

Peripherally Inserted Central Catheter (PICC) Product

Rx only.

Intended Purpose:

A Peripherally Inserted Central Catheter is intended to provide long-term (>30 days) venous access to the central circulation.

Indications for use:

The Arrow peripherally inserted central venous catheter permits venous access to the central circulation through a peripheral vein. It offers an alternative method of intravenous therapy for select adult and pediatric patients.

Contraindications:

The PICC is contraindicated wherever there is presence of device related infections or presence of thrombosis in the intended insertion vessel or catheter pathway. Clinical assessment of the patient must be completed to ensure no contraindications exist.

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 and medication administration.



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.

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. 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, peel-away sheath over tissue dilator, or tissue dilator as this can lead to venospasm, 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. 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.
9. Air embolism can occur if air is allowed to enter a vascular access device or vein. Do not leave open needles, sheaths, or uncapped, unclamped catheters in central venous puncture site. Use only securely tightened Luer-Lock connections with any vascular access device to guard against inadvertent disconnection.
10. Clinicians should be aware that slide clamps may be inadvertently removed.
11. Clinicians must be aware of clinical conditions that may limit use of PICCs including, but not limited to:

- dermatitis
- cellulitis, and burns at or about the insertion site
- previous ipsilateral venous thrombosis
- radiation therapy at or about insertion site
- contractures
- mastectomy
- potential use for AV fistula

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

- cardiac tamponade secondary to vessel, atrial, or ventricular perforation
- air embolism
- catheter embolism
- catheter occlusion
- bacteremia
- septicemia
- extravasation
- thrombosis
- inadvertent arterial puncture
- nerve injury/damage
- hematoma
- bleeding/hemorrhage
- fibrin sheath formation
- exit site infection
- vessel erosion
- catheter tip malposition
- dysrhythmias
- SVC syndrome
- phlebitis
- thrombophlebitis
- venous thromboembolism

Precautions:

1. Do not alter the catheter except as instructed. Do not alter the guidewire or any other kit/set component during insertion, use or removal.
2. Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique and potential complications.
3. Use standard precautions and follow institutional policies for all procedures including safe disposal of devices.
4. 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.
5. Ensure catheter patency prior to use, including prior to pressure injection. Do not use syringes smaller than 10 mL to reduce risk of intraluminal leakage or catheter rupture.
6. Minimize catheter manipulation throughout procedure to maintain proper catheter tip position.

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

A Suggested Procedure: Use sterile technique.

Prep Puncture Site:

1. Prepare clean skin with appropriate antiseptic agent and allow to dry.
2. Drape puncture site.
3. Administer local anesthetic per institutional policies and procedures.
4. Dispose of needle.

SharpsAway® II Locking Disposal Cup (where provided):

- The SharpsAway II Locking Disposal Cup is used for disposal of needles (15 Ga. - 30 Ga.).
- Using one-handed technique, firmly push needles into disposal cup holes (refer to Figure 1).

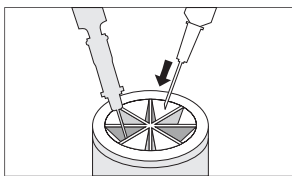


Figure 1

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

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

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

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

Prepare Catheter:

Refer to Arrow® VPS® instructions for use for additional instructions regarding preparation of VPS® Stylet (where provided). Refer to Arrow® VPS Rhythm® Device Operator's Manual for additional instructions regarding preparation of TipTracker™ Stylet (where provided).

Trim Catheter if Required:

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

5. Retract contamination guard (where provided).
6. Use centimeter marks on catheter body to trim catheter to desired length based on

patient size and desired point of insertion.

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

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

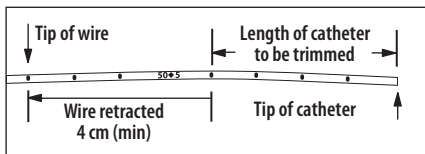


Figure 2

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

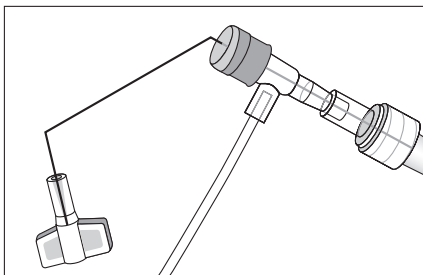


Figure 3

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

Catheter Trimmer (where provided):

A catheter trimmer is a one-time use trimming device.

- Insert catheter into hole on trimmer to desired cut location.
- Depress blade to cut catheter.

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

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

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

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

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

Flush Catheter:

11. Flush each lumen with sterile normal saline for injection to establish patency and prime lumen(s).
12. Clamp or attach Luer-Lock connector(s) to extension line(s) to contain saline within lumen(s).

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

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

Gain Initial Venous Access:

13. Apply tourniquet and replace sterile gloves.

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.

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

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

15. Check for non-pulsatile flow.

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

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

Insert 33 or 45 cm Guidewire (Access Wire):

Guidewire:

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

Arrow Advancer (where provided):

Arrow Advancer is used to introduce guidewire into a needle.

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

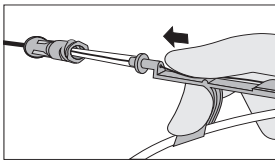


Figure 4

16. Advance guidewire into introducer needle.

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

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

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

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

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

Insert Catheter:

Refer to Arrow VPS instructions for use for additional instructions regarding insertion using VPS Stylet (where provided). Refer to Arrow VPS Rhythm Device Operator's Manual for additional instructions regarding insertion using TipTracker Stylet (where provided).

Insertion using Peel-Away Sheath:

19. Ensure dilator is in position and locked to hub of sheath.
20. Thread peel-away sheath/dilator assembly over guidewire.
21. Grasping near skin, advance peel-away sheath/dilator assembly over guidewire with slight twisting motion to a depth sufficient to enter vessel.
22. If necessary, enlarge cutaneous puncture site with cutting edge of scalpel, positioned away from guidewire.

⚠️ Warning: Do not cut guidewire to alter length.

⚠️ Warning: Do not cut guidewire with scalpel.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

26. Verify entire guidewire is intact upon removal.

27. Retract contamination guard (where provided).

Insertion using 80 or 130 cm Guidewire (where provided):

- Prepare guidewire for insertion by wetting guidewire with sterile normal saline for injection. Ensure that guidewire remains lubricious until it is inserted into patient/cathereter.

• Insertion through the peel-away sheath:

- If 80 cm guidewire is used, insert guidewire into distal lumen until soft tip of guidewire extends beyond catheter tip. Advance guidewire/catheter as a unit through peel-away sheath to final indwelling position, while maintaining control of distal end of guidewire.
- If 130 cm guidewire is used, insert soft tip of the guidewire through peel-away sheath to desired depth. Thread catheter over guidewire and advance catheter over guidewire to final indwelling position using image guidance or fluoroscopy.
- If resistance is met while advancing catheter, retract and/or gently flush while advancing catheter.

⚠️ Warning: Passage of guidewire into the right heart can cause dysrhythmias or perforation of vessel, atrial or ventricular wall.

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

Insertion using Placement wire (where provided):

- Insert catheter through peel-away sheath to final indwelling position. Retract and/or gently flush while advancing catheter if resistance is met.

28. Withdraw peel-away sheath over catheter until sheath hub and connected portion of sheath is free from venipuncture site. Grasp tabs of peel-away sheath and pull away from the catheter (refer to Figure 6), while withdrawing from vessel until sheath splits down its entire length.

⚠️ Precaution: Avoid tearing sheath at insertion site which opens surrounding tissue creating a gap between catheter and dermis.

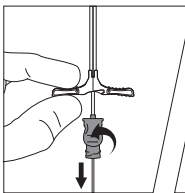


Figure 5

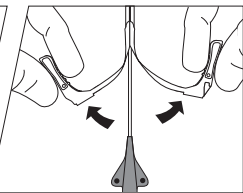


Figure 6

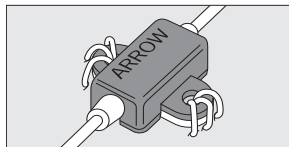


Figure 7

29. If catheter migrated during sheath removal, re-advance catheter to final indwelling position.

30. Remove placement wire or guidewire. Always verify guidewires are intact upon removal.

⚠ Warning: Remove placement wire and side-port connector as a unit. Failure to do so may result in wire breakage.

⚠ Warning: Do not use short (33-45 cm) placement wire as a stiffening device.

31. If there is any difficulty removing placement wire or guidewire, catheter and wire should be removed as a unit.

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

Complete Catheter Insertion:

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

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

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

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

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

Secure Catheter:

35. Use catheter stabilization device and/or catheter clamp and fastener to secure catheter (where provided).

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

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

Catheter Stabilization Device (where provided):

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

Catheter Clamp and Fastener (where provided):

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

⚠ Warning: Do not attach catheter clamp and fastener until either guidewire or placement wire is removed.

- After guidewire has been removed and necessary lines have been connected or locked, spread wings of rubber clamp and position on catheter body making sure catheter surface is not moist to maintain proper securement.
- Snap rigid fastener onto catheter clamp.
- Secure catheter clamp and fastener as a unit to patient by using either catheter stabilization device, stapling or suturing. Both catheter clamp and fastener need to be secured to reduce risk of catheter migration (refer to Figure 7).

36. Ensure insertion site is dry before applying dressing per manufacturer's instructions.
37. Assess catheter tip placement in compliance with institutional policies and procedures.
38. If catheter tip is malpositioned, assess the situation and replace the catheter 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 PICCs must be knowledgeable about effective management to prolong catheter's dwell time and prevent injury.

Catheter Removal Instructions:

1. Position patient as clinically indicated to reduce risk of potential air embolus.
2. Remove dressing.
3. Release catheter and remove from catheter securement device(s).
4. Remove catheter by slowly pulling it parallel to skin. If resistance is met while removing catheter **STOP**

⚠ Precaution: Catheter should not be forcibly removed, doing so may result in catheter breakage and embolization. Follow institutional policies and procedures for difficult to remove catheter.

5. Apply direct pressure to site until hemostasis is achieved followed by an ointment-based occlusive dressing.

⚠ Warning: Residual catheter track remains an air entry point until site is epithelialized. Occlusive dressing should remain in place for at least 24 hours or until site appears epithelialized.

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

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

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

This is the "Arrow PICC" (Basic UDI-DI: 08019020000000000035KB) 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

Patient Information Provided

Complete *International Implant Card* with appropriate information. Present the completed card to the patient along with the *Patient Information Booklet*. If the Patient Information Booklet has been discarded a translated copy can be found at www.teleflex.com/IFU

Qualitative and quantitative information on materials and substances to which patients can be exposed:

%	Material/Substance	Role/Notes
balance	Polyurethanes	Device body
1.5 - 4.3%	Bismuth Oxychloride - or - Barium Sulfate	Radiopacity Agent
<0.1%	Colorants	FDA 21CFR Exempt (Safe for Medical Device Use)
<0.1%	Poly (Methyl Methacrylate)	Printing

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	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Single sterile barrier system with protective packaging inside	
Single sterile barrier system	Keep away from sunlight	Keep dry	Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Catalogue number	Lot number	Use by	
		<p>Arrow, the Arrow logo, Teleflex, the Teleflex logo, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm, and TipTracker are trademarks or registered trademarks of Teleflex Incorporated or its affiliates, in the U.S. and/or other countries. © 2022 Teleflex Incorporated. All rights reserved.</p> <p>"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.</p>						

Výrobek s periferně zaváděným centrálním katetrem (PICC)

Určený účel:

Periferně zaváděný centrální katetr Arrow umožňuje žilní přístup k centrálnímu oběhu přes periferní žlu. Nabízí alternativní metodu intravenózní léčby pro vybrané dospělé a dětské pacienty.

Indikace k použití:

Periferně zaváděný centrální žilní katetr Arrow umožňuje žilní přístup k centrálnímu oběhu přes periferní žlu. Nabízí alternativní metodu intravenózní léčby pro vybrané dospělé a dětské pacienty.

Kontraindikace:

Periferně zaváděný centrální katetr (PICC) je kontraindikován v přítomnosti infekcí souvisejících s prostředkem nebo při výskytu trombózy v cévě určené k jeho umístění nebo v cestě katetru. Pacient musí být klinicky vyzářen, aby byla zajištěna neprůtornost kontraindikací.

Očekávaný klinický přínos:

Schopnost získat přístup do systému centrálního oběhu přes jediné místo punkce pro aplikaci, mezi které patří infuze kapalin a podávání léků.



Obsahuje nebezpečné látky:

Komponenty vyrobené z nerezové oceli mohou obsahovat > 1% hmotnosti kobaltu (CAS č. 7440-48-4), který je považován za látku kategorie 1B CMR (karcinogenní, mutagenní nebo toxická pro reprodukci). Množství kobaltu v součástech z nerezové oceli bylo vyhodnoceno a vzhledem k určenému účelu a toxikologickému profilu zařízení neexistuje žádné biologické bezpečnostní riziko pro pacienty při používání prostředku podle pokynů v tomto návodu k použití.

⚠️ Všeobecná varování a bezpečnostní opatření

Varování:

1. Sterilní, určeno na jedno použití: Nepoužívejte opakovaně, nerenuvujete ani neresterilizujte. Při opakovém použití tohoto prostředku hrozí riziko vážného poranění a/nebo infekce, které mohou vést ke smrti. Obnova zdravotnických prostředků určených pouze pro jednorázové použití může způsobit zhoršení účinnosti nebo ztrátu funkčnosti.
2. Před použitím si prostudujte veškerá varování a bezpečnostní opatření a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poškození či smrt pacienta.
3. Katetr neumisťujte/neposouvajte do pravé síně nebo pravé komory, ani nedovolte jeho setrvání v pravé síně nebo pravé komoře. Hrot katetru se musí posunout do dolní 1/3 horní duté žily. Umístění hrotu katetru se musí potvrdit v souladu se zásadami a postupy zdravotnického zařízení.
4. Lékaři si musí být vědomi, že vodicí drát se může zachytit o jakýkoli prostředek implantovaný do krevního oběhu. U pacientů s implantátem v krevním oběhu doporučujeme, aby byl zákrök s katetrem proveden pod přímou vizualizací, aby se snížilo riziko zachycení vodicím drátem.
5. Při zavádění vodicího drátu, odlepovalovací sheath po dilatátoru tkáň nebo při zavádění dilatátoru tkáň nevyvýjijte nepřiměřenou sílu, protože to mohlo vést k venospasmu, perforaci cévy, krvácení nebo poškození komponenty.

6. Prostup vodicího drátu do pravé strany srdce může vést k dysrhythmii, bloku pravého raménka Tawarova a perforaci cévy, stěny síně nebo komory.

7. Při zavádění i vyjmáni katetru nebo vodicího drátu nepoužívejte nadměrnou sílu. Nadměrná síla může způsobit poškození nebo prasknutí komponenty. Pokud máte podezření, že došlo k poškození, nebo prostředek nelze snadno vyjmout, provedte radiografické vyšetření a vyžádejte si další konzultaci.

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

9. Pokud do prostředku pro cévní přístup nebo do žily necháte proniknout vzduch, může dojít ke vzduchové embolii. V místě vpučení pro centrální žilní přístup nenechávejte otevřené jehly, sheathy nebo neuzavřené katetry bez svorky. U každého prostředku pro cévní přístup používejte výhradně bezpečně uzaťené spojky Luer-Lock, aby nedošlo k neúmyslnému odpojení.

10. Lékaři musí mít na paměti, že posuvné svorky se mohou neúmyslně odpojit.

11. Lékaři musí mít na paměti klinické podmínky, které mohou omezovat použití periferně zaváděného centrálního katetru, mezi něž patří kromě jiného:

- dermatitida;
- celulitida a popáleniny v místě zavedení nebo v jeho okolí;
- předchozí ipsilaterální žilní trombóza;
- radiační terapie v místě zavedení nebo v jeho okolí;
- kontrakturny;
- mastektomie;
- potenciální použití pro AV pištěl.

12. Lékaři si musí být vědomi komplikací/nežádoucích vedlejších účinků spojených s použitím periferně zaváděného centrálního katetru, mezi něž patří mimo jiné:

- srdeční tamponáda sekundárně k perforaci cévy, síně nebo komory;
- vzduchová embolie;
- embolizace katetrem;
- okluze katetru;
- bakterémie;
- septikémie;
- extravazace;
- trombóza;
- neúmyslná punkce tepny;
- poranění/poškození nervu;
- hematom;
- krvácení/hemorrhagie;
- vytvoření fibrinového sheathu;
- infekce místa výstupu;
- eroze cévy;
- nesprávná pozice hrotu katetu;
- dysrhythmie;
- SVC syndrom;
- flibitida;
- tromboflebitida;
- žilní tromboembolie.

Bezpečnostní opatření:

1. Katetr neupravujte jinak než podle pokynů. Během zavádění, použití nebo vytahování neupravujte vodicí drát ani jiné komponenty soupravy/sady.
2. Zárok musí být prováděn vyškoleným personálem znalým anatomických poměrů, bezpečných metod a možných komplikací.
3. Používejte standardní bezpečnostní opatření a dodržujte protokoly zdravotnického zařízení u všech postupů, včetně bezpečné likvidace prostředků.
4. Některé dezinfekční prostředky používané v místě zavedení katetu obsahují rozpouštědla, která mohou oslabit materiál katetu. Alkohol, acetón a polyethylenglykol mohou oslabit strukturu polyuretanových materiálů. Tyto agens mohou také oslabit přilnavost prostředku pro stabilizaci katetu k pokožce.
 - Neaplikujte acetón na povrch katetu.
 - Nepoužívejte alkohol k navlhčení povrchu katetu a nedovolte, aby se alkohol použil do lumenu katetu pro obnovení průchodnosti nebo jako opatření pro prevenci infekce.
 - V místě zavedení nepoužívejte masti -+obsahující polyethylenglykol.
 - Při infuzi léků s vysokou koncentrací alkoholu postupujte opatrně.
 - Před punkcí pokožky a před aplikací krytí nechte místo zavedení vždy zcela zaschnout.
 - Nedovolte, aby součásti soupravy přišly do kontaktu s alkoholem.

5. Před použitím (i před tlakovou injekcí) se ujistěte o průchodnosti katetu. V zájmu snížení rizika intraluminálního prosakování nebo prasknutí katetu nepoužívejte stříkačky menší než 10 ml.
6. Během postupu omezte manipulaci katetrem, aby zůstal hrot katetu ve správné poloze.

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

Doporučený postup: Použijte sterilní techniku.

Příprava místa vpichu:

1. Pomocí vhodného antiseptického prostředku připravte čistou pokožku a nechte vyschnout.
2. Místo vpichu zarouškujte.
3. Aplikujte místní anestetikum podle protokolu a postupu zdravotnického zařízení.
4. Jehlu zlikvidujte.

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

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

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

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

- Pokud je součástí balení, může se při zasouvání jehel do pény po použití využít pénový systém SharpsAway.

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

Připravte katetr:

Další pokyny k přípravě styletu VPS (pokud je součástí balení) vyhledejte v návodu k použití Arrow VPS. Další pokyny k přípravě styletu TipTracker (pokud je součástí balení) vyhledejte vprůručce uživatelů prostředku Arrow VPS Rhythm.

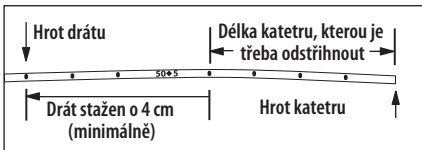
V případě potřeby katetr zkraťte:

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

5. Stáhněte zpět antikontaminační návlek (pokud je součástí balení).
6. S využitím centimetrových známk na těle katetu upravte katetr na požadovanou délku na základě velikosti pacienta a požadovaného místa zavedení.

Pokud je k dispozici konektor s bočním portem a zaváděcí drát, postupujte podle kroků 7 a 8.

7. Stáhněte zpět zaváděcí drát skrz septum, aby se drát zatahl minimálně 4 cm za místo odstranění katetu (viz obrázek 2).



Obrázek 2

8. Přiskřipněte proximální konce zaváděcího drátu v konektoru s bočním portem omezte riziko, že bude během zavádění vyčinat z distálního hrotu katetu (viz obrázek 3).

⚠ Varování: Nepokoušejte se posouvat zaváděcí drát přes septum.

Trimmer na katetr (pokud je součástí balení):

- Trimmer na katetr je nástroj na zkracování katétru a je určen na jedno použití.
- Zavедte katetr do otvoru v trimmeru do požadovaného místa odstranění.
 - Stisknutí britu katetu přestříhněte.

POZNÁMKA: Odpři přestříhování katetu je pravděpodobně způsobený nedostatečný stažením zaváděcího drátu zpět. Pokud zaváděcí drát není stažen zpět, katetr nepoužívejte.

9. Pomoci trimmeru (pokud je součástí balení) přestříhněte katetr přesně napříč (90° ke katetu), abyste zachovali tuhé hrot.

⚠ Varování: V zájmu snížení rizika poškození zaváděcího drátu, fragmentu drátu nebo embolie dbejte na to, abyste při odstranění katetu nenastříhnali zaváděcí drát.

10. Prohlédněte povrch zastřížení, zda je řez čistý a zda na něm není žádný volný materiál.

⚠ Bezpečnostní opatření: Po odstranění zkontrolujte, zda v zastříženém segmentu katetu není drát. Pokud zjistíte nějakou známku nastřížení nebo poškození zaváděcího drátu, katetr a zaváděcí drát se nesmějte použít.

Propláchněte katér:

11. Propláchněte všechny lumeny normálním sterilním fyziologickým roztokem pro injekci, abyste je zprůchodnili a naplnili.

12. Zasvorkujte je nebo připojte konektor(y) Luer-Lock k prodlužovací hadičkám, aby byl v lumenech přítomen fyziologický roztok.

⚠ Varování: Pokud je zaváděcí drát v katetu, nesvorkujte prodlužovací hadičku. Tím snížíte riziko přískřipnutí zaváděcího drátu.

⚠ Varování: V zájmu snížení rizika poškození komponenty nesvorkujte prodlužovací hadičku v těsné blízkosti náboje prodlužovací hadičky.

Vytvořte počáteční přístup do žily:

13. Přiložte tlakovou manžetu a navléče si nové sterilní rukavice.

Echogenická jehla (pokud je součástí balení):

Echogenická jehla se používá pro přístup k cévnímu systému pro zavedení vodicího drátu pro snadnější umístění katetru. Hrot jehly je zvýrazněn v délce přibližně 1 cm, aby mohl lékař identifikovat přesné umístění hrotu jehly při punkci cévy pod ultrazvukem.

Chráněná jehla/bezpečnostní jehla (pokud je součástí balení):

Chráněná jehla/bezpečnostní jehla se musí používat v souladu s návodem výrobce k použití.

14. Zavедte zaváděcí jehlu nebo katetu/jehlu do žily.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Pro snížení rizika embolie katetu nezavádějte opakování jehlu do zaváděcího katetru (pokud je součástí balení).

15. Zkontrolujte, zda proudění nepulzuje.

⚠️ Varování: Pulzuječí proudění je obvykle známkou neúmyslné arteriální punkce.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Při potvrzení venózního přístupu se nespolehujte na barvu krevního aspirátu.

Zavedete vodicí drát 33 nebo 45 cm (přístupový drát):

Vodicí drát:

Soupravy/sady jsou dostupné se širokou škálou vodicích dráťů. Vodicí dráty se dodávají s různými průměry, délkami a konfiguracemi hrotu pro konkrétní techniky zavedení. Před zahájením skutečného zavedení se seznámte s vodicími dráty, které mají být použity u zvolené techniky výkonu.

Nástroj Arrow Advancer (pokud je součástí balení):

Nástroj Arrow Advancer se používá k zavedení vodicího drátu do jehly.

- Palcem sthněte zpět hrot vodicího drátu. Hrot nástroje Arrow Advancer (s vodicím drátem stáheným zpět) vložte do zaváděcí jehly (viz obrázek 4).

16. Vodicí drát posuňte vpřed do zaváděcí jehly.

⚠️ Varování: Tuhý konec vodicího drátu nezavádějte do cévy, protože může dojít k poškození cévy.

17. Zvedněte palec a vytáhněte nástroj Arrow Advancer přibližně 4-8 cm pryč od zaváděcí jehly. Položte palec na nástroj Arrow Advancer a za pevného přidržování vodicího drátu zatlačte sestavu do jehly, aby se tak vodicí drát posunul dál. Pokračujte, dokud vodicí drát nedosáhne do požadované hloubky.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Vodicí drát neustále pevně držte. Nechejte vyčinat dostačné délky vodicího drátu pro účely manipulace. Nekontrolovaný vodicí drát může způsobit embolizaci drátem.

⚠️ Varování: Vodicí drát nevytahuje proti zkosení jehly, aby se snížilo riziko jeho možného přeznění či poškození.

18. Odstraňte zaváděcí jehlu (nebo katetu) a zároveň držte vodicí drát na místě.

Zavedete katetu:

Další pokyny ohledně zavedení VPS styletu (pokud je součástí balení) vyhledejte v návodu k použití Arrow VPS. Další pokyny k zavádění s použitím styletu TipTracker (pokud je součástí balení) vyhledejte v příručce uživatele prostředku Arrow VPS Rhythm.

Zavádění pomocí odle波ovacího sheathu:

19. Ujistěte se, že je dilatátor v příslušném místě a upewněny k ústí sheathu.

20. Na vodicí drát navlékněte seštu odle波ovacího sheathu a dilatátoru.

21. Uchopte seštu odle波ovacího sheathu a dilatátoru v blízkosti pokožky a zavádějte ji po vodicím drátu lehce krouživým pohybem do hloubky dostačné ke vstupu do cévy.

22. Podle potřeby rozřízte kožní vpich skalpelem; ostří musí být odvráceno od vodicího drátu.

⚠️ Varování: Neupravujte délku vodicího drátu přestřížením.

⚠️ Varování: Vodicí drát nezkracujte skalpelem.

- Řeznou čepel skalpelu otocte směrem od vodicího drátu.

- V zájmu snížení rizika úrazu ostrými nástroji aktivujte bezpečnostní a/nebo arctační funkci skalpelu (pokud je součástí balení) v době, kdy skalpel nepoužíváte.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Nevytahujte dilatátor, dokud nebude sheath dostačně zaveden do cévy, aby se snížilo riziko poškození hrotu sheathu.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Aby bylo možné neustále pevně přidržovat vodicí drát, je nutné, aby z ústí sheathu vyčívala dostatečná délka vodicího drátu.

23. Zkontrolujte umístění odle波ovacího sheathu – přidržte sheath v příslušném místě, otočením ústí dilatátoru proti směru hodinových ručiček uvolněte ústí dilatátoru z ústí sheathu, poté dostačně sthněte vodicí drát a dilatátor, aby mohla protékat krev.

24. Přidržte sheath na místě a vytáhněte vodicí drát a dilatátor jako jeden celek (viz obrázek 5).

⚠️ Varování: K minimalizaci rizika prasknutí nevyvíjejte na vodicí drát nepřiměřenou sílu.

⚠️ Varování: Dilatátor tkáň nenechávejte na místě jako permanentní katetr. Pokud se dilatátor tkáň ponechá na místě, je pacient vystaven riziku perforace cévní stěny.

25. Po vymítnutí dilatátora a vodicího drátu rychlým upcáním konce sheathu zmírněte riziko vstupu vzduchu.

⚠️ Varování: Nenechávejte v místě žilní punkce dilatátor ani sheathy otevřené. Pokud do prostředku po centrální žilní přístup nebo do žily necháte proniknout vzduch, může nastat vzduchová embolie.

26. Celý vodicí drát po vymítnutí vždy zkontrolujte a ověřte, zda je neporušen.

27. Stahněte zpět antikontaminační návlek (pokud je součástí balení).

Zavedení pomocí vodicího drátu 80 nebo 130 cm (pokud je součástí balení):

- Připravte vodicí drát pro zavedení navlhčením vodicího drátu sterilním normálním fyziologickým roztokem pro injekci. Dbejte, aby vodicí drát zůstal kluzký až do doby zavedení do pacienta/katetru.

- Zavedení katetu odle波ovacím sheathem:

- Pokud používáte 80cm vodicí drát, zavádějte vodicí drát do distálního lumenu, dokud se měkký hrot vodicího drátu neobjeví za hrotom katetru. Udržujte pod kontrolou distální konec vodicího drátu a posuňte vodicí drát/katetr jako jeden celek přes odle波ovací sheath do konečné polohy zavedení.
- Pokud používáte 130cm vodicí drát, zavádějte měkký konec vodicího drátu přes odle波ovací sheath do požadované hloubky. Navlečte katetr na vodicí drát a s použitím zobrazovací techniky nebo skiaskopie posuňujte katetr po vodicím drátu do konečné polohy zavedení.
 - Narazíte-li při posuvování katetu na odpór, stahněte katetr zpět a/nebo jej při posuvování sestavte propláchněte.

⚠️ Varování: Prostup vodicího drátu po pravé straně srdece může vést k dysrytmii a perforaci cévy, stěny sině nebo komory.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Vodicí drát neustále pevně držte. Nechejte vyčinat dostačné délky vodicího drátu pro účely manipulace. Nekontrolovaný vodicí drát může způsobit embolizaci drátem.

Zavedení pomocí zaváděcího drátu (pokud je součástí balení):

- Zavedete katetu přes odle波ovací sheath do konečné polohy zavedení. Narazíte-li na odpór, stahněte katetr zpět a/nebo jej při posuvování sestavte propláchněte.

28. Vytahujte odle波ovací sheath přes katetr, dokud nevytahnete ústí sheathu a připojenou část sheathu z místě venepunkce. Uchopte jazyčky odle波ovacího sheathu a vytáhněte ho z katetu (viz obrázek 6) za současného vytahování z cévy, dokud se sheath po celé délce neroztrhne.

⚠️ Bezpečnostní opatření: Sheath neroztrhávejte v místě zavedení, došlo by tím k otevření okolní tkáně a vytvoření mezy mezi katetrem a škárou.

29. Pokud se při odstraňování sheathu katetr posunul, znovu jej zasuňte do konečné polohy zavedení.

30. Vymějte zaváděcí drát nebo vodicí drát. Po vymítnutí vodicích dráťů vždy zkontrolujte, zda jsou neporušené.

⚠️ Varování: Vymějte zaváděcí drát a konektor s bočním portem jako jeden celek. Nedodržení může vést k prasknutí drátu.

⚠️ Varování: Krátký zaváděcí drát (33–45 cm) nepoužívejte jako využitovací prostředek.

31. V případě jakýchkoli potíží při vytahování zaváděcího drátu nebo vodicího drátu vytáhněte katetr a drát jako jeden celek.

⚠️ Varování: V zájmu snížení rizika možného zlomení nevyvíjejte na zaváděcí nebo vodicí drát nepřiměřenou sílu.

Dokončete zavedení katetu:

32. Zkontrolujte průchodnost lumen tak, že ke každé prodlužovací hadičce připojíte střikáku a aspirujete, dokud neuvidíte volný tok zlíní krve.
33. Propláchněte lumeny, aby se k katetu zcela odstranila krev.
34. Podle potřeby připojte všechny prodlužovací hadičky k příslušným konektům Luer-Lock. Nevyužité porty je možné za dodržování standardních protokolů a postupů zdravotnického zařízení, zamknout prostřednictvím konektu Luer-Lock.
 - Prodlužovací hadičky jsou opatřeny svorkami, které zastavují průtok jednotlivými lumeny během výměny hadiček a konektu Luer-Lock.

⚠ Varování: Před infuzí přes lumen otevřete svorku. Tím snižte riziko poškození prodlužovací hadičky nadměrným tlakem.

Zajistěte katetr:

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

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

Prostředek pro stabilizaci katetu (pokud je součástí balení):

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

Svorka katetu a fixátor (pokud jsou součástí balení):

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

⚠ Varování: Nenásazujte svorku katetu a fixátor, dokud není odstraněn vodicí drát nebo zaváděcí drát.

- Po odstranění vodicího drátu a připojení či zablokování potřebných hadiček roztahněte křídélka na gumové svorce a jejím umístěním na tělu katetu zajistěte správné upevnění. Přitom dbejte na to, aby povrch katetu nebyl mokry.
- Zavakněte pevný fixátor na svorku katetu.
- Zajistěte svorku katetu a fixátor jako jednu jednotku k tělu pacienta bud' pomocí prostředku pro stabilizaci katetu, svorek nebo stehk. Ke snížení rizika posunutí katetu je třeba upewnit svorku katetu a fixátor (viz obrázek 7).

36. Před aplikací krytí podle pokynů výrobcе se ujistěte, že místo zavedení je suché.

37. Vyhodnotte umístění hrotu katetu podle protokolu a postupu zdravotnického zařízení.

38. Pokud se hrot katetu nachází ve špatně poloze, vyhodnotěte situaci a katetr vyměňte nebo přemístěte podle protokolu a postupu zdravotnického zařízení.

Pěče a údržba:

Krytí:

Přiložte krytí podle protokolů, postupů a směrnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Výměny provedte ihned po porušení integrity (např. po zvlnění, znečištění či uvolnění kryti nebo po ztrátě jeho krycí funkce).

Průchodnost katetu:

Udržujte průchodnost katetu podle protokolů, postupů a směrnic pro správnou praxi zdravotnického zařízení. Všekýr personál pečující o pacienty s periferně zaváděnými centrálními katetry musí být obeznámen s efektivní údržbou v zájmu prodloužení doby zavedení katetu a prevence poranění.

Pokyny k odstranění katetu:

1. Uložte pacienta podle klinické indikace, abyste snižili riziko vzduchové embolie.

2. Sejměte krytí.

3. Uvolněte katetr a vyjměte jej ze zajišťovacího prostředku (zajišťovacích prostředků) pro katetr.

4. Vytáhněte pomalu katetr; táhněte paralelně s pokožkou. Pokud se při vytahování katetu setkáte s odporom, postup **ZASTAVTE**.

⚠ Bezpečnostní opatření: Katetr se nesmí vytahovat násilně. Mohlo by to vést k jeho prasknutí a embolizaci. U těžko vytáhnutelných katetrů dodržujte protokoly a postup zdravotnického zařízení.

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

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

6. Z dokumentujte postup vyjmouti katetu, včetně potvrzení vyjmouti celé délky katetu a hrotu podle protokolu a postupu zdravotnického zařízení.

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

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

Souhrn údajů o bezpečnosti a klinické funkci pro „Arrow PICC“ (základní UDI-DI: 0801902000000000000000035KB) po spuštění evropské databáze zdravotnických prostředků (Eudamed): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Informace poskytnuté pacientovi

Do mezinárodní karty s informacemi o implantantu vyplňte příslušné informace. Vyplňenou kartu předložte pacientovi spolu s brožurou s informacemi pro pacienta. Pokud byla informační brožura pro pacienta zlikvidována, přeloženou kopii lze nalézt na stránkách www.teleflex.com/IFU

Kvalitativní a kvantitativní informace o materiálech a látkách, kterým mohou být pacienti vystaveni:

%	Materiál/látka	Úloha/poznámky
hmotnostní obsah	Polyurethan	Tělo prostředku
1,5 – 4,3 %	Oxychlorid vizmutitý nebo síran barnatý	Rentgenkontrastní látka
<0,1 %	Barviva	Výjimka FDA 21CFR (bezpečné pro použití ve zdravotnických prostředcích)
<0,1 %	Poly (methylmethakrylát)	Tisk

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

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

Upozornění	Zdravotnický prostředek	Říďte se návodem k použití	Obsahuje nebezpečné látky	Nepoužívejte opakováne	Neprovádějte resterilizaci	Sterilizováno ethylenoxidem		Systém jedné sterilní bariéry s další obalovou vrstvou uvnitř
Systém jedné sterilní bariéry	Chraňte před slunečním světlem	Chraňte před vlhkostí	Nepoužívejte, je-li balení poškozeno	Není vyrobeno z přírodního latexu	Číslo v katalogu	Číslo šarže	Datum použitelnosti	Výrobce
		<p><i>Arrow, logo Arrow, Teleflex, logo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm a TipTracker jsou ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Teleflex Incorporated nebo jejich přidružených společností v USA a/nebo v dalších zemích. © 2022 Teleflex Incorporated. Všechna práva vyhrazena.</i></p> <p><i>„Rx only“ se v tomto označení používá pro sdělení následujícího prohlášení, jak je uvedeno v CFR od FDA: Upozornění: Federální zákony USA omezují prodej tohoto prostředku pouze na předpis lekaře.</i></p>						
Datum výroby	Dovozce							

Perifert anlagt centrale kateter (PICC)

Erklæret Formål:

Et perifert anlagt centrale kateter er beregnet til at give langvarig (> 30 dage) venøs adgang til det centrale kredsløb.

Indikationer for brug:

Arrow perifert anlagt centrale venekateter giver mulighed for veneadgang til det centrale kredsløb via en perifer vene. Det udgør en alternativ metode til intravenøs behandling for visse voksne og paediatriske patienter.

Kontraindikationer:

PICC er kontraindiceret på steder, hvor der er infektioner relateret til anordningen eller tilstedsvarsel af trombose i det tiltænkte indføringskar eller den tiltænkte kateterbane. Klinisk vurdering af patienten skal foretages for at sikre, at der ikke findes kontraindikationer.

Forventede kliniske fordele:

Evn til at skaffe adgang til det centrale kredsløbssystem via et enkelt indstikssted til anvendelser, der inkluderer væskelinjfusion og indgivt af medicin.



Indeholder farlige stoffer:

Komponenter fremstillet af rustfrit stål kan indeholde > 0,1 % i vægtprocent kobolt (CAS nr. 7440-48-4), som betragtes som et stof i kategori 1B CMR (kræftfremkaldende, mutagen eller reproduktionstoksisk). Mængden af kobolt i komponenterne af rustfrit stål er blevet evaluert, og i betragtning af katetrenes erklærede formål og toxikologiske profil er der ingen biologisk sikkerhedsrisiko for patienter, når katetrene anvendes som anvis i denne brugsanvisning.

Generelle advarsler og forholdsregler

Advarsler:

- Steril, engangsbrug: Må ikke genbruges, genbehandles eller resteriliseres. Genbrug af udstyr udgør en potentiel risiko for alvorlig skade og/eller infektion, som kan medføre døden. Oparbejdning af medicinsk udstyr, som kun er beregnet til engangsbrug, kan resultere i nedsat ydeevne eller manglende funktionalitet.
- Læs alle advarsler, forholdsregler og instruktioner i indlægssedlen inden brug. Forsommelse på dette punkt kan resultere i alvorlig patientskade eller død.
- Anlæg/fremfør ikke katetret, eller lad det ikke blive siddende i højre atrium eller højre ventrikelf. Kateterspidsen skal føres frem i den nederste 1/3 af vena cava superior. Kateterspidsens placering skal bekræftes ifølge institutionens regler og procedurer.
- Klinikeren skal være opmærksom på risikoen for, at guidewiren kan sidde fast i eventuelt implanteret udstyr i kredsløbet. Hvis patienten har et implantat i kredsløbet, anbefales det at udføre kateterisationen under direkte visualisering for at minimere risikoen for, at guidewiren kommer til at sidde fast.
- Brug ikke for megen styrke ved indføring af guidewiren, den aftagelige sheath over vævsudvideren eller vævsudvideren, da det kan medføre spasme i venen, karperforation, blødning eller komponentskade.

