

Inspected Dimensions:
Folded Length: 7-1/2" (19 cm)
Folded Width: 5-1/2" (14 cm)

ARROW® INTERNATIONAL

EN	Multiple-Lumen Central Venous Catheterization Product	1
CS	Vícelumenové zařízení pro centrální žilní katetrizaci	6
DA	Multi-lumen centralvenekateteriseringsprodukt	9
NL	Multipellumen product voor centraal-veneuze katheterisatie	12
ET	Mitme valendikuga tsentraalne veenikateeter	15
FI	Moniluumeninen keskuslaskimokatetri	18
FR	Produit de cathétérisme veineux central à lumières multiples	21
DE	Einführbesteck für viellumigen, zentralen Venenkatheter	24
EL	Προϊόν κεντρικού φλεβικού καθετηριασμού πολλαπλών αυλών	27
HU	Több lumenű centrális vénás katéter szett	31
IT	Prodotto multilume per cateterismo della vena centrale	34
JA	マルチルーメン中心静脈カテーテル	37
NO	Multilumen sentralvenøst kateterisering-produkt	40
PL	Wieloswiatłowy cewnik cewnikowania żył centralnych	43
PT	Produto para Cateterização Venosa Central de Lúmen Múltiplo	46
SK	Multilúmenový centrálny venózny katetračný produkt	49
ES	Dispositivo de cateterismo venoso central de luz múltiple	52
SV	Flerkanaliga central venkatetreringsprodukt	55
TW	多腔中央靜脈插管	58
TR	Multi-Lümen Santral Venöz Kateterizasyonu Ürünü	60

EN

ARROW®

Multiple-Lumen Central Venous Catheterization Product

Safety and Efficacy Considerations:

Do not use if package has been previously opened or damaged.
Warning: Prior to use read all package insert warnings, precautions, and instructions. Failure to do so may result in severe patient injury or death.

Do not alter the catheter, spring-wire guide, or any other kit/ set component during insertion, use, or removal.

Procedure must be performed by trained personnel well versed in anatomical landmarks, safe technique, and potential complications.

Warning: Do not place the catheter into or allow it to remain in the right atrium or right ventricle (refer to Fig. 1).

No particular route or catheter type is exempt from this potentially fatal complication.¹⁶ The actual position of the tip of the indwelling catheter should be confirmed by x-ray after insertion.^{2,3,6,14,16,19} Central venous catheters should be placed in the superior vena cava^{2,3,4,6,8,14,21} above its junction with the right atrium and parallel to the vessel wall^{10,21} and its distal tip positioned at a level above either theazygos vein or the carina of the trachea, whichever is better visualized.

Central venous catheters should not be placed in the right atrium unless specifically required for special relatively short term procedures such as aspiration of air emboli during neurosurgery. Such procedures are, nevertheless, risk prone and should be closely monitored and controlled.

Indications for Use:

The Arrow® Multiple-Lumen Catheter permits venous access to the central circulation.

Contraindications:

None known.

Warnings and Precautions:^{*}

- 1. Warning: Sterile, Single use: Do not reuse, reprocess or sterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death.**
- 2. Warning: Do not place the catheter into or allow it to remain in the right atrium or right ventricle. Central vein catheters should be positioned so that the distal tip of the catheter is in the superior vena cava (SVC) above the junction of the SVC and the right atrium and lies parallel to the vessel wall. For femoral vein approach, the catheter should be advanced into the vessel so that the catheter tip lies parallel to the vessel wall and does not enter the right atrium.**
- 3. Warning: Practitioners must be aware of complications associated with central vein catheters including cardiac tamponade secondary to vessel wall, atrial or ventricular perforation, pleural and mediastinal injuries, air embolism, catheter embolism, catheter occlusion, thoracic duct laceration, bacteremia, septicemia, thrombosis, inadvertent arterial puncture, nerve damage, hematoma, hemorrhage, and dysrhythmias.**
- 4. Warning: Do not apply excessive force in removing guide wire or catheters. If withdrawal cannot be easily accomplished, a chest x-ray should be obtained and further consultation requested.**
- 5. Warning: The practitioner must be aware of potential air embolism associated with leaving open needles or catheters in central venous puncture sites or as a consequence of inadvertent disconnects. To lessen the risk of disconnects, only securely tightened Luer-Lock connections should be used with this device. Follow hospital protocol to guard against air embolism for all catheter maintenance.**

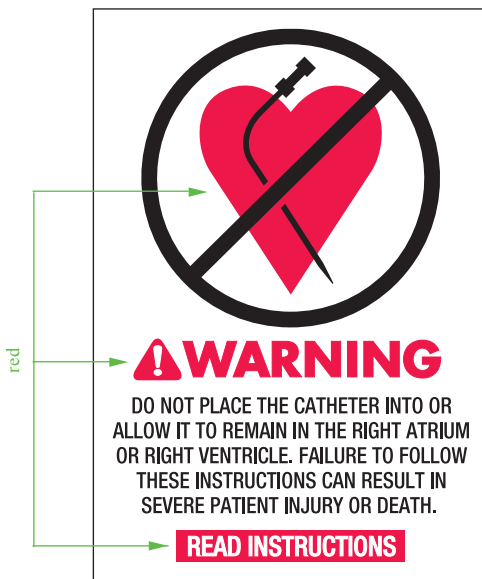


Fig. 1

Cardiac Tamponade: It has been documented by many authors that placement of indwelling catheters in the right atrium is a dangerous practice^{2,3,6,8,14,16} that may lead to cardiac perforation and tamponade.^{2,3,4,6,14,16} Although cardiac tamponade secondary to pericardial effusion is uncommon, there is a high mortality rate associated with it.¹⁸ Practitioners placing central venous catheters must be aware of this potentially fatal complication before advancing the catheter too far relative to patient size.

6. **Warning:** Passage of the guide wire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block,⁶ and a perforation of the vessel wall, atrial or ventricular.
7. **Warning:** Practitioners must be aware of the potential for entrapment of guide wire by any implanted device in the circulatory system (i.e. vena cava filters, stents). Review patient's history before catheterization procedure to assess for possible implants. Care should be taken regarding the length of spring-wire guide inserted. It is recommended that if patient has a circulatory system implant, catheter procedure be done under direct visualization to minimize the risk of guidewire entrapment.¹
8. **Warning:** Due to the risk of exposure to HIV (Human Immunodeficiency Virus) or other blood borne pathogens, health care workers should routinely use universal blood and body-fluid precautions in the care of all patients.
9. **Precaution:** Indwelling catheters should be routinely inspected for desired flow rate, security of dressing, correct catheter position and for secure Luer-Lock connection. Use centimeter markings to identify if the catheter position has changed.
10. **Precaution:** Only x-ray examination of the catheter placement can ensure that the catheter tip has not entered the heart or no longer lies parallel to the vessel wall. If catheter position has changed, immediately perform chest x-ray examination to confirm catheter tip position.
11. **Precaution:** For blood sampling, temporarily shut off remaining port(s) through which solutions are being infused.
12. **Precaution:** Alcohol and acetone can weaken the structure of polyurethane materials. Check ingredients of prep sprays and swabs for acetone and alcohol content. Acetone: Do not use acetone on catheter surface. Acetone may be applied to skin but must be allowed to dry completely prior to applying dressing. Alcohol: Do not use alcohol to soak catheter surface or to restore catheter patency. Care should be taken when instilling drugs containing high concentration of alcohol. Always allow alcohol to dry completely prior to applying dressing.
13. **Precaution:** Some disinfectants used at the catheter insertion site contain solvents, which can attack the catheter material. Assure insertion site is dry before dressing.
14. **Precaution:** Use of a syringe smaller than 10 mL to irrigate or declot an occluded catheter may cause intraluminal leakage or catheter rupture.⁷

A Suggested Procedure:

Use sterile technique.

1. **Precaution:** Place patient in slight Trendelenburg position as tolerated to reduce the risk of air embolism. If femoral approach is used, place patient in supine position.
2. Prep and drape puncture site as required.
3. Perform skin wheal with desired needle (25 Ga. or 22 Ga. needle).
4. Prepare catheter for insertion by flushing each lumen and clamping or attaching injection caps to appropriate extension lines. Leave distal extension line uncapped for guide wire passage. **Warning:** Do not cut catheter to alter length.

5. Locate central vein with a 22 Ga. needle and syringe.
6. Insert introducer catheter/needle with attached syringe into vein along side of locator needle and aspirate. Remove locator needle. Withdraw needle from introducer catheter. If no free flow of venous blood is observed after needle is removed, attach syringe to catheter and aspirate until good venous blood flow is established. **Precaution:** The color of the blood aspirated is not always a reliable indicator of venous access.¹¹ Do not reinsert needle into introducer catheter. Because of the potential for inadvertent arterial placement, verify venous access via a wave form obtained by a calibrated pressure transducer (refer to Fig. 2).

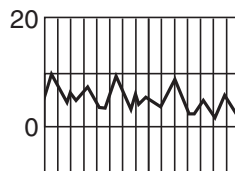


Fig. 2

If hemodynamic monitoring equipment is not available to permit transducing a central venous wave form, disconnect the syringe and check for pulsatile flow. Pulsatile flow is usually an indicator of inadvertent arterial puncture.

Alternate Technique:

Introducer needle may be used in the standard manner as alternative to catheter/needle assembly.

7. Using the two-piece Arrow Advancer™, advance spring-wire guide through guide wire introducer needle or catheter into vein. Advance spring-wire guide to required depth. Advancement of "J" tip may require a gentle rotating motion.

Warning: Do not cut spring-wire guide to alter length. Do not withdraw spring-wire guide against needle bevel to minimize the risk of possible severing or damaging of spring-wire guide.

Two-Piece Arrow Advancer™ Instructions:

- Using your thumb, straighten the "J" by retracting spring-wire guide into the Arrow Advancer™ (refer to Figs. 3, 4).

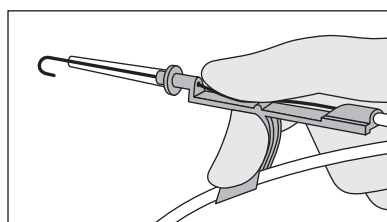


Fig. 3

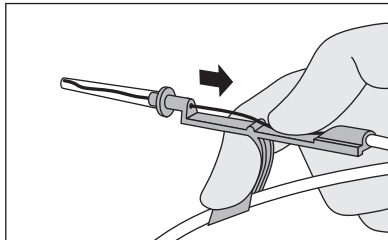


Fig. 4

When tip is straightened, spring-wire guide is ready for insertion. Centimeter marks on guide wire are referenced from "J" end. One band indicates 10 cm, two bands 20 cm, and three bands 30 cm.

Alternate Technique:

If a simple straightening tube is preferred, the straightening tube portion of the Arrow Advancer™ can be disconnected from the unit and used separately.

Separate the Arrow Advancer™ tip or straightening tube from blue Arrow Advancer™ unit. If "J" tip portion of spring-wire guide is used, prepare for insertion by sliding the plastic tube over the "J" to straighten. The spring-wire guide should then be advanced in routine fashion to desired depth.

8. Hold spring-wire guide in place and remove introducer needle or catheter. **Precaution: Maintain firm grip on spring-wire guide at all times.** Use centimeter markings on spring-wire guide to adjust indwelling length according to desired depth of indwelling catheter placement.
9. Enlarge cutaneous puncture site with cutting edge of scalpel positioned away from the spring-wire guide. **Precaution: Do not cut guide wire.** Use tissue dilator to enlarge site as required. **Warning: Do not leave tissue dilator in place as an indwelling catheter to minimize the risk of possible vessel wall perforation.**
10. Thread tip of multiple-lumen catheter over spring-wire guide. Sufficient guide wire length must remain exposed at hub end of catheter to maintain a firm grip on guide wire. Grasping near skin, advance catheter into vein with slight twisting motion. **Precaution: If provided, catheter clamp and fastener must not be attached to catheter until spring-wire guide is removed.**
11. Using centimeter marks on catheter as positioning reference points, advance catheter to final indwelling position. All centimeter marks are referenced from the catheter tip. Marking symbology is as follows: (1) numerical: 5, 15, 25, etc.; (2) bands: each band denotes 10 cm intervals, with one band indicating 10 cm, two bands indicating 20 cm, etc.; (3) each dot denotes a 1 cm interval.
12. Hold catheter at desired depth and remove spring-wire guide. The Arrow® catheter included in this product has been designed to freely pass over the spring-wire guide. If resistance is encountered when attempting to remove spring-wire guide after catheter placement, the spring-wire may be kinked about the tip of the catheter within the vessel (refer to Fig. 5).

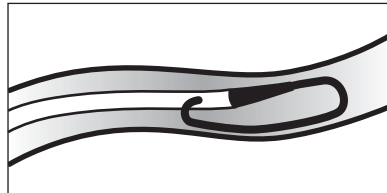


Fig. 5

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

Warning: Although the incidence of spring-wire guide failure is extremely low, practitioner should be aware of the potential for breakage if undue force is applied to the wire.

13. Verify that entire spring-wire guide is intact upon removal.
14. Check lumen placement by attaching a syringe to each extension line and aspirate until free flow of venous blood is observed. Connect all extension lines to appropriate Luer-Lock line(s) as required. Unused port(s) may be "locked" through injection cap(s) using standard hospital protocol. Slide clamps are provided on extension lines to occlude flow through each lumen during line and injection cap changes. **Precaution: To minimize the risk of damage to extension lines from excessive pressure, each clamp must be opened prior to infusing through that lumen.**
15. Secure and dress catheter temporarily.
16. Verify catheter tip position by chest x-ray immediately after placement. **Precaution: X-ray exam must show the catheter located in the right side of the mediastinum in the SVC with the distal end of the catheter parallel to the vena cava wall and its distal tip positioned at a level above either the azygos vein or the carina of the trachea, whichever is better visualized.** If catheter tip is malpositioned, reposition and re-verify.
17. Secure catheter to patient. Use triangular juncture hub with integral suture ring and side wings as primary suture site. In kits where provided, the catheter clamp and fastener should be utilized as a secondary suture site as necessary. **Precaution: Do not suture directly to outside diameter of catheter to minimize the risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow.**

Catheter Clamp and Fastener (where provided)

Instructions for Use:

- After spring-wire guide has been removed and the necessary lines have been connected or locked, spread wings of rubber clamp and position on catheter, as required, to ensure proper tip location (refer to Fig. 6).

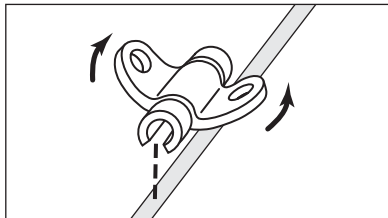


Fig. 6

- Snap rigid fastener onto catheter clamp (refer to Fig. 7).

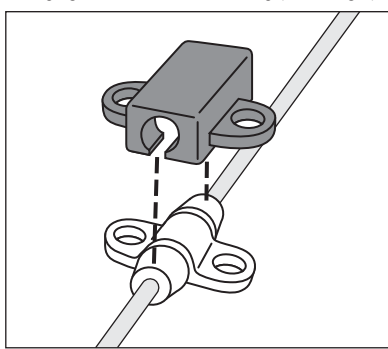


Fig. 7

- Secure catheter to patient by suturing catheter clamp and fastener together to skin, using side wings to minimize the risk of catheter migration (refer to Fig. 8).

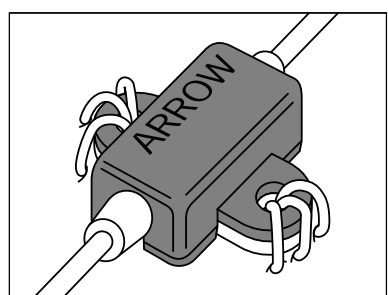


Fig. 8

18. Dress puncture site per hospital protocol. **Precaution:** **Maintain the insertion site with regular meticulous redressing using aseptic technique.**
19. Record on patient's chart the indwelling catheter length as to centimeter markings on catheter where it enters the skin. Frequent visual reassessment should be made to ensure that the catheter has not moved.

Catheter Exchange Procedure:

1. Use sterile technique.
2. **Precaution:** Prior to attempting a catheter exchange procedure, remove catheter clamp and fastener (where provided).
3. Proceed per hospital protocol. Cutting the catheter is not recommended due to the potential for catheter embolism.

Catheter Removal Procedure:

1. **Precaution:** Place patient in a supine position.
2. Remove dressing. **Precaution:** To minimize the risk of cutting catheter, do not use scissors to remove dressing.
3. **Warning:** Exposure of the central vein to atmospheric pressure may result in entry of air into the central venous system. Remove suture(s) from catheter clamp (where provided) and primary suture site. Be careful not to cut the catheter. Remove catheter slowly, pulling it parallel to the skin. As catheter exits the site, apply pressure with a dressing impermeable to air, e. g. Vaseline®† gauze. Because the residual catheter track remains an air entry point until completely sealed, the occlusive dressing should remain in place for at least 24-72 hours dependent upon the amount of time the catheter was indwelling.^{12,15,17,20}
4. Upon removal of catheter, inspect it to make sure that entire length has been withdrawn.
5. Document removal procedure.

References:

1. Andrews RT, Bova DA, Venbrux AC. How much guidewire is too much? Direct measurement of the distance from subclavian and internal jugular vein access sites to the superior vena cava-atrial junction during central venous catheter placement. Crit Care Med. Jan.
2. Bar-Joseph G, Galvis AG. Perforation of the heart by central venous catheters in infants: guidelines to diagnosis and management. J Pediatr Surg. 1983;18:284-287.
3. Blitt CD, ed. Monitoring in Anesthesia and Critical Care Medicine. Central venous pressure monitoring. New York, NY: Churchill Livingstone; 1985:121-165.
4. Brandt RL, Foley WJ, Fink GH, Regan WJ. Mechanism of perforation of the heart with production of hydropericardium by a venous catheter and its prevention. Am J Surg. 1970;119:311-316.
5. Carbone K, Gimenez LF, Rogers WH, Watson AJ. Hemotorax due to vena caval erosion by a subclavian dual-lumen dialysis catheter. South Med J. 1987;80:795-796.
6. Collier PE, Ryan JJ, Diamond DL. Cardiac tamponade from central venous catheters – report of a case and review of the English literature. Angiology. September 1984;35:595-600.
7. Conn C. The importance of syringe size when using implanted vascular access devices. J Vasc Access Nurs. Winter 1993;3:11-18.
8. Curelaru J, Linder LE, Gustavsson B. Displacement of catheters inserted through internal jugular veins with neck flexion and extension. Intens Care Med. 1980;6:179-183.
9. Eissa NT, Kvetan V. Guide wire as a cause of complete heart block in patients with preexisting left bundle branch block. Anesthesiology. 1990;73:772-774.
10. Iberti TJ, Katz LB, Reiner MA, Brownie T, Kwun KB. Hydrothorax as a late complication of central venous indwelling catheters. Surgery. November 1983;842-846.
11. Jobes DR, Schwartz AJ, Greenhow DE, Stephenson LW, Ellison N. Safer jugular vein cannulation: recognition of

- arterial punctures and preferential use of the external jugular route. *Anesthesiology*. 1983;59:353-355.
12. Kashuk JL, Penn I. Air embolism after central venous catheterization. *Surg Gynecol Obstet*. September 1984;159:249-252.
 13. Kozeny GA, Bansal VK, Vertuno LL, Hano JE. Contralateral hemothorax secondary to chronic subclavian dialysis catheter. *Am J Nephrol*. 1984;4:312-314.
 14. Maschke SP, Rogove HJ. Cardiac tamponade associated with a multilumen central venous catheter. *Crit Care Med*. 1984;12:611-612.
 15. Paskin DL, Hoffman WS, Tuddenham WJ. A new complication of subclavian vein catheterization. *Ann Surg*. March 1974;179:266-268.
 16. Peters JL, ed. *A Manual of Central Venous Catheterization and Parenteral Nutrition*. Boston, MA:John Wright PSG; 1983:58-61, 155-157.
 17. Phifer TJ, Bridges M, Conrad SA. The residual central venous catheter track – an occult source of lethal air embolism: case report. *J Trauma*. 1991;31:1558-1560.
 18. Sheep RE, Guiney WB Jr. Fatal cardiac tamponade. *JAMA*. 1982;248:1632-1635.
 19. Sherertz RG. Presented as a poster presentation at the 37th IDSA: Philadelphia, PA, 1999.
 20. Sigurdsson J, Riba P, Sigurdsson S. The wandering central venous catheter. *Intensive Care Med*. 1985;11:263-264.
 21. Thielen JB, Nyquist J. Subclavian catheter removal. *J Intravenous Nurs*. March/April 1991;14:114-118.
 22. Tocino IM, Watanabe A. Impending catheter perforation of superior vena cava: radiographic recognition. *Am J Roentgenology*. March 1986;146:487-490.
 23. Vaziri ND, Maksy M, Lewis M, Martin D, Edwards K. Massive mediastinal hematoma caused by a double-lumen subclavian catheter. *Artif Organs*. 1984;8:223-226.
 24. Wanscher M, Frifelt JJ, Smith-Sivertsen C, et al. Thrombosis caused by polyurethane double-lumen subclavian superior vena cava catheter and hemodialysis. *Crit Care Med*. 1988;16:624-628.

Arrow International, Inc. recommends that the user be acquainted with the reference literature.

* If you have any questions or would like additional reference information, please contact Arrow International, Inc.

[†]A registered trademark of Unilever Supply Chain, Inc.

