špric Arrow Raulerson koristi se zajedno sa uvodnikom Arrow Advancer za uvođenje žice vodiča.

9. Ubacite uvodnu iglu ili kateter/igu sa priključenim špricem ili špric Arrow Raulerson (ako je priložen) u venu i aspirirajte.

⚠ Upozorenje: Nemojte ostavljati otvorene igle ili nezačepljene ili nestegnute kateteere 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 uvdotni kateter (ako je priloženo) da ne bi došlo do pojava embolusa u kateteru.

### Potvrda venskog pristupa:

Pošto postoji mogućnost nehotičnog ubacivanja u arteriju, da biste potvrdili venski pristup služeće se jednom od sledećih tehnika:

- Talasni oblik centralnog venskog pritiska:
  - Sondu za transdukciju pritiška sa tupim vrhom koju ste prethodno napunili tečnošću ubacite u zadnji stranu klipa i kroz ventil šprica Arrow Raulerson, a zatim proverite da li se vidi talasni oblik centralnog venskog pritiska.
    - ◊ Izvadite transduksionu sondu ako koristite špric Arrow Raulerson.
- Pulsirajući tok (ako nije dostupna oprema za hemodinamski monitoring):
  - Transduksionom sondom otvorite sistem ventila šprica Arrow Raulerson i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.
  - Odvojite špric od igle i pogledajte da li se uočava pulsirajući tok.

⚠ Upozorenje: Pulsirajući tok je najčešći znak da je došlo do nehotičnog punktiranja arterije.

⚠ Mera opreza: Nemojte se oslanjati na boju aspirirane krvi kao potvrdu venskog pristupa.

### Uvedite žicu vodič:

#### Žica vodič:

Dostupni su 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 u špric Arrow Raulerson ili iglu.

- Pomoću palca povucite nazad vrh „J“ (u zavisnosti od toga koji uvodnik je isporučen, pogledajte sliku 2 za GlideWheel ili 2A za standardni uvodnik Advancer).
- Ubacite vrh uvodnika Arrow Advancer (sa uvučenim delom „J“) u otvor na zadnjoj strani klipa šprica Arrow Raulerson ili uvodne igle.

- Uvvucite žicu vodič u špic Arrow Raulerson približno 10 cm dok ne prode kroz ventile špicu ili u uvodnu iglu.
  - Možda će za uvođenje žice vodiča kroz špic Arrow Raulerson morati da izvedete blagi pokret uvrtnja.
  - Ako koristite uvodnik Arrow GlideWheel Advancer, uvedite žicu vodič kroz špic Arrow Raulerson ili kroz uvodnu iglu tako što ćete točkicu 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 špicu Arrow Raulerson ili uvodne igle. Spusnite palac na Arrow Advancer i, dok čvrsto držite žicu vodič, gurnite ovaj sklop u cilindar špicu 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 ubaćenog 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. Ostavite da viri dovoljno žice vodiča da se njome može rukovati. Žica vodič koja nije pod kontrolom može dovesti do embolusa uzrokovanih žicom.

⚠ Upozorenje: Nemojte aspirirati špic Arrow Raulerson dok je žica vodič postavljenja, 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 (poklopca) šprica.

⚠ Upozorenje: Nemojte izvlačiti žicu vodič uz kosinu igle kako ne bi došlo do kidanja ili oštećenja žice vodiča.

- Dok držite žicu vodič u odgovarajućem položaju, izvadite uvodnu iglu i špic Arrow Raulerson (ili kateter).

- 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.

- Ako je potrebno, proširićte ubodno mesto na koži oštrim ivicom skalpela, koju ćete okrenuti od žice vodiča.

⚠ Upozorenje: Nemojte seći žicu vodič radi prilagođavanja dužine.

⚠ Upozorenje: Vodite računa da ne presečete žicu vodič skalpelom.

- Oštru ivicu skalpela okreñite od žice vodiča.
- Koristite bezbednosne mehanizme, odnosno funkciju blokade skalpela (ako je priloženo) kada nije u upotrebi, kako bi se smanjio rizik od povrede oštrim predmetima.

- Premi potrebi proširićte 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:

- Navucite vrh katetera preko žice vodiča. Na kraju čvršta katetera mora se ostaviti dovoljna dužina žice vodiča da bi ona i dalje mogla čvrsto da se drži.

- Držeci kateter na mestu blizu kože, uvodite ga u venu uz blago okretanje.

⚠ Upozorenje: Nemojte postavljati stezaljku i pričvršćivač katetera (ako je priloženo) sve dok ne izvadite žicu vodiča.

- Uvedite kateter do konačnog trajnog položaja, služeći se centimetarskim oznakama na kateteru kao odrednicama položaja.

**NAPOMENA:** Centimetarske oznake počinju od vrha katetera.

- brojčane: 5, 15, 25 itd.
- trake: sve trake su postavljene u razmaku od 10 cm, pri čemu jedna traka označava 10 cm, dve trake 20 cm itd.
- tačkice: sve tačkice su postavljene u razmaku od 1 cm

- Držite kateter na željenoj dubini i izvadite žicu vodič.

⚠ Mera opreza: Ako nakon postavljanja katetera pri vadenju žice vodiča osetite otpor, moguće je da se žica vodič uvila oko vrha katetera u krvnom sudu (pogledajte sliku 4).

- Ako tom prilikom budete vukli žicu vodič, može se proizvesti preterana sila kojom će se žica vodič polomiti.
- Ako osetite otpor, kateter povucite 2–3 cm u odnosu na žicu vodič i pokušajte da žicu vodič izvadite.
- Ako ponovo osetite otpor, izvadite zajedno i žicu vodič i kateter.

⚠ Upozorenje: Nemojte primenjivati prekomernu silu na žicu vodič kako ne bi došlo do pucanja.

- Proverite da li je žica vodič ostala cela kada je izvadite.

## Završetak plasiranja katetera:

- Proverite probodnost lumenata tako što ćete na svaku produžnu liniju priključiti špic i aspiratori dok se ne uobiča slobodan tok venske krvi.
- Prošpricajte lumene da biste izbacili svu krv iz katetera.
- Priklučite 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 ostetile produžne linije.

## Pričvrstite kateter na mestu:

- Koristite uređaj za stabilizaciju katetera, stezaljku i pričvršćivač katetera, postavite kopče ili usiće koncima (tamo gde je pribor priložen).
  - Cvršići 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 čvršća katetera.

- Namno što se žica vodič ukloni a neophodne linije povezu ili zaključaju, raširete krilce gumenih stezaljki 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.
- Pričvrstite stezaljku i pričvršćivač katetera kao celinu na pacijenta, tako što ćete koristiti uređaj za stabilizaciju katetera, postaviti kopče ili usiće koncima. I stezaljka i pričvršćivač katetera moraju da budu pričvršćeni kako bi se smanjio rizik od pomeranja katetera (pogledajte Sliku 5).
- Proverite da li je mesto uvođenja suvo pre postavljanja obloge prema uputstvu proizvođača.
- Procenite položaj vrha katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.
- Ako je vrh katetera u nepravilnom položaju, procenite situaciju i zamenite kateter ili mu promenite položaj u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove.

## Čuvanje i održavanje:

### Postavljanje obloge:

Postavite oblogu u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardima prakse. Oblogu smestite zamenite ako dođe do ugrožavanja celovitosti, npr. obloga se ovlazi, isprša, olabavi ili izgubi okluzivnost.

### Prihodnost katetera:

Održavajte prihodnost katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, kao i standardima prakse. Sve osoblje koje neguje pacijente sa centralnim venskim kateterima mora dobro poznavati metode delotvorne kontrole kako bi se produžilo vreme zadržavanja katetera i sprečile povrede.

## Uputstvo za ubrizgavanje pod pritiskom – koristite sterilnu tehniku.

- Pre svakog ubrizgavanja pod pritiskom obezbedite vizuelizaciju radi potvrde položaja vrha katetera.

⚠ Mera opreza: Postupke ubrizgavanja pod pritiskom mora izvoditi obučeno osoblje koje odlikno poznaće bezbedne tehnike i potencijalne komplikacije.

- Odredite lumen u koji se ubrizgava pod pritiskom.

- Proverite prohodnost katetera:

- Priklučite špic od 10 ml napunjen sterilnim fiziološkim rastvorom.
- Aspirirajte kateter i proverite da li je vraćanje krvi adekvatno.
- Dobro prošpricajte kateter.

⚠ Upozorenje: Pre ubrizgavanja pod pritiskom proverite da li su svi lumeni katetera prohodni, kako bi se rizik od zatajenja katetera, odnosno pojave komplikacija kod pacijenta, sveo na minimum.

- Odvoyte špic od priključka bez igle (gde je to primenjivo).

5. Priklučite cev iz kompleta za ubrizgavanje pod pritiskom na odgovarajuću produžnu liniju katetera, pridržavajući se uputstava proizvođača.

⚠ Mera opreza: Nemojte premašiti deset (10) injekcija, niti maksimalnu preporučenu brzinu protoka navedenu na nalepnicama proizvoda i luer čvoristi katetera kako bi rizik od zatajenja katetera i/ili izmeštanja vrha, sveli na minimum.

⚠ Upozorenje: Prekinite ubrizgavanje pod pritiskom na prvi znak ekstravazacije ili deformacije katetera. Obavite odgovarajuću medicinsku intervenciju u skladu sa propisima i procedurama zdravstvene ustanove.

⚠ Mera opreza: Pre ubrizgavanja pod pritiskom zagrejte kontrastno sredstvo do temperature tela, kako bi se rizik od zatajenja katetera sveo na minimum.

⚠ Mera opreza: Može se desiti da postavljene granice pritiska na opremi za ubrizgavanje ne spreče formiranje prevelikog pritiska u začepljenu ili delimično začepljenu kateteru.

⚠ Mera opreza: Između katetera i opreme za ubrizgavanje pod pritiskom koristite odgovarajući cev za primenu, kako se rizik od zatajenja katetera sveo na minimum.

⚠ Mera opreza: Postupajte u skladu sa uputstvom za upotrebu, kontraindikacijama, upozorenjima i merama opreza koje je priložio proizvođač kontrastnog sredstva.

- Ubrižgajte kontrastno sredstvo pridržavajući se propisa i procedura zdravstvene ustanove.

- Otkačite lumen katetera sa opreme za ubrizgavanje pod pritiskom poštujući pravila asepsije.

- Aspirirajte i potom prošpricajte lumen katetera špicem od 10 ml, ili većim, napunjениm sterilnim fiziološkim rastvorom.

- Odvoyte špic i postavite sterilni priključak bez igle ili injekcionu kapicu na produžnu liniju katetera.

## Uputstvo za vađenje katetera:

- Pacijenta postavite u klinički indikovan položaj da bi se smanjio rizik od mogućeg vazdušnog embolusa.

- Skinite oblogu.

- Odvoyte kateter i uklonite uređaj(e) za pričvršćivanje katetera.

- Ukoliko uklanjate kateter iz jugularne ili potključne vene, zamolite pacijenta da udahne i zadrži dah.

- Izdavite 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 i embolizacije. Za kateter koji se teško uklanjuje, poštujte pravila i postupke zdravstvene ustanove.

- 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 epitelizacije mesta uboda. Potrebno je da na tom mestu okluzivna obloga stoji najmanje 24 sata ili do epitelizacije mesta uboda.

- Zabeležiti postupak uklanjanja katetera u skladu sa pravilima i postupcima zdravstvene ustanove, uz potvrdu da je kateter uklonjen čitavom svojom dužinom uključujući i vrh.

Referentnu literaturu o proceni pacijenta, edukaciji lekara, tehnikama plasiranja i mogućim komplikacijama povezanim sa ovim postupkom potražite u standardnim udžbenicima, medicinskoj literaturi, kao na web-sajtu kompanije Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Primerak ovog Uputstva za upotrebu u PDF formatu možete naći na adresi [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Ovo je lokacija Sažetka bezbednosti i kliničkih performansi (SSCP) proizvoda „Arrow AGB CVC“ (Osnovni UDI-DI: 0801902000000000003K7) nakon pokretanja Evropske baze podataka za medicinska sredstva/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Za pacijente/korisnike/treće stranu u Evropskoj uniji i u zemljama sa identičnim regulatornim režimom (Regulativa 2017/745/EU o medicinskim sredstvima); ukoliko tokom upotrebe ovog uredaja ili kao posledica njegove upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i svom nacionalnom regulatorom tela. Kontakt podatke odgovarajućih nacionalnih regulatornih tela (Kontakt osobe za vigilaniju) i dalje informacije možete pronaći na web-sajtu Evropske komisije: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**Rečnik simbola: Simboli su u skladu sa ISO 15223-1.**

Neki od simbola se ne odnose na ovaj proizvod. Simbole koji se odnose konkretno na ovaj proizvod potražite na nalepnicama na proizvodu.