- Hvis guidewiren trænger ind i højre hjertekammer, kan det forårsage dysrytmii, højresidigt grenblok og perforation af kar, atrium eller ventrikelveggen.

- Brug ikke for stor kraft ved anlæggelse eller fjernelse af katetret eller guidewiren. For stor kraft kan føre til komponentskader eller brud. Hvis der er mistanke om skader, eller hvis tilbagetrækning ikke let kan udføres, bør der tages røntgen, og der bør anmodes om yderligere konsultation.
- Der må ikke fikses, staples og/eller sutureres direkte på selve katetrets udvendige diameter eller på forlængerslangerne for at mindske risikoen for at klippe eller beskadige katetret eller hæmme kateterflowet. Der må kun fikses på de angivne stabiliseringsssteder.

- Der kan opstå luftemboli, hvis luft trænger ind i vaskulært adgangsudstyr eller i en vene. Udekkede nåle, sheaths eller katete uden hætte og klemme må ikke efterlades i et centrale venost indstikssted. Brug kun forsvarligt tilspændede luer lock-forbindelser sammen med en central enhed til vaskulær adgang for at sikre mod utilsigtet frakobling.

- Klinikere skal være opmærksomme på, at glideklemmer utilsigtet kan blive fjernet.

- Klinikere skal være opmærksomme på kliniske tilstande, der muligvis kan begrænse brugen af PICC-katetre, herunder, men ikke begrænset til:

- Dermatitis
- Cellulitis og forbrændinger på eller omkring indstiksstedet
- Kontrakturer
- Mastektomi
- Tidligere ipsilateral venøs trombose
- Strålebehandling på eller omkring indstiksstedet
- Potentiel brug af AV-fistel

- Klinikere skal være opmærksomme på komplikationer/ uønskede bivirkninger i forbindelse med PICC, herunder, men ikke begrænset til:

- Hjertetamponade sekundært til perforation af kar, atrium eller ventrikelf
- Luftemboli
- Kateteremboli
- Kateterokklusion
- Bakteriæmi
- Septikæmi
- Ekstravasation
- Trombose
- Utilsigtet arteriepunktur
- Nerveskade
- Hæmatom
- Blødning/hæmoragi
- Dannelse af fibrinsheath
- Infektion på udgangssted
- Erosion af kar
- Forkert position af kateterspids
- Dysrytmii
- Vena cava superior (VCS) syndrom
- Phlebitis
- Thrombophlebitis
- Venøs tromboembolisme

Forholdsregler:

- Katetret må ikke ændres, undtagen som anvist. Guidewiren eller nogen anden komponent i kittet/sætten må ikke ændres under indføring, brug eller fjernelse.
- Proceduren skal udføres af uddannet personale, der er fortroligt med anatomiske kendtegns, sikker teknik og potentielle komplikationer.
- Overs hold de normale forholdsregler, og følg institutionens regler for samtlige procedurer, herunder sikker bortsaffelse af udstyr.
- Visse desinfektionsmidler, der bruges på kateterindføringsstedet, indeholder oplosningsmidler, der kan svække katetermaterialet. Sprit, acetone og polyethylenglykol kan svække strukturen af materialer af polyuretan. Disse midler kan også svække klaebeevnen mellem kateterfikseringen og huden.
 - Brug ikke acetone på katetrets overflade.
 - Brug ikke sprit til at vade katetrets overflade, og sørge for at der ikke er sprit i et kateterlumen som et forsøg på at genoprette katetrets åbenhed eller som et middel til forebyggelse af infektion.
 - Brug ikke salver indeholdende polyethylenglykol på indstiksstedet.
 - Udvis forsigtighed ved infusion af lægemidler med høj alkoholkoncentration.
 - Lad indstiksstedet tørre helt inden gennemstikning af huden og anlægning af forbindning.
 - Sætkomponenterne må ikke få kontakt med alkohol.
- Kontroller katetrets åbenhed inden brug og før trykinjection. Brug ikke sprøjter, der er mindre end 10 ml, for at mindske risikoen for intraluminel lækage eller kateterruptur.
- Minimer manipulation af katetret under hele indgribet for at opretholde kateterspidsens korrekte position.

Kit/sæt indeholder muligvis ikke alt det nævnte tilbehør beskrevet i denne brugsanvisning. Gør dig bekendt med anvisningerne til den/de individuelle komponent(er), inden indgribet påbegyndes.

Forslag til procedure: Brug steril teknik.

Klargindstiksstedet:

- Klargin den rensede hud med et passende antiseptisk middel og lad huden tørre.
- Afdæk indstiksstedet.
- Giv lokalbedøvelse ifølge institutionens retningslinjer og procedurer.
- Bortskaf kanylen.

SharpsAway II lukket bortsaffelseskop (hvis medleveret):

SharpsAway II lukket bortsaffelseskop bruges til at bortskaffe kanyler (15-30 Ga.).

- Bru enkelthåndsteknik, og tryk kanylerne ind i hullerne på bortsaffelseskoppen med et fast tryk (se figur 1).
- Når kanylerne er anbragt i bortsaffelseskoppen, vil de automatisk blive fastholdt, så de ikke kan bruges igen.

Forholdsregel: Forsøg ikke at tage kanyler ud, der er lagt i SharpsAway II lukket bortsaffelseskop. Disse kanyler er fastholdt i koppen. Kanylerne kan blive beskadiget, hvis de tvinges ud af bortsaffelseskoppen.

Hvor det forefindes, kan et SharpsAway-skumsystem bruges, idet kanylerne trykkes ned i skummet efter brug.

Forholdsregel: Kanyler, der er lagt i SharpsAway-skumsystemet, må ikke genbruges. Der kan sidde partikler på kanylespidsen.

Klargin katetret:

Se brugsanvisningen til Arrow VPS for yderligere instruktioner vedrørende klargøring af VPS-stilletten (hvis medleveret). Der henvises til bruger vejledningen til ARROW VPS Rhyth-

anordningen for yderligere instruktioner vedrørende klargøringen af TipTracker-stilletten (hvis medleveret).

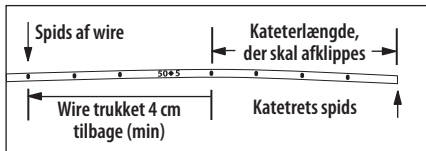
Afklip om nødvendigt katetret:

Advarsel: Infusion af ikke-kompatible lægemidler igennem tilstødende udgangsporter kan resultere i udfaldning og/eller okklusion.

- Træk kontaminationsbeskyttelsen tilbage (hvis medleveret).
- Brug centimetermarkeringen på katetret for at afklippe katetret til ønsket længde på grundlag af patientens størrelse og det ønskede isætningssted.

Hvor sideåbningsens forbindelsesled og anlæggelsesewire medfølger, følg trin 7 og 8.

- Træk anlæggelseswiren tilbage igennem septum for at trække wiren mindst 4 cm bag ved stedet, hvor katetret skal klippes (se figur 2).



Figur 2

- Dan et knæk på den proximale ende af anlæggelseswiren ved sideåbningsens forbindelsesled for at mindske risikoen for, at anlæggelseswiren strækker forbi katetrets distale spids under indføringen (se figur 3).

Advarsel: Anlæggelseswiren må ikke føres frem gennem septum.

Akatettertrimmer (hvis medleveret):

En katettertrimmer er et klippeudstyr til engangsbrug.

- Sæt katetret ind i hullet på trimmeren til det sted, hvor det skal klippes over.
- Tryk ned på klingen for at klippe katetret.

BEMÆRK: Hvis der mærkes modstand, når katetret klippes over, skyldes det sandsynligvis, at anlæggelseswiren ikke er trukket langt nok tilbage. Brug ikke katetret, hvis anlæggelseswiren ikke er trukket tilbage.

- Klip katetret lige over (90° i forhold til kateteravræsnettet) med katettertrimmeren (hvis medleveret) for at bevare en stump spids.

Advarsel: Klip ikke anlæggelseswiren, når katetret afklippes for at mindske risikoen for beskadigelse af anlæggelseswiren, wirefragmenter eller emboli.

- Inspirér klippefladen, og sør for, at det er et rent klip, og at der ikke findes løst materiale.

Forholdsregel: Kontrollér, at der ikke er wire i det afklippede katetersegment efter klipping af katetret. Hvis der er tegn på, at anlæggelseswiren er blevet klippet eller beskadiget, må katetret og anlæggelseswiren ikke bruges.

Skyl katetret:

- Skyl hvert lumen med steril fysiologisk saltvand til injektion for at etablere åbenhed og prime lumen(er).

12. Afklem eller fastgør Luer Lock-forbindelsesdel(e) til forlængerslangen/-slangerne for at beholde saltvandet inden i lumen(erne).

Advarsel: Afklem ikke forlængerslangen, når anlæggelseswiren er i katetret for at mindske risikoen for knæk på anlæggelseswiren.

Advarsel: Afklem ikke forlængerslangen i nærheden af anlæggelseswiremuffen for at mindske risikoen for komponentbeskadigelse.

Åbn op indleddene veneadgang:

- Sæt staseslange på, og skift sterile handsker.

Ekkogen kanyle (hvis medleveret):

En ekkogen kanyle bruges til at muliggøre adgang til karsystemet med henblik på indføring af en guidewire til at lette anlæggelsen af katetret. Kanylespidsen er forstørret med ca. 1 cm, så klinikeren kan identificere den nojagtige position af kanylespidsen, når karet punkterer under ultralyd.

Beskryttet kanyle/sikret kanyle (hvis medleveret):

En beskyttet kanyle/sikret kanyle bør anvendes i overensstemmelse med producentens brugsanvisning.

14. Før introducerkanylen eller katetret/kanylen ind i venen.

⚠️ **Forholdsregel:** Indfør ikke kanylen igen i indføringskatetret (hvis medleveret) for at mindsk risikoen for kateteremboli.

15. Kontrollér for ikke-pulsrende flow.

⚠️ **Advarsel:** Pulserende flow er sædvanligvis en indikator for utilsigtet arteriel punktur.

⚠️ **Forholdsregel:** Farven på blodaspasitet er ikke tilstrækkeligt til at angive veneadgang.

Indsæt 33 eller 45 cm guidewire (adgangswire):

Guidewire:

Kittene/sættene fås med en række forskellige guidewirer. Guidewirer fås i forskellige diameter, længder og spidskonfigurationer til specifikke indførings teknikker. Gør dig bekendt med den/the guidewire(r), der skal bruges til den valgte specifikke teknik, inden den reelle indføringsprocedure påbegyndes.

Arrow Advancer (hvis medleveret):

Arrow Advancer bruges til at føre en guidewire ind i en kanye.

- Brug tommefingeren til at trække guidewirens spids tilbage. Placer spidsen af Arrow Advancer – med guidewiren trukket tilbage – ind i introducerkanylen (se figur 4).

16. Før guidewiren ind i introducerkanylen.

⚠️ **Advarsel:** Den stive ende af guidewiren må ikke indføres i karret, da dette kan resultere i karskade.

17. Loft tommefingeren og træk Arrow Advancer ca. 4 - 8 cm væk fra introducerkanylen. Sæt tommefingeren ned på Arrow Advancer, og mens der holdes fast på guidewiren, skubbes begge dele samlet ind i kanylen for at fremøre guidewiren yderligere. Fortsæt indtil guidewiren når den ønskede dybde.

⚠️ **Forholdsregel:** Optrehold konstant et fast grep om guidewiren. Der skal være tilstrækkelig guidewirelængde eksponeret til bruk ved håndtering. En guidewire, der ikke kontrolleres, kan medføre emboli forskyldt af guidewiren.

⚠️ **Advarsel:** Træk ikke guidewiren tilbage mod kanylen affasning for at mindske risikoen for mulig afskæring eller beskadigelse af guidewiren.

18. Fjern introducerkanylen (eller katetret), mens guidewiren holdes på plads.

Indfør katetret:

Se Arrow VPS brugsanvisningen for yderligere instruktioner vedrørende indføring ved brug af VPS-stilletten (hvis medleveret). Der henvises til brugervejledningen til Arrow VPS Rhythmanordning for yderligere instruktioner vedrørende indføring ved hjælp af TipTracker-stilletten (når den er til rådighed).

Indføring ved hjælp af aftagelig sheath:

19. Sørg for, at dilatatorene er på plads og låst til sheathens mufte.

20. For den aftagelige sheath-/dilatatorsamling over guidewiren.

21. Grb fat tæt ved huden, og for den aftagelige sheath-/dilatatorsamling over guidewiren med en let drejende bevegelse dybt nok til, at samlingen trænger ind i karret.

22. Om nødvendigt kan det kutane indstikstssted gøres større med den skærende side af en skalpel, placeret væk fra guidewiren.

⚠️ **Advarsel:** Guidewiren må ikke afklippes for at ændre dens længde.

⚠️ **Advarsel:** Klip ikke guidewiren med en skalpel.

- Anbring skalpellens skærende ende væk fra guidewiren.

- Aktivér skalpellens sikkerheds- og/eller låsefunktion (hvis medleveret), når den ikke er i bruk, for at mindsk risikoen for skade fra skarpe genstande.

⚠️ **Forholdsregel:** Træk ikke dilatatorene tilbage, før sheathen befinner sig godt ind i karret for at mindsk risikoen for beskadigelse af sheathens spids.

⚠️ **Forholdsregel:** Der skal være et tilstrækkeligt stykke af guidewiren uden for mufteenden af sheathen til at kunne holde godt fast i guidewiren.

23. Kontrollér den aftagelige sheaths placering ved at holde sheathen på plads, dreje dilatatormuffen mod uret for at frigøre dilatatormuffen fra sheathens mufte, og træk guidewiren og dilatatorene langt nok tilbage til, at der er gennemstromming af blod.

24. Hold sheathen på plads og fjern guidewiren og dilatatorene som en enhed (der henvises til figur 5).

⚠️ **Advarsel:** Påfør ikke for stor styrke på guidewiren for at mindsk risikoen for at guidewiren brækker.

⚠️ **Advarsel:** Vævsudvideren må ikke blive siddende som et indlagt kateter. Hvis vævsudvideren bliver siddende, udsættes patienten for en risiko for mulig perforation af karvæggen.

25. Okkluder hurtigt sheathenden efter fjernelsen af dilatatorene og guidewiren for at mindsk risikoen for indtrængen af luft.

⚠️ **Advarsel:** Efterlad ikke åbne dilatatorer eller sheaths uden hætte på det venose punktursted. Der kan opstå luftemboli, hvis luft trænger ind i et centralt redskab til veneadgang eller i en vene.

26. Kontrollér at hele guidewiren er intakt efter fjernelse.

27. Træk kontaminationsbeskyttelsen tilbage (hvis medfølger).

Indføring ved brug af 80 eller 130 cm guidewire (hvis medleveret):

• Klargør guidewiren til indføring ved at fugte den med steril saltvand til injektion. Kontrollér, at guidewirene er slibrig, indtil den er blevet fort ind i patienten/katetret.

• Indføring gennem den aftagelige sheath:

- Hvis guidewiren på 80 cm anvendes, føres guidewiren ind i den distale lumen, indtil den bløde spids på guidewiren rækker forbi katetrets spids. For guidewirens/katetret fremad som en enhed igennem den aftagelige sheath til den endelige indlæg position samtidig med, at den distale ende af guidewiren holdes under kontrol.
- Hvis guidewiren på 130 cm anvendes, føres den bløde ende af guidewiren gennem den aftagelige sheath til den ønskede dybde. Træk katetret over guidewiren, og for katetret fremad over guidewiren til dets endelige indlæg position ved hjælp af billeddiagnostisk vejledning eller fluoroskop.
- Hvis der mærkes modstand under fremføringen af katetret, skal det trækkes tilbage og/eller skylles forsigtigt under kateterfremføringen.

⚠️ **Advarsel:** Hvis guidewiren trænger ind i højre hjertekammer, kan det forårsage dysrytmier eller perforation af kar, atrium eller ventrikelveggen.

⚠️ **Forholdsregel:** Optrehold konstant et fast grep om guidewiren. Der skal være tilstrækkelig guidewirelængde eksponeret til bruk ved håndtering. En guidewire, der ikke kontrolleres, kan medføre emboli forskyldt af guidewiren.

Indføring ved brug af anlæggelseswire (hvis medleveret):

• For katetret igennem den aftagelige sheath og frem til dets endelige indlæg position. Træk tilbage og/eller skyll forsigtigt, samtidigt med at katetret føres frem, hvis der modes modstand.

28. Træk den aftagelige sheath bagud og over katetret, indtil sheathmuffen og den tilsluttede del af sheathen er fri af venepunkturnested. Tag fat i fligene på den aftagelige sheath og træk den væk fra katetret (se figur 6), samtidigt med at den trækkes ud af karret, indtil sheathen deler sig nedad langs hele sheathlængden.

⚠️ **Forholdsregel:** Undgå at sheathen rives ved indstiksstedet, da dette åbner det omgivende væv og danner et mellemrum mellem katetret og dermis.

29. Hvis katetret vandrer under fjernelsen af sheathen, skal det føres fremad igen til dets endelige indlæg position.

30. Fjern anlæggelseswiren eller guidewiren. Bekräft altid at guidewirerne er intakte efter fjernelse.

⚠️ **Advarsel:** Fjern anlæggelseswiren og sideåbningens forbindelsesdel som en enhed. Hvis dette ikke gøres, kan wiren knække.

⚠️ **Advarsel:** Brug ikke kort (33-45 cm) anlæggelseswire som afstivningsanordning.

31. Hvis det er vanskeligt at fjerne anlæggelseswiren eller guidewiren, skal katetret og wiren fjernes som en enhed.

⚠️ **Advarsel:** Påfør ikke for stor styrke på anlæggelseswiren eller guidewiren for at mindsk risikoen for at guidewiren brækker.

Afslut anlæggelse af katetret:

32. Kontrollér åbenheden af lumen ved at påsætte en sprojté på hver forlængerslange og aspirere, indtil der ses frisk gennemblød af veneblod.

33. Skyl lumen(er) for hvert at fjerne blod fra katetret.

34. Tilslut (alle) forlængerslange(r) til de(n) korrekte Luer Lock-forbindelsesdel(e) efter behov. Ubrugte porte kan lukkes med Luer Lock-forbindelsesdel(e) ifølge institutions standard retningslinjer og procedurer.

- Der er klemmer på forlængerslangerne til at blokere flowet gennem hvert lumen under udskiftning af slanger og Luer-Lock-forbindelsesdel(e).

⚠️ Advarsel: Åbn klemmen inden infusion igennem lumen for at mindske risikoen for beskadigelse af forlængerslangen pga. for stort tryk.

Fiksering af katetret:

35. Brug kateterfiksering og/eller kateterklemme og fikséringsanordning til fastgøring af katetret (hvis medleveret).

- Brug katetermanchetten som det primære fastgøringssted.
- Brug en kateterklemme og fikséringsanordning som sekundært fastgøringssted efter behov.

⚠️ Forholdsregel: Minimer manipulation af katetret under hele indgrebet for at opretholde kateterspidsens korrekte position.

Kateterfiksering (hvis medleveret):

Der skal bruges en kateterfiksering i overensstemmelse med producentens brugsanvisning.

Kateterklemme og fikséringsanordning (hvis medleveret):

En kateterklemme og fikséringsanordning bruges til at fastgøre katetret, når det er nødvendigt at bruge et andet fastgøringssted end katetermanchetten til fiksering af katetret.

⚠️ Advarsel: Fastgør ikke kateterklemmen og fikséringsanordningen, før enten guidewiren eller anlaggelseswirren er fjernet.

- Når guidewiren er fjernet og de nødvendige slanger er tilsluttet eller låst, spredes vingerne på gummirummet og anbringes på katetret, når man har sikret sig, at katetrets overflade ikke er fugtig, så den korrekte placering sikres.
- Klik den stive fikséringsanordning fast på kateterklemmen.
- Fastgør kateterklemmen og fikséringsanordningen på patienten som en enhed enten ved brug af kateterfiksering, clips eller suturer. Både kateterklemmen og fikséringsanordningen skal fastgøres for at reducere risikoen for migration af katetret (se figur 7).

36. Sørg for, at indføringsstedet er tørt, inden forbindingen anlægges ifølge producentens anvisninger.

37. Vurder placeringen af kateterspidsen i overensstemmelse med institutionens retningslinjer og procedurer.

38. Hvis kateterspidsen er anbragt forkert, skal situationen vurderes, og kateteret udskiftes eller omplaceres i overensstemmelse med institutionens retningslinjer og procedurer.

Pleje og vedligeholdelse:

Forbindel:

Anlæg forbindelse i overensstemmelse med institutionens retningslinjer, procedurer og praksis. Skift forbindelsen øjeblikkeligt, hvis integriteten er kompromitteret (f.eks. hvis forbindingen bliver fugtig, svasket, løsner sig eller ikke længere er tætlættende).

Katetrets åbenhed:

Oprethold katetrets åbenhed i overensstemmelse med institutionens proceduremæssige retningslinjer. Alt personale, der tager sig af patienter med PICC-katetre, skal have indsigt i effektiv styring for at forlænge den tid, katetret er indlagt og forhindre skade.

Instruktioner til fjernelse af katetret:

- Lejr patienten som klinik indiceret for at mindske risikoen for potentiel luftemboli.
- Fjern forbindelsen.
- Frigør katetret, og fjern det fra fastgøringsanordningen/-anordningerne.

- Fjern katetret ved at trække det langsomt平行 med huden. Hvis der mærkes modstand under fjernelse af katetret **STOP**

⚠️ Forholdsregel: Katetret må ikke fjernes med magt, da dette kan resultere i brud på katetret og embolisering. Folg institutionens retningslinjer og procedurer vedvarende katetret, der er vanskelige at fjerne.

- Påfør direkte tryk på stedet, indtil der er opnået hæmostase efterfulgt af en tætlættende forbindelse med salve.

⚠️ Advarsel: Det efterladte kateterspor vil fortsat være et punkt for indtrængen af luft, indtil stedet er epithelialiseret. Den tætsiddende forbindelse skal blive på i mindst 24 timer, eller indtil stedet er epithelialiseret.

- Notér kateterfjernelsesproceduren ifølge institutionens retningslinjer og procedurer, herunder bekræftelse af, at katetret i sin fulde længde samt spidsen er blevet fjernet.

Se oplysningerne i standard lærebøger og medicinsk litteratur for at få referencelitteratur vedvarende patientvurdering, uddannelses af klinikker, anlæggelses teknikker og potentielle komplikationer associeret med denne procedure og besøg Arrow International LLC på: www.teleflex.com/IFU

Dette henviser til stedet, hvor "Arrow PICC" (Basic UDI-DI: 0801902000000000000035KB) Summary of Safety and Clinical Performance (sammenfatning af sikkerhed og klinisk ydeevne, SSPC) kan findes efter opstarten af den europæiske database for medicinsk udstyr/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

For patienter/brugere/tredjeparter i EU og i lande med identiske myndighedskrav (forordning 2017/745/EU vedvarende medicinsk udstyr): Hvis der under brugen af dette udstyr, eller som et resultat af brugen af udstyret, opstår en alvorlig hændelse, bedes du venligst underrette producenten og/eller den autoriserede repræsentant og de nationale myndigheder. Kontakt oplysninger for det bemyndigede organ (sikkerhedsovervågning) og andre information findes på Europa-Kommisionens hjemmeside: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Medfølgende patientinformation

Udfyld International implantat kort med relevant information. Giv det udfylde kort til patienten sammen med Patientinformationsbrochuren. Hvis patientinformationsbrochuren er bortkommen, kan man finde en oversat kopি på www.teleflex.com/IFU

Kvalitativ og kvantitativ information om materialer og substanser, som patienterne kan blive eksponeret for:

%	Materiale/substans	Rolle/notater
Reste	Polyurethaner	Udstyr
1,5-4,3 %	Vismutoxylchlorid - eller - bariumsulfat	Radioopacitetsmiddel
< 0,1 %	Farvestoffer	Fritaget for FDA 21CFR (sikker til brug af medicinsk udstyr)
< 0,1 %	Poly (Methylmethacrylat)	Trykt tekst på udstyr

da

Symbolforklaring: Symboler er i overensstemmelse med ISO 15223-1.

Nogle symboler gælder muligvis ikke dette produkt. Der henvises til produktets mærkning for symboler, der gælder specifikt for dette produkt.

Forsiktig	Medicinsk udstyr	Se brugsanvisningen	Indeholder farlige stoffer	Må ikke genbruges	Må ikke resteriliseres	Steriliseret med ethylenoxid	System med enkelt steril barriere med beskyttende indvendig emballage
System med enkelt steril barriere	Beskyt mod sollys	Hold produktet tørt	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget	Ikke fremstillet med naturgummilatex	Katalognummer	Lotnummer	Anvendes inden
		Arrow, Arrow-logoet, Teleflex, Teleflex-logoet, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm og TipTracker er varemærker eller registrerede varemærker tilhørende Teleflex Incorporated eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande. © 2022 Teleflex Incorporated. Alle rettigheder forbeholdes.					
Fabrikationsdato	Importør	"Rx only" anvendes i denne mærkning til at kommunikere følgende erklæring som præsenteret i FDA CFR: Forsigtig: Ifølge amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges af eller efter anvisning af en autoriseret læge.					

Perifeer ingebrachte centrale katheter (PICC)

Beoogd doeleind:

Een perifeer ingebrachte centrale katheter is bestemd om langdurig (> 30 dagen) veneuze toegang tot de centrale bloedsomloop te verschaffen.

Indicaties voor gebruik:

Met de Arrow perifeer ingebrachte centraal-veneuze katheter kan veneuze toegang tot de centrale circulatie worden verkregen via een perifere ader. De katheter biedt een alternatieve methode van intraveneuze therapie voor bepaalde volwassenen en pediatrische patiënten.

Contra-indicaties:

De PICC is gecontra-indiceerd bij aanwezigheid van hulpmiddelgerelateerde infecties of aanwezigheid van trombose in het doelbloedvat of het katherertraject. Er moet een klinische evaluatie van de patiënt worden verricht om met zekerheid vast te stellen dat er geen contra-indicaties bestaan.

Te verwachten klinische voordelen:

De mogelijkheid toegang te verkrijgen tot het centrale circulatiesysteem via één enkele punctieplaats voor toepassingen zoals onder meer vloeistofinfusie en toediening van medicatie.



Bevat gevaarlijke stoffen:

Componenten die zijn vervaardigd met roestvrij staal, kunnen > 0,1 gewichtsprocent kobalt (CAS-nr. 7440-48-4) bevatten. Kobalt wordt beschouwd als een CMR-stof (kankerverwekkend, mutageen of reprotoxisch) van categorie 1B. De hoeveelheid kobalt in de roestvrijstalen componenten is geëvalueerd en gezien het beoogde doeleind en het toxicologische profiel van de hulpmiddelen bestaat er geen biologisch veiligheidsrisico voor patiënten bij gebruik van de hulpmiddelen volgens de instructies in deze gebruiksaanwijzing.

Algemene waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Waarschuwingen:

1. Steriel, eenmalig gebruik: Niet opnieuw gebruiken, voor hergebruik geschikt maken of opnieuw steriliseren. Hergebruik van het hulpmiddel vormt een potentieel risico van ernstig letsel en/of infectie met mogelijk overlijden tot gevolg. Herverwerking van uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemde medische hulpmiddelen kan resulteren in slechte prestaties of verlies van functionaliteit.
2. Lees voor gebruik alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies in de bijsluiter. Dit nalaten kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.
3. De katheter mag niet in het rechteratrium of het rechterventrikel worden geplaatst of opgevoerd, of mag er niet in blijven zitten. De katherertip moet worden opgevoerd in het onderste derde van de vena cava superior. De locatie van de katherertip moet worden bevestigd in overeenstemming met het beleid en de procedures van de instelling.

4. Clinici dienen zich bewust te zijn van de mogelijkheid dat de voerdraad verstrikt raakt in een in het circulatiesysteem geïmplanteerd hulpmiddel. Als de patiënt een in het circulatiesysteem geïmplanteerd implantaat heeft, verdient het aanbeveling de katheretisatie onder directe visualisatie uit te voeren om zo het risico op verstrikkering van de voerdraad te beperken.
5. Oefen geen overmatige kracht uit bij het inbrengen van de voerdraad, de peel-away-sheath over weefseldilatator, of de weefseldilatator, aangezien dit tot vasospasme, vaatperforatie, bloeding of beschadiging van componenten kan leiden.
6. Wanneer de voerdraad tot in de rechterharthelix wordt opgevoerd, kan dit ritmestoornissen, rechterbundeltakblok en perforatie van vaat-, atrium- of ventrikelwand veroorzaken.
7. Oefen geen overmatige kracht uit bij het plaatsen of het verwijderen van de katheter of voerdraad. Door overmatige kracht kan beschadiging of breeuk van componenten optreden. Als schade wordt vermoed of het verwijderen niet gemakkelijk kan worden uitgevoerd, moet radiografische visualisatie worden verkregen en een arts worden geraadpleegd.
8. Fixeer, hecht of niet de katheter niet vlak bij de uitwendige diameter van het centrale kathererdeel of de verlingslangen om het risico te beperken dat in de katheter wordt gesneden, hij wordt beschadigd of de stroming erin wordt belemmerd. Fixeer de katheter uitsluitend op de aangeduide stabilisatieplaatsen.
9. Er kan een luchtembolie optreden als er lucht in een hulpmiddel voor vasculaire toegang of eenader wordt binnengelaten. Laat geen open naalden, sheaths of niet-afgedopte, niet-afgeklemd katherets achter in de punctieplaats van de centraal-veneuze katheter. Gebruik uitsluitend goed vastgedraaide Luer-lockaansluitingen met hulpmiddelen voor vasculaire toegang, om onbedoeld loskoppelen te voorkomen.
10. Clinici moeten zich ervan bewust zijn dat de schuifklemmen onbedoeld kunnen worden verwijderd.
11. Clinici moeten op de hoogte zijn van de klinische condities die een belemmering kunnen vormen voor het gebruik van PICC's, waaronder:
 - dermatitis
 - cellulitis en brandwonden op of in de buurt van de inbrengplaats
 - contracturen
 - mastectomie
 - potentiell gebruik voor AV-fistels
12. Clinici moeten op de hoogte zijn van de met PICC's geassocieerde complicaties/ongewenste bijwerkingen, waaronder:

- harttamponnade wegens perforatie van de vaat-, atrium- of ventrikelwand
- luchtembolie
- kathereterembolie
- kathereterocclusie
- bacteriëmie
- septikemie
- extravasatie
- trombose
- onbedoelde arteriepunctie
- zenuwletsels-/beschadiging
- hematoom
- bloeding/hemorragie
- vorming van fibrinelaag
- infectie van uitgangsplaats
- vaaterosie
- verkeerd geplaatste katheretertip
- ritmestoornissen
- vena-cava-superiorissyndroom (VCSS)
- flebitis
- tromboflebitis
- veneuze tromboembolie

Voorzorgsmaatregelen:

1. Modificeer de kathereter niet, behalve volgens de instructies. Modificeer de voerdraad of enige andere component van de kit/set niet bij het inbrengen, gebruiken of verwijderen.
2. De procedure moet worden uitgevoerd door opgeleid personeel dat een grondige kennis heeft van anatomische oriëntatiepunten, veilige technieken en mogelijke complicaties.
3. Houd u aan de standaardvoorzorgsmaatregelen en volg de beleidsregels van de instelling voor alle procedures, inclusief de veilige afvoer van hulpmiddelen.
4. Sommige desinfecterende middelen die op de inbrengplaats van de kathereter gebruikt worden, bevatten oplosmiddelen die het katheretermateriaal kunnen verweken. Alcohol, aceton en polyethyleenglycol kunnen de structuur van polyurethaanmateriaal verweken. Deze middelen kunnen ook de kleeflaag tussen het kathereterstabilisatiehulpmiddel en de huid verweken.
 - Gebruik geen aceton op het kathereteroppervlak.
 - Laat de buitenkant van de kathereter niet weken in alcohol en laat geen alcohol in een kathereterlumen staan om de doorgankelijkheid van de kathereter te herstellen of infectie te voorkomen.
 - Breng geen zalf die polyethyleenglycol bevat, aan op de inbrengplaats.
 - Wees voorzichtig bij het infunderen van geneesmiddelen met een hoog alcoholgehalte.
 - Laat de inbrengplaats volledig drogen alvorens de huid aan te prikken en het verband aan te leggen.
 - Laat de componenten van de kit niet in contact komen met alcohol.
5. Zorg voorafgaand aan gebruik, ook voorafgaand aan hogedrukinjectie, dat de kathereter doorgankelijk is. Breuk geen spuitjes die kleiner zijn dan 10 ml, om het risico op intraluminale lekkens of kathereterscheuren te beperken.
6. Beperk manipulaties van de kathereter gedurende de gehele procedure tot een minimum zodat de tip in de juiste positie blijft.

Kits/sets bevatten mogelijk niet alle hulpcomponenten die in deze gebruiksaanwijzing nader worden beschreven. Maak u vertrouwd met de instructies voor de individuele component(en) voordat u met de procedure begint.

Voorgestelde procedure: Gebruik een steriele techniek.

Punctieplaats reinigen/ontsmeten:

1. Reinig/ontsmet de huid met een geschikt antisepticum. Laten drogen.
2. Dek de punctieplaats af.

3. Dien plaatselijk verdovingsmiddel toe volgens de beleidsregels en procedures van de instelling.
4. Voer de naald af.

SharpsAway II-naaldenklembecker (indien meegeleverd):

- De SharpsAway II-naaldenklembecker dient voor het afvoeren van naalden (15 Ga. – 30 Ga.).
- Duw de naalden met een eenhandige techniek stevig in de openingen van de naaldenklembecker (zie afbeelding 1).
 - In de naaldenklembecker gedeponeerde naalden worden automatisch vastgezet, zodat ze niet opnieuw kunnen worden gebruikt.

A Voorzorgsmaatregel: probeer naalden die al in de SharpsAway II-naaldenklembecker geplaatst zijn, daar niet weer uit te verwijderen. Deze naalden zitten stevig vast. De naalden kunnen beschadigd raken als ze uit de naaldenklembecker worden geforceerd.

- Indien een SharpsAway-schuimsysteem is geleverd, kunnen naalden na gebruik in het schuim worden gedrukt.

A Voorzorgsmaatregel: Gebruik naalden niet opnieuw nadat ze in het SharpsAway-schuimsysteem zijn gedrukt. Er kunnen deeltjes aan de naaldtip blijven vastzitten.

Kathereter gereedmaken:

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de Arrow VPS voor aanvullende instructies betreffende het klaarmaken van het VPS-stiel (indien verstrek). Raadpleeg de handleiding van het Arrow VPS Rhythm apparaat voor aanvullende instructies betreffende het klaarmaken van het TipTracker-stiel (indien verstrek).

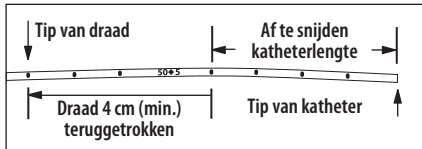
Knip de kathereter zo nodig bij:

A Waarschuwing: Infusie van incompatibele geneesmiddelen via naastgelegen uitgangspoorten kan precipitatie en/of oclusie veroorzaken.

5. Trek de verontreinigingsbescherming (indien verstrek) terug.
6. Gebruik de centimeterstreepjes op de kathereter om de kathereter te knippen tot de gewenste lengte op basis van de grootte van de patiënt en de gewenste inbrengplaats.

Volg stap 7 en 8 als een connector met zijpoort en een plaatsingsdraad zijn meegeleverd.

7. Trek de plaatsingsdraad door het septum terug tot minimaal 4 cm achter het beoogde afsnijpunt van de kathereter (zie afbeelding 2).



Afbeelding 2

8. Knik het proximale uiteinde van de plaatsingsdraad bij de connector met de zijpoort om het risico dat de plaatsingsdraad tijdens het inbrengen uit de distale tip van de kathereter komt, zo klein mogelijk te maken (zie afbeelding 3).

A Waarschuwing: Probeer de plaatsingsdraad niet door het septum op te voeren.

Katheretermesje (indien verstrek):

Een katheretermesje is een voor eenmalig gebruik bestemd hulpmiddel voor het bijnijden van kathereters.

- Steek de kathereter in het gat van het mesje tot op de gewenste snijplaats.
- Druk het mes naar beneden om de kathereter door te snijden.

OPMERKING: Weerstaat tijdens het doorsnijden van de kathereter wordt waarschijnlijk veroorzaakt door een onvoldoende teruggetrokken plaatsingsdraad. Gebruik de kathereter niet als de plaatsingsdraad niet is teruggetrokken.

9. Snijd de kathereter dwars door (onder een hoek van 90° ten opzichte van de lengteas van de kathereter) met een katheretermesje (indien verstrek) om een stompe tip te behouden.

⚠ Waarschuwing: Zorg dat u tijdens het bijknippen van de katheter niet in de plaatsingsdraad snijdt, om het risico op beschadiging van de plaatsingsdraad, losse draadfragmenten en embolie te beperken.

10. Controleer of het snijvlak schoon is en er geen los materiaal is.

⚠ Voorzorgsmaatregel: Controleer of er na het bijknippen geen draad in het afgesneden katheretersegment zit. Als er enige aanwijzing is dat de plaatsingsdraad is doorgesneden of beschadigd, mogen de katheter en de plaatsingsdraad niet worden gebruikt.

Katheter doorspoelen:

11. Spoel alle lumina door met steriele normale fysiologische zoutoplossing voor injectie om doorgankelijkheid te verkrijgen en het lumen/de lumina te vullen.

12. Klem de verlengslang(en) af of bevestig er (een) Luer-lockaansluiting(en) aan om het fysiologische zout binnen het lumen (of de lumina) te houden.

⚠ Waarschuwing: Klem de verlengslang niet af wanneer de plaatsingsdraad zich in de kathereter bevindt, om het risico op knikken van de plaatsingsdraad te beperken.

⚠ Waarschuwing: Klem de verlengslang niet dicht bij het aansluitstuk van de verlengslang af, om het risico op beschadiging van componenten te beperken.