Vícelumenové zařízení pro centrální žilní katetrizaci

Bezpečnostní a výkonnostní aspekty:

Nepoužívejte, pokud bylo dodané balení otevřeno či poškozeno.
Varování: Před použitím prostudujte veškerá varování, upozornění a pokyny v příbalových informacích. Opomenutí tohoto kroku může mít za následek těžké poškození či smrt pacienta.

Neupravujte katetr, vodicí drát ani jinou součást kitu či soupravy během zavádění, použijte či odstranění.

Zákok musí být prováděn vyškoleným personálem znalým anatomie, bezpečných metod a možných komplikací.

Varování: Nezavádějte katetr do pravé síně či komory, ani jej tam neponechávejte (viz obr. 1).

Srdeční tamponáda: Celá řada autorů prokázala, že umístění dlouhodobě zaváděných katetrů do pravé síně je nebezpečné^{2,3,4,6,8,14,16} a může vést k perforaci myokardu a k tamponádě.^{2,3,4,6,14,16} Přestože je srdeční tamponáda následující po výlevu krve do perikardu méně častá, je s ní spojena vysoká úmrtnost.¹⁸ S ohledem na tuto potenciálně fatální komplikaci je nutno se vyuvarovat zavedení centrálních žilních katetrů příliš daleko vzhledem k velikosti pacienta.

Toto potenciálně fatální riziko hrozí u všech typů cesty i katetu.¹⁶ Skutečnou polohou distálního konce dlouhodobě zavedeného katetu je třeba po zavedení potvrdit rentgenoskopicky.^{2,3,6,14,16,19} Centrální žilní katery zavádějte do vena cava superior^{2,3,4,6,8,14,21} nad její junkci s pravou síní a paralelně k cévní stěně.^{10,21} přičemž distální konec katetu by se měl nacházet bud' nad úrovni v. azygos či cariny trachy, cokoli je zřetelnější.

Centrálně žilní katetry nezavádějte do pravé síně, pokud to není specificky nutno pro zvláště i relativně krátkodobý zákok, jako např. pro aspiraci vzduchových embolů během neurochirurgické operace. Takové postupy jsou nicméně rizikové a je třeba je pečlivě monitorovat a kontrolovat.

Použití:

Vícelumenový katetr Arrow umožňuje žilní přístup k centrálnímu oběhu.

Kontraindikace:

Nejsou známy.

Upozornění:

- Varování: Sterilní, na jednorázové použití. Nepoužívejte opakováně, nerenuvíte ani neresterilizujte. Při opakováném použití prostředku může dojít k vážnému poranění a/nebo k infekci, které mohou způsobit smrt.
- Varování: Nezavádějte katetr do pravé síně či komory, ani jej tam neponechávejte. Centrálně žilní katety instalujte tak, aby se distální konec katetu nacházel v horní duté žile nad její junkci s pravou síní a byl paralelní k cévní stěně. Při femorálně žilní cestě katetr zavádějte do cévy tak, aby jeho distální konec byl paralelní k cévní stěně a nezasahoval do pravé síně.
- Varování: Při použití vezměte v úvahu riziko komplikace spojené s centrálně žilními katety, k nimž může patřit: srdeční tamponáda po perforaci cévní stěny, síně či komory, poranění pleury a mediastina, vzduchová

embolie, embolie způsobená katetrem, uzávěr katetru, lacerace ductus thoracicus, bakterémie, septikémie, trombóza, náhodná punkce arterie, poškození nervu, hematom, krvácení a dysrytmie.

- Varování: Při výjmání vodicího drátu či katetru nepoužívejte násilí. Pokud nelze nástroj snadno vymout, provedte rentgenové vyšetření hrudníku a vyžádejte si další konzultaci.
- Varování: Vezměte také v úvahu riziko vzduchové embolie, k níž může dojít při neuzavření jehel a katetrů zavedených do centrálních žil či v důsledku náhodného rozpojení části systému. K omezení rizika rozpojení s tímto zařízením používejte jako spojky pouze pevně zasazené kónusy Luer-Lock. Při údržbě katetrů dbejte na preventii vzduchové embolie; postupujte podle protokolu nemocnice.
- Varování: Zavedení vodicího drátu do pravého srdece může způsobit dysrytmie, blok pravého raménka^a a perforaci cévní stěny, síně či komory.
- Varování: Při použití vezměte v úvahu riziko zachycení vodicího drátu za jakékoli zařízení implantované do oběhového systému (tj. endokavální filtry a stenty). Před katetrizací si prostudujte anamnézu pacienta, zda nemá nějaké implantáty. Pečlivě rozvážte délku, v níž vodicí drát zavedete. U pacientů s implantáty v oběhovém systému doporučujeme katetrizovat pod přímou vizuální kontrolou, aby nedošlo k zachycení vodicího drátu.¹
- Varování: Vzhledem k riziku expozice HIV či jiným patogenům přenášeným krvi je vhodné, aby zdravotnický personál rutinně dodržoval obecná ochranná opatření vhodná při práci s krvi a s tělními tekutinami.
- Upozornění: U dlouhodobě zavedených katetrů pravidelně kontrolujte potřebný průtok, upevnění krytí, správnou polohu katetu a pevnost spojek Luer-Lock. Podle centimetrových značek zkontrolujte, zda se katetr nepohnul.
- Upozornění: Jistotu, že distální konec katetu nepronikl do srdece a není situován paralelně k cévní stěně, zajistí pouze rentgenoskopické vyšetření. Pokud se katetr pohnul, ihned provedte rentgenové vyšetření hrudníku a potvrďte tak polohu distálního konce katetu.
- Upozornění: Při odběru krevních vzorků dočasně uzavřete ostatní porty, přes něž jsou podávány roztoky.
- Upozornění: Alkohol a acetom mohou oslabit strukturu polyuretanových materiálů. Zkontrolujte, zda spreje a tampony použité k přípravě místa zavedení neobsahují acetom a alkohol. Aceton: Neaplikujte aceton na povrch katetru. Aceton lze aplikovat na pokožku, je však nutno jej nechat před překrytím obvazem zcela zaschnout. Alkohol: Nepoužívejte alkohol k namáčení povrchu katetu ani k obnovení jeho průchladnosti. Postupujte opatrně při aplikaci látek s vysokou koncentrací alkoholu. Před aplikací krytí nechte vždy alkohol zcela zaschnout.
- Upozornění: Některé dezinfekční látky aplikované na místo zavedení katetu obsahují rozpouštědla, která mohou narušit materiál katetu. Před aplikací krytí zajistěte, aby bylo místo zavedení suché.

14. Upozornění: Použití stříkačky menší než 10 mL k proplachnutí ucpaného katetu může způsobit únik kapaliny z lumen či prasknutí katetu.⁷

Doporučený postup:
Pracujte sterilně.

1. **Upozornění:** Podle individuální tolerance uložte pacienta do mírné polohy Trendelenburg, aby se snížilo riziko vzniku vzduchové embolie. Při použití femorálního vstupu umístěte pacienta do polohy vlezle naznak.
2. Podle potřeby připravte a zarouškujte místo vpichu.
3. Pomocí zvolené jehly (22 či 25 Gauge) aplikujte do kůže lokální anestetikum do vzniku pupenu.
4. Katetr připravte k zavedení propláchnutím každého lumenu a zasvorkováním příslušných prodlužovacích dílů či jejich uzavřením čepičkou na stříkačku. Distantní prodlužovací linku ponechte otevřenou, abyste ji mohli protáhnout vodicí drát.

Varování: Katetr nezkracujte řezáním.

5. Pomocí 22 Gauge jehly a stříkačky vyhledejte centrální žíly.
6. Zaváděci katetr s jehlou a s připojenou stříkačkou zavedte do žíly vedle lokační jehly a aspirujte. Vytáhněte lokační jehlu. Vytáhněte jehlu ze zaváděcího katetu. Pokud se po odstranění jehly neobjeví volně tekoucí žilní krev, připojte stříkačku k katetu a aspirujte, dokud se volný žilní průtok neobnoví.

Upozornění: Barva krve ve stříkačce nemusí být vždy spolehlivým ukazatelem vstupu do žily.¹¹ Nezavádějte jehlu do zaváděcího katetu znova.

Vzhledem k riziku zavedení do arterie se přesvědčte o správném nalezení žíly podle tlakové křivky zaznamenané kalibroványm snímačem tlaku (viz obr. 5).

Pokud nemáte k dispozici kompenzaci k monitoraci hemodynamické pomocí tlakové křivky z centrální žíly, odpojte stříkačku a zkонтrolujte pulzující průtok. Pulzování je obvykle známkou náhodné arteriální punkce.

Alternativní metoda:

Zaváděci jehlu lze použít standardním způsobem jako alternativu k systémům katetu a jehly.

7. Pomocí dvoudílného nástroje Arrow Advancer zavedete vodicí drát zaváděcí jehlu či katetrem do žíly. Zavedete vodicí drát do potřebné hloubky. K zavádění ohnutého hrotu bude možná vhodné použít jemného rotačního pohybu.

Varování: Vodicí drát nezkracujte řezáním ani stříhaním. Vodicí drát nevytahujte proti zkosení jehly, aby nedošlo k jeho přeříznutí či poškození.

Pokyny k použití dvoudílného zaváděče Arrow Advancer:

- Narovnejte J-vodicí drát tak, že jej palcem zatlačíte do nástroje Arrow Advancer (viz obr. 3, 4). Jakmile je hrot narovenán, vodicí drát je připraven k zavedení. Centimetrové značky začínají na zahnutém konci drátu. Jeden pruh znamená 10 cm, dva pruhy 20 cm, a tři pruhy 30 cm.

Alternativní metoda:

Pokud dáváte přednost jednoduché rovnaci trubičce, lze tuto trubičku z nástroje Arrow Advancer odpojit a použít zvlášť.

Oddělte hrot či rovnaci trubičku od modré části nástroje. Pokud používáte zahnutý hrot (J) vodicího drátu, připravte jej k zavedení tak, že jej narovnáte navléčením plastové (rovnaci) trubičky. Vodicí drát poté rutinním způsobem zavedete do potřebné hloubky.

8. Přidřízte drát na místo a vyměte zaváděcí jehlu či katetr.

Upozornění: Neustále pevně držte vodicí drát.

Podle centimetrových značek na vodicím drátu zajistěte jeho zavedení v délce odpovídající zavedení katetru.

9. Rozšířte kutánné místo vpichu skalpelem; nepřibližujte se ostřím k vodicímu drátu. **Upozornění:** Drát nezkracujte. Pomoci dilatátoru rozšířte místo zavedení podle potřeby.

Varování: Aby nedošlo k perforaci cévní stěny, nenechávejte dilatátor na místě jako dlouhodobě zavedený katetr.

10. Navlékněte distální konec vícelumenového katetu přes vodicí drát. Z ústí katetu musí vycházet dostatečně dlouhý kus vodicího drátu, aby bylo možno drát pevně držet. Uchopte katetr u kůže a zavádějte lehkým kroucením do žily.

Upozornění: Klemu a její krytku ke katetu nepřipojujte, dokud není odstraněn vodicí drát.

11. Zavádějte katetr do potřebné polohy a orientujte se přitom podle jeho centimetrových značek. Centimetrové značky začínají na distálním konci katetu. Systém značení je: (1) číslný: 5, 15, 25 atd.; (2) pomocí pruhů: jsou po 10 cm, takže jeden pruh znamená 10 cm, dva pruhy 20 cm atd.; (3) každá tečka značí 1 cm.

12. Přidřízte katetr v potřebné hloubce a vytáhněte vodicí drát. Katetr Arrow, který je součástí tohoto výrobku, byl vyvinut tak, aby byl možno snadno navléknout na vodicí drát. Pokud při vytahování vodicího drátu po zavedení katetu narazíte na odpory, může být příčinou zamotání drátu kolem distálního konce katetu v cévě (viz obr. 5).

Za této situace může být při zatahnutí za vodicí drát tento vystaven nepřiměřené síle a může dojít k jeho přetržení. Pokud narazíte na odpory, povytáhněte katetr o 2-3 cm relativně k vodicímu drátu a pokuste se drát vytáhnout. Pokud odpory trvají, vytáhněte vodicí drát a katetu současně. **Varování:** Přestože k selhání vodicího drátu dochází velmi zřídka, při použití nepřiměřené síly může dojít k přetržení.

13. Po odstranění kontrolejte, zda je vodicí drát celý.

14. Zkontrolujte správné umístění lumenu tak, že připojíte stříkačku k jednotlivým prodlužovacím linkám a aspirujte, dokud nezačne volně vytékat žilní krev. Připojte všechny prodlužovací díly podle potřeby ke vhdnom linkám s kónusem Luer-Lock. Nevyužíte porty lze „uzamknout“ injekční čepičkou podle standardního protokolu nemocnice. Prodlužovací linky jsou dodávány s posuvnou svorkou, pomocí které lze uzavřít průtok každého lumenu při výměně linek a injekčních čepiček. **Upozornění:** Aby nedošlo k poškození prodlužovacích linek nadmerným tlakem, před aplikací jakékoli látky přes některý z lumen musí být uvolněna příslušná svorka.

15. Katetr dočasně fixujte a přiložte krytí.

16. Ihned po zavedení provedte rentgenové vyšetření hrudníku a potvrďte tak polohu distálního konce katetu. **Upozornění:** Rentgenoskopické vyšetření musí ukázat, že se katetr nachází na pravé straně mediastina ve vena cava superior paralelně s její sténou, přičemž distální konec katetu by se měl nacházet bud' nad tirovní v. azygos či cariny trachea, cokoli je zřetelnější. Pokud je konec katetu špatně umístěn, upravte polohu a znova zkонтrolujte.

17. Fixujte katetr k pacientovi. Fixaci primárně provedete na trojúhelníkovém ústí katetu s integrovaným suturovým prstencem a bočními křidélky. Pokud vás kit obsahuje katetrovou klemu a její krytku, použijte je podle potřeby jako sekundární místo fixace stehem. **Upozornění:** Fixační stehy neaplikujte těsně kolem katetu, aby nedošlo k jeho proříznutí či poškození nebo k narušení průtoku.

Návod k použití katetrové klemy a její krytky (pokud je váš systém obsahuje):

- Po odstranění vodicího drátu a zapojení či zablokování potřebných linek roztáhněte křidélka na klem a umístěte

ji na katetr podle potřeby tak, aby byla zajištěna správná poloha jeho distálního konce (viz obr. 6).

- Přivckněte ke klemě její krytku (viz obr. 7).
 - Fixujte katetr přichycením klemy s krytkou stehem k pokožce pacienta a pomocí křidélek zabezpečte tak, aby nedocházelo k migraci katetru (viz obr. 8).
18. Na místo vpichu přiložte krytí podle protokolu nemocnice.
Upozornění: Pravidelně a asepticky měňte krytí místa zavedení.
19. Do dokumentace pacienta zaznamenejte zavedenou délku katetru – tu odečtete podle centimetrové známk na katetu v místě, kde vchází do kůže. Často vizuálně kontrolujte, zda se katetr nepohnul.

Výměna katetru:

1. Pracujte sterilně.
2. **Upozornění:** Před výměnou katetru z něj sejměte případnou klemu a její krytku.
3. Postupujte podle protokolu nemocnice. Zkracování katetru řezáním se nedoporučuje vzhledem k potenciálnímu riziku embolie způsobené katetrem.

Odstranění katetru:

1. **Upozornění:** Umistěte pacienta do polohy vleže naznak.
2. Sejměte krytí. **Upozornění:** K odstranění krycího materiálu nepoužívejte nůžky – minimalizujete tak riziko nastřížení katetru.
3. **Varování:** Pokud je centrální žila vystavena atmosférickému tlaku, může dojít k proniknutí vzduchu do centrálního žilního oběhu. Odstraňte stehy z klemy a primárního místa fixace. Pozor, at katet neprofáznete. Vytáhněte pomalu katetr; táhněte paralelně s pokožkou. Jakmile katetr opustí místo vstupu, aplikujte tlakové krytí nepropouštějící vzduch, např. gázu napuštěnou přípravkem Vaseline. Nedokonale utěsněný otvor po katetu je vstupní branou vzduchu; nechte na něm proto tlakové krytí přinejmenším po dobu 24-72 hodin podle doby zavedení katetru.^{12,15,17,20}
4. Po odstranění katetru zkонтrolujte, zda jste jej vyjmuli v celé délce.
5. Postup při odstranění zdokumentujte.

Firma Arrow International, Inc. doporučuje uživatelům seznámit se s referenční literaturou.

* S jakýmkoli dotazy či požadavkem na další referenční informace se obraťte na firmu Arrow International, Inc.





ARROW

Multi-lumen centralvenekateteriseringsprodukt

Overvejelser vedrørende sikkerhed og effektivitet:

Må ikke anvendes, hvis pakken har været åbnet tidligere, eller den er beskadiget. **Advarsel:** Læs alle advarsler, forholdsregler og instruktioner i indlegsdelen inden brug. Forsommelse på dette punkt kan resultere i alvorlig patientskade eller død.

Katetret/guidewiren eller nogen anden del af kittet/sættet må ikke ændres under indføring, anvendelse eller fjernelse.

Proceduren skal udføres af uddannet personale, der er fortrolig med anatomiske kendtegn, sikker teknik og potentielle komplikationer.

Advarsel: Katetret må ikke anlægges i eller blive siddende i højre atrium eller højre ventrikel (se Fig. 1).

Hjertetamponade: Det er dokumenteret af mange forfattere, at anlæggelse af indlagte katete i højre atrium er en farlig praksis,^{2,3,4,6,8,14,16} der kan føre til hjerteperforation og hjertetamponade.^{2,3,4,6,14,16} Selvom hjertetamponade sekundært til perikardiel effusion ikke er almindelig, er der en høj mortalitet i forbindelse hermed.¹⁸ Læger, der anlægger centralvenekatetre, skal være klar over denne potentielt dodelige komplikation,inden de fører katetret frem for langt i forhold til patientens størrelse.

Ingen særlig rute eller katetertype er undtaget fra denne potentielt dodelige komplikation.¹⁶ Den indlagte kateterspids reelle position bør bekræftes med røntgen efter indføring.^{2,3,6,14,16,19} Centralvenekatetre skal anlægges i vena cava superior^{2,3,4,6,8,14,21} over dennes overgang til højre atrium og parallelt med karvæggen,^{10,21} og dets distale spids placeres ved et niveau over enten v.azygos eller carina tracheae, alt efter hvilken af de to, der ses bedst.

Centralvenekatetre bør ikke anlægges i højre atrium, medmindre det er specifikt påkrævet for særlige, relativt kortvarige procedurer, som fx aspiration af luftembolier under neurokirurgi. Sådanne procedurer er imidlertid forbundet med risici og bør monitoreres og kontrolleres nøje.

Indikationer:

Arrow multi-lumen kateter tillader veneadgang til det centrale kredsløb.

Kontraindikationer:

Ingen kendte.

Advarsler og forholdsregler:^{*}

1. **Advarsel:** Steril, til engangsbrug: Må ikke genbruges, efterbehandles eller resteriliseres. Genbrug af produktet skaber en mulig risiko for alvorlig personskafe og/eller infektion, som kan føre til dødsfald.
2. **Advarsel:** Katetret må ikke anlægges i eller blive siddende i højre atrium eller højre ventrikel. Centralvenekatetre skal placeres således, at katetrets distale spids er i vena cava superior over overgangen mellem vena cava superior og højre atrium, og at den ligger parallelt med karvæggen. Ved femoralveadegang skal katetret føres frem i karret således, at kateterspidsen ligger parallel med karvæggen og ikke går ind i højre atrium.
3. **Advarsel:** Læger skal være klar over de komplikationer, der er associeret med centralvenekatetre, herunder hjertetamponade sekundært til perforation af karvæg, atrium eller ventrikel, pleurale og mediastinale skader, luftembolisme, kateterembolisme, kateterokklusion, dilaceration af ductus thoracicus, bakteriæmi, septikæmi, trombose, utilsigtet arteriel punktur, nerveskade, hæmatom, haemoragi og dysrytmier.
4. **Advarsel:** Brug ikke for megen styrke ved fjernelse af guidewire eller katetre. Hvis tilbagetrækning ikke kan foretages let, bør der tages et røntgenbillede af brystkassen og der bør ammodes om yderligere konsultation.
5. **Advarsel:** Lægen skal være klar over den potentielle luftembolisme, der er associeret med at lade åbne kanyler eller katetre blive siddende i centralvenøse indstikssteder eller som en konsekvens af utilsigtede frakoblinger. Med henblik på at mindske risikoen for frakoblinger bør der kun bruges forsvarligt tilspændte Luer-Lock forbindelser med denne anordning. Følg hospitalets protokol for at beskytte mod luftembolisme ved al vedligeholdelse af katetret.
6. **Advarsel:** Passage af guidewiren i højre hjertedel kan forårsage dysrytmier, højresidigt grenblok,⁹ og en perforation af karvæg, atrium eller ventrikel.
7. **Advarsel:** Læger skal være klar over muligheden for at guidewiren bliver fanget af en implantet anordning i kredsløbet (dvs. vena cava filtre, stents). Gennemgå patientens anamnesse inden kateteriseringsproceduren for at vurdere eventuelle implantater. Den skal udvise forsigtighed vedrørende længden på den guidewire, der indføres. Hvis patienten har et implantat i kredsløbet, tilrådes det at kateterproceduren foretages under direkte visualisering for at mindske risikoen for, at guidewiren bliver indfanget.¹
8. **Advarsel:** På grund af risikoen for eksponering for HIV (Human immundefekt virus) eller andre blodoverførte patogener, bør personale i sundhedsindustrien rutinemæssigt bruge universelle forholdsregler vedrørende blod og legemsvarer ved plejen af alle patienter.
9. **Forholdsregel:** Indlagtekatetrebørinspiceres rutinemæssigt for at sikre den ønskede flowhastighed, forbindelgens sikkerhed, korrekt kateterposition og forsvarlig Luer-Lock forbindelse. Brug centimetermarkeringerne til at afgøre, om katetrets position er ændret.
10. **Forholdsregel:** Kun røntgenundersøgelse af kateteranlæggelsen kan sikre, at kateterspidsen ikke er gået ind i hjertet, og at kateterspidsen ligger parallelt med karvæggen. Hvis katetrets position har ændret sig, skal en røntgenundersøgelse af brystkassen øjeblikkeligt foretages for at bekræfte kateterspidsens position.
11. **Forholdsregel:** Ved blodprøvetagning skal de resterende porte, hvorigennem oplosninger bliver infunderet, midlertidigt lukkes.
12. **Forholdsregel:** Sprit og acetone kan svække strukturen i materialer af polyuretan. Kontrollér om ingredienserne i klargøringssprays og vatpinde indeholder acetone og sprit. Acetone: Brug ikke acetone på katetrets overflade.