Oprez	Medicinsko sredstvo	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Sadrži opasne supstance	Sadrži lekovitu supstancu	Nemojte ponovo koristiti	Nemojte ponovo sterilisati	Sterilisano etilen-oksidom
Sistem jednostrukе sterilne barjerе sa zaštitnom ambalažom s unutrašnje strane	Sistem jednostrukе sterilne barjerе	Čuvati zaštićeno od sunčeve svetlosti	Čuvati suvim	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno	Nije napravljeno od latexa od prirodne gume	Čuvati na temperaturi ispod 25 °C (77 °F). Izbegavati prekomenu toplotu iznad 40 °C (104 °F)	Kataloški broj
Broj serije	Rok upotrebe	Proizvođač	Datum proizvodnje	Uvoznik			

Teleflex, logotip Teleflex, Arrow, logotip Arrow, Arrow+ard Blue Plus i SharpsAway su robne marke ili registrovane robne marke kompanije Teleflex Incorporated ili njenih povezanih društava, u SAD i/ili drugim državama. © 2023 Teleflex Incorporated. Sva prava zadržana.

„Rx only“ se koristi na ovim oznakama kako bi se prenela sledeća izjava, kao što je navedeno u Kodeksu federalnih propisa (CFR) Uprave za hranu i lekove (FDA): Oprez: Prema federalnom zakonu SAD prodaja ovog uređaja ograničena je na licencirane zdravstvene radnike ili prema njihovom nalogu.

# Centralni venski kateter, ki se injicira pod pritiskom, Arrowg+ard Blue 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 krv, 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 krv, 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 dñi) in večje stroške za bolnišnico. (Pittet, 1994)

### Umeteljitev za uporabo protimikrobnih katetrov

#### Patogeneza okužb krv, povezanih s katetrom:

Okužbe žilnih katetrov razvijajo zaradi stevilnih razlogov, vendar se začnejo, ko se na kateter naselijo mikroorganizmi, ki vstopijo skozi eno ali obe od naslednjih poti: 1) kolonizacija zunaj katetra ali 2) kolonizacija znotraj katetra. Kolonizacija zunaj katetra se lahko pojavi zaradi mikroorganizmov na koži, bližnjih okužb ali hematogene razširitve na kateter iz oddaljenega mesta. Do kolonizacije znotraj katetra lahko pride zaradi uvedbe mikroorganizmov skozi spoj katetra ali zaradi kontaminacije infundirane tekočine. (Sherertz, 1997)

#### Opis izdelka:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue Plus je centralni venski kateter (CVC) z zunanjim površinom, obdelan z antimikrobnima sredstvoma klorheksidin acetatom in srebrinom sulfadiazinom na telesu katetev in konici glavnega spoja ter z impregnacijo notranje svetline z antimikrobnim kombinacijo klorheksidin acetata in klorheksidinske baze za telo katetev, glavni spoj, podajevalno(e) linijo(e) in spoj(e) podajevalnih linij. Za kateter dolzine 20 cm je povprečni nanos skupne količine klorheksidina 9,3 mg, srebra 0,63 mg in sulfadiazina 1,50 mg za celotni 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*.

#### Prevideni namen/uporaba:

Kateter Arrow je indiciran za omogočanje kratkoročnega (< 30 dni) centralnega venskega dostopa za zdravljenje bolezni ali stanj, pri katerih je potreben centralni venski dostop.

Tehnologija Arrowg+ard se uporablja za zaščito pred okužbami krv, povezanimi s katetrom (CRBSI). Klinične učinkovitosti katetev Arrowg+ard Blue Plus pri preprečevanju okužb krv, povezanih s katetrom, v primerjavi z originalnim katetrom Arrowg+ard Blue niso preucili.

#### Indikacije za uporabo:

Antimikrobeni katetev Arrowg+ard Blue Plus je indiciran za omogočanje kratkoročnega (< 30 dni) centralnega venskega dostopa za zdravljenje bolezni ali stanj, zaradi katerih je potreben centralni venski dostop, vključno z, toda ne omejeno na:

- pomajkanje uporabnih perfemirnih intravaskularnih mest
- spremjanje centralnega venskega tlaka
- celovita parenteralna prehrana (TPN)
- infudiranje tekočin, zdravil ali kemoterapije

- pogosto jemanje krvnih vzorcev ali prejemanje transfuzij krv/krvnih produktov
- injiciranje kontrastnega sredstva

Pri uporabi za injiciranje kontrastnega sredstva pod pritiskom ne presežte največje hitrosti pretoka, navedene za vsako svetlico katetra. Največji pritisk opreme za tlačni injektor, ki ga uporabljate za centralni venski kateter, ki se injicira pod pritiskom, ne sme presegati 400 psi.

Kateter ni predviđen kot sredstvo za zdravljenje obstoječih okužb ali kot nadomestilo za tuneliran kateter pri bolnikih, ki potrebujejo dolgoročno zdravljenje.

#### Ciljna skupina pacientov:

Namenjen je za uporabo pri pacientih z anatomijo, primerno za uporabo pripomočka.

#### Kontraindikacije:

Antimikrobeni kateter Arrowg+ard Blue 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 vzdobjega mesta za aplikacije, ki vključujejo infundiranje tekočine, odvzem krv, dajanje zdravila, nadziranje centralnega venskega tlaka, in zmožnost injiciranja kontrastnega sredstva.

Zagotavljanje zaščite pred okužbami krv, povezanimi s katetrom.



#### Vsebuge nevarne snovi:

Sestavni deli, ki so izdelani z uporabo nerjavnega jekla, lahko vsebujejo > 0,1 % masnega deleža kobalta (številka CAS 7440-48-4), ki se steje za snov CMR (rakotvorno, mutageno ali strupeno za razmnoževanje) kategorije 1B. Količina kobalta v sestavnih delih iz nerjavnega jekla je bila ocenjena, pri čemer glede na predvideni namen in toksikološki profil pripomočkov ni bioloških varnostnih tveganj za paciente, kadar se pripomočki uporabljajo v skladu s temi navodili za uporabo.

#### Možnost povzročanja preobčutljivosti:

Preobčutljivostne reakcije predstavljajo skrb pri protimikrobnih katetrih, saj so lahko zelo resne ali celo življensko nevarne. Od uvedbe protimikrobnih katetrov na trg obstajajo poročila o preobčutljivostnih dogodkih. To lahko velja za vašo 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 univerzitetnih bolnišnicah v Franciji od junija 1998 do januarja 2002 z antimikrobnimi katetri Arrowg+ard Blue Plus, je pokazala, da je uporaba teh katetrov povezana z močnim trendom v smeri zmanjševanja stopnjen okužb s centralnimi venskimi katetri (stopnja kolonizacije 3,7 % v primerjavi s 13,1 %; 3,6 v primerjavi z 11 na 1.000 katetarskih dn,  $p = 0,01$ ) in z CVC povezanimi okužb (okužb gornjega obrotka) 4 v primerjavi z 11 (2 v primerjavi s 5,2 na 1.000 katetarskih dn,  $p = 0,10$ ).

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.

## Klinična študija – Nemčija

Prospektivna, randomizirana, dvojno slepa, kontrolirana 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. Pogakala, da je kateti učinkovito zmanjšujejo stopnjo znatne bakterijske rasti na konici ali podkožnih delih (26 %) v primerjavi s kontrolnimi katetri (49 %). Znacilno se je zmanjšalo tudi incidenco kolonizacije katetra (12 % pri obloženih v primerjavi s 33 % pri neobloženih katetrih). Število epizod okužb krvi pri bolnikih s katetrom, obloženim s klorheksidinom acetatom in srebrinom 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, randomized, prospective, controlled trial. *Support Care Cancer.* 2005;13:993-1000.

## Klinična študija – Združene države Amerike

Prospektivna, multicentrična, randomizirana, dvojno slepa, kontrolirana klinična študija s 780 bolniki, ki so jo izvajali na 9 z univerzo povezanih bolnišnicah v Združenih državah Amerike z začetkom v juliju 1998 in koncem v juniju 2001 z uporabo antimikrobnih katetrov Arrowg+ard Blue Plus, je pogojkala, da je vejetnost kolonizacije teh katetrov ob odstranitvi v primerjavi s kontrolnimi katetri manj verjetna (13,3 v primerjavi s 24,1 koloniziranega kateta na 1.000 katetarskih dni, p < 0,01). Stopnja potrjenih okužb krvi, povezanih s katetrom, je bila 1,24 na 1.000 katetarskih dni (IZ 0,26 do 3,26 na 1.000 katetarskih dni) za kontrolno skupino v primerjavi z 0,42 na 1.000 katetarskih dni (IZ 0,01 do 2,34 na 1.000 katetarskih dni) za skupino s katetari Arrowg+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.* 18. oktober 2005;143(8):570-581.

V nobeni od kliničnih študij niso pri katetrib 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 infiniranci 82 različnih parenteralnih zdravil antimikrobnega kateta Arrowg+ard Blue Plus ne povzroči izgube do dojavjanja ali medsebojnega delovanja. (Xu, 2000)

## Opozorilo:

1. Kateter takoj odstranite, če po njegovi namestitvi opazite neželene učinke. Spojine, ki vsebujejo klorheksidin, se uporabljajo kot topikalno razkužilo od sredine 1970-ih. Kot učinkovita protimikrobnova učinkovina se klorheksidin uporablja v številnih antisepтиčnih kremah za kožo, ustnih vodilih, kozmetičnih izdelkih, medicinskih pripomočkih in razkužilih za prípravo kože na kirurški poseg.

OPOMBA: Če pride do neželenih reakcij, opravite testiranje občutljivosti, da potrdite alergijo na protimikrobnova zdravila katetra.

## Previdnostni ukrep:

1. Pri nosečinah, pediatričnih in neonatalnih bolnikih ter pri bolnikih z znano preobčutljivostjo na sulfonamide, z multiformnim eritemom in Stevens-Johnsonovim sindromom in pomanjkanjem glukoza-6-fosfat dehidrogenaze niso izvedli kontroliranih študij tega izdelka. Prednosti uporabe tega katetra je treba pretehtati glede na možna tveganja.

## ⚠ Splošna opozorila in previdnostni ukrep:

### 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 pride 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. Kateter ne smete v desni preddvor ali desni prekat niti namestiti/uvajati, niti ne sme tam ostati. Konico katetra je treba uvesti v spodnj 1/3 zgornje vene kave.

Pri pristopu skozi femoralno veno kateter vstavite v žilo tako, da bo konica katetra vzporedno z žilno steno in da ne bo vstopila v desni preddvor.

Mesto konice katetra je treba potrditi v skladu s pravili in postopkom ustanove.

4. Zdravniki morajo poznati možnost zatika žičnatega vodila za katerikoli vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka. Priporočljivo je, da se pri bolnikih z vsadki v cirkulatorskem 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, desnočrnični blok in perforacijo stene žile, predvso 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 zlahkoto, naredite radiografsko vizualizacijo in se dodatno posvetujte.

8. Pri uporabi katetrov, ki niso indicirani za injiciranje pod pritiskom, za take aplikacije lahko pride do uhajanja iz ene svetline v drugo ali do razpoka, kar ima lahko za posledico poškodbo.

9. Ne pritrjujte, spenjajte in/ali šivajte neposredno na zunanjji premer telesa katetra ali podaljševalnih linij, da zmanjšate tveganje za prerez ali poškodbo katetra oz. tveganje za oviranje pretoka skozi kateter. Pritisnite 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 odklonom.

11. Zdravniki se morajo zavedati, da se lahko drsni stiščki nehote odstranijo.

12. Zdravniki morajo poznati zaplete/neželene stranske učinke, povezane z centralnimi venskimi katetri, kot so med drugim:

- srčna tamponada po perforaciji žile, preddvora ali prekata
- plevralte (t.j. pnevmotoraks) in mediastinalne poškodbe
- zračna embolija
- embolija zaradi katetra
- zapora katete
- raztrjanje torakalnega duktusa
- bakteriemija
- septikemija
- tromboza
- nehotni prebodi arterije
- poškodba živca
- hematom
- krvavitev
- nastajanje fibrinskega tulca
- okužba izstopišča
- erozija žile
- neustrezna namestitev konice katetra
- disritmije
- ekstravazacija
- anafilaksija
- flebitis
- poškodba centralnega ožilja

## Previdnostni ukrepi:

1. Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spreminjaјte katetra, žičnatega vodila ali drugih sestavnih delov kompleta/pribora.
2. Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskeimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.
3. Izvedite standardne previdnostne ukrepe in upoštevajte pravila ustanove za vse postopke, vključno z varnim odlaganjem pripomočkov.
4. Pripomočka ne uporabite, če je embalaža poškodovana ali je bila pred uporabo nenamereno odprtta. Pripomoček zavržite.
5. Pogoji shranjevanja za te pripomočke zahtevajo, da se shranjujejo na suhem mestu in se ne izpostavljajo neposredni sončni svetlobi.
6. Nekatera razkužila, ki se uporabljo na mestu vstavitve katetra, vsebujejo raztopilo, ki lahko ošibko material katetra. Alkohol, aceton in polietilen glikol lahko ošibko strukturo poliuretanskih materialov. Te snovi lahko tudi ošibko 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 infundiraju zdravil z visoko koncentracijo alkohola bodite previdni.
  - Pred vdom v kožo in namestitvijo obvezu vedno počakajte, da se mestu vstavitve popolnoma posuši.
  - Poskrbite, da sestavni deli kompleta ne pridejo v stik z alkoholom.
7. Pred uporabo se prepričajte, da je kateter prehoden. Ne uporabljajte brizg, manjših od 10 ml, da zmanjšate tveganje za intraluminalno puščanje ali razpočenje katetra.
8. Med postopkom s katetrom čim manj rokuju, da konica katetra hrani pravilni položaj.