Initiële veneuze toegang verkrijgen:

13. Breng de stuwband aan en vervang de steriele handschoenen.

Echogene naald (indien verstrekt):

Een echogene naald dient om toegang tot het vaatstelsel te verkrijgen zodat een voerdraad kan worden ingebracht waarmee de kathereter gemakkelijker kan worden geplaatst. De naaldtip is ongeveer 1 cm zodanig behandeld dat de clinicus de exacte locatie van de naaldtip kan vaststellen bij het verrichten van een vaatpunctie onder echoscopie.

Beveiligde naald/veiligheidsnaald (indien verstrekt):

Een beveiligde naald/veiligheidsnaald moet worden gebruikt conform de gebruiksaanwijzing van de fabrikant.

14. Breng de introducermaald of de kathereter/naald in de vene in.

⚠ Voorzorgsmaatregel: breng de naald niet opnieuw in de introducerkatheter (indien verstrekt) in om het risico van een kathereterembolus te beperken.

15. Controleer of er een niet-pulserende stroming is.

⚠ Waarschuwing: Een pulserende stroom is meestal een indicatie van een onbedoelde arteriële punctie.

⚠ Voorzorgsmaatregel: verwroeg niet op de kleur van het bloedaspiraat als bewijs van veneuze toegang.

Breng een voerdraad van 33 of 45 cm (toegangsvoerdraad) in:

Voerdraad:

Er zijn kits/sets verkrijgbaar met diverse voerdraden. Voerdraden worden geleverd in diverse diameters, lengten en tipconfiguraties voor specifieke inbrengtechnieken. Maak u voór aanvang van de eigenlijke inbrengprocedure vertrouwd met de voerdraden (of voerdraden) die bij de specifieke gekozen techniek wordt/worden gebruikt.

Arrow Advancer (indien verstrekt):

De Arrow Advancer wordt gebruikt voor het inbrengen van een voerdraad in een naald.

• Trek met de duim de tip van de voerdraad terug. Plaats de tip van de Arrow Advancer – met de voerdraad teruggetrokken – in de introducermaald (zie afbeelding 4).

16. Schuif de voerdraad in de introducermaald.

⚠ Waarschuwing: Breng het stijve uiteinde van de voerdraad niet in het bloedvat in, omdat dit tot beschadiging van het bloedvat kan leiden.

17. Hef uw duim op en trek de Arrow Advancer ongeveer 4 à 8 cm van de introducermaald vandaan. Laat uw duim op de Arrow Advancer zakken en duw, terwijl u stevige grip op de voerdraad houdt, het geheel in de naald om de voerdraad verder op te voeren. Ga hiermee door totdat de voerdraad de gewenste diepte bereikt heeft.

⚠ Voorzorgsmaatregel: Zorg dat u altijd een stevige grip op de voerdraad hebt. Laat voldoende voerdraadlengte blootliggen om de voerdraad te kunnen manipuleren. Een niet-stuurbare voerdraad kan tot een draadembolus leiden.

⚠ Waarschuwing: Trek de voerdraad niet terug tegen de afschuining van de naald om het risico te beperken dat de voerdraad misschien afbreukt of wordt beschadigd.

18. Verwijder de introducermaald (of kathereter) terwijl u de voerdraad op zijn plaats houdt.

De katheter inbrengen:

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de Arrow VPS voor aanvullende instructies betreffende inbrenging met behulp van een VPS-stilet (indien verstrekt). Raadpleeg de handleiding van het Arrow VPS Rhythm apparaat voor aanvullende instructies betreffende inbrenging met behulp van een TipTracker-stilet (indien verstrekt).

Inbrenging met behulp van een peel-away-sheath:

19. Controleer of de dilatator op zijn plaats aan het aansluitstuk van de sheath zit en vergrendeld is.

20. Plaats het geheel van peel-away-sheath en dilatator over de voerdraad.

21. Neem het geheel van peel-away-sheath en dilatator dicht bij de huid vast en voer het met een licht draaiende beweging over de voerdraad op tot een diepte die voldoende is voor toegang tot het bloedvat.

22. Vergroot zo nodig de cutane punctieplaats met de snijrand van het scalpel en positioneer de snijrand daarbij weg van de voerdraad.

⚠ Waarschuwing: Verander de lengte van de voerdraad niet door hem af te knippen.

⚠ Waarschuwing: Snij niet in de voerdraad met een scalpel.

- Positioneer de snijrand van het scalpel weg van de voerdraad.
- Activer de veiligheids- en/of vergrendeling mechanisme van het scalpel (indien verstrekt) als het niet wordt gebruikt, om het risico van snijletsel te verminderen.

⚠ Voorzorgsmaatregel: Trek de dilatator pas terug als de sheath goed in het bloedvat is geplaatst, om het risico op beschadiging van de tip van de sheath te beperken.

⚠ Voorzorgsmaatregel: Aan het aansluitstukuiteinde van de sheath moet voldoende voerdraadlengte blijven liggen om stevige grip op de voerdraad te houden.

23. Controleer of de peel-away-sheath juist is geplaatst: houd de sheath op zijn plaats en draai het dilatatoraansluitstuk linksom zodat het wordt losgekoppeld van het sheath-aansluitstuk, trek vervolgens de voerdraad en dilatator voldoende terug zodat het bloed kan stromen.

24. Verwijder de voerdraad en dilatator als één geheel terwijl u de sheath op zijn plaats houdt (zie afbeelding 5).

⚠ Waarschuwing: Oefen geen overmatige kracht uit op de voerdraad om het risico te verkleinen dat hij mischien breekt.

⚠ Waarschuwing: Laat de weefseldilatator niet op zijn plaats zitten als een verblifkathereter. Als de weefseldilatator blijft zitten, loopt de patiënt het risico dat de vaatwand misschien wordt geperforeerd.

25. Sluit het uiteinde van de sheath na verwijdering van de dilatator en voerdraad snel af, om het risico te verkleinen dat er lucht inkomt.

⚠ Waarschuwing: Laat open dilatators of sheaths niet zonder dop achter in een veneuze punctieplaats. Er kan luchtembolie optreden als lucht in een hulpmiddel voor centraal-veneuze toegang ofader wordt binnengelaten.

26. Verifieer of de gehele voerdraad na verwijdering intact is.

27. Trek de verontreinigingsbescherming (indien verstrekt) terug.

Inbrenging met behulp van een voerdraad van 80 of 130 cm (indien verstrekt):

- Maak de voerdraad klaar voor inbrenging door de voerdraad te bevochtigen met steriele normale fysiologische zoutoplossing voor injectie. Zorg dat de voerdraad glibberig blijft totdat deze in de patiënt/kathereter wordt ingebracht.
- Inbrenging via de peel-away-sheath:

- Als een voerdraad van 80 cm wordt gebruikt, breng de voerdraad dan in het distale lumen in tot de zachte tip van de voerdraad voorbij de tip van de kathereter steekt. Terwijl u het distale uiteinde van de voerdraad onder controle houdt, voert

u de voerdraad/katheter als één geheel door de peel-away-sheath op naar zijn uiteindelijke verblifpositie.

- Als een voerdraad van 130 cm wordt gebruikt, breng de zachte tip van de voerdraad dan door de peel-away-sheath in tot op de gewenste diepte. Plaats de katheter over de voerdraad en voer de katheter over de voerdraad naar zijn uiteindelijke verblifpositie onder beeldvorming of fluoroscopie.
- Als tijdens het oproeven van de katheter weerstand wordt ondervonden, trek de katheter dan terug en/of spoel hem tijdens het oproeven voorzichtig door.

Waarschuwing: Wanneer de voerdraad tot in de rechter harthelft wordt opgevoerd, kan dit ritmostoornissen of perforatie van de vaat-, atrium- of ventrikelwand veroorzaken.

Voorzorgsmaatregel: Zorg dat u altijd een stevige grip op de voerdraad hebt. Laat voldoende voerdraadlengte blootliggen om de voerdraad te kunnen manipuleren. Als een voerdraad niet kan worden gemanipuleerd, kan dat tot voerdraademolie leiden.

Inbrenging met behulp van een plaatsingsdraad (indien verstrekkt):

Breng de katheter door de peel-away-sheath in en voer hem op naar de uiteindelijke verblifpositie. Trek de katheter terug en/of spoel hem voorzichtig door als tijdens het oproeven weerstand wordt ondervonden.

28. Trek de peel-away-sheath terug over de katheter tot het aansluistuk en het aangesloten deel van de sheath uit de venapunctieplaats zijn. Pak de lipjes van de peel-away-sheath vast en trek ze weg van de katheter (zie afbeelding 6), onder terugtrekking uit het vat, totdat de sheath over de gehele lengte gespleten is.

Voorzorgsmaatregel: Scheur de sheath niet open bij de inbrengplaats, omdat omliggend weefsel daardoor opzij wordt geduwd waardoor er een spleet ontstaat tussen de katheter en de dermis.

29. Als de katheter is verschoven tijdens het verwijderen van de sheath, voer de katheter dan opnieuw op naar zijn uiteindelijke verblifpositie.

30. Verwijder de plaatsingsdraad of voerdraad. Verifieer altijd of de voerdraden na verwijdering intact zijn.

Waarschuwing: Verwijder de plaatsingsdraad en connector niet zijoort als één geheel. Dit nalaten kan draadbreuk tot gevolg hebben.

Waarschuwing: Gebruik geen korte plaatsingsdraad (33-45 cm) als verstevigingshulpmiddel.

31. Als het moeilijk is om de plaatsingsdraad of voerdraad te verwijderen, moeten de katheter en voerdraad als één geheel worden verwijderd.

Waarschuwing: Oefen geen overmatige kracht uit op de plaatsingsdraad of voerdraad om het risico op mogelijke breuk te beperken.

Inbrengen van katheter voltooiën:

32. Controleer de doorgankelijkheid van de lumina door aan elke verlengslang een spuit te bevestigen en te aspireren totdat er een onbelemmerde veneuze bloedstroom waargenomen wordt.

33. Spoel het lumen (of de lumina) door om de katheter volledig bloedvrij te maken.

34. Sluit alle verlengslangen als nodig aan op de opeenvolgende Luer-lockaansluitingen. Niet-gebruikte punten kunnen worden gesloten met Luer-lockaansluitingen volgens de standaard beleidsregels en procedures van de instelling.

- De verlengslang(en) is/zijn voorzien van één of meer klemmen om de stroom door elke lumen te onderbreken tijdens het verwisselen van een slang of een Luer-lockaansluiting.

Waarschuwing: Open de klem alvorens door het lumen te infunderen om het risico te beperken dat de verlengslang wegens overmatige druk wordt beschadigd.

De katheter fixeren:

35. Gebruik een kathersterabilisatiehulpmiddel en/of een katherklem en bevestiger om de katheter vast te zetten (indien verstrekkt).

- Gebruik het katherteranzetstuk als primair bevestigingspunt.
- Gebruik de katherklem en bevestiger als secundair bevestigingspunt als dat nodig is.

Voorzorgsmaatregel: Beperk manipulaties van de katheter gedurende de gehele procedure tot een minimum zodat de tip in de juiste positie blijft.

Kathersterabilisatiehulpmiddel (indien verstrekkt):

Een kathersterabilisatiehulpmiddel moet worden gebruikt conform de gebruiksaanwijzing van de fabrikant.

Katherklem en bevestiger (indien verstrekkt):

Een katherklem en bevestiger worden gebruikt om de katheter te fixeren wanneer een extra bevestigingsplaats anders dan het katherteranzetstuk nodig is om de katheter te stabiliseren.

Waarschuwing: Bevestig de katherklem en de bevestiger pas als de voerdraad of de plaatsingsdraad is verwijderd.

- Nadat de voerdraad is verwijderd is en de nodige slangen aangesloten of gesloten zijn, spreidt u de vleugels van de rubberklem en plaatst u deze op het centrale kathergedeelte, waarbij u zorgt dat het katheroppervlak niet vochtig is, om een juiste fixering te behouden.
- Klik het rige bevestigingshulpmiddel op de katherklem.
- Fixeer de katherklem en de bevestiger als één geheel op de patiënt met gebruik van een kathersterabilisatiehulpmiddel, nietjes of hechtdraad. Zowel de katherklem als de bevestiger moeten gefixeerd worden om het risico van kathermigratie te verkleinen (zie afbeelding 7).
- Zorg dat de inbrengplaats droog is alvorens een verband aan te leggen volgens de instructies van de fabrikant.
- Controleer of de kathertip geplaatst is conform de beleidsregels en procedures van de instelling.
- Als de kathertip verkeerd is geplaatst, beoordeel de situatie dan en vervang of verplaats de katheter conform de beleidsregels en procedures van de instelling.

Zorg en onderhoud:

Verband:

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

Doorgankelijkheid van katheter:

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

Instructies voor het verwijderen van de katheter:

- Positioneer de patiënt zoals klinisch geïndiceerd is om het risico op een potentiële luchtembolie te beperken.
- Verwijder het verband.
- Zet de katheter los en verwijder hem uit het (de) hulpmiddel(en) waarmee hij was gefixeerd.
- Verwijder de katheter door deze langzaam evenwijdig aan de huid naar buiten te trekken. Als weerstand wordt ondervonden bij het verwijderen van de katheter, STOP dan.

Voorzorgsmaatregel: De katheter mag niet met kracht worden verwijderd. Gebeurt dat toch, dan kan dit leiden tot katherbreuk of -embolisaie. Volg de beleidsregels en procedures van de instelling voor een moeilijk te verwijderen katheter.

5. Oefen directe druk uit op de plaats totdat hemostase is verkregen. Leg vervolgens een afsluitend verband aan op basis van zalf.

Waarschuwing: Het achtergebleven spoor van de katheter blijft een luchtinlaaptuut totdat de pleura door epiteel is overgroeid. Het occlusieve verband moet op zijn plaats blijven gedurende ten minste 24 uur of totdat blijkt dat de plaats door epiteel overgroeid is.

6. U dient de procedure van het verwijderen van de katheter, met inbegrip van de bevestiging dat de gehele katherlengte, inclusief de tip, is verwijderd, te documenteren conform de beleidsregels en procedures van de instelling.

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

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

Dit is de locatie van de samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) van de 'Arrow PICC' (Basic UDI-DI: 0801902000000000000035KB) na lancering van de Europese database inzake medische hulpmiddelen/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Meergeleverde informatie voor de patiënt

Vul op de Internationale implantkaart de juiste informatie in. Geef de ingevulde kaart aan de patiënt, samen met het boekje met informatie voor de patiënt. Als het boekje met informatie voor de patiënt is weggegooid, is een vertaalde versie te vinden op www.teleflex.com/IFU

Kwalitatieve en kwantitatieve informatie over materialen en stoffen waaraan patiënten kunnen worden blootgesteld:

%	Materiaal/Stof	Rol/Opmerkingen
rest	Polyurethanen	Centraal gedeelte van hulpmiddel
1,5 - 4,3%	Bismutoxychloride - of - bariumsulfaat	Middel voor radiopaciteit
< 0,1%	Kleurstoffen	FDA 21CFR vrijgesteld (veilig voor gebruik in medische hulpmiddelen)
< 0,1%	Polymethylmethacrylaat (PMMA)	Opdrukken



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

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

Let op	Medisch hulpmiddel	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Bevat gevaarlijke stoffen	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren
Systeem met enkele steriele barrière	Niet in het zonlicht plaatsen	Droog houden	Niet gebruiken als verpakking is beschadigd	Niet gemaakt met natuurlijke rubberlatex	Lotnummer
		<i>Arrow, het Arrow-logo, Teleflex, het Teleflex-logo, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm en TipTracker zijn handelsmerken of gedeponeerde handelsmerken van Teleflex Incorporated of gelieerde bedrijven in de VS en/of andere landen. © 2022 Teleflex Incorporated. Alle rechten voorbehouden.</i>			
Productiedatum	Importeur	<i>'Rx only' wordt in deze etikettering gebruikt om de volgende verklaring zoals gepresenteert in de FDA CFR te communiceren: Let op: Krachtens de federale wetgeving mag dit hulpmiddel uitsluitend worden verkocht door of op voorschrijf van een bevoegde professional in de zorg.</i>			

Perifeerisesti asetettu keskuslaskimokatetri (PICC)

Käyttötarkoitus:

Perifeerisesti asetettu keskuslaskimokatetri on tarkoitettu pitkäaikaiseen (> 30 vrk) laskimoyhteyden ison verenkierton kanssa.

Indikaatiot:

Perifeerisesti asetettu Arrow-keskuslaskimokatetri mahdollistaa laskimoyhteyden keskusverisuoniston ääreiläiskimon kautta. Se on suonensiäisen hoidon vaihtoehtoinen menetelmä tietyille aikuis- ja lapsipotilaille.

Kontraindikaatiot:

PICC-katetri on vasta-aiheinen aina, kun aiottuissa vientisuonessa tai katetriiritissä on laitteeseen liittyviä infektoita tai tromboosi. Potilaalle on tehtävä kliininen arvointi sen varmistamiseksi, ettei mitään kontraindikaatioita esinny.

Odottettavat kliiniset hyödyt:

Mahdollisuus luoda yhteys keskusverenkiertojärjestelmään yhden punktiokohdan kautta käyttöönotellussa varten, joihin kuuluvat nesteinfusio ja lääkkeenanto.



Sisältää vaarallisen aineen:

Ruoostumattomasta teräksestä valmistetut osat voivat sisältää > 0,1 painopropensitusta koboltia (CAS-numero 7440-48-4), joka on luokiteltu luokkaan 1B kuuluvaksi CMR-aineeksi (syöpää aiheuttavat, perimää vaurioittavat tai lisääntymiselle vaaralliset aineet). Ruostumattomasta teräksestä valmistetutten osien koboltein määri ei arvion mukaan aiheuta potilaalle biologista turvallisuusriskiä, kun otetaan huomioon laitteiden käyttötarkoitus ja tukisologinen profili ja kun laitteita käytetään tämän käyttööhjteen mukaisesti.

⚠️ Yleiset varoitusset ja varotoimet

Varoitusket:

1. Sterili, kertakäytöinen: Ei saa käyttää, prosessoida tai steriloida uudelleen. Laite on uudelleenkäytöä aiheuttaa mahdollisen vakavan vammoen tai infektion, joka saattaa olla kuolemaanjohtava. Kertakäytöisten lääkinnällisten laitteiden uudelleenkäytöllä voi heikentää niiden toimivuutta tai estää niiden toiminnan.

2. Lue kaikki tuoteselosten varoitusset, varotoimet ja ohjeet ennen käyttöä. Jos näin ei tehdä, se saattaa johtaa potilaan vakavaan vammoaan tai kuolemaan.

3. Katetria ei saa asettaa/työntää tai antaa sen jäädää oikeaan eteiseen tai oikeaan kammioon. Katetrin kärki on työnnettävä yläonttolaskimon alimpaan kolmannekseen. Katetrin kärjen sijainti on varmistettava laitoksen käytäntöä ja menetelytapaa noudattaa.

4. Lääkäriä on oltava tietoisia mahdollisuudesta, että ohjainvaijeri voi juuttua mihin tahansa implantoitun välineeseen verenkierrossa. Suosittelemme, että jos potilaalla on verenkiertojärjestelmän implantti, katetrointi on tehtävä suorassa näköhytydessä ohjainvaijerin kiinnijuuttumisriskin pienentämiseksi.

5. Ohjainvaijeri, kudoksenlaajentimen pääällä olevaa irrotettavaa holkkia tai kudoksenlaajenninta sisään vietäessä ei saa käyttää liiallista voimaa, sillä tämä voi aiheuttaa suonispasmin, verisuonun puhkeaman, verenvuodon tai osan rikkoutumisen.

6. Ohjainvaijerin kuljettaminen oikeaan sydänpuoliin voi aiheuttaa rytmihäiriötä, oikean puolen haarakatkoksen tai verisuonen, sydämen eteisen tai kammion seinämän puhkeaman.

7. Katetria tai ohjainvaijeria sijoitettaessa tai poistettaessa ei saa käyttää liiallista voimaa. Liiallinen voima voi aiheuttaa osan vauriotuksen tai rikkoutumisen. Jos vaurioita epäillään tai poistavärimen ei onnistu helpposti, on otettava röntgenkuva ja pyydettyä lisäkonsultaatiota.

8. Kiinnittämä, hakasia tai ompeleita ei saa asettaa suoraan katetrin rungon ulkoreunaan tai jatkoletkuihin katetrin leikkaamisen tai vahingottamisen tai katetrin virtauksien estämiseen vaaran vähentämiseksi. Kiinnitä ainostaan merkittyjä stabilointikohtia käytäneen.

9. Jos ilman annetaan päästää verisuoni yhteislaiteeseen tai laskimoon, seurauksena voi olla ilmaembolia. Avoimia neuloja tai holkkeja tai suojaamattomia, kiinni puristamattomia kateatreja ei saa jättää keskuslaskimoon punktiokohtaan. Käytä ainostaan tiukasti kiristettyjä luer-liitäntöjä kaikkien suoniuyhityslaiteiden kanssa, jotta välittäisiin niiden irtoamisen vahingossa.

10. Lääkäreiden on oltava tietoisia siitä, että liukupuristimet saattavat irrota vahingossa.

11. Lääkäreiden on oltava tietoisia kliinistä tiloista, jotka voivat rajoittaa PICC-välineiden käyttöä, mm. seuraavista:

- ihotulehdus
- ihonalaisten kudoksen tulehdus ja palovammat sisäänvientikohdassa tai sen lähellä
- aiempi ipsilateraalinen laskimotromboosi
- sadehoito
- sisäänvientikohdassa tai sen lähellä
- kontrakturat
- rinnapisto
- AV-fistelin mahdollinen käyttö

12. Lääkäreiden on oltava tietoisia PICC-laitteesiin liittyvistä komplikaatioista / ei-toivotuista sivuvaikutuksista, joita ovat mm. seuraavat:

- sydämen tamponaatio verisuonon, eteisen tai kammion puhkeaman takia
- ilmaembolia
- katetriembolia
- katetrin tutkeutuminen
- bakteremia
- septikemia
- extravasatio
- tromboosi
- tahaton verisuonen punktio
- hematooma
- verenvuoto
- fibrinilituppen muodostuminen
- poistokohdan infektio
- verisuonen erosio
- katetrin kärjen virheellinen asento
- rytmihäiriöt
- superior vena cava -oireyhtymä
- flebiitti
- laskimontukkotulehdus
- laskimotromboembolia

Varotoimet:

1. Katetria ei saa muuttaa, ellei ohjeissa näin neuvota. Ohjainvaijeri tai muita pakkausseen/settiin osia ei saa muuttaa sisäänvientiin, käytön tai poistamisen aikana.

- Toimenpiteen saa tehdä vain pätevä henkilökunta, joka tuntee hyvin anatomiset kiintopisteet, turvallisen menetelmän ja mahdolliset komplikaatiot.
- Käyttää tavaramaisia varotoimia ja noudata laitoksen käytäntöjä kaikkiin toimenpiteisiin, myös laitteiden turvallisessa hävittämisessä.
- Jotkin katetrin sisäänvientikohdassa käytetty desinfiointiaineet sisältävät liuottimia, jotka voivat heikentää katetrimateriaalia. Alkoholi, asetoni ja polyeteeniglykoli voivat heikentää polyureetaanimaaleja rakenneita. Nämä aineet voivat myös heikentää katetrin stabilointilaiteen ja ihan välistä kinnitystä.
 - Asetonia ei saa käyttää katetrin pintaan.
 - Katetri pintaa ei saa liotta alkoholissa, eikä alkoholin saa antaa jäädä katetrin luumenniin katetrin avoimuuden säilyttämiseksi tai tarttunnon torjuntamenetelmään.
 - Polyeteeniglykolia sisältäviä voiteita ei saa käyttää sisäänvientikohdassa.
 - Ole varovainen suuren alkoholipitoisuuden sisältäviä lääkkeitä infusoitaessa.
 - Anna sisäänvientikohdan kuivua koonaan ennen ihopistosta ja annen sitten asettamista.
 - Settin osat eivät saa joutua kosketukseen alkoholin kanssa.
- Varmista katetrin avoimuus ennen käyttöä, myös ennen paineinjektiota. Luumeniisisäisen vuodon tai katetrin repeämisen riskin pienentämiseksi alle 10 ml:n ruiskuja ei saa käyttää.
- Minimoi katetrin manipulointia toimenpiteen aikana, jotta katetrin kärki pysyy oikeassa asennossa.

Pakkaukset/setit eivät välttämättä sisällä kaikkia osia, jotka esitetään näissä käytööohjeissa. Tutustu kunkin yksittäisen osan tai osien ohjeisiin ennen toimenpiteen aloittamista.

Toimenpide-ehdotus: Käytä steriliä tekniikkaa.

Punktiohdon valmistelu:

- Valmistelee puhdas ihmospäällä antisepsistellä aineella ja anna ihon kuivua.
- Peitä punktiokohta leikkauksililla.
- Anna paikallispuudutetta sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.
- Hävitä neula.

Lukittava SharpsAway II -poistokuppi (jos toimitettu):

- Lukittavaa SharpsAway II -poistokuppia käytetään neuulojen (15–30 Ga.) hävittämiseen.
- Työnnyt yhden käden teknikalla neulat lujasti poistokupin aukkoihin (katso kuva 1).
 - Kun neulat on asetettu poistokuppiin, ne kiinnitetyt automaattisesti paikalleen, joten niitä ei voida käyttää uudelleen.
- Varoitus:** Älä yritä poistaa neuloa, jotta on työnnetty lukittavaan SharpsAway II -poistokuppiin. Nämä neulat on kiinnitetyt paikalleen. Neulat voivat vaurioitua, jos ne pakotaan ulos poistokupista.
- Varoitus:** Jos SharpsAway-vaahomuovijärjestelmä on toimitettu, sitä voidaan käyttää työttämällä neuloa vaahomuoviin käytön jälkeen.

- Varoitus:** Neulaja ei saa käyttää uudelleen sen jälkeen, kun ne on työnnetty SharpsAway-vaahomuovijärjestelmään. Neulan kärkeen voi tarttua hiukkasia.

Katetrin valmistelu:

Kats VPS-mandriinin (jos toimitetti) valmistelua koskevia lisätietoja Arrow VPS -mandriinin käytööohjeesta. Kats TipFracker-mandriinin (jos toimitettu) valmistelua koskevia lisätietoja Arrow VPS Rhythm -laitteen käytööoppaasta.

Katetrin leikkaaminen tarvittaessa:

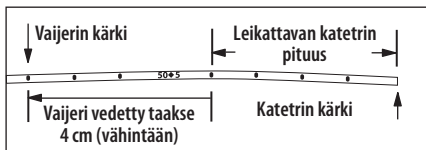
- Varoitus:** Yhteensopimaton lääkkeiden infusio lisäähetisen ulostuloportien kautta voi aiheuttaa sakktäumistä ja/tai ketkeutumista.

- Varoitus:** Vedä kontaminaatiojuus taakse (jos sellainen on).

- Käytä katetrin rungon senttimetrimerkintöjä apuna katetrin leikkaamisessa halutun pituiseksi potilaan koon ja halutun sisäänvientikohdan mukaan.

Kun sisuporrtiiliitin ja asetusvaijeron toimitetaan, noudata vaiheita 7 ja 8.

- Vedä asetusvaijeron välinein läpi vetääksesi vaijeria vähintään 4 cm katetrin leikkauskohdan taakse (katso kuva 2).



Kuva 2

- Taita asetusvaijeron proksimalinen pää sisuporpiin liittimen kohdasta, jotta riski asetusvaijeron tulenimestä ulos katetrin distalikärjestä asetusken aikana minimoitdaan (katso kuva 3).

Varoitus: Älä yritä yönnytä asetusvaijeraa välein läpi.

Katetrin leikkaaja (jos toimitettu):

Katetrin leikkaaja on kertakäytöinen väline leikkaamiseen.

- Aseta katetri leikkaajan reikään haluttuun leikkauskohaan.

- Leikkaa katetri painamalla terää.

HOUMAUTUS: Jos kohtaa vastusta katetria leikatessa, se johtuu todennäköisesti riittämättömästä taaksepäin vedetystä asetusvaijeraista. Katetria ei saa käyttää, jos asetusvaijera ei ole vaurioitunut ja vaurioitunut, jolloin osan irtoamisen tai embolian vaara välitetään.

- Leikkaa suoraan katetrin poikki (90 astetta katetrin pituussuuntaan nähdyn) leikkausvalineellä (jos toimitettu), jotta kärki pysyy tylppänä.

Varoitus: Älä leikkaa asetusvaijeraa katetria leikatessasi, jotta asetusvaijeron vaurioitunut, katetria ja asetusvaijera ei saa käyttää.

- Tarkasta, että leikkauksen pinta on siisti eli irralista materiaalialta.

Varoimi: Varmista, että katetria leikatessa osassa ei ole vaijeria leikkaamisen jälkeen. Jos on mitään merkkiä sitä, että asetusvaijero on leikkautunut tai vaurioitunut, katetria ja asetusvaijera ei saa käyttää.

Katetrin huuhteleminen:

- Huuhtele jokainen luumen sterilillä tavallisella injektioon tarkoitettulla keitto- ja sulauksella aivoimuiden varmistamiseksi ja luumenniin (tai luumien) esittäytymiseksi.

- Purista tai kiinnitä luer-liitintä (-liittäntä) jatkoletkuun (tai -letkuihin) keitto- ja sulauksen pitämiseksi luumennissa (tai luumeneissa).

Varoitus: Jatkoletku ei saa puristaa kiinni, kun asetusvaijero on katetrissa, jotta asetusvaijeroi taittumisen vaara pienenee.

Varoitus: Älä purista jatkoletkuua kiinni jatkoletkuun kannan lähestä osan vaurioitumisriskin pienentämiseksi.

Ensimmäisen laskimoon pääsyn tekeminen:

- Aseta kiristysside ja vahida sterilit käsinneet.

Kaikuihinne neula (jos toimitettu):

Kaikuita neulaa käytetään verisuiston pääsyට varren, jotta ohjainvaijero voidaan viedä sisään katetrin asettamisen avaksi. Neulan kärki on tehottettu noin 1 cm:n matkalta, jotta lääkäri voi tunnistaa neulan kärjen tarkan sijainnin, kun tehdään suonipunktiot ultraäänityksellä käytäen.

Suojaneula/turvaneula (jos toimitettu):

Suojaneula/turvaneula on käytettävä valmistajan antamien käytööohjeiden mukaisesti.

- Vie sisäänvientineula tai katetri/neula suoneen.

Varoitus: Katetribombolairiskin välttämiseksi neulaa ei saa viedä uudelleen sisäänvientikatetriin (jos toimitettu).

- Tarkasta, esinytäkö ei-sykkiävirrausta.

⚠ Varoitus: Sykkivä virtaus on tavallisesti merkki tahattomasta valtimon perforatiosta.

⚠ Varoitustoim: Älä luota pelkästään aspiroidun veren väriin laskimotien merkkinä.

33 tai 45 cm:n ohjainvaijerin (asetusvaijerin) asettaminen:

Ohjainvaijeri:

Pakkauksia/settejä on saatavana erilaisten ohjainvaijerien kanssa. Ohjainvaijereita on saatavana eri läpimittaisina, eri pituisina ja erillisillä kärkirkakkeilla erityisiä sisäänvientimenetelmää varten. Tutustu valitussa erityismenetelmässä käytettävään ohjainvaijeriin tai -vaijereihin ennen itse sisäänvientitoimenpiteen alkamista.

Arrow Advancer (jos toimitettu):

Arrow Advancer -välinettä käytetään ohjainvaijeriin viemiseen neulan sisälle.

- Vedä ohjainvaijera kärki taakse peukalon avulla. Aseta Arrow Advancer -välineen kärki, ohjainvaijeri taakse vedettyynä, sisäänvientineulan sisään (katso kuva 4).

16. Työnna ohjainvaijera sisäänvientineulaan.

⚠ Varoitus: Älä vahiohjainvaijera jykkää pääta suoneen, sillä tämä voi aiheuttaa sunnurion.

17. Nosta peukalo ja vedä Arrow Advancer -välinettä noin 4–8 cm poispäin sisäänvientineulasta. Laske peukalo Arrow Advancer -välineen päälle. Samalla kun pidät tiukasti kiinni ohjainvaijeraista, työnnä koko้อน peukanala, jotta ohjainvaijeri työntyy eteenpäin. Jatka, kunnes ohjainvaijera saavuttaa halutun syvyyden.

⚠ Varoitustoim: Pidä koko ajan tiukasti kiinni ohjainvaijeraista. Pidä riittävän pitkä osa ohjainvaijera näkyvissä käsittely varten. Kontrolloimatohjainvaijeri voi johtaa vaijerialemboliaan.

⚠ Varoitus: Ohjainvaijeri ei saa vetää pois neulan viistettä vasten ohjainvaijerin katkeamis- tai vaurioitamisriskin pienentämiseksi.

18. Poista sisäänvientineula (tai kettri) pitkin samalla ohjainvaijera paikallaan.

Asetta ketetri sisään:

Katos VPS-mandrillilla (jos toimitettiin) tehtävää asetusta koskevia lisähjeitä Arrow VPS -mandrillin käyttöohjeista. Katos Tip Tracker-mandrillilla (jos toimitettiin) tehtävää asetusta koskevia lisähjeitä Arrow VPS Rhythm -laitteen käyttöoppaasta.

Asettamisen irrotettavaa holkkia käytä:

19. Varmista, että laajennin on paikallaan ja holkin kantaan lukittuna.
20. Pujottele irrotettava holkkila/laajenninkokoapano ohjainvaijeriin pääle.
21. Ota kiinni lähettila hoja ja työnne irrotettavan holkin ja laajentimen kokoonpanoa hieman kiertävällä liikeellä ohjainvaijera pitkin riittävään syvyyteen suoneen etenemistä varten.
22. Suureenna holin puhokkohtaa tarvittaessa skalpellin terävällä reunalla, suunnattuna poispäin ohjainvaijerista.

⚠ Varoitus: Ohjainvaijera ei saa leikata sen lyhentämiseksi.

⚠ Varoitus: Ohjainvaijera ei saa leikata skalpelliilla.

- Aseta skalpelli terävää reuna poispäin ohjainvaijeraista.
- Kun skalpelli ei ole käytössä, kiinnitä sen turvointimo tai lukitus (jos toimitettiin) terävien esineiden aiheuttaman vaaran pienentämiseksi.

⚠ Varoitustoim: Älä vedä laajenninta pois, ennen kuin holki on hyvin suonen sisällä, jotta holkin kärjen vaurioitumisriski pienee.

⚠ Varoitustoim: Jotta ohjainvaijera voidaan säilyttää tukeva ote, holkin kannan puolelle päähan täytyy jääda näkyviin riittävä pituus ohjainvaijera.

23. Varmista irrotettavan holkin sijainti pitämällä holkkia paikallaan ja käänny laajentimen kantaan vastapäivään, jotta laajentimen kanta vapautuu holkin kannasta, ja veda ohjainvaijera ja laajenninta riittävästi taaksepäin verenvirtauksen salmissiksi.
24. Pidä holkkia koko ajan paikallaan ja poista ohjainvaijera ja laajennin yhtenä yksikkönä (ks. kuva 5).

⚠ Varoitus: Ohjainvaijera ei saa kohdistaa liikaa voimaa mahdollisen rikkoutumisriskin pienentämiseksi.

⚠ Varoitus: Älä jätä kudoksenlaajenninta paikalleen jääväksi ketreiksi. Jos kudoksenlaajennin jätetään paikalleen, potilaalla voi esiintyä verisuonen seinämän perforatoriiski.

25. Tuki holkin pää nopeasti, kun laajennin ja ohjainvaijera poistetaan, jotta ilman sisäänpäsyn riski pienee.

⚠ Varoitus: Älä jätä avoimia laajentimia tai holkkeja ilman korkkaa laskimopunktiokotaa. Jos ilman annetaan päästä keskuslaskimoon vientivalineeseen tai laskimoon, seurausena voi olla ilmaembolia.

26. Varmista, että koko ohjainvaijera on ehjä poistamisen jälkeen.

27. Vedä kontaminaatiosujuus taakse (jos sellainen on).

Sisäänvienti 80 tai 130 cm:n ohjainvaijeria käytäessä (jos toimitettu):

- Valmistele ohjainvaijera sisäänvientiä varten kastelemalla ohjainvaijera steriliillä tavallisia inkjeektointoja tarkoitettuilla keittoosalaukoilla. Varmista, että ohjainvaijera pysyy kosteana, kunnes se viedään potilaaseen/katetriin.
- Asettamisen irrotettavan holkin läpi:
 - Jos käytetään 80 cm:n ohjainvaijeraa, aseta ohjainvaijera distaaliseen luumeniin, kunnes ohjainvaijera pehmee kärki ulottuu katetrikärjen taakse. Säilytä kontrolli ohjainvaijeron pehmeästä, samalla kun työnnä ohjainvaijera/katetri-kokoapanon yhtenä yksikkönä irrotettavan holkin läpi lopulliseen sijaintipaikkaan.
 - Jos käytetään 130 cm:n ohjainvaijeraa, vie ohjainvaijera pehmee kärki irrotettavan holkin läpi halutun syvyyteen. Pujota katetri ohjainvaijeriin päälle ja työnnä katetri ohjainvaijera pitkin lopulliseen sijaintipaikkaan käytäen kuvantamis- tai läpivaihduksista.
 - Jos katetri työntetään sisään kohdataan vastusta, vedä pois ja/tai huuhtelee varovasti katetria työntääseen.

⚠ Varoitus: Ohjainvaijeron kuljettaminen oikeanpuoleiseen sydämeeen voi aiheuttaa rytmihäiriötä tai verisuonin, sydämen eteisen tai kammion seinämän puhkaisen.

⚠ Varoitustoim: Pidä koko ajan tiukasti kiinni ohjainvaijeraista. Pidä riittävän pitkä osa ohjainvaijera näkyvissä käsittely varten. Kontrolloimatohjainvaijeri voi johtaa ohjainvaijeron emboliaan.

Sisäänvienti asetusvaijeria käytäessä (jos toimitettu):

- Vie ketetri irrotettavan holkin läpi lopulliseen sijaintipaikkaan. Vedä katetri pois ja/tai huuhtelee kateria varovasti eteenpäin työntäässä, jos kohdataan vastusta.
- 28. Vedä irrotettavaa holkkia taakse ketetri pitkin, kunnes ketetri kanta ja holkin siihen liittyvä osa tulee ulos laskimopunktion kohdasta. Tarttu irrotettavan holkin kielekkeisiin ja vedä ni erilleen, irti keteträstä (katso kuva 6), samalla kun vedät holkkia suosta, kunnes holki halkeaa koko pituudeltaan.

⚠ Varoitustoim: Vältä holkin repeytyministä sisäänvientikohdassa, sillä se avaa ympäriööni kudosta ja luu aukon katetriin ja demerkis välillä.