Acetone kan påføres huden, men skal have lov at tørre fuldstændigt, inden forbindingen anlægges.
Sprit: Brug ikke sprit til at lægge katetrets overflade i blod, eller til at genoprette katetrets åbenhed. Der skal udvise forsigtighed ved instillering af lægemidler, der indeholder en høj koncentration af sprit. Lad altid sproffen tørre fuldstændigt, inden forbindingen anlægges.

13. **Forholdsregel:** Nogle desinfektionsmidler, der anvendes ved kateterindføringsstedet, indeholder oplosningsmidler, der kan øste katetermaterialet. Sorg for, at indføringsstedet er tørt, inden forbindingen anlægges.
14. **Forholdsregel:** Brug af en sprojte, der er mindre end 10 mL til at skylle eller rense koagler væk fra et økkluderet kateter, kan forårsage intraluminal utæthed eller brud på kateter.⁷

Forslag til procedure:

Brug steril teknik.

1. **Forholdsregel:** Lej patienten i et let Trendelenburg leje, alt efter hvad patienten kan tåle, for at reducere risikoen for luftembolisme. Hvis der bruges femuradgang, lejres patienten i rygleje.
2. Klargør og afdæk indstiksstedet, som påkrævet.
3. Infiltrér huden med lokalbedøvelse med den ønskede kanyle (25 Ga. eller 22 Ga. kanyle).
4. Klargør katetret til indføring ved at skylle hvert lumen og afklemme eller påsætte injektionsstudserne på de relevante forlængerslanger. Lad den distale forlængerslange være uden studs med henblik på passage af guidewire. **Aviso: Klip ikke katetret for at ændre længden.**
5. Lokalisér centralvenen med en 22 Ga. kanyle og sprojte.
6. Før introducerkateter/-kanyle med påsat sprojte ind i venen langs med lokaliseringskanylen og aspirér. Fjern lokaliseringskanylen. Træk kanylen ud af introducerkanylen. Hvis der ikke observeres fri flow af venost blod efter kanylen er fjernet, sættes sprojen på katetret, og der aspireres, indtil en god venos bloodflow er etableret. **Forholdsregel: Farven på det aspirerede blod er ikke altid en pålitelig indikator for veneadgang.¹¹ For ikke kanylen ind i introducerkatetret igen.** På grund af muligheden for utilsigtet arteriel anlæggelse skal veneadgang verificeres gennem en bolgeform opnået med en kalibreret tryktransducer (se Fig. 2).

Hvis haemodynamisk monitoreringsudstyr ikke er tilgængeligt til at tillade transducing af en centralvene-bolgeform, frakobles sprojen og der kontrolleres for pulserende flow. Pulserende flow er sædvanligvis en indikator for utilsigted arteriel indstik.

Alternativ teknik:

Introducerkanylen kan bruges på standard vis som et alternativ til kateter-/kanylesamling.

7. Med brug af den todelte Arrow Advancer føres guidewiren frem gennem guidewire introducerkanylen eller katetret og ind i venen. Før guidewiren frem til den ønskede dybde. Det kan være nødvendigt at bruge en forsigtig, drejende bevægelse for at føre "J"-spidsen frem. **Aviso: Klip ikke guidewire for at ændre længden. Træk ikke guidewiren tilbage mod kanyleafasningen for at mindske risikoen for mulig overskæring eller beskadigelse af guidewire.**

Instruktioner til den todelte Arrow Advancer:

- Ret "J"-delen ud med tommelfingeren ved at trække guidewiren tilbage ind i Arrow Advancer (se Fig. 3 og 4). Når spidsen er rettet ud, er guidewiren klar til indføring.

Centimetermarkeringerne skal ses fra "J" enden. Et bånd angiver 10 cm, to bånd 20 cm og tre bånd 30 cm.

Alternativ teknik:

Hvis der foretrakkes en enkel udretningsrør kan udretningsrørdelen af Arrow Advancer kobles fra enheden og bruges separat.

Adskil Arrow Advancer spidsen eller udretningsrøret fra den blå Advancer enhed. Hvis "J" spidsdelen af guidewiren bruges, klargørs til indføring ved at føre plasticrøret over "J"-delen for at rette den ud. Guidewiren føres dernæst frem på sædvanlig vis til den ønskede dybde.

8. Hold guidewiren på plads og fjern introducerkanylen eller katetret. **Forholdsregel: Bevar hele tiden et fast grep om guidewiren.** Brug centimetermarkeringerne på guidewiren til at justere den indlagte længde i overensstemmelse med den ønskede dybde for den indlagte kateteranlæggelse.
9. Gør det cutane indstikssted større med skalpellens skærekanter placeret væk fra guidewiren. **Forholdsregel: Klip ikke guidewiren.** Brug dilatator til at gøre punkterstedet større, hvis det ønskes. **Aviso: Lad ikke dilatatoren blive siddende som et indlagt kateter for at mindske risikoen for mulig perforation af karvæggen.**

10. Tråd spidsen af multi-lumen katetret over guidewiren. Tilstrækkelig guidewire-længde skal forblive eksponeret ved katetrets mufende, for at opretholde et fast grep om guidewiren. Tag fat nær huden og for katetret frem i venen med en let drejende bevægelse. **Forholdsregel: Kateterklemme og fikseringsanordning må ikke påsættes katetret, før guidewiren er fjernet.**
11. Brug centimetermarkeringerne på katetret som referencepunkter for placering og for katetret frem til den endelige indlagte position. Alle centimetermarkeringer skal ses fra kateterspidsen. Markeringssymbolerne er som følger: (1) numerisk: 5, 15, 25, osv.; (2) bånd: hvert bånd angiver et interval på 10 cm, hvor et bånd viser 10 cm, to bånd viser 20 cm osv.; (3) hver prik angiver et interval på 1 cm.

12. Hold katetret ved den ønskede dybde og fjern guidewiren. Arrow katetret vedlagt dette produkt er udviklet til at kunne passere fri over guidewiren. Hvis der mødes modstand, når det forsøges at fjerne guidewiren efter anlæggelse af katetret, kan guidewiren være "kinket" rundt om spidsen af katetret i katetret (se Fig. 5).

I dette tilfælde kan tilbagetræk i guidewiren resultere i, at der bruges for megen styrke, hvilket resulterer i brud på guidewiren. Hvis der mødes modstand, trækkes katetret ca. 2-3 cm tilbage i forhold til guidewiren, og det forsøges at fjerne guidewiren. Hvis der igen mødes modstand, fjernes guidewiren og katetret samtidigt. **Aviso: Selvom forekomsten af guidewiresvigt er ekstrem lav, bør legen være klar over muligheden for brud, hvis der påføres for megen styrke på guidewiren.**

13. Verificér, at hele guidewiren er intakt efter fjernelse.
14. Kontrollér korrekt placering i lumen ved at sætte en sprojte på hver forlængerslange og aspirere, indtil det observeres, at venost blod strømmer frit. Tilslut alle forlængerslanger til de(n) relevante Luer-Lock slange efter behov. Ubrugte porte kan "låses" gennem injektionsstudsen(erne) med brug af standard hospitalsprotokol. Der sidder glideklemmer på forlængerslanger til at økkludere strømmen gennem hvert lumen under udskiftning af slange og injektionsstuds. **Forholdsregel: For at mindske risikoen for beskadigelse af forlængerslanger pga. for stort tryk skal hver klemme åbnes inden der infunderes gennem dette lumen.**

15. Fikser og forbind katetret midlertidigt.
16. Verificér kateterspidsens position med røntgen af brystkassen umiddelbart efter anlæggelse. **Forholdsregel:** **Røntgenundersøgelsen skal vise, at katetret sidder i højre side af mediastinum i vena cava superior med katetrets distale ende parallelt med vena cava væggen, og dets distale spids placeret ved et niveau over enten v. azygos eller carina tracheae, alt efter hvilken af de to, der ses bedst.** Hvis katetret er dårligt placeret, omplaceres det, og der verificeres igen.
17. Fikser katetret på patienten. Brug den trekantede overgangsmuffe med integreret suturing og sidevinger som primært sutursted. I de kit, hvor en kateterklemme og fikseringsanordning medfølger, bruges disse som et sekundært sutursted, hvis det er nødvendigt. **Forholdsregel: Sy ikke direkte på katetrets udvendige diameter for at mindske risikoen for at skære eller beskadige katetret eller hämme kateterflowet.**

Brugsanvisning til kateterklemme og fikseringsanordning (hvori de medfølger):

 - Når guidewiren er fjernet og de nødvendige slanger er tilsluttet eller låst, spredes vingerne på kateterklemmen og anbringes på katetret, så den korrekte spidsplacering sikres (se Fig. 6).
 - Tryk den stive fikseringsanordning over på kateterklemmen (se Fig. 7).
 - Fikser katetret på patienten ved at sy kateterklemme og fikseringsanordning på huden, idet sidevingerne bruges til at mindske risikoen for at katetret migrerer (se Fig. 8).
18. Forbind indstiksstedet ifølge hospitallets protokol. **Forholdsregel: Vedligehold indføringsstedet med regelmæssige, omhyggelige nye forbindinger med anvendelse af aseptisk teknik.**
19. Notér længde på det indlagte kateter i patientens journal i forhold til centimetermarkeringerne på katetret, hvor det går ind i huden. Vurdér hyppigt for at sikre, at katetret ikke har bevæget sig.

Procedure for udskiftning af katetret:

1. Brug steril teknik.
2. **Forholdsregel: Inden det forsøges at udskifte katetret, fjernes klemme og fikseringsanordning, hvor de medfølger.**
3. Fortsæt i henhold til hospitallets protokol. Det tilrådes ikke at klippe katetret på grund af muligheden for kateterembolisme.

Procedure for fjernelse af katetret:

1. **Forholdsregel: Lejr patienten i rygleje.**
 2. Fjern forbindingen. **Forholdsregel: For at mindske risikoen for at klippe katetret, må der ikke bruges saks til at fjerne forbindingen.**
 3. **Advarsel: Eksposering af centralvenen for atmosfærisk tryk kan resultere i indtrængen af luft i centralvenesystemet.** Fjern suturen(erne) fra kateterklemmen og det primære sutursted. Pas på ikke at klippe i katetret. Fjern langsomt katetret, idet det trækkes parallelt med huden. Efterhånden som katetret går ud af følet, påføres tryk med en forbinding, der er uigennemtrængelig for luft, fx Vaseline gaze. Da den resterende kateterbane forbliver et luftindtrægningspunkt, indtil den er fuldstændigt lukket, bør den lukkende forbindung blive siddende i mindst 24-72 timer, afhængig af det tidsrum, katetret var indlagt.^{12,15,17,20}
 4. Når katetret er fjernet, skal man se katetret efter for at sikre, at hele længden er blevet trukket ud.
 5. Dokumentér fjernelsesproceduren.
- Arrow International, Inc. anbefaler, at brugeren gør sig bekendt med referencelitteraturen.
- * Hvis De har spørgsmål eller ønsker yderligere referenceinformation, bedes De kontakte Arrow International, Inc.

DA

Multipellumen product voor centraal-veneuze katheterisatie

Overwegingen t. a. v. veiligheid en doeltreffendheid:

Niet gebruiken als de verpakking al eerder geopend is of beschadigd is. **Waarschuwing:** Lees voorafgaand aan gebruik alle in de bijsluiter genoemde waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies. Dit nalaten kan ernstig letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg hebben.

Wijzig dit katheter, voerdraad of enig ander onderdeel van de kit/set niet bij het inbrengen, gebruiken of verwijderen ervan.

De procedure moet worden uitgevoerd door opgeleid personeel met ervaring in de anatomische oriëntatiepunten, veilige technieken en mogelijke complicaties.

Waarschuwing: De katheter mag niet in het rechter atrium of het rechter ventrikel worden geplaatst noch daarin blijven (zie Fig. 1).

Harttamponade: Verschillende auteurs hebben gedocumenteerd dat het plaatsen van verblijfskatheters in het rechter atrium een gevarelijke ingreep is^{2,3,4,6,8,14,16} die kan leiden tot hartperforatie en -tamponade^{2,3,4,6,14,16}. Alhoewel harttamponade ten gevolge van pericardiale effusie ongewoon is, is dit gerelateerd aan een hoge mortaliteit.¹⁸ Behandelende artsen die centraal-veneuze katheters plaatsen, moeten zich bewust zijn van deze mogelijk dodelijke complicatie voordat de katheter te ver wordt opgeschoven dan de gezien de lengte van de patiënt wenselijk is.

Er zijn geen uitzonderingen (specifieke route noch type katheter) waarbij het risico van deze potentieel dodelijke complicatie niet bestaat.¹⁶ De feitelijke positionering van de tip van de verblijfskatheter moet na het inbrengen met een röntgenfoto worden bevestigd.^{2,3,6,14,16,19} Centraal-veneuze katheters moeten in de vena cava superior worden geplaatst^{2,3,4,6,8,14,21} boven de plaats waar deze in het rechter atrium overgaat en evenwijdig aan de vaatwand,^{10,21} en met de distale kathetterip hoger dan de v.azygos of de carina van de trachea, afhankelijk van welk anatomisch punt het gemakkelijkst in beeld te brengen is.

Centraal-veneuze katheters mogen niet in het rechter atrium worden geplaatst behalve wanneer dit specifiek vereist is voor speciale procedures van betrekkelijk korte duur, zoals voor het afzuigen van luchtembolie tijdens neurochirurgische ingrepen. Dergelijke procedures gaan niettemin gepaard met een verhoogd risico en dienen nauwgezet te worden bewaakt en gevolgd.

Indicaties voor gebruik:

De Arrow multipellumen katheter verschafft toegang tot de centraal-veneuze circulatie.

Contra-indicaties:

Geen bekend.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen:^{*}

1. **Waarschuwing:** steriel, voor eenmalig gebruik: niet opnieuw gebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren. Het hulpmiddel opnieuw gebruiken levert risico van ernstig letsel en/of infectie die tot overlijden kunnen leiden.

2. **Waarschuwing:** De katheter mag niet in het rechter atrium of het rechter ventrikel worden geplaatst noch daarin blijven. Centraal-veneuze katheters moeten zodanig geplaatst worden dat de distale tip van de katheter zich in de v. cava superior bevindt, boven de plaats waar deze in het rechter atrium overgaat, en zodanig dat de distale tip zich evenwijdig aan de vaatwand bevindt. Bij de femorale benadering moet de katheter zodanig in het vat worden opgevoerd dat de kathetterip zich evenwijdig aan de vaatwand bevindt en het rechter atrium niet binnengaat.
3. **Waarschuwing:** De behandelende arts dient zich bewust te zijn van de met centraal-veneuze katheters verbonden complicaties met inbegrip van harttamponade ten gevolge van perforatie van de vaatwand of het atrium of het ventrikel, pleuraal en mediastinaal letsel, luchtembolie, kathetterembolie, katherocclusie, laceratie van de ductus thoracicus, bacteriëmie, septikemie, trombose, onbedoelde arteriepunctie, zenuwletsel, hematoom, hemorrhagie en ritmestoornissen.
4. **Waarschuwing:** Oefen geen overmatige kracht uit bij het verwijderen van de voerdraad of katheters. Als het verwijderen niet gemakkelijk kan worden uitgevoerd, moet u een röntgenfoto laten maken en een specialist raadplegen.
5. **Waarschuwing:** De behandelende arts dient zich bewust te zijn van het gevaar van luchtembolie verbonden aan het openlaten van naalden of katheters in centraal-veneuze punctieplaatsen of ten gevolge van onbedoelde loskoppelingen. Om het risico op loskoppelingen tot een minimum te beperken mogen uitsluitend goed vastgemaakte Luer-lock aansluitingen met dit hulpmiddel worden gebruikt. Houdt u bij de verzorging van de katheter altijd aan het protocol van het ziekenhuis om luchtembolie te voorkomen.
6. **Waarschuwing:** Passage van de voerdraad in de rechter harthelft kan ritmestoornissen, rechter bundeltak blok⁹ en perforatie van de vaatwand of het atrium of het ventrikel veroorzaken.
7. **Waarschuwing:** De behandelende arts dient zich bewust te zijn van het risico dat de voerdraad in een geimplanteerd instrument in de circulatie vast komt te zitten (bijv. vena cava filters, stents). Bestudeer de medische geschiedenis van de patiënt alvorens te katheriseren om mogelijke implantaten te identificeren. Wees voorzichtig met betrekking tot de lengte van de ingebrachte voerdraad. Als de patiënt een implantaat in de circulatie heeft, verdient het aanbeveling de katherprocedure onder directe beeldvorming uit te voeren tenzijne het risico van het vastraken van de voerdraad tot een minimum te beperken.¹
8. **Waarschuwing:** Wegens het risico van blootstelling aan HIV (humaan immunodeficiëntievirus) of andere in het bloed aanwezige pathogenen moeten de zorgverleners de standaard universele voorzorgen voor bloed en lichaamsvochtstoffen in acht nemen bij de verzorging van alle patiënten.
9. **Voorzorg:** Verblijfskatheters dienen periodiek te worden onderzocht op de gewenste flowsgeschwindheid, stevige

plaatsing van het verband, juiste plaatsing van de katheter en stevige Luer-lock aansluitingen. Gebruik de centimetermarkeringen om te bepalen of de positie van de katheter gewijzigd is.

10. **Voorzorg:** Onderzoek van de katherplaatsing aan de hand van röntgendoorlichting is de enige wijze waarop kan worden bevestigd dat de katherertip het hart niet is binnengegaan of zich niet meer evenwijdig aan de vaatwand bevindt. Als de katherpositie gewijzigd is, moet u onmiddellijk een röntgenonderzoek uitvoeren om de positionering van de katheter tip te bevestigen.
 11. **Voorzorg:** Sluit, voor het nemen van bloedmonsters, tijdelijk de overige poort(en) waardoor oplossingen worden geïnfundeerd.
 12. **Voorzorg:** Alcohol en aceton kunnen de structuur van polyurethaan verzwakken. Controleer de ingrediënten van de preparatiessprays en -watten op aanwezigheid van aceton en alcohol. Aceton: Gebruik geen aceton op het katheroppervlak. Aceton mag op de huid worden aangebracht maar moet de huid volledig laten drogen alvorens het verband aan te brengen. Alcohol: Gebruik geen alcohol om het katheroppervlak te laten weken of om de doorgankelijkheid van de katheter te herstellen. Men dient voorzichtig tewerk te gaan bij het infunderen van medicatie met een hoog alcoholgehalte. Laat de alcohol steeds volledig opdrogen alvorens het verband aan te brengen.
 13. **Voorzorg:** Sommige bij de katherinbrengplaats gebruikte desinfectantia bevatten oplosmiddelen die het kathermateriaal kunnen aantasten. Zorg dat de inbrengplaats droog is alvorens het verband aan te brengen.
 14. **Voorzorg:** Gebruik van een injectiespuit van minder dan 10 mL om een verstopte katheter te irrigeren of vrije van stolsels te maken, kan intraluminale lekken of katheterruptuur veroorzaken.⁷
- Een aanbevolen procedure:**
Gebruik een steriele techniek.
1. **Voorzorg:** Plaats de patiënt zover in Trendelenburg als wordt verdragen teneinde het risico van luchtembolie te verminderen. Als een femorale benadering gebruikt wordt, legt u de patiënt op de rug.
 2. Prepareer de punctieplaats en dek deze af, naar behoefte.
 3. Infiltrer de huid met een anestheticum met behulp van de gewenste naald (25 Ga. of 22 Ga.).
 4. Prepareer de katheter voor het inbrengen door alle lumina te spoelen en de juiste verlenglijnen af te klemmen of er injectedoppen op te plaatzen. Plaats geen dop op de distale verlenglijn teneinde de voerdraad te kunnen opvoeren. **Waarschuwing:** De katheter niet knippen om de lengte ervan te wijzigen.
 5. Lokaliseer een centrale vene met een naald van 22 Ga. en een injectiespuit.
 6. Breng de inbrengkatheter/naald met de bevestigde injectiespuit naast de lokalisatiennaald in de vene in, en zuig op. Verwijder de lokalisatiennaald. Trek de naald uit de inbrengkatheter. Als er geen vrije flow van veneus bloed te zien is nadat de naald verwijderd is, bevestigt u de injectiespuit aan de katheter en zuigt u af totdat een goede veneuze bloedflow tot stand is gebracht. **Voorzorg:** De kleur van het opgezogen bloed is niet altijd een betrouwbare aanwijzing voor veneuze toegang.¹¹ **De naald niet opnieuw in de inbrengkatheter steken.** Vanwege het risico van onbedoelde arteriële plaatsing, moet u de veneuze toegang bevestigen aan de hand van een met een gekuite druktransducer verkregen golfvorm (zie Fig. 2).