## Predlagani postopek: Uporabljajte sterilno tehniko.

### Prprava vbodnega mesta:

1. Bolnika namestite 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 poljenje vene.
  - Stegninski pristop: Bolnika obrnite na hrbot.
2. Očistite kožo z ustreznim antiseptičnim sredstvom in pustite, da se posuši.
3. Vbodno mesto prekrjite.
4. Aplicirajte lokalni anestetik v skladu s pravilniki in postopki ustanove.
5. Iglo zavržite.

### 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 pritrđijo, da jih ni mogoče ponovno uporabiti.

⚠ Previdnostni ukrep: Iz posodice za odpadke s pokrovom SharpsAway II ne poskušajte jemati igel, ki ste jih vanjo zavrgli. Te igle so pričvrščene na mestu. Igle, ki jih na silo izvlečete iz posodice za odstranjevanje, se lahko poškoduje.

• 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 svetlini katetra z običajno sterilno fiziološko raztopino za injiciranje, da zagotovite prehodnost in napolnite svetlino(e).
7. Sprnite ali pritrđite priključek(s) Luer-Lock na podaljševalno(e) linijo(e), da v svetlini(ah) zadržite fiziološko raztopino.
8. Na distalno podaljševalno linijo kapice ne namestite, da boste skoznjo lahko vstavili žičato vodilo.

⚠ Opozorilo: Katetra ne prizrejte za prilagajanje dolžine.

### Začetni dostop skozi žilo:

#### Ehogena igla (če je priložena):

Ehogena 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 natranočno lokacijo konice igle, ko pod ultrazvokom predre žilo.

#### Zaščitenna igla/varnostna igla (če je priložena):

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

#### Brzga Arrow Raulerson (če je priložena):

Brzga Arrow Raulerson se uporablja v povezavi s potiskalom Arrow Advancer za vstavitev 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 vodom mestu vene ne puščajte odprtih igel ali katetrov brek kapic ali stiščkov. Če dovolite, da zrak vstopi v pripomoček za centralni venški dostop ali vveno, 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 neželenih namestitev v arterijo uporabite za potrditev žilnega dostopa eno od naslednjih tehnik:

- Centralna venška valovna oblika:
  - S tekočino napolnjeno tlačno transdukskičko sondijo s topo konico vstavite v zadnji del bata in skozi ventile brizge Arrow Raulerson in opazujte, ali boste zaznali centralno venško tlačno valovno obliko.
    - Transdukskičko sondijo odstranite, če uporabljate brizgo Arrow Raulerson.
- Pulzni tok (če hemodinamska nadzorna oprema ni na voljo):
  - Uporabite transdukskičko sondijo, da odprete sistem ventila brizge Arrow Raulerson, in opazujte morebitni pulzni tok.
    - Brizgo odignite ali igle in opazujte pulzni tok.

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

⚠ Previdnostni ukrep: Pri oceni venskega dostopa se ne zanašajte na barvo krvnega aspirata.

### Vstavitev 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. Šeznamite se z žičnatimi(vodilimi), ki se uporabljajo(s) 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). Nadalujite, dokler žičnato vodilo ne doseže želeno globino.
- Če uporabljate standardno potiskalo Arrow Advancer, dvignite palec in povlečite potiskalo Arrow Advancer približno 4–8 cm proč od brizige Arrow Raulerson ali uvajalne igle. Položite palec na potiskalo Arrow Advancer, čvrsto držite žičnato vodilo ter sklop potiskala in vodilo potisnite v telo brizige, da žičnato vodilo potisnete še globlje (glejte Sliko 3A).
- 11. Uporabite centimetrske oznake (kjer obstajajo) na žičnatem vodilu kot pomoč pri določanju dolžine vstavljenega žičnatega vodila.**
- OPOMBA:** Če žičnato vodilo uporabljate skupaj z brizigo 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-centimetrsko oznako (trije trakovi) vstopi v zadnji del bata = konica žičnatega vodila približno 10 cm prek konca igle
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Ves čas čvrsto držite žičnato vodilo. Izpostavljena mora ostati zadostna dolžina žičnatega vodila, da lahko z njim rokuješte. Žičnato vodilo, ki ni pod nadzorom, lahko povzroči embolus zaradi žice.
- ⚠️ Opozorilo: Ne aspirirajte brizige Arrow Raulerson, ko je žičnato vodilo na mestu; zrak lahko vstopi v brizigo skozi zadnji ventili.
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Krv ne infundirajte ponovno, da zmanjšate tveganje za iztekanje krv skozi zadnji del brizige (kapica).
- ⚠️ Opozorilo: Žičnatega vodila ne vlecite ven proti poševnini igle, da zmanjšate tveganje prekinutev in poškodovanja žičnatega vodila.
12. Medtem ko žičnato vodilo držite na mestu, odstranite uvajalno iglo in brizigo Arrow Raulerson (ali kateter).
13. Pomagajte si s centimetrskimi oznakami na žičnatem vodilu za prilagoditev dolžine na želeno globino namestitev vsajenega katetra.
14. Po potrebi lahko povečate vzdolno mesto na koži z rezilom kirurskega noža, ki je usmerjen stran od žičnatega vodila.
- ⚠️ Opozorilo: Žičnatega vodila ne odrežite za prilaganje dolžine.
- ⚠️ Opozorilo: Žičnatega vodila ne režite s kirurskim nožem.
- Rezilo kirurskega noža obrnite proč od žičnatega vodila.
  - Ko kirurskega noža ne uporabljate, omogočite varnostno in/ali zaklepno funkcijo (kjer je na voljo), da zmanjšate možnost poškodb zaradi ostrih predmetov.
15. Uporabljajte dilatator tkiva, da povečate prehod skozi tkivo do vene, kot je potrebno. Počasi sledite naklonu žičnatega vodila skozi kožo.
- ⚠️ Opozorilo: Dilatator tkiva ne puščajte v telesu namesto vsajenega katetra. Če pustite dilatator tkiva nameščen, obstaja za bolnika nevarnost za perforacijo stene žile.
- Potiskanje katetra:**
16. Konico katetra napolnjite preko žičnatega vodila. Na strani katetra, kjer je spoj, mora dolžina žičnatega vodila zadoščati, da lahko zanj čvrsto držite.
  17. Primitte bližajo kožo in kateter med vstavljanjem v žilo raho obračajte.
- ⚠️ Opozorilo: Na kateter ne pritrivjajte stičška ali sponke (kjer obstajajo), dokler ne odstranite žičnatega vodila.
18. S centimetrskimi oznakami na katetu, ki so referenčne točke za namestitev, potiskajte kateter do končne namestive.
- OPOMBA:** Vse centimetrske oznake se začnejo pri konici katetra.
- stevilke: 5, 15, 25 itd.
  - trakovi: vsak trak označuje 10-centimetrski interval, pri čemer je en trak 10 cm, dva trakova 20 cm itd.
  - pike: vsaka piška pomeni 1-centimetrski interval
19. Kateter pridrite na želeni globini in odstranite žičnato vodilo.
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Če pri poskusu odstranitve žičnatega vodila po namestitvi kateta 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 hrkrati.
- ⚠️ 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 vsteline tako, da pritrinite brizgo na vsako podaljševalno linijo in izsesavate, dokler ne opazite prostega toka venske krvi.
  22. Svetlino(e) izperite, da iz katete povsem odčistite kri.
  23. Povežite vse podaljševalne linije na ustrezne(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) drsnii stiček(s), s katerim(i) prekinete tok skozi vsako svetlico, ko je treba zamenjati linijo ali priključek Luer-Lock.
- ⚠️ Opozorilo: Pred infundiranjem skozi svetlico odprite drsnsi stiček, da zmanjšate tveganje za poškodovanje podaljševalne linije zaradi prevelikega pritiska.
- Pritrditev katetra:**
24. Uporabite pripromoček 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 rokuje, da konica katetra ohrani pravilni položaj.
- Pripromoček za stabilizacijo katetra (če je priložen):**
- Pripromoček za stabilizacijo katetra je treba uporabljati v skladu z izdelovalčevimi navodili za uporabo.
- Stiček katetra in sponka (če sta priložena):**
- Stičšek katetra in sponka se uporablja za pritrditve 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 krlica gumijaste objemke in jo namestite na kateter, pri čemer se prepričajte, da kateter ni vlažen, kot je potrebno za zagotavljanje pravilnega položaja konice.
  - Togoj spojko sprnite na stiček katetra.
  - Stičšek katetra in sponko kot enoto pritrite na bolnika tako, da uporabite pripromoček za stabilizacijo katetra ali da ju spnete skupaj ali prisjetite na kožo. Stičšek katetra in sponka morata biti pritrivjena, 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. Ocnete namestitev konice katete v skladu s politikami in postopki ustanove.
27. Če je konica katetra slabo nameščena, ocnetite situacijo in zamenjajte kateter z drugim ali ga prestavite v skladu s politikami in postopki ustanove.
- Nega in vzdrževanje:**
- Obvezna:**
- Obvezite v skladu s pravilniki in postopki ustanove ter smernicami za prakso. Tako zajemajte, če je ogrožena celovitost, npr. če se obveza ovlaži, umaze, zrahlija ali ni več okluzivna.
- Prehodnost katetra:**
- Prehodnost katetra orhanjajte 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 podaljšava uporabnost katetra in preprečuje poškodbe.
- Navodila za injiciranje pod pritiskom – uporabite sterilno tehniko.**
1. Pred vsakim injiciranjem pod pritiskom naredite vizualni posnetek, s katerim potrdite položaj konice katetra.
- ⚠️ Previdnostni ukrep: Postopek injiciranja pod pritiskom mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z varnimi tehnikami in možnimi zapleti.
2. Določite svetlico za injiciranje pod pritiskom.
  3. Preverite prehodnost katetra:
- Priključite 10-millilitrski brizigo, napolnjeno z običajno sterilno fiziološko raztopino.
  - Kateter aspirirajte, da se vrne dovolj krvi.
  - Kateter silovito izperite.

- ⚠️ Opozorilo:** Pred injiciranjem pod pritiskom se prepričajte, da je vsaka svetlina kateta prehodna, da zmanjšate tveganje za nedelovanje kateta in/ali možne zaplete pri bolniku.
- Snemite brizgo in priključek brez igle (kjer je to ustrezno).
  - Prijedložite cevje kompleta za injiciranje pod pritiskom na ustrezno podaljševalno linijo kateta v skladu s pripomočki izdelovalca.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Ne presežite deset (10) injekcij ali največje priporočene hitrosti pretoka kateta, kot je navedeno na oznaki izdelka in spoju luer na katetu, da zmanjšate tveganje za nedelovanje kateta in/ali premika konice.
- ⚠️ Opozorilo:** Z injiciranjem pod pritiskom prenehajte ob prvem znaku ekstravazije ali deformacije kateta. Za ustrezen zdravstveni poseg upoštevajte pravila in postopke ustanove.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Pred injiciranjem pod pritiskom ogrejte kontrastno sredstvo na telesno temperaturo, da zmanjšate tveganje za nedelovanje kateta.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Nastavite tlačne meje pri opremi za injektor morda ne bodo preprečile uporabe prekomernega pritiska pri zamašenem ali delno zamašenem katetu.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Uporabite ustrezen komplet cevja za dajanje zdravila med katetom in opremo tlačnega injektorja, da zmanjšate tveganje za nedelovanje kateta.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Upoštevajte posebna navodila za uporabo, kontraindikacije, opozorila in previdnostne ukrepe izdelovalca kontrastnega sredstva.
- Injicirajte kontrastno sredstvo v skladu s pravili in postopki ustanove.
  - Svetlini kateta aseptično ločite od opreme za tlačni injektor.
  - Svetlini kateta aspirirajte in nato izprite z 10-mililitrsko brizgo ali večjo brizgo, napolnjeno z običajno sterilno fiziološko raztopino.
  - Brizgo ločite in jo nadomestite s sterilnim priključkom brez igle ali injekcijsko kapico na podaljševalni liniji katete.

### Navodila za odstranitev kateta:

- Namestite bolnika, kot je klinično indicirano za zmanjšanje tveganja možnega začnega embolusa.