29. Jos ketetri siirtyi holkkia poistettaessa, työnnä ketetri takaisin lopulliseen sijaintipaikkaan.

30. Poista asetusvaijera tai ohjainvaijera. Varmista aina, että ohjainvaijierit ovat ehjä poistamisen jälkeen.

⚠ Varoitus: Poista asetusvaijera ja svipuortin liitin yhtenä yksikkönä. Jos näin ei tehdä, vaijera voi murtaa.

⚠ Varoitus: Älä käytä lyhyttä (33–45 cm) asetusvaijeraa jäykistävänä laitteena.

31. Jos asetusvaijera tai ohjainvaijera poistamisessa on mitään hankaluuutta, katetri ja vaijera on poistettava yhtenä yksikkönä.

⚠ Varoitus: Asetus- tai ohjainvaijera ei saa kohdistaa liikaa voimaa mahdollisen rikkoutumisriskin pienentämiseksi.

Katetrin sisäänvientinen loppuun suorittaminen:

32. Tarkasta luumeniin avoimuus liittämällä ruisku jokaisesta jatkoletkuun ja aspiromallia, kunnes havaitaan laskimoveren esteeton virtaus.
33. Huuhtelee luumen(it) kaiken veren poistamiseksi katetritarista.
34. Littää kaikki jatkoletket tarvittaessa asianmukaisin luer-liitännöihin. Käytämätön portti tai portit voidaan "lukita" luer-liitännöillä sairaalan tavallisten käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.
 - Jatkoletku(jissa) on puristin tai puristimia virtauksen sulkemiseksi kunkin luumeniin läpä letkun ja luer-liitännän vahitamisen aikana.

⚠ Varoitus: Avaa puristin ennen luumeniin läpi tehtävää infusioita liialliselle paineelle aiheuttaman jatkoletkun vaurioitumisriskin pienentämiseksi.

Katetrin kiinnittäminen:

35. Käytä katetritabilointilaitetta ja/tai katetri puristinta ja kiinnitystä katetri kiinnittämiseen (jos toimitettiin).
 - Käytä katetrit liittämä ensisijaisena kiinnityskohtana.

- Käytä katetrin puristinta ja kiinnitystä tarvittaessa toissijaisena kiinnityskohtana.

⚠ Varoimi: Minimoi katetrin manipulointia toimenpiteen aikana, jotta katetrin kärki pysyy oikeassa asennossa.

Katetrin stabilointilaite (jos toimitettu):

Katetrin stabilointilaitesta on käytettävä valmistaan antamia käyttöohjeita noudattaen.

Katetrin puristin ja kiinnitys (jos toimitettu):

Katetrin kiinnittämiseen käytetään katetrin puristinta ja kiinnitystä, kun katetrin iliastabilointi tarvitaan muuta kiinnityspaikkaa kuin katetrin liitin.

⚠ Varoitus: Katetrin puristinta ja kiinnitystä ei saa liittää ennen kuin ohjainvaijeri tai asetusvaijeri on poistettu.

- Kun ohjainvaijeri on poistettu ja tarvittavat letkut on kiinnitetty tai lakkittu, levitä kumipuristimen siljet ja aseta katetrin runkuon varmistaaen, ettei katetrin pinta ole kostea, jotta kunnollinen kiinnitysmainen säälytetään.
- Napsauta järkykki kiinnitys puristimeen.
- Kiinnitä katetrin puristin ja kiinnitys yhtenä yksikkönä potilaaseen joko katetrin stabilointilaiteella, hakasia tai ompeula käytettäen. Sekä katetrin puristin että kiinnitys on kiinnitetävä katetrin siirtymisvaaran vähentämiseksi (katso kuva 7).

36. Varmista, että sisähäntivientikohta on kuiva, ennen kuin asetat siteen valmistaan ohjeiden mukaisesti.

37. Arvioi katetrin kärjen sijainti sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.

38. Jos katetrin kärki on väriässä palkassa, arvioi tilannetta ja vahda katetri uuteen tai sijoita uudelleen sairaalan käytäntöjen ja menetelmien mukaisesti.

Hoito ja kunnossapito:

Side:

Sido sairaalan käytäntöjen, menetelmien ja hoito-ohjeiden mukaisesti. Vaihda side heti, jos sen ehys vaarantuu (esim. side kostuu, likaantuu, löystyy tai ei enää suojaa).

Katetrin avoimuus:

Säilytä katetrin avoimuus sairaalan käytäntöjen, menetelmien ja hoito-ohjeiden mukaisesti. Koko PICC-valinepotilaata hoidattava henkilökunnan täytyy tuntea tehokkaat hoitoitavat katetrin kehossa pitämisen keston pidentämiseksi ja vammojen estämiseksi.

Katetrin poisto-ohjeet:

1. Aseta potilaan klinisesti tarkoitukseenmukaisesti mahdollisen ilmaembolian vaaran vähentämiseksi.
 2. Irrota side.
 3. Vapaauta katetri ja irrota se katetrin kiinnitysväliseestä (tai -väliseistä).
 4. Poista katetri vetämällä hiittiä ihon suuntaiseksi. Jos katetria poistettaessa tuntuu vastusta, **LOPETA**
- ⚠ Varoimi:** Katetria ei saa poistaa väkisin, sillä tämä saattaa johtaa katetrin rikkoutumiseen ja katetrembioliaan. Noudata sairaalan käytäntöjä ja menetelmiä, jos katetrin poistossa esiintyy hankaluksia.
5. Paina suoraan kohdasta, kunnes saavutetaan hemostaasi, ja aseta voidepohjainen okklusioside.

⚠ Varoitus: Katetrista jäänyt reitti pysyy ilman sisäänmenokohtana, kunnes kohtaan muodostuu uusi epiteeli. Okklusiosidetä on pidettävä paikallaan vähintään 24 tunnin ajan tai kunnes kohtaan näyttää muodostuneen uusi epiteeli.

6. Dokumentoi katetrin poistomenetelmä sairaalan käytäntöjen ja menetelmienvaikeudesta (myös varmista siihen, että koko katetrin pituus ja katetrin kärki on poistettu).

Potilaan arviointiin, lääkärin koulutukseen, sisäänpäivinentelmiin ja tähän toimenpiteeseen liittyvin mahdollisiin komplikaatioihin liittyvää viittekirjallisuutta on saatavissa tavallisista oppikirjoista, lääketieteilisestä kirjallisuudesta ja Arrow International LLC -yhtiön verkkosivustolla: www.teleflex.com/IFU

Näiden käyttoohjeiden pdf-kopio on verkkosivustolla www.teleflex.com/IFU

Tämä "Arrow PICC"-laite (yksilöllinen laitemallin tunniste: 08019020000000000035KB) koskela viitstelma turvaliusudesta ja kiinisestä suorituskyvystä eurooppalaisen lääkinmällisiä laitteita koskevien tietokannan (EUDAMED) julkaisemisen jälkeen seuraavalla verkkosivustolla: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Potilaalle / käyttäjälle / kolmannelle osapuolelle Euroopan unionissa ja vastaavan sääntelyjärjestelmän mäissä (lääkinmällisiä laitteita annettu asetus 2017/745/EU); jos tämän laitteen käytön aikana tai sen seurauksena on tapahdunut vakava vaarallinen, ilmoittakaan siitä valmistajalle ja/tai sen valtuutetulle edustajalle sekä kansalliseelle viranomaiselle. Kansallisten toimivaltaisten viranomaisten yhteystiedot (varatilannejärjestelmän yhteystiedot) ja muuta tietoa on seuraavalla Euroopan komission verkkosivustolla: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Potilaalle annettavat tiedot

Tätyt *Kansainvälinen Implantikortti* asianmukaisilla tiedoilla. Anna täytetty kortti potilaalle yhdessä *Potilaan tietositeen* kanssa. Jos Potilaan tietosite on hävinnyt, käännetty versio on käytettävissä verkkoon-osoitteessa www.teleflex.com/IFU

Laadulliset ja määärälliset tiedot materiaaleista ja aineista, joille potilaat voivat altistua:

%	Materiaali/aine	Merkitys/huomautuksia
Jäljelle jäävä	Polyureaanit	Laitteen runko
1,5–4,3 %	Vismuttioksikloridi tai bariumsulfuaatti	Röntgenpositiivinen aine
< 0,1 %	Väriaineet	FDA 21CFR-poikkeus (turvalinen käytöön lääkinmällisessä laitteessa)
< 0,1 %	Poly(metyylimetakrylaatti)	Painojälki



Symboleja koskeva sanasto: Symbolit noudattavat standardia ISO 15223-1.

Jotkin symboleista eivät ehkä koske tätä tuotetta. Katso tuotemerkinnoista symbolit, jotka koskevat nimenomaista tätä tuotetta.

Huomio	Lääkinäillinen laite	Katso käyttöohjeita	Sisältää vaarallisia aineita	Ei saa käyttää uudelleen	Ei saa steriloida uudelleen	Sterilointi eteenioksidilla	Yksinkertainen sterili estojärjestelmä ja suojaava sisäpakkaus	
Yksinkertainen sterili estojärjestelmä	Suojattava auringonvalolta	Säilytettävä kuivana	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut	Valmistukessa ei ole käytetty luonnonkumila-teksia	Luettelonumero	Eränumero	Käytettävä viimeistään	Valmistaja
		<p><i>Arrow, Arrow-logo, Teleflex, Teleflex-logo, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm ja TipTracker ovat Teleflex Incorporated -yhtiön tai sen tytäryhtiöiden tavaramerkkejä tai rekisteröityjä tavaramerkkejä Yhdysvalloissa ja/tai muissa maissa. © 2022 Teleflex Incorporated. Kaikki oikeudet pidätetään.</i></p> <p><i>Näissä merkinnöissä esiintyvä "Rx only" on ilmaistu Yhdyssvaltain lääke- ja elintarviketurvaston CFR-säännöstössä seuraavasti. Huomio: Liittovaltion lain mukaan tämän laitteisen saa myydä vain laillistettu terveydenhuollon lääkäri tai tämän määräyksestä.</i></p>						
Valmistuspäivämäärä	Maahantuaja							

Cathéter central inséré par voie périphérique (CCIP)

Utilisation prévue :

Un cathéter central inséré par voie périphérique est destiné à fournir un accès veineux à long terme (plus de 30 jours) à la circulation centrale.

Indications :

Le cathéter veineux central inséré par voie périphérique Arrow permet un accès veineux à la circulation centrale par une veine périphérique. Il offre une autre méthode de traitement intraveineux pour certains patients adultes et pédiatriques.

Contre-indications :

Le CCIP est contre-indiqué en présence d'infections liées à un dispositif ou d'une thrombose dans le vaisseau d'insertion prévu ou la trajectoire de cathéter prévu. Une évaluation clinique du patient doit être réalisée pour s'assurer qu'il n'existe aucune contre-indication.

Bénéfices cliniques attendus :

Possibilité d'accéder à l'appareil circulatoire central via un seul site de ponction pour les applications qui incluent une perfusion de liquide et une administration de médicament.



Contient des substances dangereuses :

Des composants fabriqués à partir d'acier inoxydable peuvent contenir > 0,1 % en poids de cobalt (n° CAS 7440-48-4) qui est considéré comme une substance CMR de catégorie 1B (cancérogène, mutagène ou toxique pour la reproduction). La quantité de cobalt dans les composants en acier inoxydable a été évaluée et, compte tenu de l'utilisation prévue et du profil toxicologique des dispositifs, il n'y a aucun risque de sécurité biologique pour les patients lors de l'utilisation de ces dispositifs conformément aux instructions contenues dans ce mode d'emploi.

⚠️ Avertissements et précautions généraux

Avertissements :

- Stérile et à usage unique :** Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. Une réutilisation du dispositif crée un risque potentiel de lésion et/ou d'infection graves pouvant conduire au décès. Le retraitement des dispositifs médicaux prévus exclusivement pour un usage unique peut conduire à une réduction des performances ou à une perte de fonctionnalité.
- Lire l'ensemble des avertissements, précautions et instructions de la notice avant utilisation.** Le non-respect de cette consigne peut provoquer des lésions graves ou le décès du patient.
- Ne pas placer/avancer ou laisser le cathéter dans l'oreillette ou le ventricule droits.** L'extrémité du cathéter doit être avancée dans le tiers inférieur de la veine cave supérieure. La position de l'extrémité du cathéter doit être confirmée conformément au protocole et à la procédure de l'établissement.
- Les cliniciens doivent tenir compte du risque de piégeage du guide dans les dispositifs implantés dans l'appareil circulatoire.** Si l'appareil circulatoire du patient comporte un implant, il est recommandé de réaliser l'intervention de cathétérisme sous visualisation directe afin de réduire le risque de piégeage du guide.
- Ne pas utiliser une force excessive lors de l'introduction du guide, de la gaine pelable sur le dilatateur de tissus ou du dilatateur de tissus car cela peut entraîner un spasme**

veineux, une perforation du vaisseau, un saignement ou l'endommagement d'un composant.

- Le passage du guide dans le cœur droit peut provoquer des dysrythmies, un bloc de branche droit et une perforation de la paroi vasculaire, auriculaire ou ventriculaire.**
- Ne pas appliquer une force excessive pendant la pose ou le retrait du cathéter ou du guide.** Une force excessive risque de produire l'endommagement ou la rupture d'un composant. Si un endommagement est suspecté ou en cas de difficultés pendant le retrait, réaliser un examen radiographique et demander des consultations supplémentaires.
- Pour réduire le risque d'une coupure, d'un endommagement ou d'une restriction du débit du cathéter, ne pas fixer, agrafer et/ou suturer directement au diamètre externe du corps du cathéter ou des lignes d'extension. Fixer uniquement au niveau des emplacements de stabilisation indiqués.**
- Une embolie gazeuse peut se produire si de l'air pénètre dans un dispositif d'accès vasculaire ou une veine.** Ne pas laisser des aiguilles ouvertes, des gaines ou des cathéters sans capuchons et sans clamps dans le site de ponction veineuse centrale. Utiliser uniquement des raccords Luer lock bien serrés avec les dispositifs d'accès vasculaire pour éviter une déconnexion accidentelle.
- Les cliniciens doivent tenir compte du fait que les clamps coulissants peuvent être retirés par inadvertance.**
- Le praticien doit tenir compte des états cliniques pouvant limiter l'utilisation des CCIP, notamment :**

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

- 12. Les cliniciens doivent tenir compte des complications/effets indésirables associés aux CCIP dont, entre autres :**

- tamponnade cardiaque secondaire à une perforation vasculaire, auriculaire ou ventriculaire
- embolie gazeuse
- embolie de cathéter
- occlusion de cathéter
- bactériémie
- septicémie
- extravasation
- thrombose
- ponction artérielle accidentelle
- lésion/endommagement du nerf fémoral
- hématome
- saignement/hémorragie
- formation de gaine de fibrine
- infection du site de sortie
- érosion du vaisseau
- mauvaise position de l'extrémité du cathéter
- dysrythmies
- syndrome de VCS
- phlébite
- thrombophlébite
- thrombo-embolie veineuse

- ⚠ Avertissement : Retirer le fil de pose et le raccord d'orifice latéral d'un seul tenant. Le non-respect de ces instructions peut entraîner une rupture du fil.**
- ⚠ Avertissement : Ne pas utiliser le fil de pose court (33-45 cm) comme dispositif de raidissement.**
- En cas de difficulté lors du retrait du fil de pose ou du guide, retirer d'un seul tenant le cathéter et le fil.
- ⚠ Avertissement : Pour réduire le risque d'une rupture potentielle, ne pas exercer une force excessive sur le fil de pose ou sur le guide.**

Terminer l'insertion du cathéter :

- Vérifier la perméabilité des lumières raccordant une seringue à chaque ligne d'extension et en aspirant jusqu'à l'apparition d'un débit libre de sang veineux.
- Rincer la ou les lumières pour évacuer complètement le sang du cathéter.
- Raccorder la ou les lignes d'extension aux raccords Luer lock appropriés selon les besoins. Le ou les orifices inutilisés peuvent être bloqués avec des raccords Luer lock conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.
 - Les lignes d'extension comportent un ou des clamps qui permettent d'occire individuellement chaque lumière pendant le changement des tubulures et des raccords Luer lock.

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

Fixer le cathéter :

- Utiliser un dispositif de stabilisation de cathéter et/ou un clamp de cathéter (si fournis) pour fixer celui-ci.
 - Utiliser l'embase du cathéter comme site de fixation principal.
 - Utiliser le clamp du cathéter et le dispositif de fixation comme site de fixation secondaire, selon les besoins.

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

Dispositif de stabilisation de cathéter (si fourni) :

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

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

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

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

- Après le retrait du guide et le raccordement ou le verrouillage des tubulures nécessaires, écarter les aléettes du clamp en caoutchouc et les positionner sur le corps du cathéter en veillant à ce que sa surface ne soit pas humide pour maintenir une fixation appropriée.
 - Endoncher l'attache rigide sur le clamp du cathéter.
 - Fixer d'un seul tenant le clamp du cathéter et le dispositif de fixation sur le corps du patient en utilisant un dispositif de stabilisation de cathéter, des agrafes ou des sutures. Le clamp du cathéter et le dispositif de fixation doivent tous les deux être fixés en place pour réduire le risque de migration du cathéter (consulter la figure 7).
- Vérifier que le site d'insertion est sec avant d'appliquer le pansement selon le mode d'emploi du fabricant.
 - Évaluer l'emplacement de l'extrémité du cathéter conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.
 - Si l'extrémité du cathéter est mal positionnée, évaluer la situation et remplacer ou repositionner le cathéter conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

Nettoyage et entretien :

Pansement :

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

Perméabilité du cathéter :

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

Instructions pour le retrait du cathéter :

- Placer le patient tel qu'indiqué cliniquement pour réduire le risque potentiel d'une embolie gazeuse.
 - Retirer le pansement.
 - Libérer le cathéter et le retirer des dispositifs de fixation.
 - Retirer le cathéter en le tirant lentement et parallèlement à la peau. En présence d'une résistance pendant le retrait du cathéter, ARRÊTER
- ⚠ Précaution : Le cathétre ne doit pas être retiré de force ; cela risque de provoquer une rupture et une embolie du cathéter. Observer les protocoles et procédures de l'établissement lorsqu'un cathéter est difficile à retirer.**
- Appliquer une pression directement sur le site jusqu'à l'obtention de l'hémostase et poser ensuite un pansement occlusif à base de pommade.
- ⚠ Avertissement : Le trajet du cathéter demeure un point d'entrée d'air potentiel jusqu'à l'épithérialisation du site. Le pansement occlusif doit rester en place pendant 24 heures au moins ou jusqu'à ce que le site semble épithérialisé.**
- Documenter la procédure de retrait du cathéter en confirmant notamment que toute la longueur du cathéter et son extrémité ont été retirées conformément aux protocoles et procédures de l'établissement.

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

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

Voici l'adresse du résumé de sécurité et des performances cliniques du CCIP Arrow (UDI-DI de base : 08019020000000000035KB) après le lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux/Eudamed : <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Informations patient fournies

Remplir la carte d'implant internationale avec les informations appropriées. Remettre la carte remplie au patient avec le Livret d'informations destiné au patient. En cas de perte du Livret d'informations destiné au patient, une version traduite est disponible sur www.teleflex.com/IFU

Informations qualitatives et quantitatives sur les matériaux et substances auxquels les patients peuvent être exposés :

%	Matériau/substance	Rôle/commentaires
reste	Polyuréthanes	Corps du dispositif
1,5-4,3 %	Chlorure oxyde de bismuth ou sulfate de baryum	Agent de radio-opacité
< 0,1 %	Colorants	Exemption selon 21 CFR de la FDA (sûrs pour une utilisation dans des dispositifs médicaux)
< 0,1 %	Polyméthacrylate de méthyle	Impressions

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

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

Mise en garde	Dispositif médical	Consulter le mode d'emploi	Contient des substances dangereuses	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile unique avec conditionnement de protection intérieur	
Système de barrière stérile unique	Conserver à l'abri du rayonnement solaire	Conserver au sec	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Produit fabriqué sans latex de caoutchouc naturel	Référence	Numéro de lot	Utiliser jusqu'à	Fabricant
		<p><i>Arrow, le logo Arrow, Teleflex, le logo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm et TipTracker sont des marques commerciales ou des marques déposées de Teleflex Incorporated ou de ses sociétés affiliées, aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. © 2022 Teleflex Incorporated. Tous droits réservés</i></p> <p><i>« Rx Only » (Sur ordonnance uniquement) est utilisé dans cet documentation pour communiquer la déclaration suivante telle qu'elle figure dans le CFR de la FDA : Mise en garde : En vertu de la législation fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu que par un praticien de soins de santé habilité.</i></p>						
Date de fabrication	Importateur							

Peripher eingeführter zentraler Katheter (PICC)

Zweckbestimmung:

Ein peripher eingeführter zentraler Katheter ist für den langzeitigen (> 30 Tage) venösen Zugang zur zentralen Zirkulation bestimmt.

Indikationen:

Der peripher eingeführte zentrale Venenkatheter von Arrow ermöglicht den venösen Zugang zur zentralen Zirkulation über eine periphere Vene. Er stellt eine Alternativmethode für die intravenöse Therapie bei ausgewählten erwachsenen und pädiatrischen Patienten dar.

Kontraindikationen:

Der PICC ist bei Vorliegen von produktbedingten Infektionen oder von Thrombosen im für die Einführung vorgesehenen Gefäß oder entlang des Katheterpfades kontraindiziert. Um die Kontraindikationen auszuschließen, ist eine klinische Beurteilung des Patienten unabdingbar.

Zu erwartender klinischer Nutzen:

Fähigkeit zum Zugang zur zentralen Zirkulation über eine einzige Punktionsstelle für Anwendungen einschließlich Infusion von Flüssigkeiten und Verabreichung von Medikamenten.



Enthält Gefahrstoff:

Aus Edelstahl gefertigte Komponenten können > 0,1 Gew.-% Kobalt (CAS-Nr. 7440-48-4) enthalten, das als CMR-Stoff (krebszerzeugend, erbgutverändernd oder fortplanzungsgefährdend) der Kategorie 1B gilt. Die Kobaltdosis in den Edelstahlkomponenten wurde bewertet und angesichts der Zweckbestimmung und des toxikologischen Profils der Produkte besteht kein biologisches Sicherheitsrisiko für Patienten bei Verwendung der Produkte gemäß der vorliegenden Gebrauchsanweisung.

Allgemeine Warnhinweise und

Vorsichtsmaßnahmen

Warnhinweise:

1. Steril, nur zum einmaligen Gebrauch: Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder resterilisieren. Die Wiederverwendung des Produkts bringt ein potenzielles Risiko für schwere Verletzungen und/oder Infektionen mit sich, die zum Tod führen können. Die Aufbereitung von Medizinprodukten, die nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt sind, kann Leistungseinbußen oder Funktionsverlust verursachen.
2. Vor dem Gebrauch alle in der Packungsbeilage zu findenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen lesen. Andernfalls kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.
3. Katheter nicht im rechten Atrium oder im rechten Ventrikel platzieren, dorthin vorschlieben oder dort liegen lassen. Die Katheterspitze sollte in das untere Drittel der Vena cava superior vorgeschoben werden. Die Lage der Katheterspitze gemäß den Vorschriften und Vorgehensweisen der jeweiligen Einrichtung bestätigen.

4. Der Arzt muss wissen, dass sich der Führungsdräht potenziell in einem implantierten Produkt im Kreislaufsystem verfangen kann. Falls der Patient ein Implantat im Kreislaufsystem hat, wird empfohlen, das Katheterverfahren unter direkter Sichtkontrolle durchzuführen, um das Risiko zu vermindern, dass sich der Führungsdräht verfängt.
5. Beim Einbringen des Führungsdrähte, der Peel-Away-Schleuse über dem Gewebedilatator oder des Gewebedilatators keine übermäßige Kraft ausüben, da dies einen Venenkonstriktionsmuskel, eine Gefäßperforation, eine Blutung bzw. eine Komponentenschädigung zur Folge haben kann.
6. Das Vorscheiben des Führungsdrähte in die rechte Herzhälfte kann Dysrythmien, einen Rechtsschenkelblock sowie Perforationen der Gefäß-, Atrium- oder Ventrikelwand verursachen.
7. Keine übermäßige Kraft bei der Platzierung bzw. Entfernung des Katheters oder Führungsdrähte anwenden. Übermäßiger Kraftaufwand kann zur Beschädigung oder zum Bruch von Komponenten führen. Falls eine Beschädigung vermutet wird oder das Entfernen nicht ohne Schwierigkeiten möglich ist, sollte eine Röntgenaufnahme gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
8. Keine Befestigungen, Klammern und/oder Nähte direkt am Außenumfang des Katheterkörpers bzw. einer Verlängerungsleitung anbringen, um das Risiko von Einschnitten bzw. Schäden am Katheter oder eines reduzierten Durchflusses zu senken. Die Befestigung darf nur an den gekennzeichneten Stabilisationspunkten geschehen.
9. Beim Eindringen von Luft in einen Gefäßzugangsweg bzw. eine Vene kann es zu einer Luftembolie kommen. Offene Kanülen, Schleusen oder nicht abgedeckte, nicht abgeklebte Katheter nicht in einer zentralvenösen Punktionsstelle belassen. Bei allen Gefäßzugangswegen müssen zur Vorbeugung gegen unbeabsichtigte Diskonnektierungen sicher angezogene Luer-Lock-Anschlüsse verwendet werden.
10. Der Arzt muss wissen, dass Schiebeklemmen aus Versehen entfernt werden können.
11. Ärzte müssen über klinische Zustände informiert sein, die den Einsatz von PICCs einschränken können. Dazu gehören u.a.:
 - Dermatitis
 - Cellulitis und Verbrennungen an oder in der Nähe der Einführungsstelle
 - vorherige ipsilaterale Venenthrombose
 - Bestrahlungen an oder in der Nähe der Einführungsstelle
 - Kontraktionen
 - Mastektomie
 - potenzielle Verwendung bei AV-Fistel
12. Der Arzt muss sich der mit PICCs verbundenen Komplikationen/ unerwünschten Nebenwirkungen bewusst sein, insbesondere:

- Herztamponade als Folge einer Gefäß-, Atrium- oder Ventrikelperforation
- Luftembolie
- embolische Verschleppung des Katheters
- Katheterverschluss
- Bakteriämie
- Septikämie
- Extravasation
- Thrombose
- unbeabsichtigte arterielle Punktion
- Verletzung/Schädigung von Nerven
- Hämatom
- Blutungen/ Hämorrhagien
- Bildung einer Fibrinhülle
- Infektion an der Austrittsstelle
- Gefäßerosion
- falsche Lage der Katheterspitze
- Dysrhythmien
- VCS-Syndrom
- Phlebitis
- Thrombophlebitis
- Venöse Thromboembolie

Vorsichtsmaßnahmen:

1. Keine Änderungen am Katheter vornehmen, ausgenommen auf ausdrückliche Anweisung. Den Führungsdraht oder eine andere Komponente des Kits/Sets während der Einführung, Verwendung oder Entfernung nicht verändern.
2. Das Verfahren muss von geschultem Personal, das über die anatomischen Verhältnisse, eine sichere Technik und potentielle Komplikationen informiert ist, durchgeführt werden.
3. Bei allen Verfahren einschließlich der sicheren Entsorgung von Produkten die üblichen Vorsichtsmaßnahmen einhalten und die Vorschriften der jeweiligen Einrichtung befolgen.
4. Manche an der Kathetereinführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösungsmittel, die das Kathetermaterial schwächen können. Alkohol, Aceton und Polyethylenglycol können Polyurethan strukturell schwächen. Diese Mittel können auch die Haftung zwischen der Katheter-Befestigungsvorrichtung und der Haut schwächen.
 - Aceton darf nicht auf einem Katheter verwendet werden.
 - Die Katheteroberfläche darf nicht in Alkohol eingeweicht werden und Alkohol darf auch nicht zur Wiederherstellung der Katheterdurchgängigkeit oder als Infektionsprophylaxe in einem Katheterlumen verweilen.
 - Keine Salben mit Polyethylenglycol an der Einführungsstelle verwenden.
 - Bei der Infusion von Medikamenten mit hohem Alkoholgehalt ist Vorsicht geboten.
 - Die Einführungsstelle vor der Hautpunktion und dem Anlegen des Verbands vollständig trocknen lassen.
 - Die Komponenten des Kits nicht mit Alkohol in Kontakt bringen.
5. Vor der Verwendung sowie vor der Druckinjektion die Durchgängigkeit des Katheters sicherstellen. Keine Spritzen unter 10 ml verwenden, um das Risiko eines intraluminalen Lecks oder einer Katheterruptur zu senken.
6. Manipulationen am Katheter sollten während des ganzen Eingriffs auf ein Minimum beschränkt werden, damit die Katheterspitze nicht verschoben wird.

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

Eine vorgeschlagene Prozedur: Eine sterile Technik verwenden.

Vorbereitung der Punktionsstelle:

1. Die saubere Haut mit einem geeigneten Antiseptikum vorbereiten und trocknen lassen.
2. Punktionsstelle abdecken.

3. Gemäß den an der Einrichtung geltenden Bestimmungen und Verfahren ein Lokalanästhetikum verabreichen.

4. Kanüle entsorgen.

SharpsAway II Entsorgungsbehälter mit Sperrfunktion (sofern enthalten):

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

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

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

- Sofern enthalten, kann ein SharpsAway System aus Schaumstoff verwendet werden. Hierzu Kanülen nach dem Gebrauch in den Schaumstoff stecken.

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

Katheter vorbereiten:

Zur Vorbereitung des Arrow VPS Mandrins (sofern enthalten) die zusätzlichen Anweisungen in der Gebrauchsanweisung zum VPS Mandrin beachten. Zur Vorbereitung des TipTracker Mandrins (sofern enthalten) die zusätzlichen Anweisungen in der Bedienungsanleitung zum Arrow VPS Rhythm Gerät beachten.

Falls erforderlich den Katheter kürzen:

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

5. Den Kontaminationsschutz zurückziehen (sofern enthalten).
6. Den Katheter anhand der Zentimetermarkierungen auf dem Katheterkörper auf die gewünschte Länge für die Körpergröße des Patienten und die vorgesehene Einführstelle kürzen.

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

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

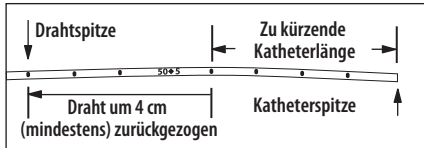


Abbildung 2

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

⚠ Warnhinweis: Nicht versuchen, den Platzierungsdraht durch das Septum vorzuschließen.

Katheterkürzer (sofern enthalten):

Der Katheterkürzer ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt.

- Den Katheter bis zur vorgesehenen Schnittstelle in die Öffnung des Kürzers einführen.
- Die Klinge eindrücken, um den Katheter zu durchtrennen.

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

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

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

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

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

Katheter spülen:

11. Jedes Lumen mit steriler physiologischer Kochsalzlösung für Injektionszwecke spülen, um die Durchgängigkeit herzustellen und das Lumen die Lumina vorzufüllen.

12. Verlängerungsleitungen abklemmen oder mit Luer-Lock-Anschlüssen versehen, um die Kochsalzlösung in den Lumina zu halten.

⚠ Warnhinweis: Die Verlängerungsleitung nicht abklemmen, wenn sich der Platzierungsdrat im Katheter befindet, um das Risiko für das Abknicken des Platzierungsdrats zu senken.

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

Zugang zur Vene herstellen:

13. Tourniquet anlegen und Handschuh durch sterile ersetzen.

Echogene Kanüle (sofern enthalten):

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

Geschützte Kanüle/Sicherheitskanüle (sofern enthalten):

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

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

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

15. Auf nicht pulsierenden Blutfluss achten.

⚠ Warnhinweis: Pulsierender Blutfluss zeigt gewöhnlich eine versehentliche Punktierung einer Arterie an.

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

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

Führungsdrat:

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

Arrow Advancer (sofern enthalten):

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

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

16. Den Führungsdrat in die Einführkanüle vorschieben.

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

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

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Den Führungsdrat stets gut festhalten. Aus Gründen der Handhabung muss ein ausreichend langer Teil des Führungsdrats

herausragen. Wenn der Führungsdrat nicht festgehalten wird, kann er embolisch verschleppt werden.

⚠ Warnhinweis: Führungsdrat nicht gegen den Kanüenschliff zurückziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdrats zu senken.

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

Einführung des Katheters:

Zur Einführung mithilfe des Arrow VPS Mandrins (sofern enthalten) die zusätzlichen Anweisungen in den Gebrauchsanweisung zum VPS Mandrin beachten. Zur Einführung mithilfe des TipTracker Mandrins (sofern enthalten) die zusätzlichen Anweisungen in der Bedienungsanleitung zum Arrow VPS Rhythm Gerät beachten.

Einführung mithilfe der Peel-Away-Schleuse:

19. Darauf achten, dass der Dilatator vorhanden und am Schleusenansatz arriert ist.

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

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

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

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

⚠ Warnhinweis: Den Führungsdrat nicht mit dem Skalpell einschneiden.

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

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

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

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

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

24. Die Schleuse festhalten und Führungsdrat und Dilatator als Einheit entfernen (siehe Abbildung 5).

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

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

25. Wenn Dilatator und Führungsdrat entfernt werden, das Ende der Schleuse rasch verschließen, um das Risiko eines Luftintritts zu reduzieren.

⚠ Warnhinweis: Offene Dilatatoren oder Schleusen nicht unverschlossen in einer venösen Punktionsstelle belassen. Beim Eindringen von Luft in einen zentralvenösen Zugangsweg bzw. eine Vene kann es zu einer Lufembolie kommen.

26. Bei der Entfernung überprüfen, ob der gesamte Führungsdrat unversehrt ist.

27. Den Kontaminationsschutz zurückziehen (sofern enthalten).

Einführung mithilfe des 80- oder 130-cm-Führungsdrats (sofern enthalten):

• Den Führungsdrat auf die Einführung vorbereiten, indem er mit steriler physiologischer Kochsalzlösung für Injektionszwecke befeuchtet wird. Darauf achten, dass der Führungsdrat bis zur Einführung in den Patienten/Katheter gleichfährig bleibt.

• Einführung durch die Peel-Away-Schleuse:

• Wenn der Führungsdrat von 80 cm Länge verwendet wird, den Führungsdrat in das distale Lumen einführen, bis die weiche Spitze des Führungsdrats aus der Katheterspitze vorsteht. Führungsdrat/Katheter als Einheit durch die Peel-Away-Schleuse bis zur endgültigen Verweilposition vorschieben und dabei das distale Ende des Führungsdrats unter Kontrolle behalten.

- Wenn der Führungsdräht von 130 cm Länge verwendet wird, die weiche Spitze des Führungsdräts bis zur vorgesehenen Tiefe durch die Peel-Away-Schleuse einführen. Den Katheter über den Führungsdräht fädeln und mithilfe eines bildgebenden Verfahrens oder unter Durchleuchtung bis zur endgültigen Verweilposition verschieben.
- Falls beim Vorschieben des Katheters ein Widerstand auftritt, zurückziehen und/oder beim Vorschieben des Katheters vorsichtig spülen.

⚠ Warnhinweis: Das Vorschieben des Führungsdräts in die rechte Herzhälfte kann Dysrythmien sowie Perforationen der Gefäß-, Atrium- oder Ventrikelwand verursachen.

⚠ Vorsichtsmaßnahme: Den Führungsdräht stets gut festhalten. Aus Gründen der Handhabung muss ein ausreichend langer Teil des Führungsdräts herausragen. Wenn der Führungsdräht nicht unter Kontrolle gehalten wird, kann es zu einer Drahtembolie kommen.

Einführung mithilfe des Platzierungsdräts (sofern enthalten):

- Den Katheter durch die Peel-Away-Schleuse bis zur endgültigen Verweilposition verschieben. Beim Auftreten eines Widerstands zurückziehen und/oder beim Vorschieben des Katheters vorsichtig spülen.
- 28. Die Peel-Away-Schleuse über den Katheter zurückziehen, bis der Schleusenansatz und der verbundene Abschnitt der Schleuse aus der Venenpunktsstelle treten. Die Flügel der Peel-Away-Schleuse anfassen und unter gleichzeitigem Zurückziehen aus dem Gefäß vom Katheter wegziehen (siehe Abbildung 6), bis die Schleuse in ihrer ganzen Länge gespalten wird.
- 29. Wenn sich der Katheter während der Entfernung der Schleuse verschoben hat, den Katheter wieder an die endgültige Verweilposition verschieben.
- 30. Platzierungsdräht bzw. Führungsdräht entfernen. Bei der Entfernung von Führungsdräten diese stets auf Unversehrtheit überprüfen.

⚠ Warnhinweis: Platzierungsdräht und Seitenanschluss als Einheit entfernen. Wenn dies versäumt wird, kann der Draht reißen.

⚠ Warnhinweis: Den kurzen (33-45 cm) Platzierungsdräht nicht als Versteifungsdräht verwenden.

- 31. Falls Schwierigkeiten bei der Entfernung des Platzierungsdräts bzw. Führungsdräts auftreten, sollten Katheter und Draht als Einheit entfernt werden.

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

Kathetereinführung abschließen:

- 32. Die Lumendurchgängigkeit prüfen; dazu an jeder Verlängerungsleitung eine Spritze anbringen und aspirieren, bis ein freier Fluss von venösem Blut zu beobachten ist.
- 33. Die Lumina spülen, um das Blut vollständig aus dem Katheter zu entfernen.
- 34. Alle Verlängerungsleitungen nach Bedarf an die entsprechenden Luer-Lock-Anschlüsse anschließen. Nicht verwendete Anschlüsse können durch Luer-Lock-Anschlüsse unter Anwendung standardmäßiger Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung „gesperrt“ werden.

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

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

Sicherung des Katheters:

- 35. Eine Katheter-Befestigungsvorrichtung und/oder eine Katheterklemme und einen Halter (sofern enthalten) verwenden.
 - Als Primärbefestigungsstelle den Katheteransatz verwenden.
 - Nach Bedarf die Katheterklemme und den Halter als Sekundärbefestigungsstelle verwenden.
- ⚠ Vorsichtsmaßnahme:** Manipulationen am Katheter sollten während des ganzen Eingriffs auf ein Minimum beschränkt werden, damit die Katheterspitze nicht verschoben wird.

Katheter-Befestigungsvorrichtung (sofern enthalten):

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

Katheterklemme und Halter (sofern enthalten):

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

⚠ Warnhinweis: Die Katheterklemme und den Halter erst nach dem Entfernen des Führungs- bzw. Platzierungsdräts anbringen.