Als er geen hemodynamische bewakingsapparatuur voorhanden is voor de transductie van een centraal-veneuze golfvorm, koppelt u de injectiespuit los en controleert u op pulserende flow. Pulserende flow is meestal een aanduiding van onbedoelde arteriële punctie.

Alternatieve techniek:

De inbrengnaald kan op standaard wijze worden gebruikt als alternatief voor de katheter/naald-assemblage.

7. Gebruik de tweedelige Arrow Advancer om de voerdraad door de voerdraadinbrengnaald of de katheter in de vene op te voeren. Voer de voerdraad tot de gewenste diepte op. Mogelijk is een licht draaiende beweging nodig om de "J"-tip op te voeren. **Waarschuwing:** De voerdraad niet knippen om de lengte ervan te wijzigen. Trek de voerdraad niet tegen de maledrand terug teneinde het risico van doorsnijden of beschadigen van de voerdraad tot een minimum te beperken.

Gebruksaanwijzing voor de tweedelige Arrow Advancer:

- Trek de "J" recht door de voerdraad met uw duim in de Arrow Advancer terug te trekken (zie Fig. 3 en 4). Wanneer de tip rechtgetrokken is, is de voerdraad klaar om te worden ingebracht. De centimetermarkeringen beginnen aan het "J"-uiteinde. Eén bandje duurt 10 cm aan, twee bandjes 20 cm en drie bandjes 30 cm.

Alternatieve techniek:

Als een gewone stekbuis de voorkeur geniet kan het stekbuisgedeelte van de Arrow Advancer van de eenheid worden losgekoppeld en apart worden gebruikt.

Koppel de Arrow Advancer tip of de stekbuis los van de blauwe Advancer eenheid. Als het "J"-tip gedeelte van de voerdraad gebruikt wordt, prepareert u deze door de kunststofbuis over de "J" te schuiven om deze recht te trekken. De voerdraad moet vervolgens op de gebruikelijke wijze tot op de gewenste diepte worden opgevoerd.

8. Houd de voerdraad op zijn plaats en verwijder de inbrengnaald of -katheter. **Voorzorg:** Houd te allen tijde de voerdraad stevig vast. Gebruik de centimetermarkeringen op de voerdraad om de ingebrachte lengte bij te stellen naar gelang van de gewenste diepte van de verblijfskatheter.
9. Maak de punctieplaats in de huid groter met de snijende rand van een scalpel van de voerdraad af gericht. **Voorzorg:** De voerdraad niet insnijden. Gebruik de dilatator om de plaats naar behoefte te verwijden. **Waarschuwing:** Laat de dilatator niet op zijn plaats achter als verblijfskatheter om het risico van vaatwandperforatie tot een minimum te beperken.
10. Rijg de tip van de multipellumen katheter over de voerdraad. Erdt dien voldoende voerdraadlengte bij het aansluitstukuiteinde van de katheter over te blijven om een stevige greep op de voerdraad te verzekeren. Neem de katheter dicht bij de huid vast en voer deze met een licht draaiende beweging tot in de vene op. **Voorzorg:** De katherklem en -bevestiger mogen niet aan de katheter worden bevestigd totdat de voerdraad verwijderd is.
11. Gebruik de centimetermarkeringen van de katheter als positioneringsreferentiepunten en voer de katheter op tot zijn uiteindelijke permanente plaats. De centimetermarkeringen beginnen aan de katherertip. De symbolen van de markeringen zijn als volgt: (1) numeriek: 5, 15, 25, enz.; (2) bandjes: de afstand tussen de bandjes is 10 cm, waarbij één bandje 10 cm

aanduidt, twee bandjes 20 cm aanduiden, enz.; (3) de afstand tussen twee stijpen is 1 cm.

12. Houd de katheter op de gewenste diepte en verwijder de voerdraad. De met dit product meegeleverde Arrow katheter is ontworpen om ongehinderd over de voerdraad te kunnen worden geschoven. Als u weerstand voelt bij pogingen de voerdraad te verwijderen nadat de katheter geplaatst is, is het mogelijk dat de voerdraad in het vat geknikt is bij de katheretertip (zie Fig. 5).

Onder deze omstandigheden kan het terugtrekken van de voerdraad resulteren in overmatige uitgeoefende kracht wat tot breuk van de voerdraad kan leiden. Als u weerstand voelt, trekt u de katheter ongeveer 2 - 3 cm t. o. v. de voerdraad terug en probeert u de voerdraad te verwijderen. Als u nog steeds weerstand voelt, moet u de voerdraad en de katheter gelijktijdig terugtrekken. **Waarschuwing:** Hoevel voerdraden zeer zelden falen, dient de behandelende arts zich bewust te zijn van het feit dat ze kunnen breken als er overmatige kracht op een voerdraad wordt uitgeoefend.

13. Controleer na de verwijdering of de gehele voerdraad intact is.
14. Controleer de juiste plaatsing in het lumen door een injectiespuit aan elke verlenglijn te bevestigen en op te zuigen totdat een ongehinderde veneuze bloedstroom wordt waargenomen. Sluit alle verlenglijnen zoals vereist aan op het/de juiste Luer-lock lijn(en). Een heparineslot mag op de niet gebruikte poort/poorten van de injectedoppen worden aangebracht, conform het standaard protocol van het ziekenhuis. Zijklemmen worden op de verlenglijnen verschافت om de flow door het lumen te onderbreken om lijnen en injectedoppen te kunnen vervangen. **Voorzorg: Om het risico van beschadiging van de verlenglijn door overmatige druk te beperken moet de klem worden geopend Alvorens door dat lumen te infunderen.**

15. Fixeer de katheter en breng een tijdelijk verband aan.
16. Controleer onmiddellijk na de plaatsing de positie van de katheretertip d. m. v. röntgenfoto's. **Voorzorg: Het röntgenonderzoek moet aantonen dat de katheter zich rechts in het mediastinum in de v. cava superior bevindt, met het distale uiteinde van de katheter evenwijdig aan de wand van de v. cava en de distale tip hoger geplaatst dan de v. azygos of de carina van de trachea, afhankelijk van welk anatomisch punt het gemakkelijkst in beeld te brengen is.** Als de katheter verkeerd geplaatst is moet u deze repositioneren en opnieuw controleren.

17. Fixeer de katheter aan de patiënt. Gebruik het driehoekige verbindingsaansluitstuk met ingebouwde hechtring en zijvleugels als primaire hechtplaats. Bij kits waarin deze meegeleverd zijn, moeten de katheterklem en -bevestiger naar behoeftte als secundaire hechtplaats worden gebruikt. **Voorzorg: Hecht niet rechtstreeks aan de buitenkant van de katheter teneinde het risico van inknippen in, of beschadigen van de katheter of van verhinderde katheretflow tot een minimum te beperken.**

Gebruikaanwijzing voor de katheterklem en -bevestiger (indien meegeleverd):

- Nadat de voerdraad verwijderd is en de nodige lijnen aangesloten of vergrendeld zijn, spreidt u de vleugels van

de katheterklem en plaatst u ze naar behoeftte op de katheter om een juiste locatie van de tip te verzekeren (zie Fig. 6).

- Klik de stijve bevestiger op de katheterklem (zie Fig. 7).
- Fixeer de katheter aan de patiënt door de katheterklem en de -bevestiger aan de huid te hechten; gebruik hiervoor de zijvleugels teneinde het risico van migratie van de katheter tot een minimum te beperken (zie Fig. 8).

18. Breng een verband aan op de punctieplaats conform het protocol van het ziekenhuis. **Voorzorg: Verzorg de inbrengplaats door met een aseptische techniek regelmatig en nauwgezet een nieuw verband aan te brengen.**

19. Noteer in het dossier van de patiënt de lengte van de verblijfskatheter aan de hand van de centimetermarkeringen op de plaats waar de katheter de huid binnengaat. De katheter moet vaak visueel worden gecontroleerd om na te gaan of hij niet verschoven is.

Katheterverwisselingsprocedure:

- Gebruik een steriele techniek.
- Voorzorg: Alvorens te pogen een katheter te verwisselen moet u de katheterklem en -bevestiger verwijderen, indien aanwezig.**
- Ga conform het protocol van het ziekenhuis te werk. Het wordt ageraden de katheter af te knippen wegens het gevaar van katheretembolie.

Procedure voor het verwijderen van de katheter:

- Voorzorg: Plaats de patiënt in rugligging.**
- Verwijder het verband. **Voorzorg: Gebruik nooit een schaar om het verband te verwijderen om het risico van inknippen in de katheter tot een minimum te beperken.**
- Waarschuwing: Blootstelling van de centrale vene aan atmosferische druk kan leiden tot luchttotreding in de centraal-veneuse circulatie.** Verwijder de hechting(en) van de katheterklem en de primaire hechtplaats. Wees voorzichtig dat u niet in de katheter knipt. Verwijder de katheter langzaam door deze evenwijdig aan de huid naar buiten te trekken. Als de katheter naar buiten komt, oefent u druk uit met een luchtdicht verband, zoals bijv. Vaseline-gas. Omdat het gedeelte waar de katheter was ingebracht een luchttotredingspunt vormt totdat dit geheel dicht is, moet het afsluitende verband gedurende ten minste 24 tot 72 uur op zijn plaats blijven, afhankelijk van de duur dat de katheter geïmplanteerd was.^[12,15,17,20]
- Na het verwijderen van de katheter moet u deze inspecteren om er zeker van te zijn dat de katheter over de gehele lengte verwijderd is.
- Noteer de verwijderingsprocedure.

Arrow International, Inc. beveilt aan dat de gebruiker vertrouwd is met de referentieleratuur.

* Neem contact op met Arrow International, Inc. als u vragen hebt of nadere referentie-informatie wenst.



Mitme valendikuga tsentraalne veenikateeter

Ohutus ja efektiivsus:

Ärge kasutage toodet, kui pakend on eelnevalt avatud või kahjustatud. **Hoiatus!** Lugege enne kasutamist läbi kõik pakendi infolehe hoiatused, ettevaatusabinõud ja juhised! Selle hoiatuse mittejärgimine võib põhjustada patsiendile vigastusi või surma.

Ärge vahetage kateetrit, juhikut ega muud komplekti osa sisestamise, kasutamise või väljavõtmise ajal.

Protseduuri peavad tegema vastava väljaõppega töötajad, kes tunnevad hästi anatoomiat, olhutuid töövõttuid ning võimalikke komplikatsioone.

Hoiatus! Ärge viige kateetrit paremasse kotta või paremasse vatsakesse ega laske sel siinna jäädva (vt joonis 1)!

Perikardi tamponaad: Paljud urijad on märkinud, et veenisestete kateetrite paigaldamine paremasse kotta on ohtlik toiming^{2,3,4,6,8,14,16}, mis võib viia perforatsiooni ja tamponaadimi^{2,3,4,6,14,16}. Ehkki perikardi tamponaad sekundaarsenaperikardi fusiionile on harvaesinev, seostub see kõrge suremusega.¹⁸ Veenisestete kateetrite paigaldajad peaksid seda eluohtlikku komplikatsiooni arvesse võtma, enne kui nad kateetri patsiendi kasvu suhtes liiga kaugle viivad. Ükski kanal või kateetritüüp ei ole vaba sellest võimalikust eluohtlikust komplikatsioonist.¹⁶ Veenisestete kateetri otsa täpselt asend tuleks fiksereida röntgeni abil pärast sisestamist.^{2,3,6,14,16,19} Tsentraalsed veenikateeterid tuleks paigaldada ülemisse õenesveeni^{2,3,4,6,8,14,21} tlespoole selle ühinemiskohast parema kojaga ja paralleelselt veeni seinga^{10,21} ning selle distalaalse ots tuleks asetada ülespoole paaritut veeni (vena azygos) või hingetroo kariini (carina tracheae), sõltuvalt sellest, kumb on paremini nähtav. Tsentraalseid veenikateetreid ei tuleks viia paremasse kotta, kui seda ei nõua teatud lühiajalisel protseduurid, nt õhkemboolia kõrvvaldamine neurokirurgilisel teel. Sellised protseduurid on siiski ohitlikud ning neid tuleks hoolikalt jälgida ja kontrollida.

Näidustused:

Arrow mitme valendikuga kateeter võimaldab veeni kaudu keskvererengisüsteemi sisenemist.

Vastunäidustused:

Teadmata.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud:

1. **Hoiatus!** Steriilne, ühekordset kasutatav: mitte kasutada korduvalt, ümber töödelda ega uesti steriliseerida. Seadme korduv kasutamine võib põhjustada tõsisid vigastusi ja/või infektsioone, mis võivad surmaga lõppeda.
2. **Hoiatus!** Ärge viige kateetrit paremasse kotta ega paremasse vatsakesse ega laske sel siinna jäädva! Tsentraalsed veenikateeterid tuleks asetada nii, et kateetri kaugem ots asub ülemises õenesveenis (SVC) ülapool SVC ja parema koja ühinemiskoha ning paralleelselt soone seinaga. Reiveveeni kaudu lähenedes tuleks kateeter viia veeni nii, et kateetri ots on paralleeline soone seinaga ega ulatu paremasse kotta.
3. **Hoiatus!** Arstdid peaksid olema teadlikud tsentraalsete veenikateetritega seotud komplikatsioonidest (perikardi tamponaad soone seinas, koja või vatsakese perforatsioon, pleuraalsed ja mediastinaalsed vigastused, õhkemboolia,

kateetrist tingitud emboolia, kateetri okslusjoon, rinnajuha rebend, baktereemias, septitseemias, tromboos, arteri tahtmatu punktsioon, nárvikahjustus, hematoom, verejooks ja rütmihäired).

4. **Hoiatus!** Ärge kasutage niiti või kateetreid eemaldades liigset jõudu! Kui eemaldamine on raskendatud, tuleks teha rindkerest röntgenipilt ja nõu pidada.
5. **Hoiatus!** Arst peaks olema teadlik õhkemboolia ohust, mis tuleneb avatud nõelte või kateetrite jätmisest tsentraalveeni torkeavasse või tahtmatus lahtiühendamisest. Lahtituleku ohu välimiseks tuleks selle seadmega kasutada üksnes turvaliselt kinnitatud Luer-Lock ühendusi. Kaitseks õhkemboolia eest järgige kateetri hooldamisel hääle eskirju.
6. **Hoiatus!** Niidi viimine südame paremasse kotta võib põhjustada rütmihäireid, RBBB-d,⁹ ning soome, koja või vatsakese seina perforatsiooni.
7. **Hoiatus!** Arstdid peaksid olema teadlikud niidi võimalikust takerdumisest vereringesüsteemi implantaatides (vena cava filtrid, stendid jne). Enne kateetri paigaldamist kontrollige patsiendi haiguslugu, et avastada võimalikke implantaate. Sisestavata juhiku pikkuse määramisel tuleks olla ettevaatlik. Kui patsiendil on vereringe implantaat, tuleks kateeter soovitatavalta paigaldada otseste visualiseerimise abil, et vähendada juhiku takerdumise ohtu.¹
8. **Hoiatus!** HIV-viiruse või muude vere kaudu levitav haigusete kätjate nakkusu tõttu peaksid tervishoiutöötajad vältima patsiendite hooldamisel alati tarvitusele üldlevinud ettevaatusabinõud vere ja kehavelikide käsitsimisel.
9. **Ettevaatust!** Veenisistest kateetritel tuleks regulaarselt kontrollida õiget voolukiirust, sideme turvalisust, kateetri õiget asendi ja Luer-Lock ühenduse õhutust. Kasutage kateetri asendi muutuste määramisel sentimeetritähiseid.
10. **Ettevaatust!** Ainult kateetri asendi röntgenvaatlus võib tagada, et kateetri ots pole sisenedud südamesse või on paralleeline veresoone seinaga. Kui kateetri asend on muutunud, tehke rindkerest kohe röntgenipilt, et määrärt kateetri otsa asend.
11. **Ettevaatust!** Sulgege vereproovi võtmiseks ajutiselt ülejäänud avadi, mille kaudu sisestatakse toitelahuseid.
12. **Ettevaatust!** Alkohol ja atsetoon vöhivat polüuretaanmaterjalale nõrgendada. Kontrollige, kas pihustid ja tampafoonid sisaldaatud atsetooni ja alkoholi. Atsetoon: ärge kasutage kateetri piinval atsetooni. Atsetooni võib kanda nahale, kuid see peab enne sideme asetamist olema täielikult kuivanud. Alkohol: ärge kasutage alkoholi kateetri piinna niisutamiseks või ummistuse kõrvvaldamiseks. Kõrge alkoholisaldusega ravimite manustamisel tuleb olla ettevaatlik. Enne sideme asetamist laske alkoholil alati täielikult ära kuivada.
13. **Ettevaatust!** Mõned kateetri sisestuskohal kasutatavad desovahendid sisaldaatud lahusteid, mis võivad kahjustada kateetri materjali. Veenduge enne sideme kohaleasetamist, et torkava ümbris on kuiv.
14. **Ettevaatust!** Väiksema kui 10 ml süstla kasutamine ummistunud kateetri niisutamiseks või avamiseks võib põhjustada valendikusisest leket või kateetri purunemist.⁷

Soovitus: kasutage steriilset tehnikat.

1. **Ettevaatust!** Seadke patient kergelt Trendelenburgi asendisse, et vähendada öhkemboolia ohtu. Reieveeni kasutamisel asetage patient selili.
2. Valmistage sisestuskohti ette vastavalt nõuetele.
3. Tehke nahaproov soovikohas nöelaga (25 G või 22 G).
4. Valmistage kateeter sisestamiseks ette, loputades iga valendikku ja kinnitades klambri või injektsioonikorkidega vastavad pikendusjuhtmed. Jätke pikendusjuhtme kaugem ots katmata, et nii seal läbi mahuks. **Hoiatus! Ärge lõigake kateetri pikkuse muutmiseks läbi!**
5. Leidke tsentraalveen 22 G nöela ja süstla abil.
6. Sisestage sisestuskateeter/nöel küljes oleva süstlagla veeni koos loakaatomnöelaga ja aspireerige. Eemaldage loakaatomnöel. Tömmake nöel sisestuskateetrist välja. Kui pärast nöela eemaldamist ei ole märgata veenivere takistusteta voolamisi, kinnitage süstla kateetri külje ja aspireerige, kuni veenivere vool on piisavalt tugev. **Ettevaatust! Aspireeritava vere värvi ei näita alati, et juurdepääs veenile on avatud!**¹¹ **Ärge sisestage nöela uesti sisestuskateetrisse.** Et valitsib oht sattuda arteriale, kontrollige veeni kalibritud rõhuandurist tuleva signaali abil (vt joonist 2). Kui tsentraalveeni lainekuju näitab hemodünaamiline monitor puudub, ühendage süstla lahti ja kontrollige pulssi. See on harilikult indikaatoriks arteri punktsioonist.
7. Viige juhik kaheosalise Arrow Advancer abil läbi sisestusnöela või kateetri veenile. Lükake juhikut edasi kuni vajaliku sügavuseeni. "J" osa edasiliikumiseks võib vaja minna kergelt pöörlevalt liigutamist. **Hoiatus! Ärge lõigake juhikut pikkusemuutmiseks.**¹² **Ärgetõmmake juhikut nöelakaldserva vastu, et vältida juhiku katkemise või kahjustamise ohtu.**
8. **Kaheosaline Arrow Advancer Kasutusjuhised:**
 - Seadke poöida abi "J" osa sirgeks, tömmates juhikut Arrow Advancer seadmesse (vt jooniseid 3 ja 4).Kui ots on sirge, on juhik kasutamiseks valmis. Sentimeetritähistiseid juhikul arvestatakse "J" otsast. Üks riba tähistab 10 cm, kaks riba 20 cm ja kolm riba 30 cm.
9. **Alternatiivne meetod:**
Kui eelistate lihtsat sirgestustoru, võite Arrow Advancer sirgestustoru osa seadmee küljel hoida ja seda eraldi kasutada.
10. Eraldage Arrow Advancer otsak või sirgestustoru sinise Arrow Advancer seadme küljest. Kui kasutate juhiku "J" otsa, lükake enne sisestamist plastoru üle "J" otsa, et seda sirgestada. Seejärel tuleks juhik viia soovitud sügavusele nagu harilikult.
11. Hoidke juhikut paigal ja eemaldage sisestusnöel või kateeter. **Ettevaatust! Hoidke juhikust alati tugevasti kinni!** Kasutage juhikulasuvaid sentimeetritähistiseid, et seadistada selline veenisisest pikkust vastavalt kateetri soovitud sügavusele.
12. Avardage torkeava, nii et skalpellil lõiketera oleks suunatud juhikust emale. **Ettevaatust! Ärge lõigake niitiläbi!** Kasutage kaeliendaajat, et teha ava nii suureks, kui vaja. **Hoiatus! Ärge jätke kaeliendaajat paigale, et vältida veresoone seina läbistamise ohtu!**
13. Veenduge, et eemaldatud juhik on täies ulatuses terve.
14. Kontrollige valendikku, ühendades iga pikendusjuhtme külje süstla ja aspireerides, kuni märkate veenivere voolu. Ühendage igapikendusjuheseobiva Luer-Lock juhtmega vastavalt haigla eskirjadale. Pikendusjuhtmetel on olemas liugklambrid, mis voolu läbi valendiku juhtme ja korgi vahetamisel. **Ettevaatust! Et vältida tugevasti survest tulenevat pikendusjuhtmete kahjustamise ohtu, peab iga klamber olema enne valendiku kasutamist avatud.**
15. Kinnitage ja siduge kateeter ajutiselt.
16. Kontrollige kateetri otsa asukohta rindkere röntgeni abil kohe pärast paigaldamist. **Ettevaatust! Röntgen peab näitama, et kateeter asub ülemises öönesveenis keskseinandi paremas küljel, nii et kateetri otsmine lõik on paralleelnööveseeni seinaga ja otsa ülalpool paaritut veeni (venaazygos) või hingotoru karini (carina tracheae), sõltuvalt sellest, kumb on paremini nähtav.** Kui kateetri ots on vales asendis, muutke seda ja kontrollige uesti.
17. Kinnitage kateeteri patsiendi külge. Kasutage primaarsel ömlbuskohal kolmnurkse ühenduskohaga südamikku koos ringikujulise ömlbususe ja külgmiste tiivakestega. Kui komplektis on kateeteri klambri ja sulgur, tuleks neid kasutada sekundaarsel ömlbuskohal vastavalt vajadusele. **Ettevaatust! Ärge ömmelge otse kateetri välisdiameetriga, et vältida kateetri murdmise või kahjustamise ohtu või voolu takistamist.**
18. Siduge torkeava vastavalt haigla eskirjadale. **Ettevaatust! Hoidke torkekohal pidevalt puhest aseptilist sidet.**
19. Märkige patsiendi haiguslukku veenisises kateetri pikkus, laiatus sentimeetritähistest kateetri sisenemiskohal. Kateetrit tuleks sageli visuaalselt kontrollida, et veenduda selle paigaltpüsimes.

klambrit ja sulgurit ei tohi kateetri külge kinnitada enne, kui juhik on eemaldatud.