- Odstranite obvezno.
  - Sprostite kateter in ga odstranite s pripomočka(ov) za pritrivitev kateta.
  - Če odstranjujete jugularni ali subklavinski kateter, bolniku naročite, naj vdihne in zadriži diri.
  - Kateter počasi vlecite vzporedno s kožo in ga tako odstranite. Če med odstranjevanjem kateta začutite upor **USTAVITESE**.
- ⚠️ Previdnostni ukrep:** Kateta ne odstranite na silo, saj bi to lahko povzročilo zlom katete in embolizacijo. Za kateter, ki se težko odstrani, upoštevajte politike in postopke ustanove.
- Pritisnite neposredno na mesto odstranitev, dokler ne dosežete hemostaze, nato aplikirajte okluzivno obvezno na osnovni mazilu.
- ⚠️ Opozorilo:** Preostala pot kateta že 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 epitelizirano.
- Dokumentirajte postopek odstranitve kateta 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](http://www.teleflex.com)

Kopija teh navodil za uporabo v PDF-obliki je na voljo na [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

To je mesto za povzetek o varnosti in klinični učinkovitosti za centralni venski kateter Arrow AGB (osnovni UDI-DI: 08019020000000000000033K7) po uveljavljivih evropskih podatkovne baze o medicinskih pripomočkih/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Če ste pacient/uporabnik/tretja oseba v Evropski uniji ali državi z enakovredno ureditvijo (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih) in med uporabo ali zaradi nje pride do resnega zapleta, o tem poročajte izdelovalcu in/ali njegovemu poblaščenemu predstavniku ter svojemu 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](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**SI**

Slovar simbolor: Simboli so skladni s standardom ISO 15223-1.  
Nekateri simboli morda ne veljajo za ta izdelek. Za simbole, ki veljajo specifično za ta izdelek, glejte označevanje izdelka.

Previdnostno obvestilo	Medicinski pripomoček	Glejte navodila za uporabo	Vsebuje nevarne snovi	Vsebuje zdravljivo učinkovino	Ne uporabite ponovno	Ne sterilizirajte ponovno
						<b>REF</b>
Enojni sterilni pregradni sistem z zaščitno embalažo znotraj	Enojni sterilni pregradni sistem	Hranite zaščiteno pred sončno svetlobo	Hranite na suhem	Ne uporabite, če je ovoplina poškodovana	Ni izdelano iz lateksa iz naravnega kavčuka	Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C (77 °F). Preprečite čezmerno vročino nad 40 °C (104 °F)
<b>LOT</b>						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. © 2023 Teleflex Incorporated. Vse pravice pridržane.

Izraz „Rx only“ se v tej dokumentaciji nanaša na naslednjino izjavo, kot je navedeno v predpisih FDA: Previdnostno obvestilo: Prodaja pripomočka v skladu z zveznim zakonom omejena na licenciranega zdravnika ali na njegovo naročilnico.

# Basınçla Enjekte Edilebilir Arrowg+ard Blue Plus Santral Venöz Kateter (SVK)

## Arrowg+ard Blue Plus Antimikrobiyel Kateter Teknolojisi Bilgisi

### Giriş

Enfeksiyon, intravasküler cihazlara ilişkili onde gelen komplikasyondur. Ulusal Nozokomiyal Enfeksiyon Tarama Sistemi (NNIS) 300 katılan hastanede yetişkin ve pediyatrik yoğun bakım ünitelerinden santral hattı ilişkili kan akımı enfeksiyonu (BSI) oranlarını izler. Bu rapor diğer hastaneler için bir referans noktası oluşturur. Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarının (CRBSI) yaklaşık %90'si santral hattalar olur. (Maki, 1997) CRBSI'lar ile ilişkili mortalitenin %4 ila %20 arasında görüldüğü bildirilmiştir ve uzamsız hastanede kalma süresi (ortalama 7 gün) ve artmış hastane maliyetiyle sonuçlanmıştır. (Pittet, 1994)

### Antimikrobiyel Kateterlerin Gerekçesi

#### Kateterle ilişkili Kan Akımı Enfeksiyonlarının Patogenezini:

Vasküler kateter enfeksiyonları bir çok nedenle olur ama bir kateter iki yoldan biri veya her ikisiyle giren mikroorganizmalarla kolonize olduğu zaman başlar: 1) kateterin dış kısmının kolonizasyonu veya 2) kateterin iç kısmının kolonizasyonu. Kateterin dış kısmının kolonizasyonu ilk mikroorganizmalar, komşu enfeksiyonlar veya kateter uzak bir bölgende hematojen dağılıma sonucunda olusabilir. Kateterin iç kısmının kolonizasyonu mikroorganizmaların kateter göbeği içinden girmesi veya infüzyon sıvısı kontaminasyonuyla olabilir. (Sherertz, 1997)

### Ürün Tanımı:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter, kateter gövdesinde ve bileşke göbeği burundan antimikrobiyeller (klorheksidin asetat ve gümrük sulfadiazin) kullanılarak dış yüzeyinde muamele yapılmış artı lümende klorheksidin asetat ve klorheksidin baz kombinasyonunu kullanan bir impregnasyonla kateter gövdesi, bileşke göbeği, uzatma hattı/hattalar ve uzatma hattı göbeği/göbekleri muamele yapılmış bir santral venöz kateteridir (SVK). 20 cm kateter için ortalamalı toplam klorheksidin, gümrük ve sulfadiazinin tüm kateter uygulanınmaktan 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/Kullanım:

Arrow kateter, santral venöz erişim gerektiren hastalıkların veya rahatsızlıkların tedavisinde için kısa süreli (<30 gün) santral venöz erişime izin vermek için endikedir.

Arrowg+ard teknolojisinin kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına (CRBSI) karşı koruma sağlama amacınıdır. Arrowg+ard Blue Plus kateterin orijinal Arrowg+ard Blue katete göre CRBSI önleme tekniğine katkılmamıştır.

### Kullanma Endikasyonları:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter verilen dahil ama bunlara sınırlı olmamak üzere santral venöz erişim gerektiren hastalık veya durumların tedavisinde kısa süreli (< 30 gün) santral venöz erişim için sağlamak üzere endikedir:

- Kullanılabilir periferal IV bölgesi olmaması
- Santral venöz basınç izlemesi
- Total parenteral nütrisyon (TPN)
- Sıvılar, ilaçlar veya kemoterapi infüzyonu
- Sık kan alma veya kan transfüzyonları/kan ürünlerini verilmesi

### • Kontrast madde enjeksiyonu

Kontrast maddenin basıncı enjeksiyon için kullanıldığından her kateter lümeni için maksimum belirtilen akış hızını geçmeye. Basınçla enjekte edilebilir SVK ile kullanılan elektrikli enjektor ekipmanının maksimum basıncı 400 psi değerini geçmez.

Kateter uzun dönemde tedavi gerektiren hastalarda bir tüneli kateterin yerini almak veya mevcut enfeksiyonların tedavisi olarak kullanılması amaçlanmıştır.

### Hedef Hasta Grubu:

Bu cihazın kullanım için uygun anatomiye sahip hastalarda kullanılacak için tasarlanmıştır.

### Kontrendikasyonlar:

Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateter, klorheksidin, gümrük sulfadiazin ve/veya sülfilaçlarla karşı aşırı hassasiyeti olduğu bilinen hastalarda kontrendikedir.

### Beklenen Klinik Faydalar:

Sivi infüzyonu, kan örnekleme, ilaç, verme, santral ven izleme de dahil tek ponksiyon bölgelerinden santral sirkülasyon sisteme erişim elde etme becerisi ve kontrast madde enjekte etme becerisi.

Kateterle ilişkili kan akımı enfeksiyonlarına karşı koruma sağlar.



### Tehliki Madde İçerir:

Paslanmaz Çelik kullanılarak üretilen bileşenler, >0,1 ağırlık/ağırlık Kobalt (CAS No. 7440-48-4) içerebiliyor ve bu kategori 1B CMR (Kanserojen, mutajenik veya reprotoksik) madde olarak kabul ediliyor. Paslanmaz Çelik bileşenlerdeki Kobalt miktarı değerlendirilmelmiştir vecihazların kullanım amacı ve toksikolojik profili göz önüne alındığında, cihazlar bu kullanma talimatı belgesinde belirtilen şekilde kullanıldığında hastalar için biyolojik güvenlik riski bulunmamaktadır.

### Aşırı Duyarlılık Potansiyeli:

Aşırı duyarlılık reaksiyonları antimikrobiyel kateterlerde çok ciddi ve hatta yaşam tehdit edici olabileceklerinden bir endişedir. Antimikrobiyel kateterlerin pazar'a verilmesinden itibaren aşırı duyarlılık olması raporları mevcuttur. Bu durum hasta popülasyonunuza özellikle hastanız Japon kokenliye etkileyebilir.

*Etkili için bakım Uyarı kısmı.*

### 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, çok merkezli, randomize, çift kör klinik çalışma bu kateterlerin kullanımının santral venöz kateterlerin enfeksiyon oranlarının azaltmasına doğru kuvvetli bir eğilimle ilişkili olduğunu göstermiştir (kolonizasyon oranı 9,37 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,  $p=0,01$ ).

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, randozne, çift kör, kontrollü klinik çalışma bu kateterlerin (%26) kontrol kateterlerine (%49) göre veya subkutan segmentin önemli bakteriyel üreme oranını azaltmak etkin olduğunu göstermiştir. Kateter kolonizasyonu insanda da önemli ölçüde azalmıştır (%12 kaplamalı ve %33 kaplamamış), Klorheksidin/gümüş sulfadiazin kateterinde kan akımı epizotları olan hastaların sayısı kontrol kateteri verilen hastalardakinden daha düşük olmuştur (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 üniversiteli ilişkili 9 hastanede 780 hastaya Temmuz 1998 ile Haziran 2001 arasında Arrowg+ard Blue Plus antimikrobiyel kateterler kullanılarak yapılan bir prospektif, çok merkezi, randozne, çift kör, kontrollü klinik çalışma bu kateterlerin kontrol kateterlerine göre ekstremitelerde kolonize olma olasılığının daha az olduğunu göstermiştir (13,3 ve 24,1 Kolonize kateteri 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 uyumlu için test edilen 82 dejikş parenteral ilaçla infüzyonda verileninde iletmedi bir kayip veya klorheksidin iç lümen impregasyonunun etkileşimiğini göstermemiştir. (Xu, 2000)

### Üyeler:

1. Kateter yerleştirildikten sonra advers reaksiyonlar olursa kateter hemen çıkarın. Klorheksidin içeren bileşenler 1970'li yılların ortalarından beri topikal dezenfektan olarak kullanılmıştır. Etkin bir antimikrobiyel ajan olan klorheksidin bir çok antisепtic cilt kremleri, gargaralar, kosmetik ürünler, tıbbi cihaz ve cildi cerrahi bir işleme hazırlamak için kullanılan dezenfektanlarda kullanılmaktadır.

**NOT:** Advers reaksiyon olursa kateter antimikrobiyel ajanlarına karşı alerjiyi doğrulamak için hassasyet testini yapın.

### Önlem:

1. Bu ürünün kontrollü çalışmaları hamile kadınlar, pediyatrik veya neonatal hastalar ve bilinen sulfonamid aşırı duyarlılığı, eritem multiforme, Stevens-Johnson sendromu ve glukoz-6-fosfat dehidrogenaz eksikliği olan hastalarda yapılmamıştır. Bu kateterin kullanımının faydalari herhangi bir olası riskle karşılaşırılmalıdır.

## ⚠ Genel Uyarılar ve Önlemler

### Uyarılar:

1. Steril, Tek kullanımlık: Tekrar kullanmayın, tekrar işleme sokmayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/ veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur. Sadece tek kullanımlık olması amaçlanmış tıbbi cihazların tekrar işlenmesi performans azalması veya işlevsellik kaybıyla sonuçlanabilir.

2. Kullanmadan önce tüm prospektüsteki uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olunabilir.

3. Kateteri sağ atriyum veya sağ ventrikül yerleştirmeyin/ ilerletmeyin veya buralarda kalmasına izin vermeyin. Kateter ucu, Superior Vena Kavannı alt üçte birlik kismına ilerletilmelidir.

Femoral ven yaklaşımı için kateter damara kateter ucu damar duvarına paralel olacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde ilerletilmelidir.

Kateter ucunun konumu, kurum politikası ve prosedürleri uyarınca onaylanmalıdır.

4. Klinisyenler kılavuz telin dolasım sisteminde implante edilmiş herhangi bir cihaz tarafından tutulması potansiyelinden haberdir olmalıdır. Hastada bir dolasım sistemi implantı varsa kateter işleminin kılavuz tel yakalanması riskini azaltmamak üzere doğrudan görüntüleme altında yapılması önerilir.
5. Kılavuz tel veya doku dilatörünü ilk yerleştirirken aşır güç kullanmayı çunku bu işlem damar perforasyonu, kanama veya bileşen hasarına neden olabilir.
6. Kılavuz telin sağı kalbe geçmesi disritmiler, sağ dal demet bloğu ve bir damar, atriyum veya ventrikül duvarının perforasyonuna neden olabilir.
7. Kateter veya kılavuz tel yerleştirirken veya çıkarırken aşır güç uygulanmayın. Aşır güç bileşen hasarı veya kırılmasına neden olabilir. Hasardan şüpheleniliyorsa veya geri çekme kolaylaştırılmışsa radyografik görüntüleme elde edilelim ve ek konsultasyon istenmelidir.
8. Basınçlı enjeksiyon için endike olmayan kateterlerin bu tür uygulamalar için kullanılmış lümenler arasında geçiş veya yaralanma potansiyeline sahip rüptüre yol açabilir.
9. Kateter kesme veya zarar verme veya kateter akışını bozma riskini azaltmak için doğrudan kateter gövdesinin veya uzatma hattalarının dış capına herhangi bir şerit sabitlemeye, zımbalımayın veya/veya dikmeyin. Sadece belirtilen stabilizasyon konumlarında sabitleyen.