- Nach Entfernen des Führungsdräts und Anschließen bzw. Blocken der nötigen Leitungen die Flügel der Gummiklemme ausbreiten und entsprechend am Katheterkörper positionieren. Dabei sicherstellen, dass die Katheteroberfläche nicht feucht ist, um eine richtige Befestigung aufrechtzuerhalten.
- Den steifen Halter auf der Katheterklemme festklemmen.
- Katheterklemme und Halter mit einer Katheter-Befestigungsvorrichtung, Klammern oder Nähten als Einheit am Patienten fixieren. Sowohl Katheterklemme als auch Halter müssen fixiert werden, um das Risiko einer Kathetermigration zu senken (siehe Abbildung 7).
- 36. Vor dem Anlegen eines Verbands gemäß den Anweisungen des Herstellers bestätigen, dass die Einführungsstelle trocken ist.
- 37. Die Lage der Katheterspitze gemäß den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung beurteilen.
- 38. Wenn die Katheterspitze nicht richtig positioniert ist, die Situation beurteilen und den Katheter ersetzen bzw. gemäß den Bestimmungen und Vorgehensweisen der Einrichtung umpositionieren.

Pflege und Wartung:

Verband:

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

Katheterdurchgängigkeit:

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

Anleitung zur Katheterentfernung:

1. Den Patienten je nach klinischer Indikation positionieren, um das Risiko eines potenziellen Luftembolus zu senken.
2. Verband entfernen.
3. Katheter freigeben und aus Katheterstabilisierungsvorrichtung(en) entfernen.
4. Katheter durch langsames Ziehen parallel zur Haut entfernen. Falls beim Entfernen des Katheters Widerstand auftritt, den Vorgang **STOPPEN**.

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

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

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

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

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

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

Der Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung (SSCP) zum „Arrow PICC“ (Basis-UDI-DL: 080190200000000000035KB) steht nach dem Start der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte/Eudamed unter folgender Adresse zur Verfügung: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

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

Enthaltene Patienteninformationen

Die entsprechenden Angaben in den *Internationalen Implantationsausweis* eintragen. Den ausgefüllten Ausweis zusammen mit der *Informationsbroschüre für Patienten* dem Patienten aushändigen. Falls die Informationsbroschüre für Patienten entsorgt wurde, steht unter www.teleflex.com/IFU eine übersetzte Fassung zur Verfügung.

Qualitative und quantitative Angaben zu den Materialien und Stoffen, mit denen Patienten potenziell in Kontakt kommen:

%	Material/Stoff	Funktion/Anmerkungen
Rest	Polyurethane	Katheterkörper
1,5–4,3 %	Bismutoxychlorid - oder - Bariumsulfat	Röntgendiftigkeits
<0,1 %	Farbstoffe	Von FDA 21CFR ausgenommen (sicher für die Verwendung in Medizinprodukten)
<0,1 %	Polymethylmethacrylat	Aufdruck

Symbollegende: Die Symbole entsprechen ISO 15223-1.

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

Vorsicht	Medizinprodukt	Gebrauchsanweisung beachten	Enthält Gefahrstoffe	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert
Einfaches Sterilbarrièresystem	Vor Sonnenlicht schützen	Vor Nässe schützen	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Für die Herstellung wurde kein Naturkautschuk-Latex verwendet	Katalog-Nummer	Losnummer
		<p><i>Arrow, das Arrow-Logo, Teleflex, das Teleflex-Logo, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm und TipTracker sind Marken oder eingetragene Marken von Teleflex Incorporated oder verbundenen Unternehmen in den USA und/oder anderen Ländern. © 2022 Teleflex Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.</i></p>				
Herstellungsdatum	Importeur	<p><i>Das Symbol „Rx only“ wird in dieser Kennzeichnung zur Mitteilung des folgenden Hinweises gemäß FDA CFR verwendet: Vorsicht: Laut US-amerikanischem Bundesgesetz darf dieses Produkt nur an approbierte Ärzte oder auf ärztliche Anordnung verkauft werden.</i></p>				

Τεχνολογικό προϊόν περιφερικά εισαγόμενου κεντρικού φλεβικού καθετήρα (PICC)

Προβλεπόμενη χρήση:

Ένας περιφερικά εισαγόμενος κεντρικός καθετήρας προορίζεται να παρέχει μακροχρόνια (>30 ημέρες) φλεβική πρόσβαση στην κεντρική κυκλοφορία.

Ενδείξεις χρήσης:

Ο περιφερικά εισαγόμενος κεντρικός φλεβικός καθετήρας Arrow επιτρέπει φλεβική πρόσβαση στην κεντρική κυκλοφορία μέσω περιφερικής φλέβας. Παρέχει μια εναλλακτική μέθοδο ενδοφλέβιας αγωγής για επιλεγμένους ενήλικες και παιδιατρικούς ασθενείς.

Αντενδείξεις:

Ο καθετήρας PICC αντενδέκνεται σε κάθε περίπτωση παρουσίας λοιμώσεων που σχετίζονται με τη συσκευή ή παρουσία φρόμβωσης στο αγγείο που προορίζεται για την εισαγωγή ή στην οδό εισαγωγής του καθετήρα. Πρέπει να διενεργείται κλινική αξιολόγηση του ασθενούς, προκειμένου να διασφαλιστεί ότι δεν υπάρχουν αντενδείξεις.

Αναμενόμενα κλινικά οφέλη:

Η δυνατότητα απόκτησης πρόσβασης στο κεντρικό φλεβικό σύστημα διαμέσου ενός μονού σημείου παρακέντησης για εφαρμογές που περιλαμβάνουν έγχυση υγρών και χορήγηση φαρμάκων.

Περέχει επικίνδυνες ουσίες:

Τα εξαρτήματα που κατασκευάζονται με τη χρήση ανοξείδωτου χάλυβα μπορεί να περιέχουν κοβαλτίο > 0,1% κατά βάρος (CAS # 7440-48-4), το οποίο θεωρείται ουσία KMT (καρκινογόνος, μεταλλαξιογόνος ή τοξική για την αναπαραγωγή) κατηγορίας 1B. Η ποσότητα κοβαλτίου στα συστατικά από ανοξείδωτο χάλυβα έχει ανιδολογηθεί, και λαμβάνοντας υπόψη την προβλεπόμενη χρήση και το τοξικολογικό προφίλ των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, δεν υπάρχει βιολογικός κίνδυνος για την ασφάλεια των ασθενών κατά τη χρήση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τις οδηγίες που περιέχονται στις παρούσες Οδηγίες χρήσης.

Γενικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Προειδοποιήσεις:

- Στείρο, μίας χρήσης: Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπεξεργάζεστε και μην επαναποστειρώνετε. Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής δημιουργεί δυνητικό κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού ή/και λοίμωξης που μπορεί να οδηγήσουν σε θάνατο. Η επανεπεξεργασία ιατροτεχνολογικών προϊόντων που προορίζονται για μία μόνο χρήση ενδέχεται να προκαλέσει μείωση των επιδόσεων ή απώλεια της λειτουργικότητας.
- Διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες που περιλαμβάνονται στο ένθετο συσκευασίας πριν χρησιμοποιήσετε τη συσκευή. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί σοβαρός τραυματισμός ή θάνατος του ασθενή.
- Μην τοποθετείτε/πρωθείτε τον καθετήρα και μην τον αφήνετε να παραμείνει στον δεξιό κόλπο ή στη δεξιά κοιλιά. Το άκρο του καθετήρα θα πρέπει να πρωθείται στο κατώτερο 1/3 της άνω κοιλης φλέβας. Η θέση του άκρου του καθετήρα θα πρέπει να επιβεβαιώνεται σύμφωνα με την πολιτική και τη διαδικασία του ιδρύματος.

4. Οι κλινικοί ιατροί πρέπει να γνωρίζουν την πιθανότητα παγίδευσης του οδηγού σύρματος από οποιοδήποτε εμφοτεύσιμο τεχνολογικό προϊόν έχει εμφυτευτεί στο κυκλοφορικό σύστημα. Συνιστάται, σε περίπτωση που ο ασθενής φέρει εμφύτευμα του κυκλοφορικού συστήματος, η διαδικασία με τον καθετήρα να πραγματοποιείται υπό άμεση απεικόνιση για να μειωθεί ο κίνδυνος παγίδευσης του οδηγού σύρματος.

5. Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη κατά την εισαγωγή του οδηγού σύρματου, του αποκολλούμενου θηλαριού επάνω από τον διαστολέα ιστού ή του διαστολέα ιστού, καθώς αυτό μπορεί να οδηγήσει σε αγγειοσπασμό, διάτρηση του αγγείου, αιμορραγία ή βλάβη κάποιου εξαρτήματος.

6. Η εισόδος του οδηγού σύρματος στις δεξιές καρδιακές κοιλοτήτες μπορεί να προκαλέσει δυσρυθμίες, αποκλεισμό δεξιού σκέλους και διάτρηση τοιχώματος αγγείων, κόλπου ή κοιλιάς.

7. Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη κατά την τοποθέτηση ή την αφαίρεση του καθετήρα ή του οδηγού σύρματος. Η υπερβολική δύναμη μπορεί να προκαλέσει ζημιά ή θραύση κάποιου εξαρτήματος. Εάν υπάρχει υποψία βλάβης ή η πατόσυρση δεν επιτυγχάνεται εύκολα, πρέπει να πραγματοποιείται ακτινογραφική απεικόνιση και να ζητείται περαιτέρω γνωμάτευση.

8. Μη τερέψετε, μην τοποθετείτε συνδετήρες ή/και ράμπατα απευθεύτες στην εξωτερική διάμετρο του σύρματος του καθετήρα ή στην γραμμές προέκτασης, ώστε να μειωθεί ο κίνδυνος να κοπεί ή να υποστοί ζημιά ο καθετήρας ή να παρεμποδιστεί η ροή του καθετήρα. Στερεώστε τον καθετήρα μόνο στις θέσεις σταθεροποίησης που υποδεικνύονται.

9. Μπορεί να προκληθεί εμβολή αέρα εάν επιτραπεί η είσοδος αέρα σε μια συσκευή φλεβικής πρόσβασης ή σε μια φλέβα. Μην αφήνετε ανοικτές βελόνες θηλαρία ή καθετήρες χωρίς πώμα, χωρίς σφιγκτήρα, στο σημείο παρακέντησης της κεντρικής φλέβας. Χρησιμοποιείτε μόνον καλά αφασιλομένες συνδέσεις Luer-Lock με κάθε συσκευή φλεβικής πρόσβασης για να αποφευχθεί ακούσια αποσύνδεση.

10. Οι κλινικοί ιατροί θα πρέπει να γνωρίζουν ότι οι σύρμοι αφιγκτήρες μπορεί να αφαιρεθούν ακούσια.

11. Οι κλινικοί ιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις κλινικές καταστάσεις που μπορεί να περιορίζουν τη χρήση των καθετήρων PICC, στις οποίες συγκαταλέγονται, μεταξύ άλλων, και οι εξής:

- δερματίτιδα
- κυτταρίτιδα και εγκαύματα επί ή γύρω από τη θέση εισαγωγής
- ρικνωστή
- μαστεκτομή
- δυνητική χρήση αρτηριοφλεβικής αναστομώσης (fistula)

12. Οι κλινικοί ιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις επιπλοκές/τις ανεπιθύμητες περινέργειες που σχετίζονται με τους καθετήρες PICC στις οποίες συγκαταλέγονται, μεταξύ άλλων, και οι εξής:

⚠️ Προειδοποίηση: Η υπολειμματική οδύς του καθετήρα παραμένει σημείο εισαγωγής αέρα μέχρι να επιθηλιωποιηθεί η θέση. Θα πρέπει να παραμείνει τοποθετημένη μη διαπερτή επίδεση για τουλάχιστον 24 ώρες ή μέχρι να εμφανιστεί επιθηλιωποίση της θέσης.

6. Τεκμηριώστε τη διαδικασία αφαιρέσης του καθετήρα, συμπεριλαμβανομένης της επιβεβαίωσης ότι ολόκληρο το μήκος του καθετήρα και το άκρο χώρον αφαιρεθεί, σύμφωνα με τις πολιτικές και τις διαδικασίες του ιδρύματος.

Για βιβλιογραφία αναφοράς σχετικά με την αξιολόγηση του ασθενή, θέματα εκπαίδευσης των κλινικών ιατρών, τεχνική εισαγωγής και δυνητικές επιπλοκές που σχετίζονται με αυτήν τη διαδικασία, συμβουλεύετε τα τυπικά εγχειρίδια, την ιατρική βιβλιογραφία και ανατρέψτε στην ιστοσελίδα της Arrow International LLC: www.teleflex.com

Μπορείτε να βρείτε ένα αντίγραφο αυτών των οδηγιών χρήσης σε μορφή αρχείου pdf στην ιστοσελίδα www.teleflex.com/IFU

Αυτή είναι η τοποθεσία της Περιλήψης των χαρακτηριστικών ασφάλειας και των κλινικών επιδόσεων (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) του καθετήρα «Arrow PICC» (Basic UDI-DI: 080190200000000000035KB) μετά την κυκλοφορία της Ευρωπαϊκής Βάσης Δεδομένων για τα Ιατροτεχνολογικά προϊόντα/Ευδαμed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Για έναν ασθενή/χρήστη/τρίτο μέρος στην Ευρωπαϊκή Ένωση και σε χώρες με πανομοιότυπο κανονιστικό σχήμα (Κανονισμός 2017/745/EU για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα). Εάν, κατά τη διάρκεια της χρήσης αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα

της χρήσης του, προκληθεί ένα ασφαρό περιστατικό, αναφέρετε το στον κατασκευαστή ή/και στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο, καθώς και στην εθνική σας αρχή. Μπορείτε να βρείτε τις επαφές των ορμόδιων εθνικών αρχών (ομεία επαφής για επαγγυότητη) και περισσότερες πληροφορίες στην παρακάτω ιστοσελίδα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Παρεχόμενες πληροφορίες ασθενών

Συμπληρώστε την διεθνή κάρτα εμφυτεύματος με τις καταλληλες πληροφορίες. Παρουσιάστε τη συμπληρωμένη κάρτα στον ασθενή μαζί με το φυλλάδιο ενημέρωσης ασθενούς. Εάν το φυλλάδιο ενημέρωσης ασθενούς έχει απορριφθεί, μπορείτε να βρείτε ένα μεταφρασμένο αντίγραφο στην ιστοσελίδα www.teleflex.com/IFU

Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες σχετικά με υλικά και ουσίες στις οποίες μπορεί να εκτεθούν οι ασθενείς:

%	Υλικό/Ουσία	Ρόλος/Σημειώσεις
ισορροπία	Πολους υρεθάνες	Σώμα της συσκευής
1,5 - 4,3%	Οξυχλωρίδιο του βισμούσθιου - θειικό βάριο	Παράγοντας ακτινοσκερότητας
<0,1%	Χρωστικές	Έξαιρεται από τον κανονισμό FDA 21CFR (Άσφαλδες για χρήση σε ιατροτεχνολογικά προϊόντα)
<0,1%	Πολυ (μεθυλομεθακρυλικό)	Εγχάραγμα



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

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

Προσοχή	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Συμβουλευθετής τις οδηγίες χρήσης	Περιέχει επικινδυνές ουσίες	Να μην επαναχρησιμοποιείται	Να μην επαναποστερίζεται	Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιμούλενιου
Σύστημα μονού στείρου φραγμού	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	Να διατηρείται στεγνό	Να μην χρηματοποιείται έναν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά	Δεν κατασκευάζεται με λάτεξ από φυσικό έλαστικό	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας
						Ημερομηνία λήξης
Ημερομηνία κατασκευής	Εισαγωγέας					Κατασκευαστής

Catetere centrale a inserimento periferico (PICC)

Destinazione d'uso

Un catetere centrale a inserimento periferico è previsto per fornire l'accesso venoso a lungo termine (>30 giorni) alla circolazione sistematica.

Indicazioni per l'uso

Il catetere venoso centrale a inserimento periferico Arrow consente l'accesso venoso al circolo sistematico da una vena periferica. Offre un metodo alternativo di terapia endovenosa per pazienti adulti e pediatrici selezionati.

Controindicazioni

Il PICC è sempre controindicato in presenza di infezioni associate all'uso di dispositivi o in presenza di trombosi nel vaso destinato all'inserimento o nel percorso del catetere. Per garantire l'assenza di controindicazioni è necessario completare la valutazione clinica del paziente.

Benefici clinici previsti

La possibilità di accedere al sistema circolatorio centrale attraverso un unico sito di punzione per applicazioni che includono infusione di fluidi e somministrazione di mezzo di contrasto.



Contiene una sostanza pericolosa

I componenti fabbricati utilizzando acciaio inossidabile possono contenere >0,1% in peso di cobalto (n. CAS 7440-48-4) che è considerato una sostanza CMR (cancerogena, mutageno o reprotoxica) di categoria 1B. La quantità di cobalto nei componenti in acciaio inossidabile è stata valutata e, considerando la destinazione d'uso e il profilo tossicologico dei dispositivi, non vi è alcun rischio biologico per la sicurezza dei pazienti, purché i dispositivi siano utilizzati come indicato nelle presenti istruzioni per l'uso.

⚠️ Avvertenze e precauzioni generali

Avvertenze

- Sterile e monouso:** Non riutilizzare, ricondizionare né risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo può esporre al rischio di lesioni e/o infezioni gravi che possono risultare letali. Il ricondizionamento di dispositivi medici esclusivamente monouso può determinare un deterioramento delle prestazioni o una perdita di funzionalità.
- Prima dell'uso, leggere interamente le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni riportate sul foglio illustrativo. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente, e provocarne la morte.
- Non posizionare/fare avanzare né lasciare inserito il catetere nell'atrio o nel ventricolo destro. La punta del catetere deve essere fatta avanzare nel terzo inferiore della vena cava superiore. La posizione della punta del catetere deve essere confermata seguendo la prassi e la procedura della struttura sanitaria.
- I medici devono tenere presente il rischio di intrappolamento del filo guida in un dispositivo precedentemente impiantato nell'apparato circolatorio. Se un paziente ha un dispositivo impiantato nell'apparato circolatorio, si consiglia di eseguire la procedura di cateterismo sotto visualizzazione diretta, per ridurre il rischio di intrappolamento del filo guida.

5. Non esercitare una forza eccessiva nell'introdurre il filo guida, la guaina Peel-Away sopra il dilatatore per tessuti o il dilatatore per tessuti, poiché così facendo si può provocare vasospasmo, perforazione del vaso, sanguinamento o danneggiamento del componente.

6. Il passaggio del filo guida nel cuore destro può causare disritmie, blocco di branca destra e perforazione della parete vascolare, atriale o ventricolare.

7. Non esercitare forza eccessiva durante il posizionamento o la rimozione del catetere o del filo guida. Un eccesso di forza può causare il danneggiamento o la rottura del componente. Se si sospetta un danneggiamento o se non è possibile eseguire agevolmente il ritiro, si dovrà acquisire una visualizzazione radiografica e richiedere un ulteriore consulto.

8. Evitare di fissare, applicare graffe e/o suturare direttamente il diametro esterno del corpo del catetere o delle prolunghe per ridurre il rischio di taglio o danneggiamento del catetere e per evitare che il flusso venga ostacolato. Fissare il dispositivo unicamente nelle posizioni di stabilizzazione indicate.

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

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

11. I medici devono essere consapevoli delle condizioni cliniche che possono limitare l'uso dei PICC incluse, tra le altre:

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

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

- tamponamento cardiaco secondario a perforazione vascolare, atriale o ventricolare;
- embolia gassosa;
- embolia da catetere;
- occlusione del catetere;
- batteriemia;
- setticemia;
- stravaso;
- trombosi;
- punta arteriosa accidentale;
- sanguinamento/emorragia;
- formazione di una guaina di fibrina;
- infezione del sito di uscita;
- erosione vascolare;
- posizionamento non corretto della punta del catetere;
- disritmie;
- sindrome VCS;
- fieble;

- danni/lesioni di tipo neurologico;
- tromboflebite;
- tromboembolia venosa.
- ematoma;

Precauzioni

1. Non modificare il catetere se non come previsto nelle istruzioni. Non modificare il filo guida o alcun altro componente del kit/set durante l'inserimento, l'uso o la rimozione.
2. La procedura deve essere eseguita da personale addestrato, esperto nei punti di repero anatomici, in grado di utilizzare una tecnica sicura e di affrontare eventuali complicanze.
3. Adottare le precauzioni standard e seguire la prassi della struttura sanitaria per tutte le procedure che prevedano lo smaltimento sicuro dei dispositivi.
4. Alcuni disinfettanti usati sul sito di inserzione del catetere contengono solventi in grado di indebolire il materiale di cui è costituito il catetere. Alcool, acetone e polietilenglicole possono indebolire la struttura dei materiali in poliuretano. Questi agenti possono anche compromettere il grado di adesione tra il dispositivo di stabilizzazione per catetere e la cute.
 - Non usare acetone sulla superficie del catetere.
 - Non usare alcool per bagnare la superficie del catetere né consentire la permanenza di alcool all'interno del lume del catetere allo scopo di ripristinarne la pervietà o come misura atta alla prevenzione delle infezioni.
 - Non utilizzare unguenti contenenti polietilenglicole in corrispondenza del sito di inserzione.
 - Fare attenzione durante l'infusione di farmaci contenenti un'elevata concentrazione di alcool.
 - Prima della puntura cutanea e prima di applicare la medicazione, consentire la completa asciugatura del sito di inserzione.
 - Non permettere ai componenti del kit di entrare in contatto con alcool.
5. Verificare la pervietà del catetere prima dell'uso, anche prima dell'iniezione a pressione. Per ridurre il rischio di perdite intraluminali o di rottura del catetere, non usare siringhe con capacità minore di 10 ml.
6. Limitare la manipolazione del catetere nel corso dell'intera procedura per preservare il corretto posizionamento della punta.

I kit/set potrebbero non contenere tutti i componenti accessori elencati nelle presenti istruzioni per l'uso. Prendere dimestichezza con le istruzioni dei singoli componenti prima di iniziare la procedura.

Esempio di procedura consigliata: procedere con tecnica sterile.

Preparazione del sito di punzione

1. Preparare la cute pulendola con idoneo agente antisettico e lasciarla asciugare.
2. Coprire il sito di punzione.
3. Somministrare l'anestetico locale secondo la prassi e le procedure della struttura sanitaria.
4. Gettare l'ago.

Coppetta di smaltimento con chiusura SharpsAway II (se disponibile):

La coppetta di smaltimento con chiusura SharpsAway II serve per lo smaltimento degli aghi (da 15 Ga. a 30 Ga.).

- Con una sola mano, spingere con decisione gli aghi nei fori della coppetta di smaltimento (vedere la Figura 1).
- Una volta riposti nella coppetta di smaltimento, gli aghi si bloccano automaticamente e non possono più essere riutilizzati.

⚠ Precauzione – Non tentare di rimuovere gli aghi precedentemente inseriti nella coppetta di smaltimento con chiusura SharpsAway II. Questi aghi sono bloccati

permanentemente in posizione. Gli aghi possono subire danni se si tenta di rimuoverli con forza dalla coppetta di smaltimento.

- Se disponibile, è possibile usare un sistema SharpsAway con materiale espanso inserendovi gli aghi dopo l'uso.

⚠ Precauzione – Non riutilizzare gli aghi dopo averli inseriti nel sistema SharpsAway con materiale espanso, in quanto è possibile che le punte degli aghi siano contaminate da particelle che vi hanno aderito.

Preparazione del catetere

Per ulteriori informazioni sulla preparazione del mandrino VPS (se disponibile), consultare le istruzioni per l'uso di Arrow VPS. Per ulteriori istruzioni riguardanti la preparazione del mandrino TipTracker, consultare il manuale dell'operatore del dispositivo ARROW VPS Rhythm (se disponibile).

Taglio del catetere se richiesto

⚠ Avvertenza – L'infusione di farmaci incompatibili attraverso porte di uscita adiacenti può causare precipitazione e/o occlusione.

5. Retrare la pellicola anti-contaminazione (se disponibile).
6. Per rifilare il catetere alla lunghezza prescelta sulla base delle dimensioni del paziente e del punto di inserzione prescelto, usare il centimetro.

Laddove siano forniti un connettore di raccordo laterale e il filo di posizionamento, attenersi a quanto indicato ai punti 7 e 8.

7. Ritirare il filo di posizionamento attraverso il setto per retrarre il filo di almeno 4 cm rispetto al punto in cui si intende tagliare il catetere (vedere la Figura 2).

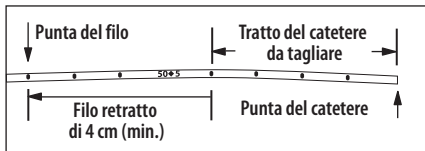


Figura 2

8. Piegare l'estremità prossimale del filo di posizionamento in corrispondenza del connettore con porta laterale per ridurre al minimo il rischio che il filo di posizionamento si protenda oltre la punta distale del catetere durante l'inserimento (vedere la Figura 3).

⚠ Avvertenza: Non tentare di far avanzare il filo di posizionamento attraverso il setto.

Taglierina per catetere (se disponibile)

La taglierina per catetere è un dispositivo monouso per il taglio dei cateteri.

- Inserire il catetere nel foro sulla taglierina fino al punto in cui si desidera tagliare.
- Abbassare la lama per tagliare il catetere.

NOTA – L'eventuale resistenza avvertita quando si taglia il catetere è probabilmente causata dall'insufficiente retrazione del filo di posizionamento. Non utilizzare il catetere se il filo di posizionamento non è stato retratto.

9. Con l'apposita taglierina (se disponibile), recidere il catetere trasversalmente (di 90° rispetto alla sezione longitudinale del catetere) per mantenere la smussatura della punta.

⚠ Avvertenza: Non tagliare il filo di posizionamento mentre si taglia il catetere per ridurre il rischio di danni al filo di posizionamento, frammentazione del filo o embolie.

10. Controllare che la superficie di taglio sia netta e non presenti distacchi di materiale.

⚠ Precauzione – Controllare che non vi siano pezzi di filo nel segmento tagliato del catetere dopo il taglio. Nel caso in cui il filo di posizionamento risulti tagliato o danneggiato, il catetere e il filo di posizionamento non devono essere usati.

Lavaggio del catetere

11. Lavare ciascun lume con normale soluzione fisiologica sterile iniettabile per accertarne la pervietà e sottoporlo a priming.

12. Clampare il catetere o collegare i connettori Luer Lock alle prolunghe per mantenere la soluzione fisiologica all'interno dei lumi.

⚠️ Avvertenza: Non clampare la prolunga mentre il filo di posizionamento si trova nel catetere, per ridurre il rischio di deformare il filo.

⚠️ Avvertenza: Non clampare la prolunga in stretta prossimità del rispettivo hub, al fine di ridurre il rischio di danno ai componenti.

Accesso venoso iniziale

- Applicare il laccio emostatico e sostituire i guanti sterili.

Ago ecogenico (se disponibile)

Un ago ecogenico viene usato per consentire l'accesso al sistema vascolare per l'inserimento di un filo guida allo scopo di agevolare il posizionamento del catetere. La punta dell'ago, per 1 cm circa, è dotata di proprietà ecogeniche e consente quindi al medico la precisa identificazione della sua posizione durante la puntura del vaso sotto guida ecografica.

Ago protetto/ago di sicurezza (se disponibile)

L'ago protetto o di sicurezza deve essere usato secondo quanto prescritto nelle Istruzioni per l'uso del fabbricante.

- Inserire in vena l'ago introduttore o il gruppo catetere/ago.

⚠️ Precauzione – Non reinserire l'ago nel catetere introduttore (se disponibile) per ridurre il rischio di embolia da catetere.

- Verificare l'eventuale presenza di flusso non pulsatile.

⚠️ Avvertenza – La presenza di flusso pulsatile indica solitamente che l'ago ha inavvertitamente punto un'arteria.

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

Inserire un filo guida da 33 o 45 cm (filo di accesso):

Filo guida

I kit/set sono disponibili con una varietà di fili guida. I fili guida sono disponibili in diversi diametri, lunghezze e configurazioni della punta in funzione delle specifiche tecniche di inserimento. Acquisire familiarità con il filo o i fili guida da utilizzare per la particolare tecnica prevista prima di iniziare l'effettiva procedura di inserimento.

Dispositivo Arrow Advancer (se disponibile)

Il dispositivo Arrow Advancer è utilizzato per introdurre il filo guida in un ago.

- Con il pollice, restringere la punta del filo guida. Inserire la punta del dispositivo di avanzamento Arrow Advancer – con filo guida retratto – nell'ago introduttore (vedere la Figura 4).

- Far avanzare il filo guida nell'ago introduttore.

⚠️ Avvertenza – Non inserire l'estremità rigida del filo guida nel vaso, in quanto si potrebbe danneggiare il vaso.

- Solevare il pollice e allontanare il dispositivo Arrow Advancer di circa 4-8 cm dall'ago introduttore. Abbassare il pollice sul dispositivo Arrow Advancer e, sempre tenendo saldamente il filo guida, spingere il gruppo nell'ago per fare avanzare ulteriormente il filo guida. Continuare finché il filo guida non raggiunge la profondità desiderata.

⚠️ Precauzione – Garantire sempre una presa sicura sul filo guida. Lasciare esposta una quantità sufficiente di filo guida per facilitare la manovrabilità. Un filo guida non controllato può esporre al rischio di embolie da filo guida.

⚠️ Avvertenza – Per ridurre il rischio di recidere o danneggiare il filo guida, evitare di ritrarlo contro il bisello dell'ago.

- Rimuovere l'ago introduttore (o il catetere) tenendo in posizione il filo guida.

Inserzione del catetere

Per ulteriori informazioni sull'inserimento tramite il mandrino VPS (se disponibile), consultare le istruzioni per l'uso di Arrow VPS. Per ulteriori istruzioni sull'inserimento tramite il mandrino TipTracker (se disponibile), consultare il manuale dell'operatore del dispositivo Arrow VPS Rhythm.

Inserzione con guaina Peel-Away:

- Accertarsi che il dilatatore sia in sede e bloccato nell'hub della guaina.
- Far passare sul filo guida il gruppo guaina Peel-Away/dilatatore.

- Afferrando vicino alla cute, far avanzare il gruppo guaina/dilatatore Peel-Away sul filo guida con lieve movimento rotatorio a una profondità sufficiente per l'ingresso nel vaso.

- Se necessario, allargare il sito di punzione cutanea con il lato tagliente del bisturi, dirigendo quest'ultimo in direzione opposta rispetto al filo guida.

⚠️ Avvertenza – Non tagliare il filo guida per modificarne la lunghezza.

⚠️ Avvertenza – Non tagliare il filo guida con il bisturi.

- Posizionare il lato tagliente del bisturi sul lato opposto rispetto al filo guida.
- Innestare il sistema di sicurezza e/o bloccaggio del bisturi (se disponibile) quando non lo si utilizza, onde ridurre il rischio di lesioni causate da oggetti taglienti.

⚠️ Precauzione – Non ritirare il dilatatore finché l'introduttore non sia ben posizionato all'interno del vaso per ridurre il rischio di danneggiare la punta dell'introduttore.

⚠️ Precauzione – Una lunghezza sufficiente del filo guida deve rimanere esposta in corrispondenza del connettore della guaina in modo da consentire il mantenimento di una solida presa sul filo guida stesso.

- Controllare il posizionamento della guaina Peel-Away tenendola in situ, ruotando l'hub del dilatatore in senso antiorario per staccarlo dall'hub della guaina e retraendo il filo guida e il dilatatore quanto basta per consentire il passaggio del flusso sanguigno.

- Mantenendo in posizione la guaina, rimuovere il filo guida flessibile e il dilatatore come una singola unità (vedere la Figura 5).

⚠️ Avvertenza – Non esercitare forza eccessiva sul filo guida per ridurre il rischio di possibili rotture.

⚠️ Avvertenza – Non lasciare in situ il dilatatore per tessuti come se fosse un catetere a permanenza. La permanenza in situ del dilatatore per tessuti espone il paziente al rischio di perforazione delle pareti vascolari.

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

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

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

- Reetrarre la pellicola anti-contaminazione (se disponibile).

Inserimento mediante un filo guida da 80 o 130 cm (se disponibile):

- Preparare il filo guida per l'inserimento inumidendolo con normale soluzione fisiologica sterile per iniezione. Accertarsi che il filo guida rimanga lubrificato fino all'inserimento nel paziente/catetere.

- Inserzione attraverso la guaina Peel-Away

- Se viene utilizzato un filo guida da 80 cm, inserire il filo guida nel lume distale fino a quando la punta morbida del filo guida non fuoriesce dalla punta del catetere. Far avanzare il filo guida/catetere come una singola unità attraverso la guaina Peel-Away fino alla posizione di permanenza finale.

- Se viene utilizzato il filo guida da 130 cm, inserire la punta morbida del filo guida nella guaina Peel-Away fino alla profondità desiderata. Infilare il catetere sul filo guida e farlo avanzare fino alla posizione di permanenza finale sotto guida per immagini o fluoroscopica.

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

⚠️ Avvertenza: Il passaggio del filo guida nel cuore destro può causare disritmie e perforazione delle parete vascolare, atriale o ventricolare.

⚠️ Precauzione: Garantire sempre una presa sicura sul filo guida. Lasciare esposta una quantità sufficiente di filo guida per facilitare la manovrabilità. Un filo guida non controllato potrebbe esporre al rischio di embolia.

Inserimento mediante filo di posizionamento (se disponibile)

- Inserire il catetere attraverso la guaina Peel-Away fino alla posizione di permanenza finale. Se si incontra resistenza, ritirare e/o irrigare delicatamente mentre si fa avanzare il catetere.

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

- ⚠ Precauzione – Evitare lo strappo della guaina nel sito di inserzione che causerebbe l'apertura del tessuto circostante creando uno spazio tra il catetere e il derma.**
- Se si è verificata la migrazione del catetere durante la rimozione della guaina, far avanzare nuovamente il catetere fino alla posizione di permanenza finale.
 - Rimuovere il filo di posizionamento o il filo guida. Dopo la rimozione, verificare sempre che i fili guida siano intatti.
- ⚠ Avvertenza – Rimuovere il filo di posizionamento e il connettore con raccordo laterale come un'unica unità. La mancata osservanza di questa indicazione può causare la rottura del filo.**
- ⚠ Avvertenza – Non usare un filo di posizionamento corto (33-45 cm) come dispositivo di irrigidimento.**
- In caso di difficoltà nel rimuovere il filo di posizionamento o il filo guida, il catetere e il filo devono essere rimossi come una singola unità.
- ⚠ Avvertenza – Non esercitare forza eccessiva sul filo di posizionamento o sul filo guida per ridurre il rischio di possibili rotture.**
- ### Inserimento completo del catetere
- Controllare la pervietà dei lumi collegando una siringa a ciascuna prolunga e aspirando fino a osservare un flusso libero di sangue venoso.
 - Irrigare i lumi per rimuovere tutto il sangue dal catetere.
 - Collegare tutte le prolunghe a connettori Luer Lock appropriati secondo necessità. I raccordi inutilizzati possono essere chiusi attraverso i connettori Luer Lock in base alla prassi e alle procedure standard della struttura sanitaria.
 - Le prolunghe sono dotate di clamp per fermare il flusso attraverso ciascun lume durante gli scambi delle linee e dei connettori Luer Lock.
- ⚠ Avvertenza – Prima dell'infusione attraverso il lume, aprire il clamp per ridurre il rischio di danneggiare la prolunga a causa di una pressione eccessiva.**
- ### Fissaggio del catetere
- Usare un dispositivo di stabilizzazione per catetere e/o un morsetto del catetere e un fermo per fissare il catetere (se disponibili).
 - Usare il connettore del catetere come sito di fissaggio principale.
 - Come sito di fissaggio secondario, se necessario, servirsi della clamp del catetere e del fermo.
- ⚠ Precauzione – Limitare la manipolazione del catetere nel corso dell'intera procedura per preservare il corretto posizionamento della punta.**
- ### Dispositivo di stabilizzazione per catetere (se disponibile)
- Utilizzare il dispositivo di stabilizzazione per catetere secondo quanto prescritto nelle istruzioni per l'uso del fabbricante.
- ### Clamp del catetere e fermo (se disponibili)
- Una clamp del catetere e un fermo vengono usati per fissare il catetere nei casi in cui sia necessario un ulteriore sito di fissaggio rispetto al connettore del catetere ai fini della stabilizzazione del catetere stesso.
- ⚠ Avvertenza – Non collegare il morsetto del catetere e il fermo fino all'avvenuta rimozione del filo guida o del filo di posizionamento.**
- Dopo la rimozione del filo guida e il collegamento o il bloccaggio delle linee necessarie, spiegare le alette della clamp in gomma e, accertandosi che la superficie del catetere non sia umida, posizionarle sul corpo del catetere secondo necessità allo scopo di mantenere invariata la corretta posizione.
 - Fare scattare il fermo rigido sulla clamp del catetere.
 - Fissare la clamp del catetere e il fermo come una singola unità al paziente usando un dispositivo di stabilizzazione per catetere, punti metallici o suture. Il morsetto del catetere e il fermo devono entrambi essere fissati per ridurre il rischio di migrazione del catetere (vedere la Figura 7).
- Prima di applicare la medicazione in base alle istruzioni del fabbricante, accertarsi che il sito di inserzione sia asciutto.
 - Verificare la posizione della punta del catetere in conformità alla prassi e alle procedure della struttura sanitaria.
- Se la punta del catetere non è posizionata correttamente, valutare la situazione e sostituire o riposizionare il catetere in conformità ai protocolli e alle procedure ospedaliere.
- ### Cura e manutenzione
- #### Medicazione
- Applicare la medicazione attenendosi ai protocolli, alle procedure e alle linee guida ospedaliere. Sostituire immediatamente la medicazione qualora ne risulti compromessa l'integrità, (ad es. se la medicazione appare bagnata, sporca, allentata o privata delle sue proprietà occlusive).
- #### Pervietà del catetere
- Mantenere la pervietà del catetere attenendosi ai protocolli, alle procedure e alle linee guida ospedaliere. Tutto il personale che si occupa di pazienti cateterizzati con PICC dovrà essere pratico nella gestione efficace per prolungare i tempi di permanenza dei cateteri evitando lesioni ai pazienti.
- #### Istruzioni per la rimozione del catetere
- Fare assumere al paziente la posizione clinicamente indicata allo scopo di ridurre il rischio di potenziale embolia gassosa.
 - Togliere la medicazione.
 - Rilasciare il catetere e togliere dai dispositivi di stabilizzazione.
 - Rimuovere il catetere tirandolo lentamente in parallelo alla cute. Qualora si incontrasse resistenza durante la rimozione del catetere **FERMARSI**.
- ⚠ Precauzione – Il catetere non deve essere forzatamente rimosso per evitare la possibile rottura ed embolizzazione del catetere stesso. Attenersi alla prassi e alle procedure della struttura sanitaria nel caso di cateteri difficili da rimuovere.**
- Applicare pressione diretta sul sito fino a ottenere l'emostasi; applicare quindi una medicazione occlusiva con unguento.
- ⚠ Avvertenza – Il tramezzo residuo del catetere rimane un possibile punto di penetrazione d'aria fino alla riepitelizzazione del sito. La medicazione occlusiva deve rimanere in posizione per almeno 24 ore o fino a quando il sito appare riepitelizzato.**
- Documentare la procedura di rimozione del catetere, inclusa la conferma della rimozione dell'intera lunghezza del catetere e dell'intera punta, in base alla prassi e alle procedure della struttura sanitaria.