11. Lükake see kateetri märgitud sentimeetritähisteid kasutades, lõpliku asukohani. Kõiki tähisid arvestatakse kateetri otsast lähtuvalt. Tähisid on alljärgnevad: (1) numbrid: 5, 15, 25 jne; (2) ribad: iga riba tähistab 10 cm pikkust lõiku, üks riba = 10 cm, kaks riba = 20 cm jne; (3) iga täpp tähistab 1 cm pikkust lõiku.

12. Hoidke kateetri soovitud sügavuses ja eemaldage juhik. Komplektis sisalduv Arrow kateeter on välja töötatud nii, et ta liigus juhikul sujuvalt. Kui kohtate pärast kateetri paigaldamist juhiku eemaldamisel takistust, võib niit olla kateetri otsa juures soondre kinni jäändub (vt joonist 5).

Sel juhul võib tugev tõmme juhikust viia selle murdumiseni. Kui kohtate takistust, tömmake kateeteri juhiku suhtes umbes 2–3 cm vörratagasisinu proovige juhikut uuesti eemaldada. Kui kohtate uesti takistust, eemaldage juhik ja kateeter üheskoos. **Hoiatus! Ehkki juhikus esineb tõrked harva, peaks arstolema teadlik ülemäärase jõu tarvitamisega seotud katkemishust.**

13. Veenduge, et eemaldatud juhik on täies ulatuses terve.

14. Kontrollige valendikku, ühendades iga pikendusjuhtme külje süstla ja aspireerides, kuni märkate veenivere voolu. Ühendage igapikendusjuheseobiva Luer-Lock juhtmega vastavalt haigla eskirjadale. Kasutamata avad võib sulgeda korkidega vastavalt haigla eskirjadale. Pikendusjuhtmetel on olemas liugklambrid, mis voolu läbi valendiku juhtme ja korgi vahetamisel. **Ettevaatust! Et vältida tugevasti survest tulenevat pikendusjuhtmete kahjustamise ohtu, peab iga klamber olema enne valendiku kasutamist avatud.**

15. Kinnitage ja siduge kateeter ajutiselt.

16. Kontrollige kateetri otsa asukohta rindkere röntgeni abil kohe pärast paigaldamist. **Ettevaatust! Röntgen peab näitama, et kateeter asub ülemises öönesveenis keskseinandi paremas küljel, nii et kateetri otsmine lõik on paralleelnööveseeni seinaga ja otsa ülalpool paaritut veeni (venaazygos) või hingotoru karini (carina tracheae), sõltuvalt sellest, kumb on paremini nähtav.** Kui kateetri ots on vales asendis, muutke seda ja kontrollige uesti.

17. Kinnitage kateeteri patsiendi külge. Kasutage primaarsel ömlbuskohal kolmnurkse ühenduskohaga südamikku koos ringikujulise ömlbususe ja külgmiste tiivakestega. Kui komplektis on kateeteri klambri ja sulgur, tuleks neid kasutada sekundaarsel ömlbuskohal vastavalt vajadusele. **Ettevaatust! Ärge ömmelge otse kateetri välisdiameetriga, et vältida kateetri murdmise või kahjustamise ohtu või voolu takistamist.**

Kateetri klambri ja sulgur (nende olemasolu)

Kasutusjuhised:

- Kui juhik on eemaldatud ning vajalikud juhtmed ühendatud või lukustatud, tömmake kummist klambri tiivakesed laialli ja asetage vastavalt vajadusele kateetri külge, et tagada tilgutile õige asukoht (vt joonist 6).
- Kinnitage jätk sulgur kateetri klambri külge (vt joonist 7).
- Kinnitage kateeteri patsiendi külge, ömmeldes kateetri klambri ja sulguri koos naha külje ja kasutades külgmisi tiivakesi, et vältida kateetri liikumise ohtu (vt joonist 8).

18. Siduge torkeava vastavalt haigla eskirjadale. **Ettevaatust! Hoidke torkekohal pidevalt puhest aseptilist sidet.**

19. Märkige patsiendi haiguslukku veenisises kateetri pikkus, laiatus sentimeetritähistest kateetri sisenemiskohal. Kateetrit tuleks sageli visuaalselt kontrollida, et veenduda selle paigaltpüsimes.

Kateetri vahetamise protseduur:

1. Kasutage steriilset tehnikat.
2. **Ettevaatust! Eemaldage enne kateetri vahetamist selle klamber ja kinnitus (nende olemasolul).**
3. Järgige haigla eeskirju. Kateetri läbilöökamist ei soovitata, sest see võib põhjustada embooliat.

Kateetri eemaldamise protseduur:

1. **Ettevaatust! Asetage patsient selili.**
2. Eemaldage side. **Ettevaatust! Kateetri läbilöökamise ohu välimiseks ärge kasutage sideme eemaldamiseks käär!**
3. **Hoiatus! Tsentraalveeni avatus öhröhule võib põhjustada õhu pääsemist keskvereringesüsteemi.** Eemaldage ömblused kateetri klambrilt (selle olemasolul)

ja ömbluskohalt. Olge ettevaatlik, et kateetrit mitte läbi lõigata. Eemaldage kateeter aeglaselt, tõmmates seda paralleelselt nahaga. Kateetri väljumisel suruge torkeavale õhukindel side, näiteks Vaseline marli. Et kateetri liikumistee jätkunil öpilikusulgemisenivõimalikuks õhu sissepääsukohaks, peaks tökestav side jäama kohale vähemalt 24-72 tunnis sõltuvalt kateetri kasutamise ajast.^{12,15,17,20}

4. Kateetri eemaldamisel kontrollige, kas see on täies ulatuses välja tulnud.
5. Dokumenteerige eemaldamisprotseduuri.

Arrow International, Inc. soovitab kasutajal tutvuda viidatud kirjandusega.

* Kui Teil peaks tekkima küsimusi või kui soovite lisateavet, võtke ühendust ettevõttega Arrow International, Inc.

ET

Moniluuminen keskuslaskimokatetri

Turvallisuutta ja infektiosuojaa koskevat huomautukset:

Älä käytä tuotetta, jos pakaus on avattu tai vahingoittunut.
Varoitus: Lue ennen käyttöä kaikki pakkaussessa olevat varoitukset, huomautukset ja ohjeet. Ohjeiden noudattamatta jättäminen saattaa aiheuttaa potilaan vakavan vammoitumisen tai kuoleman.

Älä muuta katetria, ohjainvaijeria äläkä mitään muutakaan tuotteen osaa sisäänviennin, käytön tai poiston aikana. Toimenpiteen suorittajan tulee olla koulutettu henkilö, joka tuntee hyvin anatomian, turvallisen käyttötekniikan sekä mahdolliset komplikaatiot.

Varoitus: Älä vie katetria oikeaan eteiseen tai oikeaan kammioon äläkä jätä sitä sinne (katso kuva 1).

Sydäntamponeatio: Monien tutkijoiden julkaisuissa ovat dokumentoitu, että potilaan sisään jäävän katetrin sijoittaminen oikeaan eteiseen on vaarallinen käytäntö,^{2,3,4,6,8,14,16} joka voi johtaa sydämen perforaatioon ja tamponeatioon.^{2,3,4,6,14,16} Vaikka perikardialisesti effusio seurulsenä aiheutuu sydämen tamponeatio onkin epätavallista, siihen liittyy kuitenkin korkea kuolleisuus.¹⁸ Keskuslaskimokatetrin asettavan lääkärin tulee olla tietoinen tästä mahdollisesta hengenvaarallisesta komplikaatiosta, ennen kuin katetri viedään liian pitkälle potilaaseen suhteessa tämän kokoon.

Tämäpotentiaalisesti hengenvaarallinen komplikaatiokoskee kaikkia katetrin sisäänviertireittejä ja katetriyypejä.¹⁶ Potilaan sisään jäävän katetrin kärjen todellinen sijainti tulee tarkistaa röntgenkuvausella sisäänviennin jälkeen.^{2,3,6,14,16,19} Keskuslaskimokatetrin tilalle esijoitaan yläpuolelle ja suonen seinämään suuntaiseksi.^{10,21} Sendistälinen kärki tulee esijoittaa joko rinnan parittoon laskimon tai trachea carinan tason yläpuolelle sen mukaan, kumpaan on parempi näkökyteys.

Keskuslaskimokatetria ei tule sijoittaa oikeaan eteiseen, elleivät tietyt suhteellisen lyhytkestoiset toimenpiteet kuten esimerkiksi ilmaveritulpan aspirointi neurokirurgisen toimenpiteen aikana sitä erityisesti edellytetä. Tällaisiin toimenpiteisiin liittyy joka tapauksessa riski, joka edellyttää tarkkaa seurantaa ja valvontaa.

Indikaatiot:

Moniluuminen Arrow-katetri mahdollistaa suoniyhdyden keskusverenkiertoon.

Kontraindikaatiot:

Ei tiedossa.

Varoituksia ja huomautuksia:*

1. **Varoitus: Steriili, kertakäytöinen:** Ei saa käyttää, käsitellä tai steriloida uudelleen. Välineen uudelleenkäytöä saattaa aiheuttaa vakavan tapaturma- tai infektiavaaran, mikä voi johtaa kuolemaan.
2. **Varoitus:** Älä vie katetria oikeaan eteiseen tai oikeaan kammioon äläkä jätä sitä sinne. Keskuslaskimokatetrit tulee sijoittaa niin, että katetrin distaalinen kärki on suonen seinämän suuntaiseksi yläonttolaskimossa yläonttolaskimon ja oikean eteisen haarakohdassa. Jos

katetria lähdetään viemään reisilaskimosta, katetri tulee viedä suoneen siten, että katetri on suonen seinämän suuntainen eikä mene oikeaan eteiseen.

3. **Varoitus:** Hoitohenkilökunnan tulee tiedostaa keskuslaskimokatetriihin liittyvät komplikaatiot, joita ovat sydäntamponeatio johtuen suonen seinämän, eteisen tai kammion perforaatiosta, pleuran tai mediastinumin vammo, ilmaveritulppa, katetriveritulppa, katetren tukkeutuminen, rintatilien laseraatio, baktteremia, septikemia, tromboosi, valtimojen tabaton puhkaisu, hermovaario, hematooma, verenyvuoto ja rytmihäiriö.

4. **Varoitus:** Älä käytä liikaa voimaa poistaessasi ohjainvaijeria taikatetreja. Josoitamisenne ionistuhelposti, on rintakehäästää otettavaa röntgenkuva ja lääkäritä pyydettävä uusi konsultointi.

5. **Varoitus:** Hoitohenkilökunnan tulee tiedostaa ilmaveritulpan varaa, joka aiheutuu siitä, että keskuslaskimon punktiohjaan jätetään avoin neula tai katetri tai siitä, että toimenpiteessä käytettävien instrumenttien välille syntyy tahtomia katkoksia. Katkosten vaaraa voidaan pienentää käyttämällä tämän laitteen kanssa vain kunnolla kiristettyjä Luer-lukkoliitoksia. Noudata katetrien käsitteilyssä sairaalan käytäntöjä, joilla pyritään estämään ilmaveritulpat.

6. **Varoitus:** Jos ohjainvaijeri menee sydämen oikeanpuoleiseen osaan, tulokseen voi olla rytmihäiriö, oikeanpuoleinen haarakatkos⁹ ja eteisen tai kammion suonen seinämän perforaatio.

7. **Varoitus:** Hoitohenkilökunnan tulee olla tietoisia siitä vaarasta, että ohjainvaijeri jääkiin verenkiertojärjestelmässä oleviin laitteisiin (t.s. vena cava -suodattimiin taittentteihin). Arvioiimplantti on lemasaoloon mahdollisuus tutustumalla potilaan hoitohistorian ennen katetrointia. Ohjainvaijeri sisäänviennin syvys on arvioitava huolellisesti. Jos potilaan verenkiertojärjestelmässä on implantti, katetrointi on suosittelavaa suorittaa suorassa näköhöytyessä toimenpiteeseen, jotta ohjainvaijeri kiinni jäämisestä riski voidaan minimoida.¹

8. **Varoitus:** HI-viruksen kemiaiden verenvälttyksellä levivien patogeenien tarttumisriski vuoksi hoitohenkilökunnan tulee aina kaikkien potilaiden kohdalla suojauttaa asianmukaisesti.

9. **Varotoimi:** Potilaan sisään jätettävää katetreja käytettäessä tulee säännöllisesti tarkastaa virtausnopeus, sidosten kiinnitys, katetrin sijainti ja Luer-lukon pitävyys. Katso senttimetrimerkinnöistä, onko katetri siirtynyt.

10. **Varotoimi:** Vain röntgenkuvausella voidaan varmistaa, ettei katetrin kärki ole mennyt sydämeen tai että se ei enää ole suonen seinämän suuntaiseksi. Jos katetrin sijainti on muuttunut, otta välittömästi röntgenkuva rintakehäästää varmistaksesi katetrin kärjen sijainnin.

11. **Varotoimi:** Otetessa verinäyte tulee nesteen/nesteiden anto keskeyttää väliaikaisesti sulkemalla tipat.

12. **Varotoimi:** Alkoholi ja asetoni voivat heikentää polyuretaanimateriaalien rakennetta. Tarkista valmistelusuihkeiden ja -tuppojen tuoteselosteista, sisältävätkö ne asetonia tai alkoholia. Asetoni: Älä käytä asetonia katetrin pinnalla. Iho voidaan pyyhkiä asetonilla, mutta ihan täytyy antaa kuvua kokonaan ennen sidoksen asettamista. Alkoholi: Älä upota katetria alkoholiin äläkä

käytää alkoholiatukoksen avaamiseen. Käytettäessä lääkkeitä, joiden alkoholipitoisuus on korkea, tulee noudattaa varovaisuutta. Anna aina alkoholin kuivua kokonaan ennen sidoksien asettamista.

13. Varotoimi: Jotkut katetointikohdan puhdistamiseen taroitettu desinfiointiaineet sisältävät liuottimia, jotka saattavat vaurioittaa katetria. Varmista, ettei katetointikohdalla ole kuiva ennen sidoksien asettamista.
14. Varotoimi: Jos käytetään pienempää kuin 10 ml:n ruiskua tukossa olevan katetrin huuhtelun tai avaamiseen, tuloksena voi olla vuoto luumisen sisällä tai katetrin repeytyminen.⁷

Ehdotettu menettelytapa: Käytä steriliiliä teknikkaa.

1. Varotoimi: Aseta potilas mahdollisuksiin mukaan Trendelenburgin asentoon ilmaveritulpan riskin minimoimiseksi. Jos katetri viedään sisään reisilaskimon kautta, aseta potilas selinmakuulle.
2. Valmistele punktiokohta ja suojaa se liinoilla tarpeen mukaan.
3. Lävistä iho tarkoitukseen mukaisella neulalla (25 Ga. tai 22 Ga.).
4. Valmistele katetri sisäänvientiä varten huuhtelemalla luumen/it ja kiinnittämällä injisointikorkit asianmukaisiin jatkoletkuuihin. Jätä ohjainvaijeria varten distaalinen jatkoletku ilman korkkia. **Varoitus:** Älä muuta katetria pituutta leikkamalla sitä.
5. Paikallista keskuslaskimoa 22 Ga. neulalla ja ruiskulla.
6. Vesisäänniviejä/neularuiskullasisään laskimoon asemointineulan kanssa ja aspiroi. Poista asemointineula. Vedä neula ulos sisäänviejästä. Jos laskimoveren ei voida todeta virtaan vapaasti neulan poiston jälkeen, kiinnitä ruisku katetriin ja aspiroi, kunnes hyvä laskimoveren virtaus saavutetaan. **Varotoimi:** Veren väristä ei voida aina luotettavasti todeta laskimoyhteyttä.¹¹ Älä vie neulaa uudelleen sisäänviejään. Koska katetrin tahaton vieminen valtimoon on mahdollista, varmista laskimoyhteys kalibroidulla paineanturilla otettavalla aaltomuotokuvaajalla (katso kuva 2). Jos käytettävässä ei ole hemodynamiasta seurantalaitteisto, jolla keskuslaskimosta saataisiin aaltomuotokuvaus, irrota ruisku ja tarkista pulssivirtaus. Pulssivirtaus on yleensä osoitus siitä, että valtimon seinämä on vahingossa puhkaistu.
7. Vie ohjainvaijeria sisäänviejäneulani tai katetriin läpi laskimoon tarvittavaan syvyteen käyttämällä kaksiosista Arrow Advancer -tuotetta. "J"-kärjen viesti teepäin voi edellyttää hellävaraisista kiertoliikettä. **Varoitus:** Älä muuta ohjainvaijerin pituutta leikkamalla sitä. Älä vedä ohjainvaijeria neluanviistepintaan vasten. Nämä minimoidaan ohjainvaijerin leikkautumisen tai vaurioitumisen vaara.
- Kaksiosista Arrow Advancer -tuotetta koskevat ohjeet:
 - Vedä ohjainvaijeri peukalosi avulla Arrow Advancer -tuotteeseen, jolloin „J“-kärki suoristuu (katso kuvat 3, 4).
- Kun kärki on kokonaan suoristunut, ohjainvaijeri on valmis sisäänvietäväksi. Ohjainvaijerin senttimetrimerkit luetaan "J"-kärjestä. Yksi raita merkitsee 10 cm, kaksi raitaa 20 cm ja kolme raitaa 30 cm.
- Vaihtoehtoinen teknikka:
Jos halutaan mieluunminnäkäyttää yksinkertaistetuksen suoristusputke, Arrow Advancer -tuotteen suoristusputki voidaan irrottaa itse laitteesta ja sitä voidaan käyttää erikseen.

Irrota Arrow Advancer -kärki tai suoristusputki sinisestä Arrow Advancer -yksiköstä. Jos käytetään ohjainvaijerin "J"-kärkiosaa, valmistele sisäänvienti liu'uttamalla muovinen putki "J"-osan päälle niin, että se suoristuu. Tämän jälkeen ohjainvaijeri viedään normaaliin tapaan haluttuun syvytteen.