10. Bir santral venöz erişim cihazı veya vene hava girimesine izin verilirse hava embolis olabilir. Açık iğneleri veya kapaklı, klemplenmemiş kateterleri santral venöz ponksiyon bölgesinde bırakmayın. Yanlışlıkla ayırmaya karşı korumak üzere herhangi bir santral venöz erişim cihazıyla sadece sıkıca takılmış Luer-Lock başlıklarını kullanın.

11. Klinisyenler kayan klemplerin istenmeden çırınlabileceğinin farkında olmalıdır.

12. Klinisyenler verilenlerle sınırlı olmamak üzere santral venöz kateterlerle ilişkili olabilecek komplikasyonlardan/istenmeyen yan etkilerden haberdir olmalıdır:

- damar, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponad
- pleural (yani pnömotoraks) ve mediastinal yaralanmalar
- hava embolisi
- kateter embolisi
- kateter oklüzyonu
- duktus torakik lasersyonu
- bakteriyemi
- septisemi
- tromboz
- istemeden arteriyel ponksiyon
- sinir hasarı
- hematom
- kanama
- fibrin klfli oluşumu
- çıkış bölgesi enfeksiyonu
- damar erozyonu
- kateter ucu malpozisyonu
- disritmiler
- ekstravazasyon
- anafilaksi
- flebit
- santral vasküler travma

### Önlemler:

1. Kateter, kılavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bileşenini inserisyondan, kullanım veya çıkışma sırasında modifiye etmeyin.
2. İşlem anatomik yer işaretleri, güvenli teknik ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafından gerçekleştirilmelidir.

- Cihazların güvenli biçimde atılması da dahil, tüm işlemler için standart önlemleri alın ve kurum politikalarına uyun.
- Kullanım öncesinde ambalaj hasarlıya veya istemeden açılmışa cihazı kullanın. Cihazı atın.
- Bu cihazlar için saklama koşulları, cihazların kuru tutulması ve doğrudan güneş ışığından bırakılmamasını gerektirir.
- Kateter insersiyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyalinin zayıflatılabilecek solventler içerir. Alkol, aseton ve polietilen glikol polüretan materyallerin yapısını zayıflatılabılır. Bu ajanlar ayrıca kateter stabilizasyon cihazı ile cilt arasındaki yapışkan bondu zayıflatılabılır.
  - Kateter üzerinde aseton kullanmayın.
  - Kateter yüzeyini batırmaç için alkol kullanmayın veya kateter açılığını tekrar oluşturmak veya bir enfeksiyon önleme yolu olarak kateter lümeninde alkol kalmasına izin vermeyin.
  - İnsersiyon bölgesinde polietilen glikol içeren merhemler kullanmayın.
  - Yüksek alkol konsantrasyonlarına sahip ilaçların infüzyonunu yaparken dikkatli olun.
  - Cilt ponksiyonu öncesi ve pansumanı uygulamadan önce insersiyon bölgesinin tamamen kurumasını bekleyin.
  - Kit bileşenlerinin alkolle temas etmesine izin vermeyin.
- Kullanıldığında önce kateterin açık olduğundan emin olun. Intraluminal çokça veya kateter rüptür riskini azaltmak üzere 10 ml'den küçük enjekktörler kullanın.
- Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter manüipülasyonunu en aza indirin.

## Önerilen Bir İşlem: Steril teknik kullanın.

### Ponksiyon Bölgesini Hazırlayın:

- Hastayı insersiyon bölgesi için uygun olduğu şekilde konumlandırın.
  - Subklavyen veya Juguler yaklaşım: Hava embolisini azaltmak ve venöz dolmayı artırmak için hastayı tolere edildiği şekilde hafif Trendelenburg pozisyonuna koyn.
  - Femoral yaklaşım: Hastayı sırtüstü pozisyona koyn.
- Uygun antiseptik ajanla cildi temizleyerek hazırlayın ve kurumasını bekleyin.
- Ponksiyon bölgesini örtün.
- Kurumsal politikalar ve işlemeler göre lokal anestezik uygulayın.
- İğneyi atın.

### SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabi (sağlanmışa):

SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabi iğnelerin (15 Ga. - 30 Ga.) atılması için kullanılabilir.

- Tek eller teknik kullanarak iğneleri atık kabı deliklerine sıkıca itin (bakınız Şekil 1).
  - Atık kabina yerleştirilen iğneler yeniden kullanılamayacak şekilde otomatik olarak yerinden givencye alınırlar.
- ⚠ Uyarı:** SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabina yerleştirilmiş iğneleri çıkarmaya kalkmayın. Bu iğneler yerlerinde güvenmeye almamıştır. İğneler atık kabından zorlanarak çıkartıldıklarında hasar görebilirler.
- ⚠ Önlem:** SharpsAway II Kilitlenen Atık Kabina yerleştirilmiş iğneleri geri çekin (hangi Arrow Advancer'in sağlanması olmasına bağlı olarak Şekil 2'de GlideWheel veya 2A Standart Advancer'a bakın).
- ⚠ Önlem:** Arrow Advancer ucunu "J" kısmı geri çekilmiş olarak Arrow Raulerson Şırngası pistonu veya introducer içine arkasındaki delije yerleştirin.

- ⚠ Önlem:** İğneleri, köpük SharpsAway sistemi, kullanıldığında sonra iğneleri köpük içine itme yoluya kullanıtmayı.
- ⚠ Önlem:** İğneleri, köpük SharpsAway sisteme yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikülat madde yapıştırılabilir.

### Kateteri Hazırlama:

- Lümen/lümenler hazırlamak ve açlığı sağlamak üzere her lümenden enjeksiyonluk steril normal salın geçirin.
  - Luer-Lock konektörü/konektörleri lümen/lümenler içinde salın olacak şekilde uzatma hatına/hatalarına klempileyin veya takın.
  - Distal uzatma hattını kilavuz telin içmesi için kapaksız bırakın.
- ⚠ Uyarı:** Kateteri uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin.

## Başlangıç Venöz Erişim Elde Etme:

### Ekojenik İğne (sağlanmışa):

Bir ekojenik iğne, kateter yerleştirimek kolaylaştmak amacıyla kilavuz telin ilk yerleştirilmesi için vasküler sisteme erişim sağlamış üzere kullanılır. İğne ucu klinisine damara ultraslon altında ponksiyon yapılmış tam ıgne ucu konumunu tanımlaması için yaklaşık 1 cm boyunda birkaç ponksiyon yapılmıştır.

### Koruma İğne/Güvenlik İğnesi (sağlanmışa):

Bir korumalı iğne/güvenlik iğnesi üreticinin kullanım talimatına göre kullanılmalıdır.

### Arrow Raulerson Şırngası (sağlanmışa):

Arrow Raulerson Şırngası, kilavuz tel insersiyonu için Arrow Advancer ile birlikte kullanılır.

- Takılı şırngaya kateter/iğneyi veya introducer iğne veya Arrow Raulerson Şırngasını (sağlandıysa) ven içine yerleştirin ve aspirasyon yapın

**⚠ Uyarı:** Açık iğneler veya kapaksız, klemplenmemiş kateterleri santral venöz ponksiyon bölgelerinde bırakmayın. Bir santral venöz erişim cihazı veya vene havaya girişmesi izin verilirse hava emboli olusabilir.

**⚠ Önlem:** Kateter embolisi riskini azaltmak için iğneyi introducer katetere (sağlanmışa) tekrar yerleştirilmeyin.

## Venöz Erişimi Doğrulama:

İstemeden arteriel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak için tekniklerden birini kullanın:

- Santral Venöz Dalgaformu:
  - İndiren svi görülmüş kunt ucu basınç transdüksiyon probunu pistonun arkasına ve Arrow Raulerson Şırngası valfleri içinden geçirin ve santral venöz basınç dalgaformu içini izleyin.
    - Arrow Raulerson Şırngası kullanılıyorsa transdüksiyon probunu çıkarın.
- Pulsatil Akış (hemodinamik izleme ekimpanı yoksa):
  - Arrow Raulerson Şırngasının şırnga valf sistemi açmak için transdüksiyon probunu kullanın ve pulsatil akış içini izleyin.
  - Şırngayı içinden ayırm ve pulsatil akış içini izleyin.

**⚠ Uyarı:** Pulsatil akış genellikle istenmediğinde arter ponksiyonuna işaret eder.

**⚠ Önlem:** Venöz erişime işaret etmek üzere kan aspirati rengine güvenmeyin.

## Kilavuz Teli Yerleştirme:

### Kilavuz tel:

Kitter/Setter ceşitli kilavuz teller ile sañanır. Kilavuz teller, spesifik insersiyon teknikleri için farklı çaplar, uzunluklar ve uç konfigürasyonlarında sañanır. Fili insersiyon işlemeni başlatmadan önce spesifik teknikle kullanılacak kilavuz tele/tellere aña hale gelin.

### Arrow GlideWheel Wire Advancer veya Arrow Advancer (sağlandıysa):

Arrow Advancer, Arrow Raulerson Şırngası veya bir iğneye yerleştirilmesi için kilavuz telin "J" ucunu düzeltmek üzere kullanılır.

- Basparmagınız 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 ucunu "J" kısmı geri çekilmiş olarak Arrow Raulerson Şırngası pistonu veya introducer içine arkasındaki delije yerleştirin.

10. Kilavuz teli Arrow Raulerson Şırngasına, şırnga valfleri içinden veya introducer içine geçinceye kadar yaklaşık 10 cm ilerletin.

- Kilavuz teliin Arrow Raulerson Şırngası içinden ilerletilmesi hafif bir döndürme hareketi gereklidir.
- Arrow GlideWheel Advancer kullanılıyorsa, kilavuz teli Arrow Raulerson Şırngası içinden veya introducer içinden, ilerletici tekerlekini ve kilavuz teli iyeri yönde iterek ilerletin (bkz. Şekil 3). Kilavuz tel istenen derinlige erişinceye kadar devam edin.
- Standart Arrow Advancer kullanılıyorsa, baspmagi kaldırın ve Arrow Advancer'ı Arrow Raulerson Şırngası veya introducer içinden yaklaşık 4 - 8 cm uzaga çekin. Baspmagi Arrow Advancer üzerine indirin ve kilavuz teli siklu tutarken kilavuz teli daha fazla ilerletmek üzere tırzağı şırnga hânesi içine itin (bkz. Şekil 3A). Kilavuz tel istenen derinlige erişinceye kadar devam edin.

11. Kilavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini (sağlanmışa) ne kadar kilavuz tel yerleştirildiğinde bilinçlemeği üzere yardımcı olmasi için bir referans olarak kullanın.

**NOT:** Kilavuz tel tamamen aspire edilmiş Arrow Raulerson Şırngası ve bir 6,35 cm (2,5 inç) introducer iğne ile birlikte kullanıldığıda su konumlandırma referansları geçerlidir:

- 20 cm işaret (iki bant) pistonun arkasına giriyor = kilavuz tel ucu işne ucunda
- 32 cm işaret (üç bant) pistonun arkasına giriyor = kilavuz tel ucu işne ucundan yaklaşık 10 cm içeride.

**⚠ Önlem:** Kilavuz teli daima sıkıca tutmaya devam edin. Tutma amaciyla yeterli kilavuz tel uzunluğunu ağıpta kalımsız olarak devam ettirin. Kontrol edilmeyen bir kilavuz tel, tel embolisine neden olabilir.

**⚠ Uyarı:** Arrow Raulerson Şırıngasını kilavuz tel yerindeyken aspire etmeyein; arkaya valften şırıngaya hava girebilir.

**⚠ Önlem:** Şırınganın arkasından (kapak) kan sızması riskini azaltmak üzere kan reinfizyonu yapmayın.

**⚠ Uyarı:** Kilavuz teli olası ayrılmaya veya hasar görme riskini azaltmak üzere teli işnenin eğimli kısmını üzerine geri çekmeyin.

12. Introduser iğne Arrow Raulerson Şırıngasını (veya kateteri) kilavuz teli yerinde tutarken çırkan.

13. Kilavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini istenen kalıcı kateter yerleştirme derinliğine göre kalıcı uzunluğu ayarlamak üzere kullanın.