Per la letteratura di riferimento riguardante la valutazione del paziente, la formazione del clinico, le tecniche di inserimento e le potenziali complicanze associate alla procedura qui descritta, consultare i manuali e la letteratura medica standard, e visitare il sito Web di Arrow International LLC all'indirizzo www.teleflex.com

Nella pagina www.teleflex.com/IFU si può trovare una versione pdf delle presenti istruzioni per l'uso.

Questa è la pagina in cui si trova la sintesi relativa alla sicurezza e alla prestazione clinica (Summary of Safety and Clinical Performance, SS&P) del "PICC Arrow": (UDI-DI base: 080190200000000000035KB) dopo il lancio del database europeo dei dispositivi medici/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Doti paziente forniti

Compilare la tessera per il portatore di impianto internazionale con dati idonei. Presentare la tessera compilata al paziente insieme all'opuscolo informativo per il paziente. Se l'opuscolo informativo per il paziente è stato gettato, è disponibile una copia tradotta alla pagina www.teleflex.com/IFU

Informazioni qualitative e quantitative sui materiali e sulle sostanze ai quali può essere esposto il paziente:

%	Materiale/sostanza	Ruolo/note
resto	Poliuretani	Corpo del dispositivo
1,5 - 4,3%	OSSIDORURO di bismuto o solfato di bario	Agente radiopaco
<0,1%	Coloranti	<i>Esente da FDA 21CFR (sicuro per l'uso in dispositivi medici)</i>
<0,1%	Poli (metil metacrilato)	Stampa

it

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

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

Attenzione	Dispositivo medico	Consultare le istruzioni per l'uso	Contiene sostanze pericolose	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema di barriera sterile singola con confezionamento protettivo interno
Sistema di barriera sterile singola	Tenere lontano dalla luce solare	Conservare in un luogo asciutto	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non è fabbricato in lattice di gomma naturale	Numero di catalogo	Numero di lotto	Da utilizzare entro
		<i>Arrow, il logo Arrow, Teleflex, il logo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm e TipTracker sono marchi o marchi registrati di Teleflex Incorporated o delle sue società affiliate, negli USA e/o in altri Paesi. © 2022 Teleflex Incorporated. Tutti i diritti riservati.</i>					
Data di fabbricazione	Importatore	<i>La dicitura "Rx only" viene utilizzata in questa etichettatura per comunicare la seguente dichiarazione, così come presentata nel CFR della FDA: Attenzione – Le leggi federali statunitensi limitano la vendita di questo dispositivo esclusivamente ai medici abilitati o su prescrizione medica.</i>					

Perifert innsatt sentralt kateter (PICC)

Tiltenkt formål:

Et perifert innsatt sentralt kateter er beregnet på å gi langvarig (> 30 dager) venøs tilgang til sentral sirkulasjon gjennom en perifer vene. Det tilbyr en alternativ metode for intravenøs behandling for utvalgte voksne og pediatriske pasienter.

Indikasjoner for bruk:

Arrow perifert innsatt sentralt venekateter gir venøs tilgang til sentral sirkulasjon gjennom en perifer vene. Det tilbyr en alternativ metode for intravenøs behandling for utvalgte voksne og pediatriske pasienter.

Kontraindikasjoner:

PICC-katetret kontraindises ved forekomst av anordningsrelaterte infeksjoner eller ved tilstedsvarsel av trombose i tilslikt innføringskar eller kateterbane. Klinisk vurdering av pasienten må fullføres for å sikre at ingen kontraindikasjoner eksisterer.

Klinik nytte som kan forventes:

Mulighet til å få tilgang til det sentrale sirkulasjonsystemet gjennom ett enkelt punktursted for anvendelser som inkluderer væskeinfusjon og administrering av legemiddelet.



Inneholder farlig stoff:

Komponenter som er fremstilt ved bruk av rustfritt stål, kan inneholde > 0,1 vektprosent kobolt (CAS-nr. 7440-48-4), som anses å være et kategori 1B CMR-stoff (karsinogen, mutagent eller reproduksjonsstokskist stoff). Mengden kobolt i komponentene av rustfritt stål er blitt evaluert, og når det tiltenkte formålet og den toksikologiske profilen til enhetene tas med i betraktning, utsettes pasientene ikke for noen biologisk sikkerhetsrisiko når enhetene brukes som anvist i denne bruksanvisningen.

⚠ Generelle advarsler og forholdsregler

Advarsler:

1. Steril, til engangsbruk: Skal ikke gjenbrukes, reprosesseres eller resteriliseres. Gjenbruk av anordningen skaper potensiell risiko for alvorlig personskade og/eller infeksjon, som kan føre til død. Hvis medisinsk utstyr som er kun laget for engangsbruk reprosesseres for gjenbruk, kan det føre til redusert ytelse eller tap av funksjonalitet.
2. Les alle advarsler, forholdsregler og anvisninger i pakningsvedlegget for bruk. Hvis du unnlater å gjøre dette, kan resultatet bli alvorlig pasientskade eller død.
3. Katetret må ikke plasseres/innføres i eller bli værende i høyre atrium eller høyre ventrikkel. Kateterspissen skal innføres i nedre 1/3 av vena cava superior. Kateterspissens plassering skal bekreftes i henhold til institusjonens retningslinjer og prosedyre.
4. Klinikere må være oppmerksomme på muligheten for at ledevaierne setter seg fast i eventuelle implantater i sirkulasjonsystemet. Det anbefales at kateterprosedyren utføres under direkte visualisering dersom pasienten har et implantat i sirkulasjonsystemet, for å redusere faren for at ledevaierne setter seg fast.
5. Bruk ikke for mye kraft når ledevaierne føres inn, den avtagbare hylsen føres over vevsdilatatorer eller vevsdilatatorene føres inn, da dette kan føre til venespasme, karperforasjon, blødning og skade på komponent.

6. Innføring av ledevaier i høyre del av hjertet kan medføre dysrytmier, høyre grenblokk og perforasjon av kar-, atrie- eller ventrikkelvegg.

7. Ikke bruk for mye kraft når katetret eller ledevaierne plasseres eller fjernes. For mye kraft kan føre til skade på komponenten eller at den går i stykker. Radiografisk visualisering må oppnås og ytterligere konsultasjon forespørs hvis det mistenkes skade eller hvis uttrekkingen ikke kan utføres enkelt.

8. Ikke fest, stiftre og/eller sy direkte til kateterhoveddagens ytre diameter eller forlengelsesslangene, for å redusere risikoen for å skade eller kutte katetret eller hindre kateterflow. Fest kun på angitte stabiliseringsssteder.

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

10. Klinikere må være oppmerksomme på at skyvlemmer kan bli fjernet ved et uhell.

11. Klinikere må være klar over kliniske tilstander som kan begrense bruken av PICC, inkludert men ikke begrenset til:

- | | |
|--|--------------------------------------|
| • dermatitt | • strålebehandling |
| • cellulitt og brannsår ved eller omkring innføringsstedet | • på eller omkring innføringsstedet |
| • tidligere ipsilateral venetrombose | • kontrakturer |
| | • mastektomi |
| | • mulig bruk til arteriovenøs fistel |

12. Klinikere må være oppmerksomme på komplikasjoner / uønskede bivirkninger forbundet med PICC-er, inkludert, men ikke begrenset til:

- | | |
|---|--------------------------------|
| • hjertetamponade som følge av kar-, atrie- eller ventrikkelperforasjon | • hematom |
| • luftemboli | • blødning/hemoragi |
| • kateteremboli | • fibrinfilmdannelse |
| • kateterokklusjon | • infeksjon på utgangstedet |
| • bakteriemi | • karerosjon |
| • septikemi | • kateterspiss i feil stilling |
| • ekstravasasjon | • dysrytmier |
| • trombose | • VCS-syndrom |
| • utilsiktet arteriell punktur | • fibrétt |
| • nerveskade | • tromboflebitt |
| | • venøs tromboembolisme |

Forholdsregler:

1. Ikke modifiser kateteret bortsett fra som anvist. Ikke modifiser ledevaier eller noen annen settkomponent under innføring, bruk eller fjerning.

2. Prosedyren må utføres av opplært personell som er godt kjent med anatomiske landemerker, trygg teknikk og mulige komplikasjoner.
3. Bruk standard forholdsregler og følg institusjonens retningslinjer for alle prosedyrer, inkludert trygg kassering av anordninger.
4. Enkelte desinfeksjonsmidler som brukes på kateterinnføringsstedet, inneholder løsemidler som kan svekke katetermaterialet. Alkohol, aceton og polyetylenglykol kan svekke strukturen i polyuretanmaterialene. Disse agensene kan også nedsette klistreneven mellom kateterstabiliseringasanordningen og huden.
 - Bruk ikke aceton på kateterflatene.
 - Kateteroverflaten må ikke bløtlegges med alkohol, og du må ikke la alkohol ligge i et kateterlumen for å gjennopprette katetrets åpning eller som et infeksjonsforebyggende tiltak.
 - Bruk ikke salver som inneholder polyetylenglykol, på innføringsstedet.
 - Vær forsiktig ved infusjon av legemidler med en høy konsekvensrasjon av alkohol.
 - La innføringsstedet tørke helt før huden punkteres og før bandasjering.
 - Ikke la settkomponentene komme i kontakt med alkohol.
5. Kontroller kateterets åpning før bruk, inkludert før trykkinnsjering. Bruk ikke sprayter mindre enn 10 ml, for å redusere risikoen for intralumenal lekkasje eller kateterruptur.
6. Minimer katetrets manipulering gjennom hele prosedyren for å opprettholde kateterispissens riktige posisjon.

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

Anbefalt fremgangsmåte: Bruk steril teknikk.

Klargjør punkturstedet:

1. Klargjør ren hud med egen antiseptisk middel og la det torke.
2. Dekk punkturstedet med duk.
3. Administrier lokalbedøvelse iht. institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
4. Avhend nälen.

SharpsAway II läsbar avfallskopp (hvis utstyrt):

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

- Med én hånd skyver du nålene godt inn i hullene på avfallskoppen (se figur 1).
- Nålene festes automatiskt på plass så snart de er plassert i avfallskoppen, slik at ikke kan brukes om igjen.

⚠️ Forholdsregel: Ikke prøv å fjerne nåler som er plassert i SharpsAway II läsbar avfallskopp. Disse nålene sitter fast. Å tvinge nålene ut av avfallskoppen kan føre til skade på nålene.

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

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

Klargjør katetret:

Se bruksanvisningen for Arrow VPS for ytterligere instruksjoner om klargjøring av VPS-stiletten (hvis utstyrt). Se brukerhåndboken for Arrow VPS Rhythm-anordningen for ytterligere instruksjoner vedrørende klargjøring av TipTracker-stiletten (hvis utstyrt).

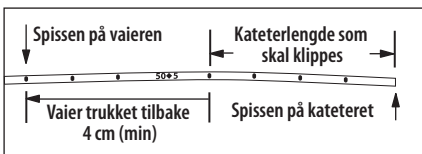
Klipp katetret om nødvendig:

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

5. Trekk tilbake kontaminasjonsvernet (hvis utstyrt).
6. Bruk centimetermerken på katetrets hoveddel til å klippe katetret til ønsket lengde basert på pasientens størrelse og ønsket innføringssted.

Følg trinn 7 og 8 hvis det følger med sideportkobling og plasseringsvaier.

7. Trekk tilbake plasseringsvaieren gjennom septum for å trekke vaieren minst 4 cm bak katetrets klippunkt (se figur 2).



Figur 2

8. Bukt den proximale enden av plasseringsvaieren ved sideportkoblingen for å minimere risikoen for at plasseringsvaieren kommer ut av den distale kateterispissen under innføring (se figur 3).

⚠️ Advarsel: Ikke forsök å føre frem plasseringsvaieren gjennom septum.

Kateterklipper (hvis utstyrt):

En kateterklipper er en klippeanordning til engangsbruk.

- Sett kateteret inn i hullet på klipperen og frem til ønsket klippunkt.
- Trykk ned bladet for å klippe kateteret.

MERK: Motstand under klipping av kateteret skyldes sannsynligvis utilstrekkelig tilbaketrukket plasseringsvaier. Ikke bruk kateteret hvis plasseringsvaieren ikke er tilbaketrukket.

9. Klipp kateteret rett over (90° i forhold til kateterets tværsnitt) med klippeanordningen (hvis utstyrt) for å opprettholde en butt spiss.

⚠️ Advarsel: Ikke klipp plasseringsvaieren når kateteret klippes for å redusere risikoen for skade på plasseringsvaieren, vaierfragment eller emboli.

10. Inspiser den avklippte overflaten for rettskåret kutt og intet lost materiale.

⚠️ Forholdsregel: Kontroller at det ikke finnes noe vaier i det avklippte katetersegmentet etter klipping. Dersom det finnes tegn på at plasseringsvaieren ble kuttet eller skadet, skal kateteret og plasseringsvaieren ikke brukes.

Skyll katetret:

11. Skyll hvert lumen med steril fysiologisk saltløsning for injeksjon for å etablere åpning og fylle lumen(er).
12. Klem fast eller fest Luer-Lock-kobling(er) til forlengelsesslangen(e) for å holde saltløsningen inne i lumen(er).

⚠️ Advarsel: Ikke klem av forlengelsesslangen når plasseringsvaieren er i kateteret, for å redusere risiko for at plasseringsvaieren buktes.

⚠️ Advarsel: Ikke klem forlengelsesslangen i nærheten av forlengelsesslangens munn, for å redusere risikoen for komponentskade.

Oppnå innledende venos tilgang:

13. Sett på turkål og skift ut sterile hanske.

Ekkogen nål (hvis utstyrt):

En ekkogen nål brukes til å få tilgang til karsystemet for å føre inn en ledavaier som forenkler plasseringen av katetret. Nälepissen er forøkt ca. 1 cm for at klinikeren kan identifisere nälepissens nøyaktige sted når karet punkteres under ultralyd.

Beskyttet nål / sikkerhetsnål (hvis utstyrt):

En beskyttet nål / sikkerhetsnål skal brukes i tråd med produsentens bruksanvisning.

14. Sett innføringsnål eller kateter/nål inn i venen.

⚠️ Forholdsregel: Ikke sett nålen på nytt inn i innføringskatetret (hvis utstyrt), for å redusere risikoen for kateteremboli.

15. Kontroller om det er ikke-pulsatil flow.

⚠️ Advarsel: Pulsatil flow er vanligvis en indikator på utilstekt arteriell punktur.

⚠️ Forholdsregel: Ikke stol på det aspirerte blodet angir venos tilgang.

Sett inn 33 eller 45 cm ledevaier (tilgangsvaier):

Ledevaier:

Sett er tilgengelige med forskjellige ledevaiere. Ledevaiere fås i ulike diameter, lengder og spisskonfigurasjoner for spesifikke innføringsteknikker. Gjør deg kjent med ledevaieren/ledevaierne som anvendes til den spesifikke teknikken som er valgt, før den faktiske innføringsproseduren begynner.

Arrow Advancer (hvis utstyrt):

Arrow Advancer brukes til å føre ledevaieren inn i en nål.

- Bruk tommelen til å trekke tilbake ledevaierispissen. Plasser spissen på Arrow Advancer – med ledevaieren tilbaketrykket – inn i innføringsnålen (se figur 4).

16. Før ledevaieren inn i innføringsnålen.

⚠️ Advarsel: Ikke sett den stive enden av ledevaieren inn i karet, da dette kan føre til karskade.

17. Høy tommelen og trekk Arrow Advancer ca. 4–8 cm vekk fra innføringsnålen. Senk tommelen på Arrow Advancer, og mens du holder ledevaieren i et fast grep trykker du enheten (Arrow Advancer sammen med ledevaieren) inn i nälen for å føre ledevaieren videre. Fortsett til ledevaieren når den ønskede dybden.

⚠️ Forholdsregel: Ha et fast grep om ledevaieren til enhver tid. La tilstrekkelig ledevaierlengde stikke ut for håndtering. En ukontrollert ledevaier kan føre til vaieremboli.

⚠️ Advarsel: Ikke trekk ledevaieren tilbake mot nälen skråkant. Dette for å redusere risiko for mulig avkutting eller skade på ledevaieren.

18. Fjern innføringsnålen (eller kateteret) mens ledevaieren holdes på plass.

Før inn kateteret:

Se bruksanvisningen for Arrow VPS for ytterligere instruksjoner om innføring med VPS-stiletten (hvis utstyrt). Se brukerhåndboken for Arrow VPS Rhythm-anordningen for ytterligere instruksjoner vedrørende innføring med TipTracker-stiletten (hvis utstyrt).

Innføring med avtagbar hylse:

19. Kontroller at dilatatorene er i riktig posisjon og låst til hylsens mufte.
20. Træ avtagbar hylse/dilatator-enheten over ledevaieren.
21. Grip nær huden og for avtagbar hylse/dilatator-enheten frem over ledevaieren med en lett vridende bevegelse til dybden er tilstrekkelig til å gå inn i karet.
22. Hvis det er nødvendig, forstør kutanpunkturstedet med eggjen på skalpellene plassert vekk fra ledevaieren.

⚠️ Advarsel: Ikke kutt ledevaieren for å forandre lengden.

⚠️ Advarsel: Ikke kutt ledevaieren med skalpell.

- Plasser skalpellens egg vekk fra ledevaieren.
- Koble inn skalpellens sikkerhets- og/eller lufsefunksjon (hvis utstyrt) når den ikke er i bruk, for å redusere risikoen for personskade av skarpe gjenstander.

⚠️ Forholdsregel: Ikke trekk ut dilatoren før hylsen sitter godt inne i karet, for å redusere risikoen for skade på hylsespissen.

⚠️ Forholdsregel: Tilstrekkelig ledevaierlengde må stikke ut av muffleenden på hylsen for å opprettholde et fast grep om ledevaieren.

23. Kontroller plasseringen av den avtagbare hyslen ved å holde hylsen på plass, vri dilatormuffen mot urisen for å frigjøre dilatormuffen fra hylsemuffen og trekke tilbake ledevaieren og dilatatorene tilstrekkelig for å tillate blodflow.

24. Mens hylsen holdes på plass, fjernes ledevaieren og dilatatorene som én enhet (se figur 5).

⚠️ Advarsel: Ikke bruk for mye kraft på ledevaieren slik at risikoen for mulig brudd reduseres.

⚠️ Advarsel: Ikke etterlat vevsdilatatorene på plass som et innlagt kateter. Å lavevvdilatatorene forblå på plass innebærer at pasienten er i fare for mulig karveggperforsjon.

25. Okkluder raskt hylseenden etter fjerning av dilatator og ledevaier, for å redusere risikoen for luftinntrengning.

⚠️ Advarsel: Ikke la det være åpne dilatatorer eller hylser uten hette i venepunksjonsstedet. Luftemboli kan oppstå dersom det kommer luft inn i en sentral venos tilgangsanordning eller en vene.

26. Bekrefte at hele ledevaieren er intakt etter fjerning.

27. Trekk tilbake kontaminasjonsvernet (hvis utstyrt).

Innføring med 80 eller 130 cm ledevaier (hvis utstyrt):

- Klargjør ledevaieren for innføring ved å væte ledevaieren med steril fysiologisk saltvann for injisering. Kontroller at ledevaieren holder seg smurt til den føres inn i patienten/kateteret.

• Innføring gjennom den avtagbare hyslen:

- Hvis 80 cm ledevaieren brukes, føres ledevaieren inn i distalt lumen helt til den myke spissen på ledevaieren stikker ut forbi kateterispissen. For ledevaieren/kateteret som én enhet gjennom den avtagbare hyslen til endelig posisjon i kroppen samtidig som du holder kontroll over den distale enden av ledevaieren.
- Hvis 130 cm ledevaieren brukes, føres den myke spissen på ledevaieren inn gjennom den avtagbare hyslen til ønsket dybde. Træ kateteret over ledevaieren og for kateteret over ledevaieren og frem til endelig posisjon i kroppen med bildeveideining eller fluoroskop.
- Hvis det møtes motstand, trekk tilbake og/eller skyll varsomt mens kateteret fremføres.

⚠️ Advarsel: Innføring av ledevaieren i høyre del av hjertet kan medføre dysrytmier eller perforsjon av kar-, atrie- eller ventrikkelvegg.

⚠️ Forholdsregel: Ha et fast grep om ledevaieren til enhver tid. La tilstrekkelig ledevaierlengde stikke ut for håndtering. En ukontrollert ledevaier kan føre til ledevaieremboli.

Innføring med plasseringsvaier (hvis utstyrt):

- For kateteret gjennom den avtagbare hyslen og inn til endelige posisjon i kroppen. Hvis det møtes motstand, trekk tilbake og/eller skyll varsomt mens kateteret fremføres.

28. Trekk tilbake den avtagbare hyslen over kateteret til hylsens mufte og tilkoble del er fri fra venepunksjonsstedet. Grip fliken på den avtagbare hyslen og dra vekk fra kateteret (se figur 6), mens du trekker ut fra karet til hylsen deler seg langs hele lengden.

⚠️ Forholdsregel: Unngå å rive opp hyslen ved innføringstedet som åpner omringende vev og lager et gap mellom kateter og dermis.

29. Hvis kateteret flytter seg under hylseferjning, må kateteret føres frem på nytt til endelig posisjon i kroppen.

30. Fjern plasseringsvaieren eller ledevaieren. Bekrefte alltid at ledevaieren er intakte etter fjerning.

⚠️ Advarsel: Fjern plasseringsvaieren og sideportkoblingen som én enhet. Hvis du unnlater å gjøre dette, kan resultatet bli brudd på vaieren.

⚠️ Advarsel: Ikke bruk kort (33–45 cm) plasseringsvaier som en aktivningsanordning.

31. Hvis det er vanskelig å fjerne plasseringsvaieren eller ledevaieren, må kateteret og vaieren fjernes som én enhet.

⚠️ Advarsel: Ikke bruk for mye kraft på plasseringsvaieren eller ledevaieren slik at risikoen for mulig brudd reduseres.

Fullfør kateterinnføring:

32. Kontroller lumenets åpning ved å feste en sprøyte til hver forlengelsesslange og aspirere til fri flow av venøst blod kan ses.

33. Skyll lumen(er) for å fjerne blodet helt fra kateteret.

34. Koble alle forlengelsesslangene til de aktuelle Luer-Lock-koblingene etter behov. Ubekræftede portør kan «åsæs» gjennom Luer-Lock-koblinger ifølge standard retningslinjer og prosedyrer på institusjonen.

- Forlengelsesslangene har klemmer for å okkludere flowen gjennom hvert lumen under skifte av slange og Luer-Lock-kobling.

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

Fest kateteret:

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

- Bruk katetermuffe som primært festested.

- Bruk kateterklemme og festeanordning som sekundært festested ved behov.

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

Kateterstabiliseringsanordning (hvis utstyrt):

En kateterstabiliseringsanordning skal brukes i henhold til produsentens bruksanvisning.

Kateterklemme og festeaneordning (hvis utstyrt):

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

⚠ Advarsel: Ikke fest kateterklemmen og festeaneordningen for enten ledevaieren eller plasseringsvairen er fjernet.

- Etter at ledevaieren er fjernet og nødvendige slanger er tilkoblet eller låst, sprer du vingene på gummiklemmen og plasserer den på katetrets hoveddel. Kontroller at katetret ikke er fuktig, for å opprettholde riktig feste.
 - Smett den rigide festeaneordningen på kateterklemmen.
 - Fest kateterklemmen og festeaneordningen som én enhet til pasienten ved hjelp av enten en kateterstabiliseringsanordning, stifter eller suturer. Både kateterklemmen og festeaneordningen må festes for å redusere risikoen for kateteforskyning (se figur 7).
36. Kontroller at innføringsstedet er tørt på bandasjen legges på iht. produsentens instruksjoner.
37. Vurder kateterspissens plassering i henhold til institusjonens retningslinjer og prosedyrer.
38. Hvis kateterspissen er feilpllassert, ta en vurdering av situasjonen og bytt ut eller flytt katetret i henhold til institusjonens retningslinjer og prosedyrer.

Stell og vedlikehold:

Bandasje:

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

Katetrets åpning:

Oppretthold katetrets åpning i henhold til institusjonens retningslinjer, prosedyrer og praksisveileddninger. Alt personell som steller pasienter med PICC, må ha kjennskap til effektiv styring mht. å forlenge katetrets tid i kroppen og hindre pasientskade.

Instruksjoner for fjerning av kateter:

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

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

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

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

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

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

Du finner en PDF-versjon av denne bruksanvisningen på www.teleflex.com/IFU
Dette er plasseringen til sammendraget av sikkerhet og klinisk ytelse (SSCP) for «Arrow PICC» (grunnleggende UDI-DI: 08019020000000000000035KB) etter lansering av den europeiske databasen for medisinsk utstyr / Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Pasientinformasjon som følger med

Fyll ut det internasjonale implantatkortet med riktig informasjon. Gi det utfylte kortet til pasienten sammen med pasientinformasjonsheftet. Hvis pasientinformasjonsheftet er kastet, finnes det et oversatt eksemplar på www.teleflex.com/IFU

Kvalitativ og kvantitativ informasjon om materialer og stoffer som pasienten kan eksponeres for:

%	Materiale/stoff	Rolle/merknader
resterende	Polyuretaner	Anordningens hoveddel
1,5–4,3 %	Vismut-oksiklorid – eller – bariumsulfat	Røntgentett agens
< 0,1 %	Fargestoffer	Unntatt for FDA 21CFR (trygg for bruk i medisinsk utstyr)
< 0,1 %	Polymetylmetakrylat	Trykk

no

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

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

Forsiktig	Medisinsk utstyr	Se bruksanvisningen	Inneholder farlige stoffer	Skal ikke gjenbrukes	Skal ikke resteriliseres	Sterilisert med etylenoksid	System med enkel sterili beskyttelse med beskyttende forpakning inni
System med enkel sterili beskyttelse	Holdes unna sollys	Holdes torr	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Ikke fremstilt med naturgummilateks	Katalognummer	Partinummer	Bruktes innen
		<p>Arrow, Arrow-logoen, Teleflex, Teleflex-logoen, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm og TipTracker er varemerker eller registrerte varemerker for Teleflex Incorporated eller tilknyttede selskaper, i USA og/eller andre land. © 2022 Teleflex Incorporated. Alle rettigheter forbeholdt.</p> <p>«Rx only» brukes i denne dokumentasjonen for å kommunisere følgende erklæring presentert i FDA CFR: Forsiktig: Føderal lov begrenser denne anordningen til salg av eller etter ordre fra en lege med lisens.</p>					
Produksjonsdato	Importør						

Obwodowo wprowadzany cewnik centralny (PICC)

Przewidziane zastosowanie:

Obwodowo wprowadzany cewnik centralny jest przeznaczony do zapewnienia długotrwałego (>30 dniowego) dostępu żylnego do krążenia centralnego.

Wskazania:

Załóżony obwodowy cewnik Arrow do cewnikowania żył centralnych umożliwia dostęp żylny do krążenia centralnego przez żyły obwodową. Oferuje alternatywną metodę terapii dożycznej dla wybranych pacjentów dorosłych i dzieci.

Przeciwskazania:

Cewnik PICC jest przeciwwskazany w przypadku obecności zakażeń związanych ze stosowaniem urządzenia i w przypadku obecności zakrzepicy w naczyniu przeznaczonym do wprowadzenia cewnika lub na trasie planowanego przejścia cewnikiem. Konieczne jest przeprowadzenie klinicznej oceny pacjenta w celu upewnienia się, że nie ma przeciwwskazań.

Oczekiwane korzyści kliniczne:

Możliwość uzyskania dostępu do układu krążenia centralnego przez pojedyncze miejsce nakucia w zastosowaniach obejmujących infuzję i podawanie leków.



Zawiera substancje niebezpieczne:

Składniki wytwarzane ze stali nierdzewnej mogą zawierać > 0,1% w/w kobaltu (nr CAS 7440-48-4), który jest uważały za substancję kategorii 1B CMR (rakotwórcza, mutagenna lub wywiera szkodliwe działanie na reprodukcję). Ilość kobaltu w elementach wykonanych ze stali nierdzewnej została oceniona i biorąc pod uwagę przewidziane zastosowanie i profil toksykologiczny wyrobów, nie ma zagrożenia biologicznego dla pacjentów podczas korzystania z urządzeń zgodnie z instrukcjami zawartymi w niniejszej „Instrukcji używania”.

⚠ Ogólne ostrzeżenia i środki ostrożności

Ostrzeżenia:

- Sterylny, do jednorazowego użytku: Nie wolno używać ponownie, poddawać ponownym procesom ani ponownej sterylizacji. Ponowne użycie urządzenia stwarza możliwość poważnego urazu i/lub zakażenia, co może spowodować śmierć. Regenerowanie wyrobów medycznych przeznaczonych wyłącznie do jednorazowego użytku może obniżyć ich skuteczność lub powodować nieprawidłowe działanie.
- Przed użyciem należy przeczytać wszystkie ostrzeżenia, środki ostrożności i instrukcje zamieszczone w dołączonej do opakowania wkładce informacyjnej. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.
- Cewnika nie należy umieszczać w prawym przedsonku ani na prawej komorze serca. Końcówka cewnika powinna zostać wprowadzona do dolnej 1/3 żyły głównej górnej. Położenie końcówki cewnika powinno zostać potwierdzone zgodnie z zasadami postępowania i procedurami placówki.

- Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z możliwości uwięźnięcia prowadnika w jakimkolwiek urządzeniu wszczepionym w układzie krążenia. Jeśli pacjent ma wszczep w układzie krążenia, zaleca się wykonywać cewnikowanie przy bezpośrednim uwidocznieniu, aby zapobiec uwięznięciu prowadnika.
- Podczas wprowadzania prowadnika, koszulki peel-away na rozwieraczu tkanek lub rozszerzaczka tkanek nie należy używać nadmiernej siły, ponieważ może to prowadzić do skurcza naczynia, przebiecia naczynia, krwawienia lub uszkodzenia elementów składowych.
- Przejście prowadnika do prawego serca może wywołać zaburzenia rytmu, blok prawej odnogi pęczka Hisa i przebicie ściany naczynia, przedcionka lub komory.
- Nie wolno stosować nadmiernej siły przy umieszczeniu i wyjmowaniu cewnika lub prowadnika. Nadmierna siła może spowodować uszkodzenie lub złamanie elementu. Jeżeli podejrzewane jest uszkodzenie lub wyjmowanie sprawia trudności, należy zastosować wizualizację radiograficzną i przeprowadzić dodatkowe konsultacje.
- Aby ograniczyć ryzyko nacięcia lub uszkodzenia cewnika albo zahamowania przepływu, nie należy mocować, zakałować szwów ani klamer na zewnętrznej średnicy trzonu cewnika ani jego przewodów przedłużających. Należy mocować tylko we wskazanych miejscach przeznaczonych do stabilizacji.
- Jeśli dojdzie do wniknięcia powietrza do przyrządu do dostępu naczyniowego lub do żyły, może nastąpić zator powietrzeni. Nie pozostawiać otwartych igieł, koszulek naczyniowych, ani nienakrytych, niezacięniętych cewników w miejscach nakucia żyły centralnej. Aby nie doszło do niezamierzonego rozłączenia, z każdym przyzędem do dostępu naczyniowego należy używać wyłącznie mocno zacięniętych połączeń typu Luer-Lock.
- Lekarze powinni zdawać sobie sprawę z możliwości niezamierzonego usunięcia zacisków suwakowych.
- Lekarze muszą zdawać sobie sprawę ze stanów klinicznych, które mogą ograniczać zastosowanie cewników PICC obejmujących m.in.
 - zapalenie skóry,
 - zapalenie tkanki łącznej i oparzenie w miejscu lub wokół miejsca dostępu,
 - przebyta tożsamostronna zakrzepica żył,
 - radioterapia w miejscu lub wokół miejsca dostępu,
 - zwężenia,
 - wycięcie sutka,
 - możliwa potrzeba stworzenia przetoki tleniczno-żyłnej.
- Lekarze muszą zdawać sobie sprawę z powikłań/działania niepożądanych związanych z PICC, takich jak m.in.:

upoważnionemu przedstawicielowi oraz odpowiednim organom krajowym. Kontakty do właściwych organów krajowych (punkty kontaktowe ds. obserwacji) oraz dalsze informacje można znaleźć na następującej stronie internetowej Komisji Europejskiej: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Informacje przekazywane pacjentowi

Wypełniona Miedzynarodowa karta implantu zawierająca odpowiednie informacje. Wypełnioną kartę należy przekazać pacjentowi razem z Broszurką informacyjną pacjenta. Jeżeli nie ma Broszurki informacyjnej pacjenta, kopię w odpowiednim tłumaczeniu można znaleźć pod adresem www.teleflex.com/IFU

Informacje jakościowe i ilościowe dotyczące materiałów i substancji, na które pacjent może być narażony:

%	Material/Substancja	Rola/Uwagi
bilans	Poliuretany	Korpus urządzenia
1,5 - 4,3%	Chlorek bizmytu lub siarczan baru	Środek radiocieniujący
<0,1%	Barwniki	<i>Wyłączenie FDA 21CFR (bezpieczne do stosowania w wyrobach medycznych)</i>
<0,1%	Poli(metakrylan metylu)	Nadruk



Objaśnienie symboli: Symbole są zgodne z normą ISO 15223-1.

Niektóre symbole mogą nie mieć zastosowania do tego produktu. Symbole dotyczące konkretnie tego produktu można znaleźć na etykiecie produktu.

Przestroga	Wyrób medyczny	Sprawdzić w instrukcji użycia	Zawiera substancje niebezpieczne	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowane tlenkiem etylenu	System pojedynczej bariery sterylnej z wewnętrznym opakowaniem ochronnym
System pojedynczej bariery sterylniej	Przechowywać w miejscu niedostępnym dla światła słonecznego	Przechowywać w suchym miejscu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Do wykonania nie uzyto naturalnego lateksu kauczukowego	Numer katalogowy	Numer serii	Zużyć do
		<i>Arrow, logo Arrow, Teleflex, logo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm i TipTracker są znakami towarowymi lub zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy Teleflex Incorporated lub jej spółek stowarzyszonych w Stanach Zjednoczonych i (lub) w innych krajach. © 2022 Teleflex Incorporated. Wszelkie prawa zastrzeżone.</i>					
Data produkcji	Importer	<i>Symbol „Rx only” jest używany w ramach tego oznaczenia w celu przekazania następującego oświadczenie przedstawionego w przepisach FDA CFR: Przestroga: Przepisy federalne (Stanów Zjednoczonych) ograniczają sprzedaż tego urządzenia do lekarzy lub na zlecenie dyplomowanych lekarzy.</i>					

Cateter central de inserção periférica (PICC)

Finalidade prevista:

Um cateter central de inserção periférica destina-se a fornecer a longo prazo (>30 dias) acesso venoso à circulação central.

Indicações de utilização:

O cateter venoso central de inserção periférica Arrow permite o acesso venoso à circulação central através de uma veia periférica. Proporciona um método alternativo de terapêutica intravenosa para doentes adultos e pediátricos selecionados.

Contraindicações:

O PICC está contraindicado sempre que existem infecções relacionadas com o dispositivo ou trombose no vaso onde se pretende inserir o cateter ou no trajeto do cateter. É necessário realizar a avaliação clínica do doente para garantir que não existem contraindicações.

Benefícios clínicos esperados:

Capacidade para obter acesso ao sistema circulatório central através de um único local de punção para aplicações que incluem a perfusão de fluidos e a administração de medicamentos.



Contém substâncias perigosas:

Os componentes fabricados usando Aço Inoxidável podem conter > 0,1% em peso de Cobalto (CAS # 7440-48-4) que é considerado uma substância de categoria 1B CMR (Cancerígeno, mutagénico ou tóxico para a reprodução). A quantidade de Cobalto nos componentes de Aço Inoxidável foi avaliada e considerando a finalidade prevista e o perfil toxicológico dos dispositivos, não existe risco de segurança biológica para o doente quando se utilizam os dispositivos, conforme instruído nestas Instruções de Uso.

⚠️ Advertências e precauções gerais

Advertências:

1. Estéril, para uma única utilização: Não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que podem levar à morte. O reprocessamento de dispositivos médicos que se destinam a uma única utilização poderá resultar na degradação do desempenho ou na perda de funcionalidade.
2. Leia todas as advertências, precauções e instruções do folheto informativo antes da utilização. Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.
3. Não coloque/faça avançar o cateter para o interior da aurícula direita ou do ventrículo direito nem permita que lá permaneça. A ponta do cateter deve ser avançada para o terço inferior da veia cava superior. A localização da ponta do cateter deve ser confirmada de acordo com a política e procedimento institucional.
4. Os médicos devem estar cientes do potencial de aprisionamento do fio-guia por qualquer dispositivo implantado no sistema circulatório. Recomenda-se que se o doente apresentar um implante no sistema circulatório, o procedimento de colocação do cateter seja feito sob visualização direta, visando minimizar o risco de aprisionamento do fio-guia.
5. Não aplique uma força excessiva quando introduzir o fio-guia e a bainha destacável sobre o dilatador de tecidos, dado

que tal pode dar origem a venospasmo, perfuração do vaso, hemorragia ou danos no componente.