8. Pidä ohjainvaijeri paikallaan ja irrota sisäänviejä tai katetri. **Varotoimi:** Pidä koko ajan tukevasti kiinni ohjainvaijerista. Sääädä potilaan sisään jäävä haluttu katetripititus ohjainvaijerin senttimetrimerkintöjen avulla.
9. Suurennna ihuoakkuoa skalpelillä niin, että skalpelin leikkaava reuna on poispäin ohjainvaijerista. **Varotoimi:** Älä leikkaa ohjainvaijeria. Laajennaihaoakko tarpeen mukaan dilaattoriilla. **Varoitus:** Älä jätä dilaatoria paikalleen potilaan sisällä olevaksi katetriksi. Nämä minimoidaan suonen seinämän perforoitumisen vaara.
10. Pujota moniluumenten katetrin kärki ohjainvaijerin päälle. Katetrin keskipinppäsä täytyy olla riittävästi paljasta ohjainvaijeria, jotta ohjainvaijerista saadaan kunnon ote. Ota katetrista kiinni lähetä ihoa ja vie katetria laskimoon lievästi kiertoliikettä käytäen. **Varotoimi:** Mahdollista katetrin puristusta ja kiinnitettävä ei saa liittää katetriin, ennen kuin ohjainvaijeri on poistettu.
11. Vie katetri lopulliselle paikalleen käyttäen apuna katetrin senttimetrimerkintöjä. Senttimetriasteikon lukemat on mitattu katetrin kärjestä. Merkintäsymbolit ovat: (1) numerot: 5, 15, 25, jne; (2) raidat: kunkin raitan merkitsee 10 cm:n välä, ts.yksi raita = 10 cm, kaksi raitaa = 20 cm jne. (3) Kunkin pisteen puolestaan tarkoitetaan 1 cm:n välä.
12. Pidä katetri haluttuun syvydelle ja irrota ohjainvaijeri. Tämän tuotteen mukana tuleva Arrow-katetri on suunniteltu niin, että se on helppo asentaa ohjainvaijeriin päälle. Jos tuntuu vastusta, kun ohjainvaijeria irrotetaan, katetri asetamisen jälkeen, se voi olla kiertynyt katetrian kärjen ympäri suonen sisällä (katso kuva 5). Jos ohjainvaijeria vedetään taaksepäin liian suurella voimalla, se voi rikkoutua. Vedä katetria suhteessa ohjainvaijeriin noin 2 - 3 cm ja yritys sitten irrottaa ohjainvaijeri. Jos edelleen tuntuu vastusta, irrota ohjainvaijeri ja katetri samanaikaisesti. **Varoitus:** Vaikka ohjainvaijeriin rikkoutuminen onkin hyvin epätavallista, hoitohenkilökunnan tulee ottaa tämä mahdollisuus huomioon, jos vaijeriin kohdistuu liian suuri voima.
13. Varmista, että koko ohjainvaijeri on ehjä poiston jälkeen.
14. Tarkista luumenin sijainti kiinnittämällä ruisku kuhunkin jatkoletkuun ja aspiroimalla, kunnes on todettavissa laskimoveren esteettömiä virtauksia. Kytke tarvittavat jatkoletkut asianmukaisiin Luer-lukollisiin letkuihin. Käytämmättä jäävät portit voidaan sulkea injektiokorkeilla sairaalan käytäntöjen mukaisesti. Jatkoletkuissa on liukupuristimet, joilla virtaus kussakin luumenissa voidaan keskeyttää letkua tai korkkia vaihdettaessa. **Varotoimi:** Jotta voidaan minimoida liiallisesta paineesta johtuva jatkoletkujen vaurioitumisen vaara, puristus tulee avata ennen kunkin luumenin käyttöä.
15. Kiinnitä ja peitä katetri väliaikaisesti.
16. Vahvista katetrin kärjen sijainti rintaröntgenkuvalla sisäänvienin jälkeen. **Varotoimi:** Röntgenkuvan tulee osoittaa, että katetri on mediastinumin oikealla puolella yläonttolaskimossa siten, että katetruin distaalinen pää on vena cavan seinämän suuntaisena ja kärki on joko rinnan parittoman laskimon tai trachea carian yläpuolella sen mukaan, kumpaan on parempi näköhteyks. Jos katetruin kärki on väärässä kohdassa, sijoita katetri uudelleen ja varmista sijainti toistamiseen.

17. Kiinnitä katetri potilaaseen. Käytä ensisijaisesti kolmion muotoisessa liitoskappaleessa olevaa ommelefengastaja sisuviipää kiinnittämiseen. Jos paketissa on mukana katetripuristin ja -kiinnittäjä, niittä voidaan käyttää tarvittaessa. **Varotoimi:** Älä ompele katetrin päälle. Nämä voidaan minimoida se vaara, että leikataan tai vaurioitetaan katetria tai haitataan virtausta katetrin läpi.
- Katetrin puristimen ja kiinnittäjän (jos sisältyyvästä pakettiin) käyttöohjeet:**
- Kun ohjainvajeri on poistettu ja käytettävät letkut on kytkeytetyt tai lükityt, sijoita kumipuristin katetriin siten, etttä kärjen oikea asento voidaan varmistaa (katso kuva 6).
 - Napsauta kiinnittäjä puristimeen (katso kuva 7).
 - Kiinnitä katetri potilaaseen ompelemalla puristin ja kiinnittäjää siivistään potilaan ihoon. (katso kuva 8).
18. Peitä ommelkohta sairaalan käytännön mukaisesti. **Varotoimi:** **Hoidasisävientikohtaan vaihtamalla sensidokset** **säännöllisesti aseptista teknikkana käytäen.**
19. Kirjaa potilaskansioon katetrin potilaan sisällä oleva pituus. Lue katetrin senttimetrimerkintä sisäähmenkokosta. Silmämääritäsi tulee säännöllisin välien arvioida, ettei katetri ole siirtynyt paikaltaan.
- Katetrin vaihtaminen:**
1. Käytä steriliä tekniikkaa.
 2. **Varotoimi:** Irrota katetrin puristin ja kiinnittäjä ennen katetrin vaihtamista.

3. Jatka sairaalan käytännön mukaisesti. Katetrin leikkaaminen ei ole suositeltavaa, koska siihen liittyvät katetriveritulpan riski.

Katetrin irrottaminen:

1. **Varotoimi:** Laita potilas selinmakuulle.
2. Irrotusidokset. **Varotoimi:** Älä käytä saksia sidosten poistoon. **Nämä minimoidaan katetrin leikkaamisen vaara.**
3. **Varoitus:** Jos keskuslaskimmo altistuu ilman paineelle, tuloksena voi olla ilman pääsy keskuslaskimokiertoon. Irrota ommel/ompeleet puristimesta (jos on käytössä) ja ommelkohdasta. Varo, ettei leikkaa katetria. Irrota katetri hitaasti vetämällä sitä ihan suuntaiseksi. Kun katetri tulee ulos sisävientikohdasta, paina kohtaan ilmaa läpäisevästä sidoksesta, esimerkiksi Vaseline-sidetaitoksella. Koska käytetty katetrointireitti päästää ilmaa sisään täydelliseen sulkeutumiseensa asti, sidoksen tulisi olla paikallaan ainakin 24 - 72 tunnia riippuen siitä, kuinka pitkään katetri oli potilaassa.^{12,15,17,20}
4. Tutkipoistamisen jälkeen katetrisilmämääritäseistä varmistaaksesi, etttä se on poistunut kokonaisuudessaan.
5. Dokumentoi irrotustoimenpiteet.

Arrow International, Inc. suosittelee, etttä käyttäjä tutustuu lähdeviitteissä mainittuihin teoksiin.

*Jos sinulla on tuotteeseen liittyviä kysymyksiä tai haluat aiheeseen liittyviä lisätietoja, ota yhteys Arrow International, Inc yhtiöön.

Produit de cathétérisme veineux central à lumières multiples

Efficacité et sécurité :

N'utilisez pas si l'emballage a été endommagé ou est déjà ouvert. **Avertissement :** Avant l'utilisation, lisez tous les avertissements ainsi que toutes les mises en garde et les instructions de la notice accompagnant le produit. Le non-respect du mode d'emploi risquerait de provoquer de graves lésions ou d'en entraîner une issue fatale.

N'altérez pas le cathéter, le guide ou tout autre composant de ce kit/jeu durant l'insertion, l'utilisation ou le retrait du matériel.

La procédure doit être effectuée par un personnel qualifié appliquant une technique sans danger et faisant preuve d'une excellente connaissance des points de repères anatomiques et des complications potentielles.

Avertissement : Il ne faut ni placer, ni laisser le cathéter dans l'oreillette ou le ventricule droits (cf. Fig. 1).

Tamponnade cardiaque : De nombreux auteurs ont décrit le danger de perforation cardiaque avec tamponnade^{2,3,4,6,8,14,16} lors de la mise à demeure d'un cathéter dans l'oreillette droite.^{2,3,4,6,14,16} Bien qu'une tamponnade secondaire à un épanchement dans le péricarde soit chose rare, elle est accompagnée d'un taux de mortalité élevé.¹⁸ Lors du placement de cathéters dans le système veineux central, tout praticien doit se méfier de cette complication potentiellement fatale et juger de l'avancement du cathéter en fonction de la taille du patient.

Une telle complication potentiellement fatale peut survenir avec n'importe quel cathéter et quelle que soit la voie d'accès.¹⁶ Après l'insertion du cathéter à demeure, il faut confirmer la position de son extrémité par radiographie.^{2,3,8,14,16,19} Les cathéters pour le système veineux central doivent être placés dans la veine cave supérieure^{2,3,4,6,8,14,21} au-dessus de sa jonction avec l'oreillette droite et parallèlement à la paroi vasculaire^{10,21} et leur extrémité distale doit être placée juste au-dessus de la veine azygos ou de la carène de la trachée. Choisissez la référence la plus visible.

Les cathéters veineux centraux ne doivent pas être placés dans l'oreillette droite à moins que cette position ne soit requise pour une procédure relativement brève, telle que l'aspiration d'embolie gazeuse lors d'interventions neurochirurgicales. Mais de telles techniques sont néanmoins très risquées et elles doivent être étroitement surveillées et contrôlées.

Indications d'emploi :

Le cathéter à lumières multiples permet un accès veineux à la circulation centrale.

Contre-indications :

Aucune connue.

Avertissements et précautions :

1. **Avertissement : Stérile, à usage unique : Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser. La réutilisation du produit crée un risque potentiel de blessure et/ou d'infection grave pouvant causer le décès.**

2. **Avertissement : Il ne faut ni placer, ni laisser le cathéter dans l'oreillette ou le ventricule droit. Tout cathéter veineux central doit être mis en place de telle manière que son extrémité distale soit dans la veine cave supérieure (VCS) au-dessus de sa jonction avec l'oreillette droite, et qu'il soit parallèle à la paroi vasculaire. Lors d'accès par la veine fémorale, le cathéter doit progresser dans le vaisseau de telle manière que son extrémité soit parallèle à la paroi vasculaire et qu'elle n'entre pas dans l'oreillette droite.**
3. **Avertissement : Les praticiens doivent être conscients des complications associées aux cathéters veineux centraux, y compris la tamponnade cardiaque résultant d'une perforation auriculaire, ventriculaire ou de la paroi vasculaire, les lésions pleurales et médiastinales, l'embolie gazeuse, l'embolie due au cathéter, occlusion du cathéter, la lacération du canal thoracique, la bactériémie, la septicémie, les thromboses, la ponction artérielle accidentelle, les lésions nerveuses, la formation d'hématomes, l'hémorragie et les dysrythmies.**
4. **Avertissement : N'appliquez pas une force excessive en retirant le cathéter ou le guide. Si le retrait n'est pas aisés, il faut effectuer une radiographie du thorax et demander une consultation supplémentaire.**
5. **Avertissement : Le praticien doit être conscient des risques d'embolie gazeuse associés au fait de laisser des aiguilles ou des cathéters ouverts sur des sites de ponction veineuse centrale ou à la suite d'une disjonction accidentelle. Pour diminuer les risques de disjonction, il ne faut utiliser que des raccords de type Luer-Lock très bien ajustés avec ce dispositif. Suivez le protocole hospitalier de protection contre les embolies gazeuses lors de l'entretien du cathéter.**
6. **Avertissement : Le passage du guide dans le cœur droit peut causer des dysrythmies, un bloc de branche droite,² et une perforation de la paroi vasculaire, auriculaire ou ventriculaire.**
7. **Avertissement : Les praticiens doivent être conscients du potentiel d'emprisonnement du guide par tout dispositif implanté dans l'appareil circulatoire (par exemple les filtres pour occlusion de la veine cave, les stents). Passez en revue les antécédents du patient avant de commencer la procédure de cathétérisme pour déterminer la présence ou non d'implants. Il faut être prudent en ce qui concerne la longueur de guide insérée. Si l'appareil circulatoire du patient abrite un implant, il est recommandé que la procédure de cathétérisme soit réalisée sous visualisation directe afin de réduire le plus possible le risque d'emprisonnement du guide.¹**
8. **Avertissement : En raison du risque d'exposition au virus de l'immunodéficience humaine (VIH) ou à d'autres agents pathogènes à diffusion hématogène, le personnel médical doit prendre toutes les mesures de protection indispensables lors de la manipulation de sang ou d'autres fluides corporels, et ceci avec tous les patients.**
9. **Précaution : En présence de cathéters à demeure, il faut contrôler régulièrement le débit désiré, la sûreté du pansement, la bonne position du cathéter et les raccords**

Luer-Lock. Utilisez les repères en centimètres pour vérifier la position du cathéter.

10. **Précaution :** Seule la radiographie peut assurer que l'extrémité du cathéter n'est pas entrée dans le cœur ou qu'elle n'est plus parallèle à la paroi vasculaire. Si le cathéter a changé de position, il faut immédiatement faire une radiographie du thorax pour confirmer la position de son extrémité.
11. **Précaution :** Pour faire une prise de sang, fermez temporairement le ou les orifices à travers lesquels les solutions sont perfusées.
12. **Précaution :** L'alcool et l'acétone peuvent affaiblir la structure des matériaux en polyuréthane. Vérifiez que les pulvérisateurs et les tampons d'ouate utilisés pour la préparation préopératoire ne contiennent ni acétone, ni alcool. Acétone : N'utilisez pas d'acétone sur la surface du cathéter. Il est possible d'appliquer de l'acétone sur la peau, mais il faut la laisser sécher complètement avant d'appliquer un pansement. Alcool : Ne faites pas tremper le cathéter dans de l'alcool et n'utilisez pas d'alcool pour désobstruer le cathéter. Il faut faire attention lorsque vous instillez des médicaments contenant une forte concentration de l'alcool. Attendez toujours le séchage complet de l'alcool avant d'appliquer un pansement.
13. **Précaution :** Certains désinfectants utilisés sur le site d'insertion du cathéter contiennent des solvants qui peuvent attaquer le matériau du cathéter. Assurez-vous que le site d'insertion est sec avant d'appliquer le pansement.
14. **Précaution :** L'utilisation d'une seringue d'un volume inférieur à 10 mL pour irriguer ou débloquer un cathéter obstrué peut entraîner une fuite intraluminale ou une rupture de cathéter.⁷

Procédure suggérée :

Utilisez la technique stérile.

1. **Précaution :** Pour diminuer le risque d'embolie gazeuse, mettez le patient légèrement en position Trendelenburg selon sa tolérance. En cas d'accès par voie fémorale, couchez le patient sur les dos.
2. Préparez et recouvrez le champ opératoire selon les besoins.
3. Faites une saillie dans la peau avec une aiguille appropriée (aiguille de 25 ou 22 Ga.).
4. Préparer le cathéter en vue de son insertion en rinçant chaque lumière et en clampant les tubulures de rallonge correspondantes ou en y raccordant des bouchons d'injection. Laissez le tube de rallonge distal libre pour le passage du guide. **Avertissement : Ne pas couper le cathéter pour en alterer la longueur.**
5. Localiser la veine centrale avec une aiguille de calibre 22 Ga. et une seringue.
6. Insérer le cathéter/l'aiguille d'introduction avec la seringue attachée dans la veine à côté de l'aiguille de positionnement et aspirer. Retirer l'aiguille de positionnement. Retirer l'aiguille du cathéter d'introduction. En cas d'absence d'un reflux de sang veineux après le retrait de l'aiguille, attacher la seringue au cathéter et aspirer jusqu'à l'apparition d'un reflux veineux satisfaisant. **Précaution : La couleur du sang aspiré n'est pas toujours une preuve fiable de localisation veineuse.¹¹ Ne pas réinsérer l'aiguille dans le cathéter introducteur.** En raison du risque de localisation artérielle accidentelle, vérifier
- l'accès veineux à l'aide d'une forme d'onde provenant d'un transducteur de pression étalonné (cf. Fig. 2).
- Si un matériel de surveillance hémodynamique n'est pas disponible pour permettre la transduction d'une forme d'onde veineuse centrale, déconnecter la seringue de l'aiguille et vérifier l'écoulement pulsatile. L'écoulement pulsatile est généralement un indicateur de ponction artérielle inadéquate.
- Autre technique :**
Une aiguille d'introduction peut être utilisée de façon standard à la place du montage aiguille/cathéter.
- Faites progresser le fil de guidage métallisé spiralé dans la veine à travers le cathéter ou l'aiguille d'introduction de guide métallique en utilisant le dispositif Arrow Advancer en deux parties. Faites avancer le fil de guidage métallisé spiralé jusqu'à la profondeur nécessaire. Un léger mouvement de rotation peut faciliter la progression de la pointe en « J ». **Avertissement : Ne pas couper le fil de guidage métallisé spiralé pour en altérer sa longueur. Pour réduire au minimum le risque d'endommager ou de casser le fil de guidage métallisé spiralé, ne pas le retirer contre le biseau de l'aiguille.**
- Mode d'emploi pour le dispositif Arrow Advancer en deux parties :**
 - À l'aide du pouce, redressez la pointe en « J » en retirant le guide dans le dispositif Advancer Arrow (cf. Fig. 3, 4). Le guide est prêt à être inséré lorsque son extrémité est droite. Les points de référence en centimètres sont mesurés à partir de l'extrémité en « J ». Une bande indique 10 cm, deux bandes 20 cm et trois bandes 30 cm.
- Autre technique possible :**
Si l'on préfère un tube droit, celui du dispositif Advancer Arrow peut être détaché et utilisé séparément.
Détachez l'extrémité ou le tube de redressement Advancer Arrow de l'unité Advancer Arrow bleue. Si l'on utilise le guide avec la pointe en « J », préparez-le pour l'insertion en le faisant glisser dans un manchon en plastique pour le redresser. Le guide doit ensuite être avancé jusqu'à la profondeur voulue avec la technique habituelle.
- Maintenez le fil de guidage métallisé spiralé en place et retirez l'aiguille ou le cathéter d'introduction. **Précaution : Maintenir en permanence une prise ferme sur le fil de guidage métallisé spiralé.** Utilisez les références en centimètres du fil de guidage pour ajuster la longueur introduite selon la profondeur désirée pour le placement du cathéter.
- Agrandissez le site de la ponction cutanée en tenant le tranchant du bistouri éloigné du guide. **Précaution : Ne coupez pas le guide.** Utilisez un écarteur de tissus pour agrandir le site de ponction suivant les besoins. **Avertissement : Ne laissez pas en place l'écarteur de tissus en tant que cathéter à demeure afin de minimiser le risque de perforer la paroi vasculaire.**
- Enfilez le bout du cathéter à lumières multiples sur le guide. Une longueur suffisante de guide doit rester exposée à l'extrémité de garde du cathéter pour permettre de maintenir une prise ferme sur le guide. En le saisissant à proximité de la peau, avancez le cathéter dans la veine avec un léger mouvement de torsion. **Précaution : Il ne faut pas raccorder le clamp et l'attache du cathéter au cathéter avant d'en avoir retiré le guide.**
- En utilisant les repères de référence du cathéter en centimètres, enfoncez le cathéter jusqu'à la position finale voulue. Tous les repères en centimètres font référence à l'extrémité du cathéter. Les symboles des repères sont les suivants : (1) repères numériques : 5, 15, 25, etc. ; (2) traits : chaque trait indique un

intervalle de 10 cm - un trait signifie 10 cm, deux traits, 20 cm, etc. ; (3) chaque point indique un intervalle de 1 cm.

12. Maintenez le cathéter à la profondeur voulue et retirez le guide. Le cathéter Arrow de ce produit a été spécialement conçu pour glisser librement sur le guide. Si, après mise en place du cathéter, il y a résistance lors du retrait du guide, il se peut que celui-ci soit entortillé au bout du cathéter dans la voie vasculaire (cf. Fig. 5)

Dans ce cas, une traction sur le guide avec une force excessive pourrait le briser. En cas de résistance, retirez le cathéter de 2 à 3 cm environ par rapport au guide, puis essayez de retirer le guide. Si la résistance persiste, retirez simultanément le guide et le cathéter. **Avertissement : Bien que l'incidence de défaillance du guide soit extrêmement faible, le praticien doit être au courant du risque de cassure si une force excessive est appliquée sur le guide.**

13. Après le retrait, vérifiez que la totalité du guide est intacte.
14. Vérifier le positionnement correct dans la lumière en raccordant une seringue à chaque tube de rallonge et en aspirant jusqu'à l'apparition d'un débit libre de sang veineux. Raccorder tous les tubes de rallonge aux(x) tube(s) à Luer-Lock approprié(s) selon les besoins. Le ou les orifices inutilisés peuvent être verrouillés avec une solution de verrouillage introduite par l'un ou les bouchons d'injection en suivant le protocole standard de l'hôpital. Les tubes de rallonge comportent des clamps coulissants qui permettent d'occlure individuellement les lumières pendant les changements de tubes et de bouchons d'injection. **Précaution : Pour minimiser le risque d'endommager les tubes de rallonge en raison d'une pression excessive, il faut ouvrir chaque clamp avant la perfusion à travers cette lumière.**

15. Tenez en place et pansez le cathéter temporairement.
16. Après la mise en place du cathéter, contrôlez immédiatement la position de son extrémité par une radiographie du thorax. **Précaution : La radio doit montrer le cathéter situé du côté droit du médiastin dans la VCS au-dessus de sa jonction avec l'oreillette droite et parallèlement à la paroi du vaisseau et son extrémité distale positionnée à un niveau au-dessus de la veine azygos ou de l'éperon trachéal, suivant le point le plus visible.** Si l'extrémité du cathéter n'est pas à l'endroit correct, repositionnez-la et vérifiez à nouveau.
17. Assujettissez le cathéter au patient. Utilisez une garde d'articulation triangulaire avec anneau de suture et ailes latérales incorporées comme site primaire pour la suture. Dans les kits où ils sont fournis, il faut utiliser le clamp et l'attache du cathéter comme site de suture secondaire suivant les besoins. **Précaution : Ne pas faire de suture directement sur le diamètre extérieur du cathéter pour éviter de le couper ou de l'endommager, ou de bloquer l'écoulement dans le cathéter.**

Mode d'emploi du clamp amovible et de l'attache pour cathéter (s'ils sont fournis) :

- Après le retrait du guide et le raccordement ou le verrouillage des lignes nécessaires, écartez les ailes du clamp

en caoutchouc et les positionnez sur le cathéter comme cela est requis pour assurer une position correcte de l'extrémité (cf. Fig. 6).