14. Gerekirse kütanaya ponksiyon, bistürünün kesici ucu kilavuz telden uzağa doğru konumlandırılmasız olarak bütünü.

**⚠ Uyarı:** Uzunluğunu değiştirmek üzere kilavuz teli kesmeyin.

**⚠ Uyarı:** Kilavuz teli bistüriyle kesmeyin.

- Bistürünün kesici ucunu kilavuz telden uzağa doğru konumlandırmın.
- Kullanılmadığında kesici madde yanalarını riskini azaltmak üzere bistürünün güvenlik ve/veya kilitleme özelliğini (sağlanmışa) etkinleştirin.

15. Gerekliği şekilde venu kanalını büyütmek için doku dilatörlerini kullanın. Kilavuz teli açısından cilt içinden yaşaşa izleyin.

**⚠ Uyarı:** Doku dilatörünü kalıcı bir kateter olarak yerinde bırakmayın. Doku dilatörünü yerinde bırakma hastayı olası damar duvarı perforasyonu açısından risk alıma sokar.

## Kateterler ileterleme:

16. Kateterin ucunu kilavuz tel üzerinden geçirin. Kateterin göbek ucunda kilavuz teli sıkıca tutmaya yetecektir kadar kilavuz tel uzunluğunu ağıpta kalmalıdır.

17. Cilt yakınında tutarak kateteri ven içine hafif döndürme hareketiley iplerletin.

**⚠ Uyarı:** Kateter klempi ve tutturucuya (sağlanmışa) kilavuz tel çıkarılmadan takmayın.

18. Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans noktaları olarak kullanarak kateteri son kalıcı pozisyonu iplerletin.

**NOT:** Santimetre işaretleme sembololoji kateter ucunu referans alır.

- *sayısal:* 5, 15, vs.
- *bantlar:* her bant 10 cm aralığı işaret eder ve bir bant 10 cm, iki bant 20 cm gösterir vs.
- *noktalı:* her nokta 1 cm aralığı işaret eder

19. Kateteri istenen derinlikte tutun ve kilavuz teli çırkan.

**⚠ Önlem:** Kilavuz teli kateter yerleştirildikten sonra çıkarmaya çalışırken direnç karşılaşırsa kilavuz tel damar içinde kateter ucu etrafında büükümüş olabilir (bakınız Şekil 4).

- Bu durumda kilavuz teli geri çekilmesi kilavuz tel kırılması sonucanabilecek gereksiz güç uygulanmasına yol açabilir.
- Direnç karşılaşırsa kateteri kilavuz tele göre yaklaşık 2-3 cm geri çekin ve kilavuz teli çıkarmaya çalışın.
- Vine direnç karşılaşırsa kilavuz tel ve kateteri birlikte çırkan.

**⚠ Uyarı:** Olası kırılma riskini azaltmak üzere kilavuz tel üzerine gereksiz güç uygulamayın.

20. Tüm kilavuz teli çıkarıldığında sağlam olduğunu daima doğrulayın.

## Kateter İnsersiyonunu Tamamlama:

21. Lümen açlığını her uzatma hattına bir sırıngı takarak ve venöz kanın serbestçe aktığı gözlenmeyeceye kadar aspireyan yaparak kontrol edin.

22. Kateterden kanı tamamen gidermek üzere lümenden/lümenlerden sıvı geçirin.

23. Tüm uzatma hattını/hattlarını uygun Luer-Lock konektörü/konektörlerle gerekçi şekilde takın. Kullanılmayan port/porlar, Luer-Lock konektör/konektörler içinden standart kurumsal politikalar ve işemeler kullanılarak "kilitlenebilir".

- Hat ve Luer-Lock konektör değişiklikleri sırasında her lümen içinden akışı tikamak üzere uzatma hatlarında kayan klemplere sağılanmıştır.

**⚠ Uyarı:** Lümen içinden infüzyondan önce aşırı basınç nedeniyle uzatma hattının hasar görmesi riskini azaltmak üzere kayan klempli açın.

## Kateter Sabitleme:

24. Bir kateter stabilizasyon cihazı, kateter klempi ve tutturucu, zimbalar veya sürtürler (sağlanmışa) kullanın.

- Kateter göbeğini primer sabitleme bölgesi olarak kullanın.
- Gerekçinde sekonder sabitleme bölgesi olarak kateter klempi ve tutturucu kullanın.

**⚠ Önlem:** Uygun kateter ucu pozisyonunu devam ettirmek üzere işlem boyunca kateter maniplülüsyonunu en aza indirin.

## Kateter Stabilizasyon Cihazı (sağlanmışa):

Bir kateter stabilizasyon cihazı üreticinin kullanma talimatıyla uyumlu olarak kullanılmalıdır.

## Kateter Klempi ve Tutturucu (sağlanmışa):

Kateter stabilizasyon için kateter göbeği dışında ek bir sabitleme bölgesi gerekçinde kateteri sabitlemek için bir kateter klempi ve tutturucu kullanılır.

- Kilavuz tel çokları gereklidir hatlar bağlandıktan veya kilitlendikten sonra lastik klempli kanatlarını ağız ve uygun ezi konumunu etmek için kateter üzerine kateterin nemli olmadığında (gerekçi) sekiyi emin olarak konumlandırılın.
- Sert tutturucuya kateter klempline tıktılarak oturtun.
- Kateter klempi ve tutturucuya hastaya kateter stabilizasyon cihazı veya zimba ya da sürt koyma yoluyla bir unite olarak sabitleyin. Kateter yer değiştirmesi riskini azaltmak için hem kateter klempli hem tutturucunun sabitlenmesi gereklidir (bakınız Şekil 5).
- Pansuman üreticinin talimatına göre uygulamadan önce insersyon bölgesinin kuru olduğundan emin olun.
- 26. Kateter ucunun yerleşimini kurumsal politikalar ve işlemlerle uyumlu olarak değerlendirin.
- 27. Kateter ucunun konumu yanlışça, kurumsal politikalar ve işlemlere göre durumu değerlendirin ve kateteri değiştirin veya tekrar konumlandırın.

## Bakım:

### Pansuman:

Kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre pansuman yerleştirin. Büyünlük bozulursa, örneğin pansuman nemlenirse, kırılınse, gevşerse veya artık okluviz degilse hemen değiştirin.

### Kateter Açıklığı:

Kateter açılığını kurumsal politikalar, işlemler ve uygulama kilavuz ilkelerine göre devam ettirin. Santral venöz kateterleri olan hastalarla bakım tüm personel kateterin duruma süresini uzatmak ve yaralanmayı önlemek için etkin yönetim konusunda bilgili olmalıdır.

## Başınılı enjeksiyon Talimi - Steril teknik kullanın.

1. Her basınılı enjeksiyondan önce kateter ucu pozisyonunu doğrulamak için bir görüntü elde edin.

**⚠ Önlem:** Başınılı enjeksiyon işlemleri güvenli teknik ve olası komplikasyonlara aşina vasıflı bir personel tarafından yapılmalıdır.

2. Başınılı enjeksiyon için lümeni belirleyin.

3. Kateter açılığını kontrol edin:

- Steril normal salinile doldurulmuş 10 mL şırıngaya takın.
- Kateteri yeterli kan dönüsü için aspire edin.
- Kateterden kuvetle sıvı geçirin.

**⚠ Uyarı:** Kateter başırsızlığı ve/veya hastaya ilgili komplikasyonların riskini en aza indirmek üzere basınılı enjeksiyondan önce kateter lümenlerinin her birinin açılığını sağlayın.

4. Şırıngayı ve işeşiz konektörü (geçerli olan durumda) ayırrn.

5. Başınılı enjeksiyon uygulama seti tüpünü üreticinin önerisine göre kateterin uygun uzatma hattına takın.

- ⚠ Önlem:** Kateter başarısızlığı ve/veya ucun yerinden oynaması riskini en azı indirmek için on (10) enjeksiyon veya ürün etiketine ve kateter Luer göbeğinde yer alan kateterin maksimum önerilen akış hızını geçmem.
- ⚠ Uyarı:** Ekstravazasyon veya kateter deformasyon bulgusu görür görülmez basınçlı enjeksiyonları sonlandırmın. Uygun tıbbi girişim için kurum politikalara ve prosedürlerine uyın.
- ⚠ Önlem:** Kateter başarısızlığı riskini en azı indirmek için basınçlı enjeksiyondan önce kontrast maddeyi vücut sıcaklığını istin.
- ⚠ Önlem:** Enjektör ekipmanındaki basınç limiti ayarları tikali veya kısmen tikali bir kateterde fazla basınç olusunuşunu önlemeyebilir.
- ⚠ Önlem:** Kateter başarısızlığı riskini en azı indirmek için kateter ve basınçlı enjekktör ekipmanı arasında uygun uygulama seti tüpi kullanın.
- ⚠ Önlem:** Kontrast madde üreticisinin belirtilen kullanma talimatı, kontrendikasyonlar, uyarılar ve önlemlerini izleyin.
- Kurum politikaları ve prosedürlerine uygun olarak kontrast madde enjeksiyonu yapın.
  - Kateter lümenini aseptik yöntem kullanarak basınç enjekktörü ekipmanından ayırin.
  - Aspire edin, sonra kateter lümeninden steril normal saline doldurulmuş 10 mL veya daha büyük şırıngayla sıvı geçirin.
  - Şırıngayı ayırr ve yerine steril işgnesiz konektör veya kateter uzatma hattında steril enjeksiyon kapığı takın.

### Kateter Çıkarma Talimatı:

- Hastaya potansiyel hava embolisi riskini azaltmak üzere klinik olarak endike olduğu şekilde pozisyon verin.
- Pansumani çıkarın.
- Kateteri serbest bırakın ve kateter sabitleme cihazından/cihazlarından çıkarın.
- Juguler veya subklavyen kateter çıkarıldığında, hastadan nefes alıp tutması isteyin.
- Kateteri yavaşça cilde paralel olarak çekerek çıkarın. Kateteri çıkarırken dirençe karşılaşırsa DURUN

**⚠ Önlem:** Kateter zorla çıkarılmamalıdır, yoksa kateter kırılması ve embolizasyona yol açabilir. Çıkarımı zor kateter için kurumsal politikalar ve işlemleri izleyin.

- Hemostat elde edilinceye kadar bölgeye doğrudan basınç ve sonrasında merhem tabanlı oklitiv pansuman uygulayın.
- ⚠ Uyarı:** Bölgede epiteliyalizasyon olusuncaya kadar kalan kateter kanalı bir hava giriş noktası olmaya devam eder. Oklitiv pansuman en az 24 saat veya bölgede epiteliyalizasyon olmuş gibi görününceye kadar yerinde kalmalıdır.
- Kateter çıkarma işlemini tüm kateter uzunluğu ve ucunun çarıldığından doğrulanması dahil kurumsal politikalar ve işlemlere göre belgelendirin.

Hasta değerlendirmesi, klinik eğitim, insersyon tekniği ve bu işleme ilişkili potansiyel komplikasyonlar açısından referans literatür için standart kitaplar, tıbbi literatür ve Arrow International LLC web sitesine bakınız: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Bu kullanma talimatının pdf kopyası [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU) adresine mevcuttur.

Bu, Tibbi Cihazlar Avrupa Veri Tabanı/Eudamed'in (<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>) kullanımına alınmasından sonra "Arrow AGB CVC" (Temel UDI-ID: 08019020000000000003K7) Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) belgesinin konumudur.

Avrupa Birliği'nde ve aynı düzenleyici rejime (Tibbi Cihazlarla İlgili 2017/745/EU Sayılı Düzenleme) tabi olan ülkelerde hasta/kullanıcı/üçüncü tarafar için; bu cihazın kullanımına alınmasından sonra "Arrow AGB CVC" (Temel UDI-ID: 08019020000000000003K7) Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) belgesinin konumudur. Ulusal yetkin makamlann (Teyakkuz İrtibat Noktaları) irtibat bilgileri ve daha fazla bilgi aşağıda verilen Avrupa Komisyonu web sitesinde bulunabilir: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

**tr** Sembol Sözlüğü: Semboller ISO 15223-1 ile uyumludur.  
Bazı semboller bu ürün için geçerli olmamayabilir. Özel olarak bu ürün için geçerli semboller için ürün etiketine başvurun.

Dikkat	Tıbbi cihaz	Kullanma talimatına bakınız	Tehlikeli maddeler içerir	Tıbbi madde içerir	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etlen öksit ile sterilize edilmişdir
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'nin (104 °F) üzerindeki aşırı ısından kaçının	Katalog numarası
Lot numarası	Son kullanma tarihi	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. © 2023 Teleflex Incorporated. Her hakkı saklıdır.

"Rx only", bu etiketlemede FDA CFR'de sunulan aşağıdaki ifadeyi iletmek için kullanılır: Dikkat: Federal kanunlar, bu cihazın satışı lisanslı bir sağlık hizmeti sağlayıcısı tarafından veya sağlık hizmeti sağlayıcısının emriyle yapılacak şekilde kısıtlar.