6. A passagem do fio-guia para dentro do coração direito pode causar disritmias, bloqueio do feixe nervoso direito e perfuração da parede de um vaso, da aurícula ou do ventrículo.
7. Não aplique uma força excessiva durante a colocação ou a remoção do cateter ou do fio-guia. Uma força excessiva pode provocar danos ou a quebra do componente. No caso de suspeitar de danos ou de a retirada ser difícil de realizar, deve ser obtida uma imagem visual radiográfica e solicitada uma consulta adicional.
8. Não prenda, agrafe e/ou suture diretamente o diâmetro externo do corpo do cateter ou das linhas de extensão para reduzir o risco de cortar ou danificar o cateter ou impedir o respetivo fluxo. Fixe apenas nos locais de estabilização indicados.
9. Pode ocorrer embolia gasosa caso seja permitida a entrada de ar para um dispositivo de acesso vascular ou para uma veia. Não deixe agulhas abertas, bainhas ou cateteres destapados e não clampados no local da punção venosa central. Utilize apenas conexões Luer-Lock bem apertadas com qualquer dispositivo de acesso vascular para proteger contra a desconexão accidental.
10. Os médicos devem estar cientes para o facto de os grampos deslizantes poderem ser removidos acidentalmente.
11. Os médicos têm de estar cientes das condições clínicas que poderá limitar a utilização de cateteres centrais de inserção periférica que inclua, entre outras:
 - dermatite
 - celulite e queimaduras no local de inserção ou na sua proximidade
 - trombose venosa ipsilateral anterior
 - radioterapia no local de inserção ou na sua proximidade
 - contraturas
 - mastectomia
 - potencial utilização de fistula AV
12. Os médicos têm de estar cientes das complicações/efeitos secundários indesejáveis associados aos PICC incluindo, entre outros:
 - tamponamento cardíaco secundário a perfuração da parede vascular, auricular ou ventricular
 - embolia gasosa
 - embolia do cateter
 - oclusão do cateter
 - bacteriemia
 - Septicemia
 - extravasamento
 - trombose
 - punção arterial incidental
 - lesão/danos em nervos e hematoma
 - sangramento/ hemorragia
 - formação de bainha de fibrina
 - infecção do local de saída
 - erosão vascular
 - posição incorreta da ponta do cateter
 - disritmias
 - síndrome da VCS
 - flebite
 - tromboflebite
 - tromboembolismo venoso

Precauções:

1. Não altere o cateter, exceto conforme indicado. Não altere o fio-guia nem qualquer outro componente do kit/conjunto durante a inserção, a utilização ou a remoção.
2. O procedimento deve ser executado por pessoal treinado e com bons conhecimentos das estruturas anatómicas, técnica segura e capaz de lidar com possíveis complicações.
3. Use as precauções padrão e siga as políticas institucionais relativas a todos os procedimentos, incluindo a eliminação segura dos dispositivos.
4. Alguns desinfetantes utilizados no local de inserção do cateter contêm solventes que podem enfraquecer o material do cateter. O álcool, a acetona e o polietilenoglicol podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Estes agentes podem também enfraquecer a união adesiva entre o dispositivo de estabilização de cateter e a pele.
 - Não utilize acetona sobre a superfície do cateter.
 - Não utilize álcool para impregnar a superfície do cateter nem permita que o álcool permaneça no lúmen de um cateter para restaurar a permeabilidade do cateter ou como medida de prevenção de infecções.
 - Não utilize pomadas com polietilenoglicol no local de inserção.
 - Tenha cuidado durante a administração de fármacos com uma elevada concentração de álcool.
 - Permitir que o local de inserção seque completamente antes da punção da pele e antes de aplicar o penso.
 - Não permitir que os componentes do kit entrem em contacto com o álcool.
5. Antes da injeção pressurizada, certifique-se de que o cateter está permeável. Não utilize seringas de capacidade inferior a 10 ml para reduzir o risco de fuga intraluminal ou rutura do cateter.
6. A fim de manter a posição correta da ponta do cateter, limite ao mínimo a manipulação do cateter ao longo de todo o procedimento.

Os kits/conjuntos podem não conter todos os componentes auxiliares descritos em detalhe nestas instruções de utilização. Familiarize-se com as instruções de cada um dos componentes antes de iniciar o procedimento.

Procedimento sugerido: Utilize uma técnica estéril.

Preparação do local de punção:

1. Faça a limpeza da pele com agente antisséptico apropriado e deixar secar.
2. Cubra com panos de campo o local de punção.
3. Administre um anestésico local de acordo com as políticas e os procedimentos institucionais.
4. Elimine a agulha.

Copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II (quando fornecido):

O copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II é utilizado para a eliminação de agulhas (15 Ga. a 30 Ga.).

- Utilizando apenas uma mão, empurre com firmeza as agulhas para dentro dos orifícios do copo de recolha (ver Figura 1).
- Uma vez colocadas no copo de recolha, as agulhas são automaticamente fixadas nesse local, para que não possam ser reutilizadas.

⚠ Precaução: Não tente retirar agulhas que tenham sido colocadas no copo de segurança para recolha de cortantes SharpsAway II. Estas agulhas estão fixas dentro do copo. Podem ocorrer danos nas agulhas se a sua remoção do copo de recolha for forçada.

- Sempre que fornecido, pode utilizar-se um sistema de espuma SharpsAway no qual as agulhas usadas são empurradas na espuma após a utilização.

⚠ Precaução: Não reutilize as agulhas depois de terem sido colocadas na espuma do sistema SharpsAway. Poderá haver aderência de partículas à ponta da agulha.

Prepare o cateter:

Consulte as instruções de utilização do Arrow VPS para obter instruções adicionais relativas à preparação do estilete VPS (quando fornecido). Consulte o manual do operador do dispositivo Arrow VPS Rhythm para obter mais instruções acerca da preparação do estilete TipTracker (se fornecido).

Apare o cateter, se necessário:

⚠ Advertência: A perfusão de fármacos incompatíveis através de portas de saída adjacentes pode causar precipitação e/ou oclusão.

5. Faça recuar a proteção contra contaminação (quando fornecida).
6. Utilize as marcações em centímetros no corpo do cateter para aparar o cateter de modo a ficar com o comprimento pretendido baseado no tamanho do doente e no ponto de inserção pretendido.

Nos casos em que são fornecidos o conector com porta lateral e o fio de colocação, siga os passos 7 e 8.

7. Faça recuar o fio de colocação através do septo para que o fio recue 4 cm, no mínimo, para trás do local onde o cateter foi cortado (ver figura 2).

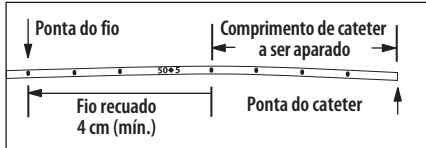


Figura 2

8. Dobre a extremidade proximal do fio de colocação no conector com porta lateral para minimizar o risco de o fio de colocação sair pela ponta distal do cateter durante a inserção (ver figura 3).

⚠ Advertência: Não tente fazer avançar o fio de colocação através do septo.

Aparador de cateter (quando fornecido):

Um aparador de cateter é um aparador de utilização única.

- Insira o cateter no orifício do aparador até ao local de corte desejado.
- Carregue na lâmina para cortar o cateter.

NOTA: A resistência ao cortar o cateter deve provavelmente ao fio de colocação não ter sido suficientemente recuado. Não utilize o cateter se o fio de colocação não tiver sido recuado.

9. Corte o cateter transversalmente (fazendo um ângulo de 90° com o perfil transversal do cateter) com um aparador (quando fornecido) para manter uma ponta romba.

⚠ Advertência: Não corte o fio de colocação ao aparar o cateter para reduzir o risco de danos no fio de colocação, fragmentos do fio ou embolia.

10. Inspecte a superfície de corte, verificando se o corte é limpo e se não existe material solto.

⚠ Precaução: Depois de aparar, verifique se não existe nenhum fio no segmento de cateter cortado. Se houver algum sinal de que o fio de colocação foi cortado ou danificado, o cateter e o fio de colocação não devem ser utilizados.

Irrigar o cateter:

11. Irrigue cada lúmen com soro fisiológico estéril normal para injeção, para estabelecer a permeabilidade e purgar o(s) lúmen(es).

⚠ Advertência: Não coloque um clamp na linha de extensão quando o fio de colocação estiver no cateter de modo a reduzir o risco de o fio de colocação se dobrar.

⚠ Advertência: Não clame a linha de extensão muito perto do conector da linha de extensão para minimizar o risco de danos no componente.

⚠️ Advertência: Não aplique força indevida no fio de colocação ou no fio-guia para reduzir o risco de quebra.

Terminar a inserção do cateter:

32. Verifique a permeabilidade do lumen fixando uma seringa a cada linha de extensão e aspire até observar um fluxo desobstruído de sangue venoso.
33. Irrigue os lúmenes para eliminar totalmente o sangue do cateter.
34. Ligue todas as linhas de extensão ao(s) conector(es) Luer-Lock adequado(s), conforme for necessário. As portas não usadas podem ser "bloqueadas" com conectores Luer-Lock de acordo com as políticas e procedimentos padrão da instituição.
 - As linhas de extensão possuem clampes para ocluir o fluxo através de cada lumen durante a mudança de linha e de conector Luer-Lock.

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

Fixar o cateter:

35. Utilize um dispositivo de estabilização do cateter e/ou um grampo do cateter e um fixador para fixar o cateter (quando fornecidos).
 - Utilize o conector do cateter como o local de fixação primário.
 - Utilize o grampo do cateter e o fixador como local de fixação secundário, conforme necessário.

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

Dispositivo de estabilização de cateter (quando fornecido):

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

Grampo do cateter e fixador (quando fornecidos):

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

⚠️ Advertência: Não ligue o grampo do cateter e o fixador até o fio-guia ou o fio de colocação terem sido removidos.

- Depois de remover o fio-guia e ligar ou fixar as linhas necessárias, abra as asas do grampo de borracha e positione-as no corpo do cateter, certificando-se de que a superfície do cateter não está húmida, conforme for necessário para garantir a permanência da fixação apropriada.
 - Encixe o fixador rígido no grampo do cateter.
 - Fixe o grampo do cateter e o fixador como uma unidade ao doente utilizando um dispositivo de estabilização de cateter, agrafos ou sutura. O grampo do cateter e o fixador têm de ser fixos para se reduzir o risco de migração do cateter (ver figura 7).
36. Certifique-se de que o local de inserção está seco antes de aplicar pensos de acordo com as instruções do fabricante.
37. Avalie a colocação da ponta do cateter em conformidade com as políticas e procedimentos da instituição.
38. Se a ponta do cateter não ficar devidamente posicionada, avalie a situação e substitua o cateter ou reposicione-o de acordo com as políticas e os procedimentos da instituição.

Cuidados e manutenção:

Penso:

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

Permeabilidade do cateter:

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

Instruções de remoção do cateter:

1. Coloque o doente conforme clinicamente indicado para reduzir o risco de potencial embolia gasosa.
2. Retire o penso.
3. Liberte o cateter e remova-o do(s) dispositivo(s) de fixação do cateter.
4. Remova o cateter lentamente, puxando-o paralelamente à pele. Se sentir resistência durante a remoção do cateter, **PARE**

⚠️ Precaução: O cateter não deve ser removido à força, caso contrário pode provocar a quebra do cateter e embolia. Siga as políticas e os procedimentos da instituição no caso de cateteres de difícil remoção.

5. Aplique pressão direta no local até atingir hemostase, aplicando de seguida um penso oclusivo à base de pomada.

⚠️ Advertência: A via do cateter residual continua a ser um ponto de entrada de ar até o local ser epiteliaizado. O penso oclusivo deve permanecer no local durante um mínimo de 24 horas ou até o local parecer epiteliaizado.

6. Documente o procedimento de remoção do cateter, de acordo com as políticas e procedimentos da instituição, incluindo a confirmação de que o cateter, em toda a sua extensão, e a ponta do cateter foram removidos.

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

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

Esta é a "Arrow PICC" (UDI-DI básica: 0801902000000000000035KB) resumo da segurança e do desempenho clínico (RSDC) após o lançamento da Base de Dados Europeia sobre o dispositivo médico/Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Informação para o doente fornecida

Preencha o cartão de implante internacional com a informação apropriada. Dê o cartão preenchido ao doente juntamente com o folheto informativo para o doente. Se o folheto informativo para o doente foi eliminado, pode ser encontrado um exemplar traduzido em www.teleflex.com/IFU

Informação qualitativa e quantitativa sobre os materiais e substâncias às quais o doente pode ser exposto:

%	Material/Substância	Função/Notas
restante	Poliuretanos	Corpo do dispositivo
1,5 - 4,3%	Oxicloreto de bismuto - ou - sulfato de bário	Agente de radiopacidade
<0,1%	Corantes	Isento segundo a FDA 21CFR (Seguro para utilização em dispositivos médicos)
<0,1%	Poli(metilmetacrilato)	Impressão

pt

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

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

Cuidado	Dispositivo médico	Consultar as instruções de utilização	Contém substâncias perigosas	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril única com embalagem de proteção no interior
Sistema de barreira estéril única	Manter afastado da luz solar	Manter seco	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não fabricado com látex de borracha natural	Número de catálogo	Número de lote	Prazo de validade
		<i>Arrow, o logótipo Arrow, Teleflex, o logótipo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm e TipTracker são marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Teleflex Incorporated ou das respetivas filiais nos EUA e/ou em outros países. © 2022 Teleflex Incorporated. Reservados todos os direitos.</i>					
Data de fabrico	Importador	<i>"Rx only" é utilizada dentro desta rotulagem para comunicar a seguinte declaração, tal como apresentada no FDA CFR: Cuidado: A legislação federal restringe a venda deste dispositivo por ou à ordem de um médico ou profissional de saúde licenciado.</i>					

Periférne zavádzaný centrálny katéter (PICC)

Zamýšľaný účel:

Periférne zavádzaný centrálny žilový katéter je určený na dlhodobý (> 30 dní) žilový prístup do centrálneho obehu.

Indikácie na použitie:

Periférne zavádzaný centrálny žilový katéter (PICC) je kontraindikovaný vždy v prítomnosti infekcií spojených s pomôckou alebo v prítomnosti trombózy v cievke plánovaného zavedenia alebo v dráhe katétra. Musí sa vykonať klinické vyhodnotenie pacienta, aby sa zaistilo, že neexistujú žiadne kontraindikácie.

Kontraindikácie:

Periférne zavádzaný centrálny žilový katéter (PICC) je kontraindikovaný vždy v prítomnosti infekcií spojených s pomôckou alebo v prítomnosti trombózy v cievke plánovaného zavedenia alebo v dráhe katétra. Musí sa vykonať klinické vyhodnotenie pacienta, aby sa zaistilo, že neexistujú žiadne kontraindikácie.

Očakávané klinické prínosy:

Schopnosť získať prístup k centrálnemu obehouvému systému prostredníctvom jediného miesta vpuču pre aplikácie, ktorých súčasťou je infúzia tekutín a podávanie liekov.



Obsahuje nebezpečné látky:

Komponenty vyrobenej z nehrdzavejúcej ocele môžu obsahovať > 0,1 % hmotnosti kobaltu (č. CAS 7440-48-4), ktorý sa považuje za látku kategórie 1B CMR (karcinogénna, mutagénnia alebo toxicák pre reprodukciu). Množstvo kobaltu v komponentoch z nehrdzavejúcej ocele bolo vyhodnotené a vzhľadom na zamýšľaný účel a toxikologický profil pomôčok neexistuje žiadne riziko biologickej bezpečnosti pre pacientov pri používaní pomôčok podľa pokynov uvedených v tejto priručke.

⚠️ Všeobecné varovania a bezpečnostné opatrenia

Varovania:

1. Sterilné, na jednorazové použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakovane. Opakovane použitie zariadenia predstavuje možné riziko väčšeho zranenia alebo infekcie, ktoré môžu zapríčiniť smrť. Renovanie zdravotníckych pomôčok na jednorazové použitie môže viesť k zniženiu výkonu alebo strate funkčnosti.
2. Pred použitím si prečítajte všetky varovania, bezpečnostné opatrenia a pokyny v príbalovom letáku. Ich nedodržanie môže viesť k ľahkým zraneniam alebo smrti pacienta.
3. Katéter nevysúvajte/nezavádzajte do pravej predsiene ani pravej komory ani nedovolte, aby v nich ostal. Hrot katétra je potrebné zavádzáť do spodnej 1/3 hornej dutej žily. Umiestnenie hrotu katétra je potrebné potvrdiť podľa zásad a postupov daného ústavu.
4. Lekári si musia byť vedomi možnosti zachytenia vodiaceho drôtu akoukoľvek implantičanou pomôckou v obehouvej sústave. Ak má pacient v obehouvej súštave implantát, katetetrizačný zárok sa odporúča vykonať pod priamy zoobrazením, aby sa znižilo riziko zachytenia vodiaceho drôtu.
5. Pri zavádzaní vodiaceho drôtu, rozlepovacieho puzdra po dilatátore tkaniva alebo pri zavádzaní dilatátora tkaniva nepoužívajte nadmernú silu, pretože to môže viesť k venospazmu, perforácie cievky, krvácaniu alebo poškodeniu komponentu.

6. Prianiek vodiaceho drôtu do pravej strany srdca môže spôsobiť dysrytmie, blokádu pravého ramienka a perforáciu steny cievky, predsiene alebo komory.

7. Pri zavádzaní alebo vytáhovaní katétra alebo vodiaceho drôtu nevyvýjajte nadmernú silu. Nadmerná sila môže spôsobiť poškodenie alebo zlomenie komponentu. Ak máte podozrenie na poškodenie, prípadne vytiahnutie neprebiehať ľahko, je potrebné zabezpečiť rádiografickú vizualizáciu a vyziazať ďalšíu konzultáciu.

8. Neprivevajte, nesvorkujte ani neprišívajte priamo na vonkajši priemer tela katétra ani predlžovacích hadičiek, aby sa znižilo riziko prerazania alebo poškodenia katétra alebo bráňania prietoku katétra. Pripevňujte len na indikovaných stabilizačných miestach.

9. Ak sa umožní prianiek vzduchu do pomôcky na vaskulárny prístup alebo do žily, môže dojsť k vzduchovej embolii. V mieste vpuču do centrálnej žily nenechávajte otvorené ihly, puzdrá ani viečkom neuvazreté nezasvorkované katétre. Pri akejkoľvek pomôcke na vaskulárny prístup používajte len bezpečne utiahnuté spojenia so zámkom Luer-Lock na ochranu pred neúmyselným rozpojením.

10. Lekári si musia uvedomovať, že posuvné svorky sa môžu neúmyselne odstrániť.

11. Lekári si musia byť vedomi klinických stavov, ktoré môžu obmedzovať použitie katétrov PICC, aj vrátane nasledujúcich stavov:

- dermatitída,
- celulítida a popáleniny v mieste zavedenia alebo v okolí,
- predchádzajúca ipsilaterálna venózna trombóza,
- radiačná terapia v mieste zavedenia alebo v okolí,
- kontraktúry,
- mastektómia,
- možné použitie pri AV pištali.

12. Lekári si musia byť vedomi komplikácií/nežiaducích vedľajších účinkov spojených s katétram PICC aj vrátane nasledujúcich:

- srdečná tamponáda sekundárne k perforácii cievky, predsiene alebo komory,
- vzduchová embolia,
- katetrová embolia,
- oklúzia katétra,
- bakteřemia,
- septikémia,
- extravázacia,
- trombóza,
- neúmyselné prepichnutie tepny,
- poranenie/poškodenie nervov,
- krvácanie, hematém,
- krvácanie/hemorágia,
- tvorba fibrinového puzdra,
- infekcia v mieste výstupu,
- erózia cievky,
- nesprávne umiestnenie špičky katétra,
- dysrytmie,
- syndróm hornej dutej žily,
- flebitída,
- tromboflebitída
- venózna tromboembolía.

Bezpečnostné opatrenia:

1. Katéter nepozmeňujte inak, ako sa uvádza v pokynoch. Počas zavádzania, použitia alebo vyťahovania nepozmeňujte vodiaci drôt ani žiadny iný komponent súboru/súpravy.
2. Zárok musia vykonávať vyškolení pracovníci oboznámení s anatómickými orientačnými bodmi, bezpečnými technikami a možnými komplikáciami.
3. Pri všetkých zárokoch vrátane bezpečnej likvidácie pomôckov použite štandardné bezpečnostné opatrenie a postupujte podľa zásad daného ústavu.
4. Niektoré dezinfekčné prostriedky použité na mieste zavedenia katétra obsahujú rozpustidlá, ktoré môžu oslabiť materiál katétra. Alkohol, aceton a polyetylénglykol môžu oslabiť štruktúru polyuretanových materiálov. Tieto látky môžu oslabiť aj adhezívnu väzbu medzi pomôckou na stabilizáciu katétra a pokožkou.
 - Na povrchu katétra nepoužívajte acetón.
 - Na navlhčenie povrchu katétra nepoužívajte alkohol a alkohol nenechávajte v lúmene katétra s cieľom obnoviť priechodnosť katétra ani ako prevenciu infekcie.
 - V mieste zavedenia nepoužívajte masti obsahujúce polyetylénglykol.
 - Pri infúznom podávaní liekov s obsahom vysokej koncentrácie alkoholu dávajte pozor.
 - Pred prepichnutím kože a príložením krycia nechajte miesto zavedenia celkom uschnúť.
 - Nedovolte, aby komponenty súpravy prišli do kontaktu s alkoholom.
5. Pred použitím, a to aj pred tlakovou injekciou, skontrolujte priechodnosť katétra. Nepoužívajte strieakačky menšie než 10 ml na zníženie rizika intraluminálneho presakovania alebo prasknutia katétra.
6. Počas zároku obmedzte manipuláciu s katérom, aby špička katétra zostala v správnej polohе.

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

Odporučaný postup: Použite sterilnú techniku.

Pripriavte miesto vŕpuhu:

1. Kožu pripriavte a očistte vhodným antiseptickým prípravkom a nechajte vyschnúť.
2. Miesto vŕpuhu zaraďte.
3. Podajte lokálne anestetikum podľa zásad a postupov daného ústavu.
4. Ihlu zlikvidujte.

Uzámykacia odpadová nádoba SharpsAway II (ak je poskytnutá):

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

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

Bezpečnostné opatrenie: Ihly vložené do uzamykajcej odpadovej nádoby SharpsAway II sa nepoužívajte vytiahnut. Tieto ihly sú zaistené na mieste. Ak sa ihly vytiahnujú z odpadovej nádoby silou, môžu sa poškodiť.

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

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

Pripriavte katéter:

Ďalšie pokyny týkajúce sa prípravy sondy VPS (ak je poskytnutá) si pozrite v návode na použitie produktu Arrow VPS. Ďalšie pokyny týkajúce sa prípravy sondy TipTracker (ak je poskytnutá) si pozrite v príručke používateľa pomôcky Arrow VPS Rhythm.

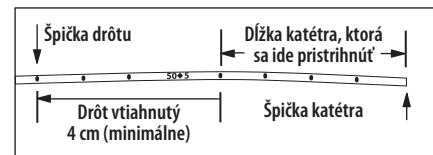
V prípade potreby katéter zrežte:

Varovanie: Infúzia nekompatibilných liekov cez susedné výstupné porty môže spôsobiť zrazeniny alebo upchatie.

5. Vtiahnite kontaminačná bariéra (ak je poskytnutý).
6. Pomocou centimetrových známk na tele katétra upravte katéter na požadovanú dĺžku na základe veľkosti pacienta a požadovaného bodu zavedenia.

Tam, kde sa dodáva konektor s bočným portom a zavádzací drôt, postupujte podľa krokov 7 a 8.

7. Zavádzací drót vytiahnite cez septum, aby sa drót vtiahol minimálne 4 cm za miesto, kde sa má katéter orezovať (pozri obrázok 2).



Obrázok 2

8. Proximálny koniec zavádzacieho drótu ohrite pri konektore s bočným portom, aby sa znížilo riziko, že zavádzací drót pri zavádzaní vydie z distálnej špičky katétra (pozri obrázok 3).

Varovanie: Zavádzací drót sa nepoužívajte zasúvať cez septum.

Orezávačka katétra (ak je poskytnutý):

Orezávačka katétra je jednorazová pomôcka na pristrihnutie.

- Katéter vložte do otvoru rezávacá až po požadované miesto prerezania.
- Sťačením čepele katéter prereze.

POZNÁMKA: Odpor pri prerezávaní katétra s najväčšou pravdepodobnosťou spôsobuje nedostatočne vytiahnutý zavádzací drót. Katéter nepoužívajte, ak zavádzací drót neboli vytiahnuti.

9. Pomocou rezávacá (ak je poskytnutý) katéter priamo prereze (v uhle 90° k prierezu katétra), aby sa zachovala tupá špička.

Varovanie: Zavádzací drót pri pristrihnuti katétra nereze, aby sa znížilo riziko poškodenia zavádzacieho drótu, ulomenia drótu alebo embólie.

10. Skontrolujte zrezyaný povrch, či je rez čistý a či neobsahuje uvoľnený materiál.

Bezpečnostné opatrenie: Po pristrihnuti katétra skontrolujte, či v odrezanej časti katétra nie je žiadny drót. Ak sa nájde akýkoľvek dôkaz toho, že zavádzací drót bol prerezaný alebo poškodený, katéter a zavádzací drót sa nesmú použiť.

Vyláčkajte katéter:

11. Každý lumen katétra vyláčkajte bežným sterilným fyziológickým roztokom na injekciu, aby sa potvrdila priechodnosť a premýli lumeny.

12. Predlžovacie hadičky zavŕšte alebo k nim pripojte spoja so zámkom Luer-Lock, aby fyziológický roztok zostal v lumenoch.

Varovanie: Na predlžoviacu hadičku nezakladajte svorku, keď je zavádzací drót v katétri, aby sa znížilo riziko zauzlenia zavádzacieho drótu.

Varovanie: Predlžovacie hadičky nesvorkujte v tesnej blízkosti hrdla predlžovacej hadičky, aby ste znížili riziko poškodenia komponentov.

Získejte úvodný prístup do žily:

Založte tuniket a vymenite si sterilnú rukavice.

Echogénná ihla (ak je poskytnutá):

Echogénná ihla sa používa na zabezpečenie prístupu do cievnej sústavy na zavedenie vodiaceho drótu, aby sa ulahlalo umiestnenie katétra. Špička ihly je zvýraznená na približne 1 cm, aby lekár mohol identifikovať presné umiestnenie špičky ihly pri prepichovaní ciev pod ultrazvukom.

Chránená ihla/bezpečnostná ihla (ak je poskytnutá):

Chránená ihla/bezpečnostná ihla sa musí používať v súlade s návodom na použitie od výrobcu.

14. Do žily zavedte zavádzaciu ihlu alebo katéter/ihlu.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Ihlu znova nezasúvajte do zavádzacieho katétra (ak je poskytnutý), aby sa znižilo riziko embolie v katétri.

15. Skontrolujte, či prietok nepuzuje.

⚠️ **Varovanie:** Pužujúci prietok obvykle naznačuje neúmyselné prepichnutie tepny.

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

Vložte 33 alebo 45 cm vodiaci drôt (prístupový drôt):

Vodiaci drôt:

Súbory/súpravy sa dodávajú s rôznymi vodiacimi drôtmami.
Vodiace drôty sa dodávajú s rôznymi priemermi, dĺžkami a konfiguráciami špičiek na konkrétnu techniku zavádzania.
Pred začiatkom skutočného záクロku zavádzania katétra sa oboznamte s vodiacim drôtom (drôtmi), ktorý sa ide použiť s konkrétnou zvolenou technikou.

Zavádzací Arrow Advancer (ak je poskytnutý):

Zavádzací Arrow Advancer sa používa na zavedenie vodiaceho drôtu do ihly.

- Pakom vtiahnite špičku vodiaceho drôtu. Špičku zavádzaca Arrow Advancer – s vtiahnutým vodiacim drôtom – umiestnite do zavádzacej ihly (pozri obrázok 4).

16. Vodiaci drôt zasúuite do zavádzacej ihly.

⚠️ **Varovanie:** Pevný koniec vodiaceho drôtu nezavádzajte do ciev, pretože to môže viest k poškodeniu ciev.

17. Zdvíhnite palec a zavádzací Arrow Advancer potiahnite približne 4 – 8 cm smerom od zavádzacej ihly. Položte palec na zavádzací Arrow Advancer a pevne zovrite vodiaci drôt, príom zatlačte zostavu do ihly, aby sa vodiaci drôt zasúval hlbšie. Pukrajuťte, kym vodiaci drôt nedosiaha požadovanú hĺbku.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Vodiaci drôt držte pevnou po celý čas. Na účely manipulácie udržiavajte dostatočnú obnaženú dĺžku vodiaceho drôtu. Nekontrolovaný vodiaci drôt môže viest k embolii spôsobenej drôtom.

⚠️ **Varovanie:** Vodiaci drôt nevytiahnite oproti hrane ihly, aby sa znižilo riziko možného prefatia alebo poškodenia vodiaceho drôtu.

18. Zavádzaciu ihlu (alebo katéter) vtiiahnite, príom vodiaci drôt držte na mieste.

Zavedenie katétra:

Ďalšie pokyny týkajúce sa zavádzania pomocou sondy VPS (ak je poskytnutá) si pozrite v návode na použitie produktu Arrow VPS. Ďalšie pokyny týkajúce sa zavádzania pomocou sondy TipTracker (ak je poskytnutý) si pozrite v príručke používateľa pomôcky Arrow VPS Rhythm.

Zavádzanie pomocou rozlepovacieho puzdra:

19. skontrolujte, či je dilatátor na mieste a zaistite ho k hrdlu puzdra.

20. Zostavu rozlepovacieho puzdra/dilatátora prevlečte po vodiacom drôte.

21. Rozlepovacie puzdro/dilatátor uchopte pri pokožke a zasúvajte ju ponad vodiaci drôt jemne točivým pohybom do hĺbky dostatočnej na vstup do ciev.

22. Miesto kožnej punkcie podľa potreby zvážte rezunnú hranou skalpelu v polohu smerom preč od vodiaceho drôtu.

⚠️ **Varovanie:** Dĺžku vodiaceho drôtu neupravujte odstríhnutím.

⚠️ **Varovanie:** Vodiaci drôt nerežte skalpelom.

- Ostrú hranu skalpelu umiestnite smerom preč od vodiaceho drôtu.

- Ked' sa skalpel nepoužíva, bezpečnostný alebo poistný mechanizmus na skalpeli zaistite (ak je poskytnutý), aby sa znižilo riziko poranenia ostrým predmetom.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Dilatátor nevytiahnite, pokiaľ nie je puzdro v cieve, aby ste znižili riziko poškodenia hrotu puzdra.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Pri konci s hrdlom puzdra sa musí ponechať odhalená dostatočná dĺžka vodiaceho drôtu, aby sa udržalo pevné uchopenie vodiaceho drôtu.

23. Umiestnenie rozlepovacieho puzdra skontrolujte tak, že puzdro podržíte na mieste, príom hrdlo dilatátora pootočíte v protismere hodinových ručičiek, aby sa hrdlo dilatátora uvoľnilo od hrdla puzdra, a vodiaci drôt a dilatátor vytiahnete dostatočne na to, aby sa umožní prietok krvi.

24. Puzdro na mieste a spoločne vytiahnite vodiaci drót a dilatátor (pozrite si obrázok 5).

⚠️ **Varovanie:** Na vodiaci drôt nevytvárajte nadmernú silu na zniženie rizika možného zlomenia.

⚠️ **Varovanie:** Dilatátor tkaniu nenechávajte na mieste ako permanentný katéter. Ponechanie dilatátora tkaniu na mieste vystavuje pacienta riziku možného prepichnutia steny ciev.

25. Pri vytiahovaní dilatátora a vodiaceho drôtu rýchlo upchajte koniec puzdra, aby sa znižilo riziko prieniku vzduchu.

⚠️ **Varovanie:** Dilatátor ani puzdro nenechávajte otvorené bez uzáverov na mieste venepunkcie. Ak sa umožní prienik vzduchu do pomôcky na centrálny venózny prístup alebo do žily, môže dojsť k vzduchovej embolii.

26. Pri vytiahnutí skontrolujte celý vodiaci drôt, či nie je porušený.

27. Vtiahnite kontaminačnú bariéru (ak je poskytnutý).

Zavedenie pomocou 80 alebo 130 cm vodiaceho drôtu (ak je poskytnutý):

• Vodiaci drôt prípravte na zavedenie jeho navlhčením sterilným fyziologickým roztokom na injekciu. Dbajte, aby vodiaci drôt ostal klízky, kým nebude zavedený do tela pacienta/katétra.

• Zavedenie cez rozlepovacie puzdro:

- V prípade použitia vodiaceho drôtu dĺžky 80 cm zavádzajte vodiaci drôt do distálneho lúmenu, až kým mákká špička drôtu nebude trčať za špičku katétra. Vodiaci drôt/katéter zasúvajte ako jeden celok cez rozlepovacie puzdro do konečnej polohy zavedenia v tele, príom udržávajte kontrolu nad distálnym koncom vodiaceho drôtu.
- V prípade použitia vodiaceho drôtu dĺžky 130 cm zasúuite mákkú špičku vodiaceho drôtu cez rozlepovacie puzdro do požadovanej hĺbky. Katéter prevlečte cez vodiaci drôt a katéter posúvajte po vodiacom drôte do konečnej polohy zavedenia v tele s použitím obrazového navádzania alebo fluoroskopie.
 - Ak pri zasúvani katétra narazíte na odpor, katéter vtiahnite naspať alebo ho pri zasúvani jemne vyplachujte.

⚠️ **Varovanie:** Prienik vodiaceho drôtu do pravej strany srdca môže spôsobiť dysrýtmie alebo peristeniu pericardia, predsiene alebo komory.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Vodiaci drôt držte pevnou po celý čas. Na účely manipulácie udržiavajte dostatočnú obnaženú dĺžku vodiaceho drôtu. Nekontrolovaný vodiaci drôt môže viest k embolii spôsobenej vodiacim drôtom.

Zavedenie pomocou zavádzacieho drôtu (ak je poskytnutý):

• Katéter zavedece cez rozlepovacie puzdro do konečnej polohy zavedenia v tele. Ak narazíte na odpor, katéter stiahnite naspať alebo ho pri zasúvani jemne vyplachujte.

28. Rozlepovacie puzdro vytiahnite po katétri, až kým sa hrdlo puzdra a pripojená časť puzdra neuvoľní z miesta napichnutia žily. Výstupky rozlepovacieho puzdra uchopte a táhajte od seba, smerom preč od katétra (pozrite si obrázok 6), príom puzdro vytiahnite z ciev, kým sa neoddeľí po celej dĺžke.

⚠️ **Bezpečnostné opatrenie:** Puzdro neodtrhajte na mieste zavedenia, čím sa otvorí okolie tkaniu a vznikne medzera medzi katéterom a dermom.

29. Ak sa katéter pri odstraňovaní puzdra posunul, katéter znova zasúňte do konečnej polohy zavedenia v tele.

30. Zavádzací drôt alebo vodiaci drôt vytiahnite. Pri vytiahnutí vždy skontrolujte vodiace drôty, či nie sú porušené.

⚠️ **Varovanie:** Zavádzací drôt a konektor s bočným portom vytiahnite ako jeden celok. V opačnom prípade to môže viest k zlomeniu drôtu.

⚠️ **Varovanie:** Ako spevňujúcu pomôcku nepoužívajte krátky (33 – 45 cm) zavádzací drôt.

31. V prípade akýchkoľvek ľahkostí pri odstraňovaní zavádzacieho drôtu alebo vodiaceho drôtu sa katéter a drôt musia odstrániť ako jeden celok.

⚠ Varovanie: Na zavádzací drôt alebo vodiaci drôt nevyvijajte nadmernú silu na zniženie rizika možného zlomenia.

Ukončite zavedenie katétra:

32. Overte priechodnosť lúmenu pripojením striešky ku každej predĺžovacej hadičke a aspiruje, kým nespozorujete volný prietok venóznej krvi.
33. Lúmen (lúmeny) vypláchnite, aby sa celkom vyčistila krv z katétra.
34. Všetky predĺžovacie hadičky pripojte podľa potreby k príslušným spojom so zámkom Luer-Lock. Nepoužívajte porty možnú „uzamknúť“ spojmi so zámkom Luer-Lock podľa štandardných zásad a postupov daného ústavu.
 - Predĺžovacie hadičky sú vybavené svorkou (-ami), ktorou (-ými) sa počas výmeny hadičiek a spojení so zámkom Luer-Lock uzavrie prietok cez každý lúmen.

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

Zaistenie katétra:

35. Na upvenenie katétra použite pomôcku na stabilizáciu katétra alebo svorku katétra a sponu (ak sú poskytnuté).
 - Použite hrdlo katétra ako primárne miesto zaistenia.
 - Ako sekundárne miesto upvenenia podľa potreby použite svorku katétra a sponu.

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

Pomôcka na stabilizáciu katétra (ak je poskytnutá):

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

Svorka katétra a spona (ak sú poskytnuté):

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

⚠ Varovanie: Svorku katétra a sponu nepriprájajte, kým nie je vytiahnutý budúci drôt alebo zavádzací drôt.

- Po vytiahnutí vodiaceho drôta a pripojení alebo uzavretí potrebných hadičiek roztiahnite kriedkou gumené svorky a umiestnite ju na telo katétra, aby sa udržala správna poloha. Skontrolujte, či katéter nie je vlnký.
- Pevnú sponu zaklapnite na svorku katétra.
- Svorku katétra a sponu zaistite ak jeden jeden celok na telo pacienta pomocou pomôcky na stabilizáciu katétra, sponky alebo sutúry. Svorka katétra aj spona musia byť zaistené, aby sa znižilo riziko posunu katétra (pozri obrázok 7).

36. Pred krytim podľa pokynov výrobcu sa uistite, či je miesto zavedenia suché.

37. Zavedenie špičky katétra vyhodnotte v súlade so zásadami a postupom daného ústavu.

38. Ak je špička katétra nesprávne umiestnená, vyhodnotte situáciu a katéter vymenite alebo premiestnite podľa zásad a postupov daného ústavu.

Starostlivosť a údržba:

Krytie:

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

Priehodnosť katétra:

Priehodnosť katétra udržiavajte podľa zásad, postupov a praktických smerníc daného ústavu. Všetok personál, ktorý ošetrojuje pacientov s katérami PICC, musí mať vedomosť o účinnej starostlivosti na predĺženie času zavedenia katétra a na prevenciu zranení.

Pokyny týkajúce sa odstránenia katétra:

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

2. Odstráňte krytie.

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

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

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

5. Na miesto vyvijajte priamy tlak, ktorý sa nedosiáhne hemostáza. Potom aplikujte vzduchotesné krytie na masťomovom základe.