- Forcez l'attache rigide sur le clamp de cathéter (cf. Fig. 7).
 - Assujettissez le cathéter au patient en suturant ensemble le clamp et l'attache du cathéter à la peau, en utilisant des ailes latérales pour réduire au minimum le risque de migration du cathéter (cf. Fig. 8).
18. Pansez le site de ponction conformément au protocole hospitalier. **Précaution : Prenez soin du site d'insertion en changeant les pansements régulièrement, méticuleusement et stérilement.**
19. Inscrivez dans le dossier du patient la longueur du cathéter introduite, indiquée par les centimètres inscrits sur le cathéter là où il pénètre la peau. Contrôlez régulièrement pour s'assurer que le cathéter n'a pas bougé.

Procédure de remplacement du cathéter :

1. Utilisez la technique stérile.
2. **Précaution : Avant de tenter une procédure de remplacement du cathéter, retirez le clamp et l'attache du cathéter, si disponibles.**
3. Suivez le protocole hospitalier. Il n'est pas recommandé de couper le cathéter vu le risque d'embolie.

Procédure pour le retrait du cathéter :

1. **Précaution : Couchez le patient sur le dos.**
2. Retirez le pansement. **Précaution : Pour réduire au minimum le risque de coupure du cathéter, n'utilisez pas de ciseaux pour retirer le pansement.**
3. **Avertissement : L'exposition de la veine centrale à la pression atmosphérique peut provoquer un appel d'air dans le système veineux central.** Enlevez le ou les fil(s) du clamp pour cathéter, le cas échéant, et du site principal de suture. Faites attention de ne pas couper le cathéter. Retirez le cathéter lentement, en le tirant parallèlement à la peau. Pendant le retrait du cathéter du site d'insertion, comprimez avec un pansement étanché à l'air, par exemple de la gaze imprégnée de vaseline. Le canal résiduel laissé par le cathéter étant un point d'entrée pour l'air jusqu'à occlusion complète, le pansement occlusif doit rester en place entre 24 et 72 heures au minimum, selon la durée du séjour du cathéter.^{12,15,17,20}
4. Après le retrait du cathéter, inspectez-le pour vous assurer qu'il a été retiré en entier.
5. Documentez le retrait.

Arrow International, Inc. recommande que l'utilisateur se familiarise avec la documentation de référence.

* Si vous avez des questions ou si vous désirez des ouvrages de référence supplémentaires, veuillez entrer en contact avec Arrow International, Inc.

FR



ARROW

Einführbesteck für viellumigen, zentralen Venenkatheter

Hinweise zur Sicherheit und Leistungsfähigkeit:

Nicht verwenden, wenn die Packung offen oder beschädigt ist. **Warnung:** Vor Gebrauch alle Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und Anleitungen in der Packungsbeilage lesen. Wenn dies nicht getan wird, kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.

Am Katheter, Federführungsdraht sowie anderen Komponenten der Ausstattung/Garnitur dürfen während der Einführung, Verwendung oder Entfernung keinerlei Änderungen vorgenommen werden.

Das Verfahren muss von geschultem Personal, das über die anatomischen Verhältnisse, eine sichere Technik und potenzielle Komplikationen informiert ist, durchgeführt werden.

Warnung: Katheter nicht im rechten Atrium oder im rechten Ventrikel platziert oder dort liegen lassen (siehe Abb. 1).

Herztamponade: Es wurde von mehreren Autoren dokumentiert, dass die Platzierung eines Verweilkatheters im rechten Atrium gefährlich ist^{2,3,6,8,14,16} und zu einer kardialen Perforation und Tamponade führen kann.^{2,3,6,8,14,16} Eine Herztamponade als Folge eines Perikard-Ergusses ist ungewöhnlich, bringt aber eine hohe Mortalitätsrate mit sich.¹⁸ Ärzte müssen sich beim Legen eines zentralen Venenkatheters dieser potenziell lethalem Komplikation bewusst sein, um den Katheter im Verhältnis zur Größe des Patienten nicht zu weit vorzuschieben.

Diese potenziell tödliche Komplikation kann unabhängig von Zugang und Katheter auftreten.¹⁶ Die tatsächliche Position der Spitze des Verweilkatheters sollte nach der Einführung mittels Röntgen kontrolliert werden.^{2,3,6,14,16,19} Zentrale Venenkatheter sollten in der Vena cava superior^{2,3,6,8,14,21} über der Einmündung in das rechte Atrium und parallel zur Gefäßwand^{10,21} platziert werden, wobei sich die distale Spitze über der Vena azygos oder der Carina der Trachea, je nachdem was besser sichtbar ist, befinden sollte.

Zentrale Venenkatheter sollten nicht im rechten Atrium platziert werden, es sei denn, dies wird für bestimmte kurzdauernde Verfahren gewünscht, wie etwa zur Aspiration von Luftemboli bei neurochirurgischen Eingriffen. Diese Anwendungen bergen jedoch ein Risiko in sich und sollten deshalb genau überwacht und kontrolliert werden.

Indikationen:

Der viellumige Katheter ermöglicht den venösen Zugang zum Zentralkreislauf.

Kontraindikationen:

Nicht bekannt.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen:^{*}

1. **Warnung: Steril, für den Einmalgebrauch:** Nicht wiederverwenden, wiederaufbereiten oder erneut sterilisieren. Eine Wiederverwendung der Vorrichtung birgt das potenzielle Risiko einer schweren Verletzung und/oder Infektion, die zum Tod führen kann.

2. **Warnung:** Katheter nicht im rechten Atrium oder rechten Ventrikel platziieren oder dort liegen lassen. Zentrale Venenkatheter sollten so in der Vena cava superior platziert werden, dass die distale Spitze des Katheters über der Einmündung in das rechte Atrium und parallel zur Gefäßwand liegt. Bei Zugang über die V. femoralis sollte der Katheter so in das Gefäß vorgeschoben werden, dass seine Spitze parallel zur Gefäßwand liegt und nicht in das rechte Atrium vordringt.
3. **Warnung:** Ärzte müssen über folgende Komplikationen, die beim Legen von zentralen Venenkathetern auftreten können, informiert sein: Herztamponade als Folge einer Gefäßwand-, Atrium- oder Ventrikelperforation, Verletzungen der Pleura bzw. des Mediastinums, Luftembolie, embolische Verschleppung des Katheters, Katheterverschluss, Lazeration des Ductus thoracicus, Bakteriämie, Septikämie, Thrombose, unbeabsichtigte arterielle Punktions-, Verletzung von Nerven, Bildung von Hämatomen, Blutungen und Dysrhythmien.
4. **Warnung:** Keine übermäßige Kraft bei der Entfernung des Führungsdrähtes oder Katheters anwenden. Falls das Entfernen nicht ohne Schwierigkeiten möglich ist, sollte ein Thoraxröhrentgen gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
5. **Warnung:** Ärzte müssen über die potenzielle Gefahr einer Luftembolie informiert sein, die auftreten kann, wenn Kanülen oder Katheter in zentralvenösen Punktionstellen offen liegen gelassen werden oder wenn es zu unbeabsichtigten Diskonnektionen kommt. Um das Risiko von Diskonnektionen zu verringern, sollten nur feste Luer-Lock-Verbindungen mit dieser Vorrichtung verwendet werden. Folgen Sie den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien zur Vermeidung von Luftembolien bei allen Katheterpflegeschritten.
6. **Warnung:** Bei Einführen des Führungsdrähtes in die rechte Herzhälfte kann es zu Rhythmusstörungen, Rechtsschenkelblock⁹ sowie Perforationen der Gefäßwand, des Atriums oder des Ventrikels kommen.
7. **Warnung:** Ärzte müssen darüber informiert sein, dass sich Führungsdrähte an Implantaten im Blutkreislauf (d.h. Vena-Cava-Filtern, Stents) verfangen können. Vor dem Kathetereingriff die Krankengeschichte des Patienten auf das Vorhandensein von etwaigen Implantaten überprüfen. Hinsichtlich der eingeführten Länge des Feder-führungsdrähtes ist Vorsicht angebracht. Es wird empfohlen, den Kathetereingriff bei Patienten mit einem Implantat im Blutkreislauf unter direkter Sichtkontrolle durchzuführen, um das Risiko eines Verfangens des Führungsdrähtes auf ein Minimum herabzusetzen.¹
8. **Warnung:** Da das Risiko einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus (HIV) und anderen durch Blut übertragbaren Keimen besteht, sollte das Personal bei der Pflege aller Patienten immer allgemeine Vorsichtsmaßnahmen im Umgang mit Blut und Körperflüssigkeiten treffen.
9. **Vorsichtsmaßnahme:** Verweilkatheter sollten routinemäßig auf die gewünschte Flussrate, sicheren Verband, korrekte Lage und sichere Luer-Lock-Verbindungen untersucht werden.

werden. Zentimeter-Markierungen zur Überprüfung der Katheterlage verwenden.

10. **Vorsichtsmaßnahme:** Nur eine Röntgenaufnahme kann mit Sicherheit bestätigen, dass der Katheter nicht im Herzen und parallel zur Gefäßwand liegt. Falls sich die Lage des Katheters verändert, muss die Lage der Katheterspitze sofort mittels Thoraxröntgen überprüft werden.
11. **Vorsichtsmaßnahme:** Zur Entnahme von Blutproben müssen alle übrigen Anschlüsse, durch die Lösungen infundiert werden, verschlossen werden.
12. **Vorsichtsmaßnahme:** Alkohol und Azeton können die Struktur von Polyurethan schwächen. Bestandteile von Sprays zur Vorbereitung der Haut für chirurgische Eingriffe und Tupfern auf Azeton und Alkohol überprüfen. Azeton: Azeton nicht auf eine Katheteroberfläche aufbringen. Azeton kann auf der Haut verwendet werden, muss aber vollständig getrocknet sein, bevor ein Verband angelegt wird. Alkohol: Katheter dürfen nicht in Alkohol eingeweicht werden. Alkohol darf nicht zur Wiederherstellung der Durchgängigkeit eines Katheters verwendet werden. Bei der Verabreichung von Medikamenten, die hochkonzentrierten Alkohol enthalten, sollte besonders vorsichtig vorgegangen werden. Alkohol immer vollständig trocknen lassen, bevor ein Verband angelegt wird.
13. **Vorsichtsmaßnahme:** Manche an der Katheter-Einführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösemittel, die das Material des Katheters angreifen können. Sicherstellen, dass die Einführungsstelle trocken ist, bevor der Verband angelegt wird.
14. **Vorsichtsmaßnahme:** Bei Verwendung einer Spritze, die kleiner als 10 mL ist, zur Spülung eines Katheters bzw. zur Entfernung von Blutgerinnseln kann es zu einer intraluminalen Leckage oder Ruptur des Katheters kommen.⁷

Vorgeschlagenes Vorgehen:

Eine sterile Technik verwenden.

1. **Vorsichtsmaßnahme:** Patienten nach Möglichkeit in eine leichte Trendelenburg-Lagerung bringen, um das Risiko einer Luftembolie zu mindern. Beim Zugang über die V. femoralis sollte der Patient auf dem Rücken liegen.
2. Punktionsstelle wie erforderlich vorbereiten und abdecken.
3. Lokalanästhesie mit einer 25-Ga.- bzw. 22-Ga.-Kanüle durchführen.
4. Zum Einführen des Katheters jedes Lumen und anschließend die betreffenden Verlängerungsschläuche abklemmen oder mit den Spritzenkappen verschließen. Distalen Verlängerungsschlauch zum Einführen des Führungsdrahtes offen lassen. **Warnung:** Katheter nicht kürzen.
5. Vene mit einer 22-Ga.-Kanüle auf einer Spritze auffinden.
6. Einführungskatheter und Kanüle mit aufgesetzter Spritze in die Vene neben der Pilotenadel einführen und aufziehen. Pilotenadel entfernen. Kanüle vom Einführungskatheter abnehmen. Wenn nach Entfernen der Kanüle kein venöses Blut herausfließt, Spritze auf den Katheter setzen und aspirieren, bis venöses Blut sichtbar wird. **Vorsichtsmaßnahme:** Die Farbe des aspirierten Blutes ist nicht immer ein zuverlässiges Anzeichen für venösen Zugang.¹¹ Kanüle nicht nochmals in den Einführungskatheter einsetzen. Da die Möglichkeit einer versehentlichen Plazierung in einer Arterie besteht, kontrollieren Sie die Plazierung in der Vene anhand der Druckkurve eines geeichten Druckumwandlers (siehe Abb. 2).

Wenn keine hämodynamischen Vorrichtungen zur Aufzeichnung einer Venen-Welle zur Verfügung stehen, sollte die Spritze abgenommen und festgestellt werden, ob der Blutfluß pulsiert. Pulsierender Blutfluß ist in der Regel ein Zeichen für eine unbeabsichtigte arterielle Punktion.

Alternative Methode:

Eine Einführungskanüle kann anstelle der Katheter/Kanüle-Baugruppe wie gewöhnlich verwendet werden.

7. Den Federführungsdraht unter Verwendung des zweiteiligen Arrow-Advancers durch die Kanüle oder den Katheter zur Einführung des Führungsdrähtes in die Vene vorschieben. Federführungsdraht bis zur gewünschten Stelle einführen. Das Vorschieben des J-förmigen Endes kann eine leichte Drehbewegung erfordern. **Warnung:** Federführungsdraht nicht kürzen. Den Federführungsdraht nicht gegen den Kanülenenschaft herausziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdrähtes auf ein Minimum herabzusetzen.

Anleitungen für den zweiteiligen Arrow-Advancer:

- Mit dem Daumendas-J-förmige EndedesFederführungsdrähtes geradebiegen, wobei der Führungsdrat in den Arrow Advancer zurückgezogen wird (siehe Abb. 3 u. 4). Wenn die Spitze geradegeborgen ist, kann der Federführungsdrat eingeführt werden. Die Zentimeter-Markierungen beziehen sich auf den Abstand vom J-förmigen Ende. Ein Streifen zeigt 10 cm an, zwei Streifen zeigen 20 cm und drei Streifen 30 cm.

Alternative Methode:

Wenn ein einfacher Begradiger gewünscht wird, kann dieser von der Arrow Advancer Einheit abgenommen und separat benutzt werden.

Arrow Advancer-Spitze oder Begradiger von der blauen Arrow Advancer-Einheit entfernen. Falls das J-förmige Ende des Federführungsdrähtes verwendet wird, bereiten Sie diesen zur Einführung vor, indem Sie das Plastikröhrchen über das „J“ schieben, um es geradezubiegen. Der Federführungsdrat kann nun auf übliche Weise bis zur gewünschten Stelle eingeführt werden.

8. Federführungsdrat festhalten und Einführungskanüle oder Katheter entfernen. **Vorsichtsmaßnahme:** Führungsdrat während des gesamten Vorgangs gut festhalten. Zentimeter-Markierungen am Federführungsdrat zur Bestimmung der eingeführten Länge des Verweilkatheters verwenden.
9. Punktionsstelle erweitern, wobei die Schnittkante des Skalpells vom Federführungsdrat abgewandt gehalten werden muss. **Vorsichtsmaßnahme:** Führungsdrat nicht abschneiden. Falls notwendig, Gefäßdilatator zur Erweiterung der Punktionsstelle verwenden. **Warnung:** Gefäßdilatator niemals als Verweilkatheter liegen lassen, um das Risiko einer möglichen Gefäßwandperforation auf ein Minimum herabzusetzen.
10. Spitze des viellumigen Katheters über den Federführungsdrat fädeln. Am Ansatzstück des Katheters muss ein genügend langer Teil des Führungsdrähtes freibleiben, so dass er gut festgehalten werden kann. Katheter nah an der Haut ergreifen und mit leichter Drehbewegung in die Vene vorschreiben. **Vorsichtsmaßnahme:** Die Katheterklemme und der Katheterhalter dürfen nicht vor Entfernung des Federführungsdrätes am Katheter befestigt werden.
11. Katheter zur gewünschten Verweilposition vorschreiben, wobei die Zentimetermarkierungen am Katheter als Bezugspunkte für die Positionierung verwendet werden. Alle Zentimetermarkierungen beginnen an der Katheterspitze.

Folgende Markierungssymbole werden verwendet: (1) Zahlen: 5, 15, 25 usw.; (2) Streifen: Streifen sind in 10-cm-Abständen angebracht, wobei ein Streifen 10 cm entspricht, zwei Streifen 20 cm entsprechen usw.; (3) Punkte sind in 1-cm-Intervallen angebracht.

12. Katheter in gewünschter Stellung festhalten und Federführungsdräht entfernen. Der in diesem Set enthaltene Arrow-Katheter ist so ausgelegt, dass er frei über den Federführungsdräht geführt werden kann. Falls beim Entfernen des Federführungsdrähtes nach der Katheterplatzierung ein Widerstand auftritt, kann der Führungsdräht innerhalb des Gefäßes an der Spitze des Katheters verbogen sein (siehe Abb. 5).

Unter diesen Umständen kann der Federführungsdräht beim Zurückziehen mit übermäßiger Kraftaufwendung reißen. Falls ein Widerstand auftritt, Katheter relativ zum Federführungsdräht 2-3 cm zurückziehen und nochmals versuchen, den Federführungsdräht zu entfernen. Falls immer noch Widerstand auftritt, müssen Federführungsdräht und Katheter gleichzeitig entfernt werden. **Warnung: Obwohl der Federführungsdräht äußerst selten reißt, muss der Arzt darüber informiert sein, dass der Führungsdräht abreißen kann, wenn er übermäßiger Kraftaufwendung ausgesetzt wird.**

13. Sicherstellen, dass der Federführungsdräht in seiner Gesamtheit unbeschädigt herausgezogen wurde.
14. Platzierung im Lumen überprüfen, indem an jedem Verlängerungsschlauch eine Spritze angesetzt und aspiriert wird, bis venöses Blut sichtbar wird. Alle Verlängerungsschläuche ggf. an die entsprechende(n) Luer-Lock-Leitung(en) anschließen. Nicht verwendete Anschlüsse können durch Spritzenkappen „geblockt“ werden, entsprechend den üblichen Krankenhaus-bestimmungen. Auf den Verlängerungsschläuchen befinden sich Schieberklemmen, um den Fluss durch die Lumina während eines Leitungs- oder Spritzenkappenwechsels zu verhindern. **Vorsichtsmaßnahme: Um das Risiko einer Schädigung der Verlängerungsschläuche durch übermäßigen Druck auf ein Minimum herabzusetzen, muss jede Klemme vor einer Infusion durch das entsprechende Lumen geöffnet werden.**
15. Katheter vorübergehend fixieren und Verband anlegen.
16. Die Position der Katheterspitze unmittelbar nach der Platzierung mittels Thoraxröntgen überprüfen. **Vorsichtsmaßnahme: Die Röntgenaufnahme muss bestätigen, dass der Katheter auf der rechten Seite des Mediastinums in der V. cava superior liegt, wobei sich das distale Ende des Katheters parallel zur Gefäßwand und die distale Spitze entweder über der V. azygos oder der Carina der Trachea befinden soll, je nachdem was besser sichtbar ist.** Falls die Katheterspitze nicht richtig liegt, erneut platzieren und kontrollieren.
17. Katheter am Patienten fixieren. Nahtring am dreieckigen Verbindungsstück und Seitenflügel für die Primärnaht benutzen. Soweit zur Garnitur gehörig, sollten die Katheterklemme und der Katheterhalter zum Anlegen einer Sekundärnaht verwendet werden, falls eine solche erforderlich ist. **Vorsichtsmaßnahme: Nähte nicht an der Außenseite des Katheters anlegen, um das Risiko von Einstichen oder Beschädigungen des Katheters auf ein Minimum herabzusetzen und den Durchfluss nicht zu behindern.**

Anleitungen für die Katheterklemme und den Katheterhalter (falls mitgeliefert):

- Nach Entfernung des Federführungsdrähtes und Verbindung oder Verschluss der nötigen Leitungen Flügel der Gummiklemme ausbreiten und am Katheter entsprechend platzieren, um eine richtige Platzierung der Spitze sicherzustellen (siehe Abb. 6).
 - Unbiegsamen Halter auf der Katheterklemme einrasten lassen (siehe Abb. 7).
 - Katheter am Patienten durch Annähen der Katheterklemme und des Katheterhalters an der Haut fixieren, wobei die Seitenflügel verwendet werden, um das Risiko einer Katethermigration auf ein Minimum herabzusetzen (siehe Abb. 8).
18. Punktionsstelle nach den in der Klinik geltenden Richtlinien verbinden. **Vorsichtsmaßnahme: Punktionsstelle regelmäßig aseptisch verbinden.**
19. Eingeführte Länge des Katheters, die mittels Zentimeter-Markierung am Katheter an der Eintrittsstelle in die Haut festgestellt wird, im Krankenblatt des Patienten vermerken. Häufige Sichtkontrollen sind notwendig, um sicherzustellen, dass der Katheter nicht verschoben wurde.

Katheterwechsel:

1. Eine sterile Technik verwenden.
2. **Vorsichtsmaßnahme: Katheterklemme und Katheterhalter, falls vorhanden, vor einem Katheterwechsel entfernen.**
3. Die in der Klinik geltenden Richtlinien befolgen. Ein Abschneiden des Katheters wird aufgrund der Gefahr einer embolischen Verschleppung des Katheters nicht empfohlen.