# Центральний венозний катетер (ЦВК) для введення під тиском 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, асоційованої з центральним катетером (BSI), у відділеннях інтенсивної терапії для дорослих з дітями із 300 лікарень, що беруть участь у дослідженнях. Це звіт надає орієнтовні дані для інших лікарень. Приблизно 90% катетер-асоційованих інфекцій кровотоку (CAIC) 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 діб); та збільшення лікарняних витрат. (Pittet, 1994)

### Обґрунтування для застосування антимікробних катетерів

#### Патогенез катетер-асоційованих інфекцій кровотоку:

Інфекція, пов'язані з судинним катетером, виникають через численні причини, проте вони починяються коли катетер стає колонізованим мікроорганізмами, які потрапляють одним із наступних двох шляхів, або двома одразу: 1) колонізація катетера зовні або 2) колонізація всередині катетера. Колонізація зовні катетера може виникнути через мікроорганізмів шкіри, інфекції тканин, що розташовані поруч, або завдяки гематогенний дисемінації катетера з віддаленого місця. Колонізація всередині катетера можлива при попаданні мікроорганізмів через роз'єм катетера або при контамінації рідини для інфузії. (Sherertz, 1997)

#### Опис виробу:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus є центральним венозним катетером (ЦВК) із зовнішньою поверхнею, обробленою за допомогою антимікробних засобів хлоргексидину ацетату та сульфадазину срібла на корпусі катетера та носіні 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 (-ів). Середня загальна кількість використаного на цій катетер (довжиною 20 см) хлоргексидину, срібла та сульфадазину становить 9,3 мг, 0,63 мг і 1,50 мг відповідно.

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus показав ефективність проти *Candida albicans*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* та *Staphylococcus epidermidis*.

#### Призначення/використання:

Катетер Arrow показаний для забезпечення короткочасного (< 30 днів) центрального венозного доступу з метою лікування хвороб або патологій, які потребують центрального венозного доступу.

Технологія Arrowg+ard призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку (CAIC). Клінічну ефективність катетера Arrowg+ard Blue Plus щодо попередження CAIC порівняно з оригінальним катетером Arrowg+ard Blue не досліджено.

#### 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 місць, які можна використовувати для периферійного в/в введення;
- моніторинг центрального венозного тиску;
- нове парентеральне харчування (ППХ);
- інфузії рідин, лікарських препаратів або препаратів для хіміотерапії;
- частий забір крові або переливання крові/препаратів крові;
- ін'єкція контрастної речовини.

При застосуванні для ін'єкції контрастної речовини під тиском не перевищуйте вказаний для кожного просвіту катетера максимальну швидкість потоку рідини. Максимальний тиск автоматичного шприца, який застосовується з ЦВК для введення під тиском, не повинен перевищувати 400 фунтів/кв. дюйм.

Цей катетер не призначається для застосування ані з метою лікування інсуючих інфекцій, ані як замінник тунельного катетера для пацієнтів, які потребують довготривалої терапії.

#### Цільова група пацієнтів:

Призначений для використання у пацієнтів з анатомічними особливостями, які підходять для використання пристрою.

#### Протипоказання:

Застосування антимікробного катетера Arrowg+ard Blue Plus протипоказано пацієнтам із відомою гіперчувствливістю до хлоргексидину ацетату, сульфадазину срібла та/або сульфаниламідних препаратів.

#### Очікувані клінічні переваги:

Можливість отримати доступ до центральної системи кровообігу за допомогою одного місця проколу для проведення процедур, які включають інфузію рідин, забір крові, введення лікарських засобів, центральний венозний моніторинг та можливість введення контрастних речовин.

Призначається для забезпечення захисту проти катетер-асоційованих інфекцій кровотоку.



#### Містість небезпечні речовини:

Конструктивні елементи, виготовлені з використанням неіржавної сталі, можуть містити > 0,1 % мас. кобальту (CAS № 7440-48-4), який вважається небезпечною речовиною категорії 1B CMR (канцерогенні, мутагенні або такі, що виявляють репродуктивну токсичність). Було визначено вміст кобальту у конструктивних елементах із неіржавної сталі, і судачи з призначенням та сукупності токсикологічних характеристик цих пристрій, ризик з точки зору біобезпеки пацієнта відсутній за умови використання пристрій згідно з вказівками у цій настанові з експлуатації.

## Можливість гіперчутливості:

Реакції гіперчутливості становлять проблему при застосуванні антимікробних катетерів, оскільки вони можуть бути дуже серйозними і навіть загрожувати життю. Повідомлення про випадки гіперчутливості існують із того часу, як антимікробні катетери з'явилися на ринку. Вони можуть виникати і у ваших пацієнтів, особливо якщо пацієнт японського походження.

Див. розділ «Застереження» для отримання додаткової інформації.

## Клінічні оцінки:

### Клінічне дослідження — Франція

Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійно сліпе 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 цього катетера було асоційовано з вираженою тенденцією до зниження показників інфекції центральних венозних катетерів (позначок 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, Duyou 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 сліпе 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 Arrowg+ard Blue Plus. Результати дослідження показали, що ці катетери ефективно знижували відсоток суттевого бактеріального росту на кінці або на підішвенному сегменті (26%) порівнянно 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 хлоргексидіном і сульфадіазіном, була меншою, ніж у пацієнтів, яким уводили контрольні катетери (3 проти 7 епізодів,  $p=0,21$ ).

Ostendorf T, Meinhold A, Harten 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.

### Клінічне дослідження — Сполучені Штати Америки

Проспективне, багатоцентрове, рандомізоване, подвійно сліпе 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 Arrowg+ard Blue Plus. Результати дослідження показали, що ці катетери менш імовірно колонізовані на час їх видалення порівняно з контрольними катетерами (13,3 проти 24,1 колонізованих катетерів на 1000 днів застосування катетера,  $p<0,01$ ). Показник визначення 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 Arrowg+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 Arrowg+ard Blue Plus.

## Дослідження взаємодії ліків:

Антимікробний катетер Arrowg+ard Blue Plus не показав втрату функції або наявності взаємодії імпрегнованого хлоргексидіном внутрішнього просвіту при інфузії 82 різних парентеральних ліків, які перевіряли на сумісність. (Xu, 2000)

## Застереження:

- Негайно видаліть катетер, якщо виникнуть побічні реакції після встановлення катетера. Сполучки, які містять хлоргексидин, застосовуються як місцеві дезінфектанти із середини 1970-х років. Оскільки хлоргексидин є ефективною антимікробною речовиною, його застосовують у багатьох антисептичних шкірних мазях, засобах для полоскання ротової порожнини, косметичних виробах,

медичних пристроях та дезінфектантах, що використовують для підготовки шкіри до хірургічної процедури.

ПРИМІТКА: Проведіть перевірку чутливості для літотерапії алергії до антимікробних засобів катетера, якщо виникне побічна реакція.

## Запобіжний захід:

- Контрольовані дослідження цього виробу не проводились у вагітних жінок, пацієнтів із відомою гіперчутливістю 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.

## ⚠ 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 погрішення робочих характеристик або втрати функціональності.
- Перед застосуванням прочитайте всі застереження, запобіжні заходи та інструкції в листку-вкладіші в упаковці. Невиконання цього може привести до тяжкого травмування пацієнта або смерті.
- Не розташуйте катетер в правому передсерді або правому шлуночку, та не залишайте його там. Кінчик катетера слід просувати в нижню 1/3 верхньої порожністі вени.

Для доступу через стегнову вену катетер необхідно вводити в судину так, щоб кінчик катетера лежав паралельно судинній стінці та не входив в праве передсердя.

Місце розташування кінчика катетера слід підтвердити відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

- Практикуючи лікарі повинні знати про вірогідність защемлення провідника будь-яким пристрієм, імплантованім у систему кровообігу. Якщо в пацієнта є імплантат у системі кровообігу, рекомендовано проводити процедуру катетеризації під прямим візуальним контролем для зменшення ризику защемлення провідника.
- Не докладайте надмірну силу, коли вводите провідник або диліятатор тканини, тому що це може привести до перфорації судин, кровотечі або пошкодження складових частин виробу.
- Проходження провідника в праву половину серця може спричинити аритмії, блокаду правої ніжки пучка Гіса та перфорацію стінок судин, передсердя або шлуночка.
- Не докладайте надмірного зусилля під час встановлення або видалення катетера або провідника. Докладання надмірного зусилля може привести до пошкодження або поломки складових частин виробу. Якщо є підохри на те, що виріб було пошкоджено, або його не можна видалити без зусилля, слід отримати радіографічне зображення та провести додаткову консультацію.
- Застосування для таких процедур катетерів, не призначених для проведення ін'єкції під тиском, може привести до перетягання рідини з однієї трубки катетера до іншої або розриву катетера та ризику травмування.

9. 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 вказаніх місцях стабілізації.
10. У випадку попадання повнітря 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 місця пункциї для центрального венозного доступу. Застосуйте тільки надійно закріплений з'єднання люер-лок (Luer-Lock) у всіх пристроях для центрального венозного доступу, щоб попередити випадкове роз'єдання.
11. Практикуючі лікарі мають знати, що рухомі зажими можуть бути зняті випадково.
12. 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, передсерда або шлуночка;
  - пlevральна травма (тобто, пневмоторакс) та травма середостіння; повітряна емболія;
  - емболія катетера;
  - оклюзія катетера;
  - розрив грудного протоку;
  - бактеріемія;
  - септицемія;
  - тромбоз;
  - випадкове проколювання артерії;
  - пошкодження нерва;
  - гематома;
  - кровотеча;
  - утворення фібринової капсули;
  - інфекція в місці виходу;
  - ерозія судини;
  - неправильне положення кінчика катетера;
  - аритмії;
  - ектравазація;
  - анафілаксія;
  - флебіт;
  - ураження центральних вен.
- Запобіжні заходи:**
1. Не змінійте 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 стандарти запобіжні заходи та дотримуйтесь політики установи стосовно всіх процедур, включаючи безпечнону утилізацію пристрой.
  4. Не використовуйте пристрій, якщо упаковка пошкоджена або ненавмисно відкрита перед використанням. Утилізуйте пристрій.
  5. Умови зберігання цих пристрой вимагають, щоб вони зберігалися в сухому місці та подалі від прямих сонячних променів.
  6. У склад деяких дезінфектантів, що використовують у місці введення катетера, входять розчинники, які можуть руйнувати матеріал катетера. Спирт, ацетон та поліетиленгліколь можуть посплати структуру поліуретанових матеріалів. Ці засоби можуть також посплати адгезійний зв'язок між приладом для стабілізації катетера та шкірою.
  - Не застосуйте ацетон на поверхні катетера.
  - Не використовуйте спирт для обробки поверхні катетера та не допускайте попадання спирту в просвіт катетера для відновлення прохідності катетера або як засіб для профілактики інфекції.
  - Невикористовуйте мазі, що містять поліетиленгліколь, у місці введення катетера.
  - Будьте обережні під час інфузії препаратів із високою концентрацією спирту.
  - Зачекайте, поки місце введення буде повністю сухим, перед тим як проколювати шкіру і накладати пов'язку.
  - Контакт окремих компонентів набору зі спиртом не припустимий.
  7. Перевірте прохідність катетера перед його використанням. Неприпустимим є використання шприців менших, ніж 10 мл, що зменшить ризик протікання або розриву катетера.
  8. Зверніть 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 пацента в положенні, яке необхідне для введення катетера.
  - Підключний доступ: або яремний доступ: Розташуйте пацента в невиряжене положення Тренделенбурга, щоб зменшити ризик повітряної емболії та посилити венозне наповнення.
  - Феморальний доступ: Розташуйте пацента в положенні лежачи на спині.
  2. Підготуйте чисту шкіру, обробивши її відповідним антисептиком, і зачекайте, поки вона висохне.
  3. Накрійте місце проколу.
  4. Введіть місцевий анестетик відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
  5. Утилізуйте голку.
- SharpsAway II, контейнер для утилізації із замком (за наявності):**
- 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 голки 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 їх змішують з іншими 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 вони були поміщені в систему з пінопластом SharpsAway. Частини речовини можуть прилипати до кінчика голки.**
- Підготовка катетера:**
6. Наповніть кожний просвіт катетера стерильним фізіологічним розчином для перевірки його прохідності та праймінга просвіті (-ів).
  7. Зафіксуйте або прикріпіть конектор (-и) люер-лок (Luer-Lock) до трубки (-ок) подовження для затримання фізіологічного розчину в просвіті (-ах).
  8. Запишіть дистальну трубку подовження незакріпленою ковпачком для проходження провідника.
- ⚠️ Застереження: Не ріжте 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):

Захищена голку/безпечну голку треба використовувати відповідно до інструкції для застосування, наданої вироником.

#### Шприц Arrow Raulerson (за наявності):

Шприц Arrow Raulerson застосовується у поєданні з Arrow Advancer для введення провідника.

9. Введіть голку інтрод'юсера або катетер/голку з приєднаним 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 пункциї для центрального венозного доступу. У випадку падіння повітря до пристрою для центрального венозного доступу або до самої вени може розвинутися повторна емболія.

⚠ Запобіжний захід: Не вводьте повторно голку в інтрод'юсер катетера (за наявності), щоб зменшити ризик емболії катетера.