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

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

Referenčnú literatúru týkajúcu sa hodnotenia pacientov, vzdelenia lekárov, zavädzacích techník a možných komplikácií spájaných s týmto zátkrom si pozrite v bežných učebniciach, lekárskej literatúre a na webovej stránke spoločnosti Arrow International LLC: www.teleflex.com/IFU

Súhrn parametrov bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP) katétra Arrow PICC (základné UDI-ID: 0801902000000000000035KB) sa po spustení Európskej databázy zdravotníckych pomôcok/Eudamed nachádza na tejto lokalite: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

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

Poskytované informácie pre pacienta

Vyhľadajte *medzinárodnú kartu implantantu* s príslušnými informáciami. Vyplňenú kartu odovzdajte pacientovi spolu s *informačnou brožúrkou pre pacienta*. Ak bola informačná brožúrka pre pacienta vyhodená, preloženú kopiu nájdete na stránke www.teleflex.com/IFU

Kvalitatívne a kvantitatívne informácie o materiáloch a látkach, ktorým môžu byť pacienti vystavení:

%	Materiál/látku	Úloha/poznámky
rovnováha	Polyhuretány	Telo pomôcky
1,5 – 4,3 %	Oxychlorid bizmutitý – alebo – síran bármatý	Röntgenkontrastná látka
< 0,1 %	Farbívá	Výnimka podľa FDA 21CFR (bezpečné na použitie so zdravotníckou pomôckou)
< 0,1 %	Poly(metylmetakrylát)	Tlač

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

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

Upozornenie	Zdravotnícka pomôcka	Pozrite si návod na použitie	Obsahuje nebezpečné látky	Nepoužívajte opakovane	Nesterilizujte opakovane	Sterilizované etylénoxidom	Systém jednej sterilnej bariéry s vnútorným ochranným obalom
Systém jednej sterilnej bariéry	Uchovávajte mimo slnečného svetla	Uchovávajte v suchu	Nepoužívajte, ak je obal poškodený	Na výrobu sa nepoužil prírodný kaučukový latex	Katalógové číslo	Číslo šarže	Použite do Výrobca
		<p><i>Arrow, logo Arrow, Teleflex, logo Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm a TipTracker sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Teleflex Incorporated alebo jej spríaznených subjektov v USA alebo iných krajinách. © 2022 Teleflex Incorporated. Všetky práva vyhradené.</i></p>					
Dátum výroby	Dovozca	<p><i>„Rx only“ sa v tomto označení používa na označenie nasledujúceho vyhlásenia, ako je uvedené v FDA CFR: Upozornenie: Podľa federálnych zákonov je možné túto pomôcku predávať len prostredníctvom lekára alebo na objednávku licencovaného lekára.</i></p>					

Catéter central de inserción periférica (PICC)

Finalidad prevista:

Los catéteres centrales de inserción periférica están indicados para proporcionar acceso venoso de uso prolongado (>30 días) a la circulación central.

Indicaciones de uso:

El catéter venoso central de inserción periférica Arrow permite el acceso venoso a la circulación central a través de una vena periférica. Ofrece un método alternativo de tratamiento intravenoso para pacientes adultos y pediátricos específicos.

Contraindicaciones:

El catéter central de inserción periférica está contraindicado siempre que haya infección relacionada con el dispositivo, o en presencia de trombosis en el vaso de introducción previsto o en la trayectoria del catéter. Debe realizarse una evaluación clínica del paciente para confirmar que no existen contraindicaciones.

Beneficios clínicos previstos:

Permite obtener acceso al sistema de circulación central a través de un único lugar de punción para aplicaciones que incluyen la infusión de líquidos y la administración de medicamentos.



Contiene sustancias peligrosas:

Los componentes fabricados utilizando acero inoxidable pueden contener >0,1 % peso por peso de cobalto (N.º CAS 7440-48-4), que se considera una sustancia de categoría 1B CMR (carcinógena, mutágena o tóxica para la función reproductora). La cantidad de cobalto presente en los componentes del acero inoxidable se ha evaluado y, considerando la finalidad prevista y el perfil toxicológico de los dispositivos, no hay riesgo para la seguridad biológica de los pacientes cuando los dispositivos se utilizan siguiendo estas instrucciones de uso.

Advertencias y precauciones generales

Advertencias:

1. Estéril, para un solo uso: No reutilizar, reprocessar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo crea un riesgo potencial de infección o lesión graves que podría causar la muerte. El reprocessamiento de los productos sanitarios concebidos para un solo uso puede empeorar su funcionamiento u ocasionar una pérdida de funcionalidad.
2. Lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones del prospecto antes de utilizar el dispositivo. El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o la muerte del paciente.
3. No coloque ni haga avanzar el catéter en la aurícula o ventrículo derechos, ni deje que permanezca en estos. La punta del catéter se debe hacer avanzar en el tercio inferior de la vena cava superior. La ubicación de la punta del catéter debe confirmarse siguiendo las normas y los procedimientos del centro.
4. Los médicos deben ser conscientes del potencial de atrapamiento de la guía por cualquier dispositivo implantado en el sistema circulatorio. Si el paciente tiene un implante en el sistema circulatorio, se recomienda realizar el procedimiento de cateterismo bajo visualización directa, para reducir el riesgo de que la guía quede atrapada.
5. No fuerce en exceso la inserción de la guía ni de la vaina pelable Peel-Away sobre el dilatador de tejido, ni la introducción del

dilatador de tejido, ya que esto podría provocar vasospasmo, la perforación del vaso, una hemorragia o daños a los componentes.

6. El paso de la guía a la parte derecha del corazón puede causar arritmias, bloqueo de la rama derecha del haz y perforación de la pared vascular, auricular o ventricular.
7. No ejerza demasiada fuerza al colocar o retirar el catéter o la guía. Una fuerza excesiva puede provocar daños en los componentes o su rotura. Si se sospecha que se han producido daños o no se puede retirar con facilidad, debe obtenerse una imagen radiográfica y solicitarse una consulta adicional.
8. No fije, grape ni suture directamente sobre el diámetro exterior del cuerpo del catéter o los tubos de extensión para reducir el riesgo de cortar o dañar el catéter, u obstruir el flujo del catéter. Fíjelo únicamente en los puntos de estabilización indicados.
9. Se puede producir una embolia gaseosa si se deja entrar aire en un dispositivo de acceso vascular o una vena. No deje agujas abiertas, vainas, o catéteres sin pinzar o sin tapar en el lugar de la punción venosa central. Utilice únicamente conexiones Luer-Lock bien apretadas con cualquier dispositivo de acceso vascular para evitar la desconexión accidental.
10. Los médicos deberán saber que las pinzas deslizantes pueden retirarse de forma accidental.
11. Los médicos deben conocer los procesos clínicos que pueden limitar el uso de catéteres centrales de inserción periférica, como por ejemplo:

- Dermatitis
- Celulitis y quemaduras en el lugar o próximas al lugar de introducción
- Trombosis venosa ipsilateral anterior
- Radioterapia en el lugar o próxima al lugar de introducción
- Contracturas
- Mastectomía
- Posible uso para fistula AV

12. Los médicos deben conocer las complicaciones y los efectos secundarios no deseados asociados a los catéteres centrales de inserción periférica, como por ejemplo:

- | | |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Taponamiento cardíaco como consecuencia de una perforación vascular, auricular o ventricular • Embolia gaseosa • Embolia por el catéter • Oclusión del catéter • Bacteriemia • Septicemia • Extravasación • Trombosis • Perforación arterial accidental • Daño o lesión nerviosa | <ul style="list-style-type: none"> • Hematoma • Sangrado/hemorragia • Formación de vainas de fibrina • Infección del lugar de salida • Erosión vascular • Posición incorrecta de la punta del catéter • Arritmias • Síndrome de la VCS • Flebitis • Tromboflebitis • Tromboembolia venosa |
|---|--|

Precauciones:

1. No modifique el catéter más que de la forma indicada en las instrucciones. No modifique la guía ni ningún otro componente del kit o equipo durante la inserción, el uso o la extracción.
2. El procedimiento debe realizarlo personal especializado con un buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas seguras y las posibles complicaciones.
3. Tome las precauciones habituales y siga las normas del centro para todos los procedimientos, incluida la eliminación segura de los dispositivos.
4. Algunos desinfectantes utilizados en el lugar de introducción del catéter contienen disolventes que pueden debilitar el material del catéter. El alcohol, la acetona y el polietilenglicol pueden debilitar la estructura de los materiales de poliuretano. Estos agentes también pueden debilitar la unión adhesiva entre el dispositivo de estabilización del catéter y la piel.
 - No utilice acetona sobre la superficie del catéter.
 - No utilice alcohol para humedecer la superficie del catéter ni permita que entre alcohol en la luz del catéter para restaurar su permeabilidad o como una medida de prevención de infecciones.
 - No utilice pomadas que contengan polietilenglicol en el lugar de inserción.
 - Tenga cuidado cuando infunda fármacos con una alta concentración de alcohol.
 - Espere a que se seque completamente el lugar de inserción antes de llevar a cabo la punción cutánea y antes de aplicar el apósito.
 - No permita que los componentes del kit entren en contacto con alcohol.
5. Confirme la permeabilidad del catéter antes de su uso, lo que incluye antes de la inyección a presión. No utilice jeringas de menos de 10 ml, para reducir el riesgo de fuga intraluminal o rotura del catéter.
6. Limite al máximo la manipulación del catéter durante todo el procedimiento con el fin de mantener la punta del catéter en la posición correcta.

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

Procedimiento sugerido: Utilice una técnica estéril.

Prepare el lugar de punción:

1. Limpie la piel con un agente antiséptico apropiado y deje que se seque.
2. Cubra el lugar de punción con paños quirúrgicos.
3. Administre un anestésico local de acuerdo con las normas y los procedimientos del centro.
4. Desche la aguja.

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

El clavaguaje con dispositivo de bloqueo SharpsAway II se utiliza para la eliminación de agujas (de calibres de 15 a 30 Ga).

- Usando una técnica de una sola mano, empuje firmemente las agujas al interior de los orificios del clavaguaje (consulte la figura 1).
 - Una vez colocadas en el clavaguaje, las agujas quedarán inmovilizadas automáticamente para que no se puedan volver a utilizar.
- ⚠ Precaución: No intente retirar las agujas que se hayan colocado en el clavaguaje con dispositivo de bloqueo SharpsAway II. Estas agujas están inmovilizadas. Las agujas pueden resultar dañadas si se fuerza su extracción del clavaguaje.
- Si se suministra, podrá utilizar un sistema SharpsAway de espuma empujando las agujas hacia el interior de la espuma tras su uso.

⚠ Precaución: No reutilice agujas después de que se hayan colocado en el interior del sistema SharpsAway de espuma. Puede haber partículas adheridas a la punta de la aguja.

Prepare el catéter:

Consulte las instrucciones de uso del Arrow VPS para obtener instrucciones adicionales para la preparación del estilete VPS (si se suministra). Consulte el manual de uso del dispositivo VPS Rhythm de Arrow para obtener instrucciones adicionales para la preparación del estilete TipTracker (si se suministra).

Recorte el catéter si es necesario:

⚠ Advertencia: La infusión de fármacos no compatibles a través de los puestos de salida adyacentes puede ocasionar precipitación u oclusión.

5. Retraiga el protector anticontaminación (si se suministra).
6. Use las marcas centímetradas en el cuerpo del catéter para recortarlo a la longitud deseada en función del tamaño del paciente y del punto de inserción deseado.

Cuando se suministre un conector de orificio lateral y un dispositivo de colocación, siga los pasos 7 y 8.

7. Retire el dispositivo de colocación a través del tabique para retrajérselo al menos 4 cm detrás de la ubicación del corte del catéter (consulte la figura 2).

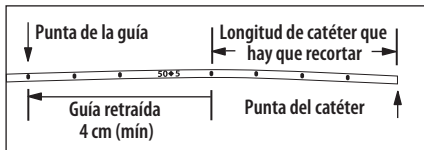


Figura 2

8. Doble el extremo proximal del dispositivo de colocación en el conector del orificio lateral para minimizar el riesgo de que el dispositivo de colocación se extienda más allá de la punta distal del catéter durante la introducción (consulte la figura 3).

⚠ Advertencia: No intente hacer avanzar el dispositivo de colocación a través del tabique.

Cortador de catéteres (si se suministra):

Un cortador de catéteres es un dispositivo de corte de un solo uso.

- Inserte el catéter en el orificio del cortador hasta el lugar de corte deseado.
 - Presione la cuchilla para cortar el catéter.
- NOTA: La resistencia al cortar el catéter se debe probablemente a que el dispositivo de colocación no se ha retraído lo suficiente. No utilice el catéter si no se ha retraído el dispositivo de colocación.*
9. Corte transversalmente el catéter en ángulo recto (90° respecto a la longitud del catéter) con el cortador (si se suministra) para mantener una punta romba.
- ⚠ Advertencia: Para reducir el riesgo de dañar o fragmentar el dispositivo de colocación, o causar una embolia, no corte el dispositivo de colocación al recortar el catéter.
10. Inspeccione la superficie cortada para comprobar que el corte está limpio y no hay material suelto.

⚠ Precaución: Despues de recortar el catéter, compruebe que no haya guía en el segmento cortado. Si hay indicios de que el dispositivo de colocación se ha cortado o ha resultado dañado, no utilice el catéter ni el dispositivo de colocación.

Lave el catéter:

11. Lave cada luz con una solución salina normal estéril para inyección con el fin de establecer la permeabilidad y cebar las luces.
12. Pince o acople conectores Luer-Lock a los tubos de extensión para mantener la solución salina en el interior de las luces.

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

⚠ Advertencia: No pince el tubo de extensión muy cerca del conector del tubo de extensión para reducir el riesgo de dañar los componentes.

Obtenga el acceso venoso inicial:

13. Aplique el torniquete y cámbiese los guantes estériles.

Aguja ecogénica (si se suministra):

Se utiliza una aguja ecogénica para permitir el acceso al sistema vascular para la introducción de una guía con el fin de facilitar la colocación del catéter. Hay aproximadamente 1 cm de la punta de la aguja que aparece resaltada para que el médico pueda localizar con exactitud su posición al perforar el vaso bajo ecografía.

Aguja protegida/aguja de seguridad (si se suministra):

Deberá usarse una aguja protegida/aguja de seguridad de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante.

14. Inserte la aguja introductora o el catéter/aguja en la vena.

⚠ Precaución: No vuelva a introducir la aguja en el catéter introductor (si se suministra) para reducir el riesgo de embolia por el catéter.

15. Compruebe si existe flujo no pulsátil.

⚠ Advertencia: Por lo general, el flujo pulsátil es una indicación de perforación accidental de una arteria.

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

Introduzca una guía de 33 o 45 cm (guía de acceso):

Guía:

Existen kits o equipos con distintas guías. Las guías se suministran con distintos diámetros, longitudes y configuraciones de la punta para las diferentes técnicas de introducción. Familiarícese con las guías que va a utilizar con la técnica específica elegida antes de iniciar el procedimiento de introducción en sí.

Arrow Advancer (si se suministra):

El Arrow Advancer se utiliza para introducir una guía en una aguja.

- Con el dedo pulgar, retrague la punta de la guía. Coloque la punta del Arrow Advancer – con la guía retirada – en la aguja introductora (consulte la figura 4).

16. Haga avanzar la guía al interior de la aguja introductora.

⚠ Advertencia: No inserte el extremo rígido de la guía en el vaso sanguíneo, ya que podría dañar el vaso.

17. Levante el pulgar y tire del Arrow Advancer para separarlo aproximadamente 4-8 cm de la aguja introductora. Baje el pulgar sobre el Arrow Advancer y, mientras mantiene un firme agarre sobre la guía, empuje el conjunto al interior de la jeringa para hacer avanzar más la guía. Siga hasta que la guía alcance la profundidad deseada.

⚠ Precaución: Mantenga un firme agarre sobre la guía en todo momento. Deje al descuberto una longitud de guía suficiente para facilitar la manipulación. La falta de control sobre una guía puede ocasionar una embolia de esta.

⚠ Advertencia: No extraiga la guía contra el bisel de la aguja para reducir el riesgo de cortarla o dañarla.

18. Extraiga la aguja introductora (o el catéter) mientras sujetá la guía en su sitio.

Inserte el catéter:

Consulte las instrucciones de uso del Arrow VPS para obtener instrucciones adicionales para la inserción con el estilete VPS (si se suministra). Consulte el manual de uso del dispositivo VPS Rhythm de Arrow para obtener instrucciones adicionales para la introducción con el estilete TipTracer (si se suministra).

Inserción con la vaina pelable Peel-Away:

19. Asegúrese de que el dilatador está en su sitio y fijado al conector de la vaina.

20. Pase el conjunto de vaina/dilatador pelable Peel-Away sobre la guía.

21. Mientras sujetá el conjunto de vaina/dilatador pelable Peel-Away cerca de la piel, hágalo avanzar sobre la guía con un ligero movimiento de torsión hasta alcanzar una profundidad que permita introducirlo en el vaso.

22. Si es necesario, amplíe el lugar de la punción cutánea con el borde cortante del bisturí, colocado lejos de la guía.

⚠ Advertencia: No corte la guía para alterar su longitud.

⚠ Advertencia: No corte la guía con el bisturí.

- Coloque el borde cortante del bisturí lejos de la guía.

- Active los mecanismos de seguridad o bloqueo (si se suministran) del bisturí cuando no lo utilice para reducir el riesgo de lesiones por material punzante.

⚠ Precaución: No retire el dilatador hasta que la vaina esté bien dentro del vaso para reducir el riesgo de dañar la punta de la vaina.

⚠ Precaución: En el extremo del conector de la vaina debe dejarse expuesto un tramo suficiente de guía para mantener un agarre firme de la guía.

23. Compruebe la colocación de la vaina pelable Peel-Away manteniendo la vaina en su sitio a la vez que gira el conector del dilatador en sentido antihorario para liberar el conector del dilatador del conector de la vaina, y retire la guía y el dilatador lo suficiente como para permitir el flujo de sangre.

24. Mientras sujetá la vaina en su sitio, retire juntos la guía y el dilatador (consulte la figura 5).

⚠ Advertencia: No aplique una fuerza excesiva sobre la guía para reducir el riesgo de rotura.

⚠ Advertencia: No deje el dilatador de tejido colocado como catéter residente. Si se deja un dilatador de tejido colocado, habrá riesgo de perforación de la pared del vaso.

25. Ocluya rápidamente el extremo de la vaina tras extraer el dilatador y la guía, para evitar que entre aire.

⚠ Advertencia: No deje dilatadores abiertos ni vainas sin tapar en el lugar de la punción venosa. La embolia gaseosa puede producirse si se deja entrar aire en un dispositivo de acceso venoso central o una vena.

26. Compruebe que toda la guía esté intacta al extraerla.

27. Retraiga el protector anticontaminación (si se suministra).

Inserción con una guía de 80 o 130 cm (si se suministra):

• Prepare la guía para la introducción mojándola con solución salina normal estéril inyectable. Asegúrese de que la guía permanezca lubricada hasta el momento de introducirla en el paciente/catéter.

Inserción a través de una vaina pelable Peel-Away:

- Si se utiliza la guía de 80 cm, insértala en la luz distal hasta que su punta suave sobresalga por la punta del catéter. Haga avanzar juntos la guía y el catéter a través de la vaina pelable Peel-Away hasta su posición definitiva, a la vez que mantiene el control del extremo distal de la guía.

- Si se utiliza la guía de 130 cm, inserte la punta suave de la guía a través de la vaina pelable Peel-Away hasta la profundidad deseada. Pase el catéter sobre la guía y hágalo avanzar sobre la guía hasta su posición definitiva, utilizando orientación por imágenes o fluoroscopia.

- Si percibe resistencia durante el avance, retraiga el catéter o lávolo suavemente mientras lo hace avanzar.

⚠ Advertencia: El paso de la guía a la parte derecha del corazón puede causar arritmias, o perforación de la pared vascular, auricular o ventricular.

⚠ Precaución: Mantenga un firme agarre sobre la guía en todo momento. Deje al descuberto una longitud de guía suficiente para facilitar la manipulación. La falta de control sobre una guía puede ocasionar una embolia de esta.

Introducción con el dispositivo de colocación (si se suministra):

• Inserte el catéter a través de la vaina pelable Peel-Away hasta alcanzar la posición definitiva. Si percibe resistencia durante el avance, retraiga el catéter o lávolo suavemente.

28. Retire la vaina pelable Peel-Away sobre el catéter hasta extraer el conector y la parte conectada de la vaina del lugar de venopunción. Sujete las lengüetas de la vaina pelable Peel-Away y tire de ellas separándolas del catéter (consulte la figura 6) mientras retira la vaina del vaso hasta que se separe en dos partes a todo lo largo.

⚠ Precaución: Evite desprender la vaina en el lugar de introducción, lo que abriría el tejido circundante, creando un espacio entre el catéter y la dermis.

29. Si se ha desplazado el catéter durante la extracción de la vaina, hágalo avanzar de nuevo hasta la posición definitiva.

30. Extraiga la guía o el dispositivo de colocación. Compruebe siempre que las guías estén intactas al extraerlas.

⚠ Advertencia: Retire juntos el dispositivo de colocación y el conector del orificio lateral. Si no se hace así, se podría romper la guía.

⚠ Advertencia: No utilice un dispositivo de colocación corto (33-45 cm) como dispositivo de refuerzo.

es

Glosario de símbolos: Los símbolos cumplen la norma ISO 15223-1.
Algunos símbolos pueden no ser aplicables a este producto. Consulte el etiquetado del producto para obtener información sobre los símbolos relevantes específicamente para este producto.

Aviso	Producto sanitario	Consulte las instrucciones de uso	Contiene sustancias peligrosas	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	Sistema de barrera estéril única con embalaje protector interior	
Sistema de barrera estéril única	Mantener alejado de la luz del sol	Mantener seco	No utilizar si el envase está dañado	No fabricado con látex de caucho natural	Número de catálogo	Número de lote	Fecha de caducidad	Fabricante
		<p><i>Arrow, el logotipo de Arrow, Teleflex, el logotipo de Teleflex, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm y TipTracker son marcas comerciales o registradas de Teleflex Incorporated o de sus filiales en EE. UU. o en otros países. © 2022 Teleflex Incorporated. Reservados todos los derechos.</i></p>						
Fecha de fabricación	Importador	<p><i>«Rx only» se utiliza en este etiquetado para comunicar la siguiente declaración según se presenta en el Código de Regulaciones Federales (CFR) de la FDA: Aviso: La ley federal restringe la venta de este dispositivo a médicos o por prescripción facultativa.</i></p>						

Perifert införd centralkateter (PICC)-produkt

Avsett ändamål:

En perifert införd centralkateter är avsedd att tillhandahålla långvarig (>30 dagar) venätkomst till den centrala cirkulationen.

Indikationer för användning:

Arrow perifert införd central venkateter möjliggör venös åtkomst till centrala cirkulationen genom en perifer ven. Den ger en alternativ metod för intravenös behandling för utvalda vuxna och pediatrika patienter.

Kontraindikationer:

Den perifert införd centralkatetern är kontraindiceras vid förekomst av anordningsrelaterade infektioner eller förekomst av aktuell trombos i det kärl som är avsett för införing eller i kateterns bana. Klinisk bedömning av patienten måste utföras för att säkerställa att inga kontraindikationer föreligger.

Förväntad klinisk nyta:

Möjligheten att erhålla åtkomst till det centrala cirkulationssystemet genom ett enstaka punktionsställe för tillämpningar som omfattar vätskeinfusion och läkemedelsadministrering.



Innehåller farliga ämnen:

Komponenter som tillverkas med rostfritt stål kan innehålla >0,1 viktprocent kobolt (CAS nr 7440-48-4) vilket beaktas som ett ämne i kategori 1B CMR (carcinogen, mutagen eller reproduktionstoxisk). Mängden kobolt i komponenter av rostfritt stål har utvärderats och med beaktande av det avsedda ändamålet och enheternas toxikologiska profil föreligger ingen biologisk säkerhetsrisk för patienter när enheterna används enligt instruktionerna i denna bruksanvisning.

⚠️ Allmänna varningar och försiktighetsåtgärder

Varningar:

- Steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombearbetas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall. Ombearbetning av medicinteckniska produkter som är endast avsedda för engångsbruk kan försämrä produktens prestanda eller leda till att den slutar fungera.
- Läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar i förpackningsinlagen före användning. Underlänenhet att göra detta kan orsaka allvarlig skada eller dödsfall hos patienten.
- Placerar inte eller för inte fram katetern i en eller låt den inte sitta kvar i höger förmak eller höger kammare. Kateterspetsen ska föras fram i den nedre 1/3 av vena cava superior. Kateterspetsens lokalisering ska bekräftas enligt institutionens policy och ingreppet.

- Kliniker måste vara medvetna om risken för att ledaren fastnar i eventuell implanterad produkt i cirkulationssystemet. För att minska risken för att ledaren fastnar rekommenderar vi att kateterinläggningen utförs under direkt visualisering om patienten har ett implantat i cirkulationssystemet.
- Använd inte alltför stor kraft vid införing av ledaren, den avdragbara hylsan över vävnadsdilatatorn eller vävnadsdilatatorn eftersom det kan leda till spasm, kärlperforation, blödning eller komponentskada.
- Införing av ledaren i hjärtats högra del kan orsaka rytmrubbningsar, högersidigt skänelblock och perforation av kärlväggen, förmaksväggen eller kammarväggen.
- Använd inte alltför stor kraft för att placera eller avlägsna ledare eller katetrar. Alltför stor kraft kan leda till att komponenter skadas eller går sönder. Vid misstanke om skada eller om tillbakadragande inte kan utföras med lätthet ska området visualiseras med röntgen och vidare undersökning begäras.
- För att minska risken för att skära i eller på annat sätt skada kataterna eller hindra kateterflödet ska du inte fästa, klamra och/eller suturera direkt på kateterkroppens eller förlängningsslängars ytterdiameter. Fäst endast vid angivna stabiliseringsställen.
- Luftemboli kan uppstå om luft tillåts tränga in i en vaskulär enhet för venätkomst eller ven. Lämna inte öppna nälar, hylsor eller katetrar utan lock och utan klämma i centrala venpunktionsställen. Använd endast ordentligt täta Luer-Lockslutningar tillsammans med enhet för vaskulär åtkomst för att förhindra oavsiktlig frånkoppling.
- Kliniker ska vara medvetna om att skjutklämmor kan avlägsnas oavsiktligt.
- Kliniker måste vara medvetna om de kliniska tillstånd som kan begränsa användningen av perifert införd centralkateter, inklusive, men inte begränsat till:
 - dermatit
 - cellulit och brännskador vid eller omkring införingsstället
 - anamnes på ipsilateral ventrombos
 - strålningsbehandling vid eller omkring införingsstället
 - kontrakturer
 - mastektomi
 - potentiell användning av AV-fistel
- Kliniker måste vara medvetna om de komplikationer/oönskade biverkningar som är associerade med perifert införd centralkateter, inklusive, men inte begränsat till:

- hjärttamponad sekundärt till perforation av käril, förmak eller kammare
- luftemboli
- kateteremboli
- kateterocklusion
- bakteriemi
- septikemi
- extravasation
- trombos
- oavskiltig artärpunktion
- nervskada
- hematom
- blödning/hemorragi
- bildning av fibrinbeläggning
- infektion vid utgångsstället
- kärlerosion
- felaktig position hos kateterspetsen
- rytmrubbnningar
- vena cava superior-syndrom
- flebit
- tromboflebit
- venös tromboembolism

Försiktighetsåtgärder:

1. Ändra inte katatern om det inte anges i anvisningarna. Ändra aldrig ledaren eller någon annan sats-/setkomponent under införing, användning eller borttagande.
2. Förfarandet måste utföras av utbildad personal som är väl bevärad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och komplikationsrisker.
3. Använd vanliga försiktighetsåtgärder och följ institutionens rutiner för alla ingrepp inklusive säker kassering av enheter.
4. Vissa desinfektionsmedel som används vid kataterns införingsställe innehåller lösningsmedel som kan försvaga katetermaterialet. Alkohol, aceton och polyetylenglykol kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Dessa medel kan även försvaga vidhäftningen mellan kateterstabiliseringarsanordningen och huden.
 - Använd inte aceton på kataterns yta.
 - Använd inte alkohol för att blötlägga kataterns yta och låt inte alkohol ligga kvar i ett kateterlumen för att återställa kataterns öppenhet eller som infektionsförebyggande åtgärd.
 - Använd inte salvor som innehåller polyetylenglykol vid införingsstället.
 - Var försiktig vid infusion av läkemedel med hög koncentration av alkohol.
 - Låt införingsstället torka fullständigt före hudpunktion och applicering av förband.
 - Låt inte satskomponenter komma i kontakt med alkohol.
5. Kontrollera kataterns öppenhet före användning, även före tryckinjektion. För att minska risken för intraluminell läckage eller kateterruptur ska du inte använda sprutor som är mindre än 10 ml.
6. Minimera hantering av katatern under hela detta förfarande, så att kateterspetsen stannar kvar i korrekt läge.

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

Forslag till förfarande: Använd sterilteknik.

Förbered punktionsstället:

1. Förbered den rena huden med lämpligt antiseptiskt medel och låt torka.
2. Drapera punktionsstället.
3. Administrera lokalt bedövningsmedel enligt institutionens policy och förfaranden.
4. Kassera nälen.

SharpsAway II läsande avfallsbehållare (om sådan medföljer):

- SharpsAway II läsande avfallsbehållare används för kassering av nälar (15 Ga.-30 Ga.).
- Använd enhandsteknik för att bestämt trycka in nälarna i hälen i avfallsbehållaren (se figur 1).
 - Efter att nälarna har placerats i avfallsbehållaren, kommer de automatiskt att hållas på plats så att de inte kan återanvändas.

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

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

⚠ Försiktighetsåtgärd: Närar som placeras i SharpsAway-skumsystemet får inte återanvändas. Partiklar kan ha fastnat på nälens spets.

Förbered katatern:

I bruksanvisningen till Arrow VPS finns ytterligare instruktioner om hur du förbereder VPS-mandrängen (i förekommande fall). Se användarhandboken till Arrow VPS Rhythm-enheten för fler anvisningar avseende förberedelse av Tiptracker-mandrängen (där sådan finns).

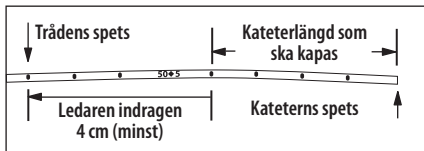
Kapa katatern om det behövs:

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

5. Dra in kontaminationsskyddet (i förekommande fall).
6. Använd centimetermarkeringarna på kateterkroppen för att kapa katatern till önskad längd baserat på patientstorlek och önskad insättningspunkt.

Följ steg 7 och 8 om sidoportanslutning och placeringstråd medföljer.

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



Figur 2

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

⚠ Varning: Försök inte föra fram placeringstråden genom septum.

Kateterkapare (i förekommande fall):

En kateterkapare är ett kapningsverktyg för engångsbruk.

- Sätt in katatern i hälet på kaparen till önskad snittplacering.
- Tryck ner bladet för att klippa av katatern.

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

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

⚠ Varning: Skär inte av placeringstråden när katatern kapas för att minska risken för skada på placeringstråden, trådfragment eller emboli.

10. Inspektera snittet för att bekräfta ett rent snitt och främvaro av löst material.

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

Spola katatern:

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

12. Kläm eller fast Luer-Lockanslutningen till förlängningsslangen för att innesluta koksaltlösningen i lumen/lumina.

⚠️ **Varning:** Stäng inte förlängningsslangen med klämma när placeringstråden sitter i katetern för att minska risken för knickning av placeringstråden.

⚠️ **Varning:** Kläm inte fast förlängningsslangen i närrheten av förlängningsslangens fätningspunkt för att minska risken för komponentskador.

Skapa inledande venätkomst:

13. Applicera stasbindan och byt sterilhandskar.

Ekogen näl (i förekommande fall):

En ekogen näl används för att möjliggöra åtkomst till kärlykssystemet för införing av en ledare avsedd att underlämna kateterplaceringen. Omkring 1 cm av nälpetsen har förstärkts så att läkaren ska kunna bestämma nälpetsens exakta position vid punktion av kärlet under ultraljud.

Skyddad näl/säkerhetsnäl (i förekommande fall):

En skyddad näl/säkerhetsnäl ska användas i enlighet med tillverkarens bruksanvisning.

14. Sätt in introducermålen eller katetern/nälen i venen.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** För att minska risken för kateremboli får nälen inte föras in i introducerkatetern (i förekommande fall) på nytt.

15. Kontrollera förekomst av icke-pulseerande flöde.

⚠️ **Varning:** Ett pulseerande flöde är vanligtvis ett tecken på en oavsigtlig artärpunktion.

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

För in 33 eller 45 cm ledare (accessledare):

Ledare:

Satserna/seten är tillgängliga med en rad olika ledare. Ledarna tillhandahålls med olika diameter, längder och spetskonfigurationer för specifika införings tekniker. Studera funktionen hos den/de ledaren som ska användas för den specifika tekniken som valts innan du inleder den faktiska införingen.

Arrow Advancer (i förekommande fall):

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

• Dra tillbaka ledarens spets med tummen. Placer spetsen på Arrow Advancer – med indragen ledare – i introducermålen (se figur 4).

16. För in ledaren i introducermålen.

⚠️ **Varning:** För inte in ledarens styva ände i ett kärl eftersom det kan orsaka kärleksskada.

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

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Håll hela tiden ett stadigt grepp om ledaren. Håll en tillräcklig långd av ledaren exponerad i manövreringsyfte. Bristfällig kontroll över ledaren kan orsaka ledaremboli.

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

18. Ta bort introducermålen (eller katetern) samtidigt som du håller ledaren på plats.

För in katetern:

I bruksanvisningen till Arrow VPS finns ytterligare instruktioner om införing med hjälp av VPS Stylet (i förekommande fall). Se användarhandboken till Arrow VPS Rhythm-enheten för fler anvisningar avseende införingen med TipTracker-mandrängen (där sådan finns).

Införing med avdragbar hylsa:

19. Säkerställ att dilatatorn är på plats och låst till hylsfattningen.

20. Tråd avdragbar hyls-/dilatatorenhet över ledaren.

21. Fatta tag nära huden och för fram avdragbar hyls-/dilatatorenhet över ledaren med en lått vridrörelse till ett djup som möjliggör kärtilträdje.

22. Vrida vid behov hundrupsstället med skalpellens vassa kant vänd bort från ledaren.

⚠️ **Varning:** Kapa inte ledaren för att ändra dess längd.

⚠️ **Varning:** Skär inte av ledaren med skalpell.

- Vänd skalpellens vassa kant bort från ledaren.

- För att minska risken för stick- och skärskada ska skalpellens säkerhets- och/eller läsfunktion (om sådan medföljer) aktiveras när skalpellen inte används.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Dra inte tillbaka dilatatorn förrän hylsan är ordentligt inne i kätet för att minska risken för skada på hylsans spets.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** En tillräcklig lång tid vid ledaren måste förbli synlig vid hylsans fattningsände för att säkerställa ett fast grepp om ledaren.

23. Kontrollera placeringen för avdragbar hylsa genom att hålla hylsan på plats och vrida dilatatorfattningen moturs för att lossa dilatatorfattningen från hylsfattningen. Dra tillbaka ledaren och dilatatorn tillräckligt mycket för att möjliggöra blodflödet.

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

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

⚠️ **Varning:** Vävnadsdilatatorn får inte lämnas kvar på plats som en innehäggande katetar. Om vävnadsdilatatorn lämnas kvar på plats riskerar patienten kärväggperforation.

25. Ockladera snabbt hylsan ände när du har tagit bort dilatatorn och ledaren för att minska risken för luft tränger in.

⚠️ **Varning:** Lämna inte öppna dilatatorer eller hylsor utan lock på venös punkteringsplats. Luftsutbrott kan uppstå om luft tillåts tränga in i en central anordning för venätkomst eller ven.

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

27. Dra in kontaminationsskyddet (i förekommande fall).

Införing med 80 cm eller 130 cm ledare (i förekommande fall):

• Förbered ledaren för införing genom att väta ledaren med steril fysiologisk koksaltlösning för injektion. Kontrollera att ledaren förblir fuktad tills den förs in i patienten/katetern.

• Införing genom avdragbar hylsa:

- Om du använder 80 cm ledare för du in ledaren i det distala lumen tills ledarens mjuka spets sticker ut ur kateterpansen. För ledaren/katetern som en enhet framåt, genom den avdragbara hylsan, till slutlig position, samtidigt som du bibehåller kontroll över ledarens distala ände.
- Om du använder 130 cm ledare för du in ledarens mjuka spets genom den avdragbara hylsan till önskat djup. Trä katetern över ledaren och för fram katetern över ledaren till slutlig position med användning av bildvägläggning eller fluoroskop.
- Om du stötar på motstånd när du för katetern framåt drar du tillbaka och/eller spolar katetern försiktigt samtidigt som du för framåt.

⚠️ **Varning:** Införing av ledaren i hjärtats högra del kan orsaka rytmrubbninngar eller perforation för kärväggen, förmakväggen eller kammarväggen.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Håll hela tiden ett stadigt grepp om ledaren. Håll en tillräcklig långd av ledaren exponerad i manövreringsyfte. Bristfällig kontroll över ledaren kan orsaka ledaremboli.

Införing med placeringstråd (i förekommande fall):

• Sätt in katetern genom den avdragbara hylsan, till slutlig position. Dra in och/eller spola försiktigt samtidigt som du för fram katetern om motstånd uppstår.

28. Dra bort den avdragbara hylsan över katetern tills hylsens fattning och anslutna delar av hylsan inte har kontakt med venpunktionsstället. Grif tag i filikarna på den avdragbara hylsan och dra bort från katetern (se figur 6) och dra samtidigt bort hylsan från kärlet, tills hylsan är delad i sin fulla längd.

⚠️ **Försiktighetsåtgärd:** Undvik att dra isär hylsan vid införingsstället eftersom det skulle öppna omgivande vavnad och skapa en ficka mellan katetern och läderhuden.

29. Om katetern har migrerat under hylsens borttagande för du tillbaka katetern till sin slutliga position.

30. Ta bort placeringstråden eller ledaren. Kontrollera alltid att ledarna är intakta i samband med att de avlägsnas.

SV

Symbolförklaring: Symbolerna överensstämmer med ISO 15223-1.

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

	MD						
Var försiktig	Medicintecknisk produkt	Se bruksanvisningen	Innehåller farliga ämnen	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliseras med etylenoxid	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning inuti
					REF	LOT	
Enkelt sterilt barriärsystem	Skyddas från solljus	Förvaras torrt	Får inte användas om förpackningen har skadats	Tillverkad utan naturlig gummit latex	Katalognummer	Satsnummer	Används före
		<i>Arrow, Arrow-logotypen, Teleflex, Teleflex-logotypen, SharpsAway, VPS, VPS Rhythm och TipTracker är varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Teleflex Incorporated eller dess dotterbolag i USA och/eller i andra länder. © 2022 Teleflex Incorporated. Med ensamrätt.</i>					
Tillverknings-datum	Importör	<i>"Rx only" används inom denna märkning för att kommunicera följande uttalande som tillhandahålls i FDA CFR: Var försiktig: Enligt federal lagstiftning i USA får denna enhet endast säljas av läkare eller på legitimerad läkares ordination.</i>					



EU Authorized Representative
and Importer:



Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

SZ-05052-107C, Rev. 01 (2022-04)

Arrow International LLC

Subsidiary of Teleflex Incorporated

3015 Carrington Mill Blvd., Morrisville, NC 27560 USA

USA: 1 866 246 6990 | International: +1 919 544 8000

Teleflex®