#### Перевірте венозний доступ:

У зв'язку з ризиком випадкового введення катетера в артерію перевірте венозний доступ за допомогою однієї з нижче наведених методик:

- Форма хвиль центрального венозного тиску:
  - Введіть заповнений рідинкою тупокінцевий трансдукційний зонд у задню частину поршина шприца та через клапан шприца Arrow Raulerson і стежте за формою хвиль центрального венозного тиску.
    - Виділіть трансдукційний зонд, якщо користуєтесь шприцем Arrow Raulerson.
- Пульсуючий потік (якщо немає обладнання для моніторингу гемодинаміки):
  - Застосуйте трансдукційний зонд для відчінення системи клапанів шприца Arrow Raulerson і стежте за пульсуючим потоком.
  - Відєрайте шприц від голки та стежте за пульсуючим потоком.

⚠ Застереження: Пульсуючий потік зазвичай є показником випадкового проколування артерії.

⚠ Запобіжний захід: Для визначення венозного доступу не покладайтесь на колір крові, отриманої при аспирації.

#### Вставте провідник:

##### Провідник:

Набори/комплекти доступні з різними провідниками. Постачаються провідники різних діаметрів, довжини та кінцями різних конфігурацій для різних методів введення. Перш початком процедури введення ознайомтесь, який саме провідник (чи) використовується в цьому методі.

#### Arrow GlideWheel Wire Advancer або Arrow Advance (за наявності):

Arrow Advance застосовується для вимірювання кінця «J» провідника з метою введення провідника в шприц Arrow Raulerson або в голку.

- За допомогою великого пальця руки відтягніть кінець «J» (див. Рисунок 2 GlideWheel або 2A Стандартний Advancer залишено від наного Arrow Advance).
- Помістіть кінець Arrow Advance – із відтягнутим кінцем «J» – 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.
- Проведіть провідник 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 Advance і провідник вперед (див. Рисунок 3). Продовжуйте, доки провідник не досягне бажаної глибини.
- Якщо використовується стандартний Arrow Advance, підніміть великий пальць руки та відтягніть Arrow Advance приблизно на 4–8 см від шприца Arrow Raulerson або голки інтрод'юсера. Опустіть великий пальць руки на Arrow Advance та, міцно утримуючи провідник, пропишівте Arrow Advance та провідник в циліндри шприца для подальшого проведення провідника (див. Рисунок 3A). Продовжуйте, доки провідник не досягне бажаної глибини.

11. Користуєтесь сантиметровими позначками (за наявності) на провіднику для оцінки глибини введення провідника.

**ПРИМІТКА:** Коли провідник використовують у поєданні зі шприцем Arrow Raulerson (за умов поєвної аспірації) та голкою інтрод'юсера розміром 6,35 см (2 1/2''), то можна застосовувати такі орієнтири його положення:

- позначка 20 см (дів'ята риска), 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. Залишаєте достатньо довжину провідника відкритою для маніпуляцій. Неконтрольований провідник може привести до емболії провідником.

⚠ Застереження: Не проводьте аспирацію 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 видалайте провідник проти зрізу голки, щоб уникнути можливого відриву або пошкодження провідника.

12. Виділіть голку інтрод'юсера та шприц Arrow Raulerson (або катетер), утримуючи провідник на одному місці.

13. Користуйтесь 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 гострий край скальпеля в напрямку від провідника.
- Коли не користуєтесь скальпелем, застосуйте правила безпеки та/або функцію закріплення скальпеля (за наявності), щоб зменшити ризик травми гострим предметом.

15. Використовуйте диллятор тканини, щоб збільшити прохід у тканинах до вени, за необхідності. Повільно слідкуйте за кутом провідника через шкіру.

⚠ Застереження: Не залишайте диллятор тканини на місці, як постійний катетер. Якщо диллятор тканини залишається на місці, це наражає пацієнта на ризик можливої перфорації стінки судини.

#### Просунуте катетер вперед:

16. Наборайте кінчик катетера на провідник. Слід залишати достатньо довжину провідника відкритою біля кінця катетера з адаптером для міцного утримання провідника.

17. Захопіть пальцями шкіру поблизу та проведіть катетер у вену за допомогою легкого руху з обертанням.

⚠ Застереження: Не прикріплюйте зажим катетера та закріплювач катетера (за наявності) до моменту видалення провідника.

18. Користуйтесь 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, дів'ята риска вказує 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 цим обставин тягніти провідник назад, то це може привести до докладання неналежного зусилля та внаслідок цього до пошкодження провідника.
- Якщо відчувається опір, витягніть катетер приблизно на 2–3 см відносно провідника та спробуйте виділити провідник.

- Якщо знову відчувається опір, видаліть провідник і катетер водночас.

**⚠ Застереження:** Не докладайте надміру силу до провідника, щоб не пошкодити його.

20. Після видалення завжди перевірте весь провідник на предмет ушкоджен.

## Виконайте введення катетера:

21. Перевірте прохідність просвіту, присідавши шприц до кожної трубки подовження, та виконуйте аспирацію до появи вільного потоку венозної крові.
22. Промійтіте просвіт (-и), щоб повністю змити кров із катетера.
23. Під'єднайте все трубки подовження до відповідних 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.

• Рухомий зажим (-и) надається в комплекті до трубок подовження для оклюзії потоку через кожний просвіт під час міні трубок та конектора люер-лок.

**⚠ Застереження:** Перед початком інфузії відкрийте рухомий зажим через його просвіт, щоб зменшити ризик пошкодження трубки подовження надмірним тиском.

## Зафіксуйте катетер:

24. Користуйтесь приладом для стабілізації катетера, зажимом катетера та закріплювачем катетера, скобами або нітками (за наявності).
  - 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 приєднання або закріплення необхідних ліній, розпряміть крізь гумового зажима та розташуйте його на катетері, а також перевірте, щоб катетер не був вологий — це потрібно для утримання кінчика катетера в правильному положенні.
- Зацільніть гумичний закріплювач на зажим катетера.
- Зафіксуйте зажим катетера та закріплювач катетера на тілі пацієнта за допомогою приладу для стабілізації катетера, скоб або шовного матеріалу. Зажим катетера та закріплювач катетера потребують фіксації для зменшення ризику зміщення катетера (див. Рисунок 5).
- 25. Згідно з інструкцією виробника перед накладанням пов'язки перевірте, щоб місце введення катетера було сухим.
- 26. Оцініть положення кінчика катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
- 27. При неправильному розташуванні кінчика катетера оцініть його стан та 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 намокнінні, забрудненні, послабленні або втраті поліплюючих властивостей.

### Прохідність катетера:

Підтримуйте прохідність катетера відповідно до внутрішніх нормативних документів та практичних рекомендацій медичного закладу. Усі спріобітники, задіяні в догляді за пацієнтами з центральними венозними катетерами, повинні знати правила подовження з катетером для подовження строку його використання та профілактики пошкоджень.

## Інструкції до ін'єкції під тиском — проводьте підготовку згідно з правилами асептики.

1. Перед кожною ін'єкцією під тиском отримайте візуальне зображення для підтвердження положення кінчика катетера.

**⚠ Запобіжний захід:** Процедури ін'єкції під тиском повинні проводитись досвідченим персоналом, добре обізнаним із безпечною методикою та можливими ускладненнями.

2. Визначте просвіт для ін'єкції під тиском.

3. Перевірте прохідність катетера:

- Приєднайте шприц на 10 мл, наповнений звичайним стерильним фізіологічним розчином.
- Проведіть аспирацію в катетері для перевірки адекватного повернення крові.
- Ретельно промійтіте катетер.

**⚠ Застереження:** Забезпечте прохідність кожного просвіту катетера перед виконанням ін'єкції під тиском, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації та/або ускладнень у пацієнта.

4. Від'єднайте шприц із безголковим конектором (якщо стосується).

5. Приєднайте набір трубок для проведення ін'єкції під тиском до відповідної трубки подовження катетера згідно з рекомендаціями виробника.

**⚠ Запобіжний захід:** Не перевищуйте десять (10) ін'єкцій або максимальну рекомендовану швидкість потоку для катетера, яка вказана на етикетці до продукта та на адаптері катетера з роз'ємом Люера, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації та/або зміщення кінчика.

**⚠ Застереження:** Примініть ін'єкції під тиском при первісних ознаках екстравазації або деформації катетера. Дотримуйтесь відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу для проведення належного медичного втручання.

**⚠ Запобіжний захід:** Перед проведенням ін'єкції під тиском нагрійте контрастну речовину до температури тіла, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації.

**⚠ Запобіжний захід:** Налаштуванням граничних значень тиску на обладнанні для введення можуть не перевішоджати створювено надмірного тиску на закупореному або частково закупореному катетері.

**⚠ Запобіжний захід:** Користуйтесь відповідним набором трубок між катетером та обладнанням для введення під тиском, щоб зменшити ризик невдалої катетеризації.

**⚠ Запобіжний захід:** Дотримуйтесь належних інструкцій для використання, противоказань, застережень та запобіжних заходів, наданих виробником контрастної речовини.

6. Уведіть контрастну речовину відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.
7. Від'єднайте просвіт катетера від обладнання для ін'єкції під тиском, дотримуючись правил асептики.
8. Виконайте аспирацію, а потім промійтіте просвіт катетера за допомогою шприця на 10 мл (або більшого), наповненого звичайним стерильним фізіологічним розчином.
9. Від'єднайте шприц та замініть його стерильним безголковим конектором або ін'єкційною кришкою, розмістіть її на трубку подовження катетера.

## Інструкції щодо видалення катетера:

1. Розмістіть пацієнта за клінічними показаннями для зменшення ризику потенційної повітряної embолії.
2. Видаліть пов'язку.
3. Звільніть катетер та видаліть із пристрою (-ів) для фіксації катетера.
4. При видаленні временно або підключичного катетера попросіть пацієнта вдихнути та затримати подих.
5. Видаліть катетер, повільно потягнувшись його паралельно шкірі. При виникненні опору при видаленні катетера **STOP**.

**⚠ Запобіжний захід:** Не намагайтесь видалити катетер силоміць: це може привести до пошкодження катетера та embолізації. Дотримуйтесь внутрішніх нормативних документів медичного закладу при складнощах під час видалення катетера.

6. Надавіть на місце введення катетера до 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 прийнятим на 24 години або до наочної епітелізації ділянки.**

7. Задокументуйте процедуру видалення катетера, включаючи факт перевірки повного видалення катетера та його кінчика відповідно до внутрішніх нормативних документів медичного закладу.

Додаткову інформацію про обстеження пацієнта, навчання клініциста, методики введення катетера та можливі ускладнення, пов'язані з цією процедурою, можна знайти в стандартних підручниках, медичній літературі та на веб-сайті компанії Arrow International LLC: [www.teleflex.com](http://www.teleflex.com)

Копія цієї інструкції для застосування у форматі pdf розміщена на веб-сайті [www.teleflex.com/IFU](http://www.teleflex.com/IFU)

Це короткий огляд інформації про безпеку та клінічну ефективність розміщення системи «ЦВК Arrow AGB» (базовий UDI-DI: 08019020000000000033K7) [Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP] після запуску Європейської бази даних щодо медичних пристрій/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з аналогічною регуляторною політикою (Положення 2017/745/ЄС щодо медичної апаратури); якщо під час використання або внаслідок використання цього пристрію виникла надзвичайна ситуація, необхідно повідомити про це виробнику та/або його уповноваженому представнику, а також у відповідальні органи цієї країни. Контактні дані компетентних органів у даній країні (контактні дані служби нагляду) та додаткову інформацію можна знайти на цьому сайті Європейської комісії: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en)

uk

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 інструкції для застосування	Містить небезпечні речовини	Містить лікарську речовину	Не застосовуйте повторно	Не стерилізуйте повторно	Стерилізовано етиленоксидом
Система з одним стерильним бар'єром та захищеною упаковкою всередині	Система з одним стерильним бар'єром	Оберігати від сонячного світла	Зберігати у сухому місці	Не користуйтесь, якщо упаковку пошкоджено	Виготовлено без застосування настуріального гумового латексу	Зберігати за температурою 25 °C (77 °F). Уникати надмірного нагрівання вище 40 °C (104 °F)	Номер за каталогом
Номер партії	Строк придатності	Виробник	Дата виробництва	Імпортер			

Teleflex, логотип Teleflex, Arrow, логотип Arrow, Arrowg+ard Blue Plus i SharpsAway є торговими марками або зареєстрованими торговими марками компанії Teleflex Incorporated або її дочірніх компаній у США та/або інших країнах. © 2023 Teleflex Incorporated. Всі права застережено.

Позначення «Rx Only» використовують у цьому маркуванні, щоб донести наступну тезу згідно документу FDA CFR: Увага: Федеральний закон обмежує продаж цього пристрію. Дозволено пише ліцензованим лікарям або за їхнім замовленням/присоюм.





EU Authorized Representative  
and Importer:



Teleflex Medical  
IDA Business and Technology Park  
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

S-45703-130B, Rev. 01 (2023-05)

Arrow International LLC

Subsidiary of Teleflex Incorporated

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA

USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

Teleflex®