Katheterentfernung:

1. **Vorsichtsmaßnahme: Den Patienten in Rückenlage bringen.**
2. Verband entfernen. **Vorsichtsmaßnahme: Zur Entfernung des Verbandes sollte keine Schere verwendet werden, um das Risiko eines Ein- oder Durchschneiden des Katheters auf ein Minimum herabzusetzen.**
3. **Warnung: Die Einwirkung von atmosphärischem Druck auf eine punktierte Vene kann zum Eindringen von Luft in das venöse System führen.** Naht/Nähte von der Katheterklemme (sofern verwendet) und der primären Nahtstelle entfernen. Der Katheter darf nicht ab- oder durchgeschnitten werden. Katheter langsam entfernen, wobei er parallel zur Haut herausgezogen werden soll. Beim Austreten des Katheters mit einem luftdurchlässigen Verband (z.B. Verbandmull mit Vaseline) Druck auf die Punktionsstelle ausüben. Da der Tunnel des Katheters eine Pforte für Luftfeintritt bleibt, bis er vollständig verschlossen ist, sollte der abdichtende Verband mindestens 24-72 Stunden, abhängig von der Verweildauer des Katheters, liegen bleiben.^{12,15,17,20}
4. Nach dem Entfernen des Katheters ist sicherzustellen, dass der gesamte Katheter entfernt wurde.
5. Entfernung des Katheters dokumentieren.

Arrow International, Inc. empfiehlt dem Benutzer, die angegebene Literatur zu lesen.

* Wenn Sie Fragen haben oder zusätzliche Literaturangaben wünschen, wenden Sie sich bitte an Arrow International, Inc.



Προϊόν κεντρικού φλεβικού καθετηριασμού πολλαπλών αυλών

Σημάτα ασφάλειας και αποτελεσματικότητας:

Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά προηγουμένως. **Προειδοποίηση:** Πριν από τη χρήση, διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες του ένθετου συσκευασίας. Σε αντίθετη περίπτωση, ενδέχεται να προκληθεί βαρύς τραυματισμός ή θάνατος του ασθενούς.

Μην τροποποιείτε τον καθετήρα, τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος ή οποιοδήποτε άλλο εξάρτημα του κιτ/σετ κατά τη διάρκεια της εισαγωγής, της χρήσης ή της αφαίρεσης.

Η διαδικασία πρέπει να εκτελείται από εκπαιδευμένο προσωπικό, με μεγάλη εμπειρία στα ανατομικά οδηγά σημεία, τις ασφαλείς τεχνικές και τις δυνητικές επιπλοκές.

Προειδοποίηση: Μην τοποθετείτε τον καθετήρα μέσα ή μην επιτρέψτε την παραμονή του μέσα στον δεξιό κόλπο ή τη δεξιά κοιλιά (ανατρέξτε στο σήμα 1).

Καρδιακός επικομπασμός: Έχει τεκμηριωθεί από πολλούς συγγραφείς ότι η τοποθέτηση μόνιμων καθετήρων στον δεξιό κόλπο είναι επικινδύνη πρακτική,^{2,3,4,6,8,14,16} η οποία ενδέχεται να οδηγήσει σε καρδιακή διάτρηση και επικομπασμό.^{2,3,4,6,14,16} Παρότι ο καρδιακός επικομπασμός δεντροπαθής στην περικαρδιακή σύλλογη είναι σπανίσ, το ποσοτό θνητιμότητας που σχετίζεται με αυτόν είναι υψηλό.¹⁸ Οι αιτροί που τοποθετούν κεντρικούς φλεβικούς καθετήρες πρέπει να γνωρίζουν αυτή τη δυνητικής μοιραία επιπλοκή προτού προωθήσουν τον καθετήρα πάρα πολύ σε σχέση με το μέγεθος του ασθενούς.

Από αυτή τη δυνητικής μοιραία επιπλοκή δεν εξαιρείται καμία συγκεκριμένη οδός ή τύπος καθετήρα.¹⁶ Η πραγματική θέση του άκρου του μόνιμου καθετήρα πρέπει να επιβεβαιώνεται με ακτινογραφία μετά την εισαγωγή.^{2,3,6,14,16,19} Οι κεντρικοί φλεβικοί καθετήρες πρέπει να τοποθετούνται στην άνω κοιλη φλέβα^{2,3,4,6,8,14,21} πάνω από τη συμβολή της με τον δεξιό κόλπο και παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα^{2,21} και το περιφερικό τους άκρο πρέπει να τοποθετείται σε επίπεδο πάνω από είτε την άξυνη φλέβα είτε την τρόπαια της τραχείας, όπου από τις δύο υποκανονίζεται κατάλληρα.

Οι κεντρικοί φλεβικοί καθετήρες δεν πρέπει να τοποθετούνται στον δεξιό κόλπο, εκτός εάν απαιτείται ειδικά για ειδικές, σχετικά βραχυχρόνες διαδικασίες, όπως αναρρόφηση εμβόλου αέρα στη διάρκεια νευροχειρουργικής. Τέτοιες διαδικασίες είναι, παρόλα αυτά, επιφερείσις σε κινδύνους και πρέπει να παρακολουθούνται και να ελέγχονται προσεκτικά.

Ενδείξεις χρήσης:

Ο καθετήρας πολλαπλών αυλών Arrow επιτρέπει τη φλεβική προσπέλαση στην κεντρική κυκλοφορία.

Αντενδείξεις:

Καμία γνωστή.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις:^{*}

1. **Προειδοποίηση:** Στείρω, μίας χρήσης: Μην επαναχρησιμοποιείτε και μην υποβάλλετε σε νέα επεξεργασία ή νέα αποστείρωση. Η επαναχρησιμοποίηση

της συσκευής δημιουργεί ενδεχόμενο κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού και/ή λοίμωξης που μπορεί να οδηγήσει σε θάνατο.

2. **Προειδοποίηση:** Μην τοποθετείτε τον καθετήρα μέσα ή μη επιτρέπετε την παραμονή του μέσα στον δεξιό κόλπο ή τη δεξιά κοιλιά. Οι κεντρικοί φλεβικοί καθετήρες πρέπει να τοποθετούνται έτσι ώστε το περιφερικό άκρο του καθετήρα να βρεθεί στην άνω κοιλη φλέβα (SVC) πάνω από τη συμβολή της άνω κοιλης φλέβας και τον δεξιό κόλπο και να κείται παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα. Για προσέγγιση μηριαίας φλέβας, ο καθετήρας πρέπει να προσθετείται μέσα στο αγγείο έτσι ώστε το άκρο του καθετήρα να κείται παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα και να μην εισέρχεται στον δεξιό κόλπο.

3. **Προειδοποίηση:** Οι αιτροί πρέπει να γνωρίζουν τις επιπλοκές που σχετίζονται με τους κεντρικούς φλεβικούς καθετήρες, συμπεριλαμβανομένου του καροϊακού επικομπασμού διενεργούμενου σε διάτρηση αγγειακού τοιχόματος, κάλουν ή κοιλιάς, κακώσεων του υπεξικότα και του μεσοθορακίου, εμβολής αέρα, εμβολής καθετήρα, απόρριψης καθετήρα, σάπτης θωρακικού πόρου, βακτηριαμίας, σηφαμίας, θρόμβωσης, ακούσιας αρτηριακής παρακέντησης, νευρικής βλάβης, αιματότασμα, αιμορραγίας και δυσρυθμίου.

4. **Προειδοποίηση:** Μην εαρμόδιετε υπερβολική δύναμη κατά την αφίρεση του οδηγού σύρματος ή τον καθετήρον. Εάν δεν είναι δυνατό να επιτευχθεί εύκολα αφαίρεση, πρέπει να λαμβάνεται ακτινογραφία θώρακα και να ζητείται περιτέρω γνωμάτευση.

5. **Προειδοποίηση:** Οι αιτροί πρέπει να γνωρίζουν το ενδεχόμενο δυνητικής εμβολής αέρα που σχετίζεται με βελόνες ή καθετήρες που αφήνονται ανοικτά στον αέρα σε θέσεις κεντρικής φλεβικής παρακέντησης ή ως συνέπεια ακούσιων αποσυνδέσεων. Για τη μείωση του κινδύνου αποσυνδέσεων, με τη συσκευή αυτή πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο σφιγμένες με ασφάλεια συνδέσεις Luer-Lock. Ακολουθείτε το πρωτόκολλο του νοσοκομείου για προστασία από εμβολή αέρα για κάθε εργασία συντήρησης των καθετήρων.

6. **Προειδοποίηση:** Η διόδος του οδηγού σύρματος στη δεξιά καρδιά είναι δυνατό να προκαλέσει δυσρυθμίες, αποκλεισμό του δεξιού σκέλους δεμάτων,⁹ καθός και διάτρηση του αγγειακού τοιχόματος, του κόλπου ή της κοιλιάς.

7. **Προειδοποίηση:** Οι αιτροί πρέπει να γνωρίζουν για το ενδεχόμενο εγκλωβισμού του οδηγού σύρματος από τυχόν εμφοτενήμην συσκευή στο κυκλοφορικό σύστημα (δηλ. φύτρα κοιλης φλέβας, stent). Ανασκοπήστε το ιστορικό του ασθενούς πριν από τη διαδικασία καθετηριασμού για την εκτίμηση για πιθανά εμφοτενάτα. Πρέπει να δινετε προσοχή σχετικά με το μήκος του οδηγού ελατηριωτού σύρματος που εισέγεται. Εάν ο ασθενής έχει εμφοτενά στο κυκλοφορικό σύστημα, συνιστάται η πραγματοποίηση της διαδικασίας με καθετήρα υπό άμεση απεικόνιση για την ελαγκτοποίηση του κινδύνου εγκλωβισμού του οδηγού σύρματος.¹

8. **Προειδοποίηση:** Εξαίτιας του κινδύνου έκθεσης στον ίδιο HIV (Ιός της ανθρώπινης ανοσοανεπάρκειας) ή σε άλλα

παθογόνα που μεταφέρονται με το αίμα, το νοσηλευτικό προσωπικό πρέπει να εφαρμόζει τακτικά τις γενικά επιβεβλημένες προφύλαξεις για το αίμα και τα σωματικά υγρά στη φροντίδα όλων των ασθενών.

9. **Προφύλαξη:** Οι μόνιμοι καθετήρες πρέπεινα επιθεωρούνται τακτικά για την επιθυμητή παροχή, την ασφάλεια του επιδέσμου, τη σωστή θέση του καθετήρα και για την ασφαλή σύνδεση του Luer-Lock. Για να αναγνωρίσετε εάν η θέση του καθετήρα έχει αλλάξει, χρησιμοποιείτε τις εκατοσταίες σημάνσεις.
10. **Προφύλαξη:** Η διασφάλιση ότι το άκρο του καθετήρα δεν έχει εισέλθει στην καρδιά ή ότι δεν κείται πλέον παράλληλα προς το αγγειακό τοίχωμα είναι δυνατό μόνο με την ακτινολογική εξέταση της τοποθέτησης του καθετήρα. Εάν η θέση του καθετήρα έχει αλλάξει, εκτελέστε αμέσως ακτινολογική εξέταση θόρακα για την επιβεβαίωση της θέσης του άκρου του καθετήρα.
11. **Προφύλαξη:** Για λήψη δεγμάτου αίματος, κλείστε προτοφυρινά την(α) υπόλοιπη(ες) θύρα(ες) μέσω της(ων) οποία(ν)ον εγχέονται διαδόματα.
12. **Προφύλαξη:** Η αλκοόλη και η ακετόνη είναι δυνατό να εξασθενήσουν τη δομή των υλικών πολλούντων. Ελέγχετε εάν τα συστατικά των σπρέι και των τολοπίουν παρασκευής περιέχουν ακετόνη και αλκοόλη. Ακετόνη: Μη χρησιμοποιείτε ακετόνη στην επιφάνεια του καθετήρα. Η ακετόνη επιτρέπεται να εφαρμοστεί στο δέρμα αλλά πρέπει να αφέσει να στεγνώσει εντελώς πριν από την εφαρμογή επιδέσμου. Αλκοόλη: Μη χρησιμοποιείτε αλκοόλη για τον εμποτισμό της επιφάνειας του καθετήρα ή για την αποκατάσταση της βιτότητας του καθετήρα. Πρέπει να δίνεται προσοχή κατά την ενστάλιξη φαρμάκων που περιέχουν υψηλές συγκεντρώσεις αλκοόλης. Να αφήνετε πάντοτε την αλκοόλη να στεγνώσει εντελώς πριν από την εφαρμογή επιδέσμου.
13. **Προφύλαξη:** Κάποια απολυμαντικά που χρησιμοποιούνται στη θέση εισαγωγής του καθετήρα περιέχουν διαλύτες, οι οποίοι είναι δυνατό να προσβάλλουν το υλικό του καθετήρα. Πριν από την εφαρμογή του επιδέσμου, διασφαλίστε ότι η θέση εισαγωγής είναι στεγνή.
14. **Προφύλαξη:** Η χρήση σύντριγας μικρότερης από τα 10 mL για κατανοισμό ή αφοίρεση σήματος από έναν αποφραγμένο καθετήρα ενδέχεται να προκαλέσει ενδοσυλική διαρροή ή ρίζη του καθετήρα.
- Προτεινόμενη διαδικασία:**
Χρησιμοποιούτε άσπρη τεχνική.
 1. **Προφύλαξη:** Τοποθετήστε τον ασθενή σε ελαφρά θέση Trendelenburg, όπως γίνεται ανεκτή, για τη μείωση του κινδύνου ερβολής αέρα. Εάν χρησιμοποιείται μηριαία προέγγιση, τοποθετήστε τον ασθενή σε πλατιά θέση.
2. Παρασκευάστε και καύσητε με οδόνιο τη θέση παρακέντησης, όπως απατείται.
3. Εκτελέστε δοκιμασία σχηματισμού πομφού στο δέρμα με επιθυμητή βελόνα (βελόνα 25 Ga. ή 22 Ga.).
4. Προετοιμάστε τον καθετήρα για εισαγωγή με έκπλουση κάθε αώναν και τοποθέτηση σφριγκτήρα ή προσάρτηση των πομφών έγχυσης στις κατώλληξες γραμμές προέκτασης. Αφήστε την περιφερική γραμμή προέκτασης ανοικτή χωρίς πώμα για διόδο του οδηγού σύρματος. **Προειδοποίηση:** Μην κόβετε τον καθετήρα για να τροποποιήσετε το μήκος του.
5. Εντοπίστε την κεντρική φλέβα με βελόνα 22 Ga. και σύργη.
 6. Εισαγάγετε τη διάταξη καθετήρα/βελόνας εισαγωγέα με προσαρτημένη σύρηγα μέσα στη φλέβα κατά μήκος της πλευράς της βελόνας εντοπισμού και αναρροφήστε. Αφαιρέστε τη βελόνα εντοπισμού. Αποσύρετε τη βελόνα από τον καθετήρα εισαγωγέα. Εάν δεν παρατηρείται ελεύθερη ροή φλεβικού αίματος μετά την αφαίρεση της σύρηγας, προσαρτήστε τη σύρηγα στον καθετήρα και αναρροφήστε έως δύο σημείων υψηλής καλή ροή φλεβικού αίματος. **Προφύλαξη:** Το χρώμα του αίματος που αναρροφάται δεν αποτελεί πάντοτε αξιόπιστο δείκτη φλεβικής προσπέλασης.¹¹ Μην επανεισαγάγετε τη βελόνα στον καθετήρα εισαγωγέα. Λόγω του ενδεχόμενου αικόνιας αρτηριακής τοποθέτησης, επιλύθεστε τη φλεβική προσπέλαση μέσω κυματομορφής που τοποθετείται από βαθμονομημένο μορφοτρόπευτη πίεσης (ανατρέξτε στο σχήμα 2). Εάν δε διατίθεται εξεπλοιασμός αιμοδυναμικής παρακολούθησης που να επερέπει τη μετατροπή κεντρικής φλεβικής κυματομορφής, αποσύρετε τη σύρηγα και ελέγχετε για σφυγμική ροή. Η σφυγμική ροή είναι συνήθως δείκτης αικόνιας αρτηριακής παρακέντησης.
Εναλλακτική τεχνική: Η βελόνα εισαγωγέα είναι δυνατό να χρησιμοποιηθεί με τυπικό τρόπο ως εναλλακτική λύση στη διάταξη καθετήρα/βελόνας.
7. Με χρήση του Arrow Advancer δύο τεμαχίων, προωθήστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος μέσω της βελόνας ή του καθετήρα εισαγωγέα οδηγού σύρματος μέσα στη φλέβα. Προορίστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος έως το απαιτούμενο βάθος. Για την προώθηση του άκρου σχήματος "J" ενδέχεται να χρειαστεί απαλή περιστροφική κίνηση. **Προειδοποίηση:** Μην κόβετε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος για την τροποποίηση του μήκους του. Μην αποσύρετε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος πάνω στη λοξότητη της βελόνας για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου πιθανού διαχορισμού ή ζημιάς του οδηγού ελατηριωτού σύρματος.
Οδηγίες για το Arrow Advancer δύο τεμαχίων:
 - Με χρήση του αντιχειρά σας, ευθεύτερα το άκρο σχήματος "J" αποσύροντας τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος μέσα στο Arrow Advancer (ανατρέξτε στα σχήματα 3, 4). Όταν το άκρο είναι ευθείασμένο, ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος είναι έτοιμος για εισαγωγή. Οι εκατοσταίες σημάνσεις έχουν ως αναφορά το άκρο σχήματος "J". Μία ταυτία υποδεικνύει το 10 cm, δύο ταυτίες τα 20 cm και τρεις ταυτίες τα 30 cm.**Εναλλακτική τεχνική:** Εάν προπιάτε έναν απλό ακαμπτο σωλήνα ευθείασμού, είναι δυνατό να αποσυνδεθεί το τμήμα του σωλήνα ευθείασμού του Arrow Advancer από τη μονάδα και να χρησιμοποιηθεί ξεχωριστά.
Διαχωρίστε το άκρο του Arrow Advancer ή το σωλήνα ευθείασμού από τη μπλε μονάδα Advancer. Εάν χρησιμοποιείται το τμήμα του άκρου σχήματος "J" του οδηγού ελατηριωτού σύρματος, προετοιμαστείτε για την εισαγωγή σύροντας τον πλαστικό σωλήνα πάνω από το άκρο σχήματος "J" έτσι ώστε να ευθεύτετε. Ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος πρέπει κατόπιν να προσωθείται με το συνήθη τρόπο έως το επιθυμητό βάθος.
8. Κρατήστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος στη θέση του και αφαιρέστε τη βελόνα ή τον καθετήρα εισαγωγέα. **Προφύλαξη:** Διατρέψτε σταθερό κράτημα στον οδηγό ελατηριωτού σύρματος συνεχώς. Χρησιμοποιήστε τις εκατοσταίες σημάνσεις πάνω στον οδηγό ελατηριωτού σύρματος για τη ρύθμιση του μόνιμου μήκους σύμφωνα με το επιθυμητό βάθος τοποθέτησης του μόνιμου καθετήρα.

- Διευρύνετε τη θέση δερματικής παρακέντησης τοποθετώντας την κόπτουσα ακμή του νυστερίου μακριά από τον οδηγό ελατηριού σύρματος. **Προφύλαξη:** Μην κόβετε το οδηγό σύρμα. Χρησιμοποιήστε το διαστολέα για τη διεύρυνση της θέσης, ανάλογα με τις ανάγκες. **Προειδοποίηση:** Για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου πιθανής διάτρησης του αγγειακού τοιχώματος, μην αφήστε το διαστολέα στη θέση του ως μόνιμο καθετήρα.
 - Περάστε το άκρο του καθετήρα πολλαπλών αυλών πάνω από τον οδηγό ελατηριού σύρματος. Στο άκρο του ομφαλού του καθετήρα πρέπει να παραμένει εκτεθεμένο επαρκές μήκος οδηγού σύρματος για τη διάτηρηση σταθερού κρατήματος πάνω στο οδηγό σύρμα. Κρατώντας κοντά στο δέρμα, προωθήστε τον καθετήρα μέσα στη φλέβα με ελαφρά περιτροφική δύναμη. **Προφύλαξη:** Λεν πρέπει να προσαρτηθεί στον καθετήρα σφιγκτήρας και στερεωτικό καθετήρα, προτού αφαιρεθεί ο οδηγός ελατηριού σύρματος.
 - Με χρήση εκατοσταίων σημάνσεων στον καθετήρα ως σημεία αναφοράς τοποθετήστε τον καθετήρα στην τελική μόνιμη θέση. Όλες οι εκατοσταίες σημάνσεις έχουν αναφορά το άκρο του καθετήρα. Η συμβολολογία σήμανσης έχει ως εξής: (1) αριθμητική: 5, 15, 25 κ. λπ., (2) ταυνίες: κάθε ταυνία υποδηλώνει διάστημα των 10 cm, δηλ. μία ταυνία υποδηλώνει τα 10 cm, δύο ταυνίες υποδηλώνουν τα 20 cm, κ. λπ. και (3) κάθε κουκίδα υποδηλώνει διάστημα του 1 cm.
 - Κρατήστε τον καθετήρα στο επιθυμητό βάθος και αφαιρέστε τον οδηγό ελατηριού σύρματος. Ο καθετήρας άγρως που περιλαμβάνεται στο προϊόν αντό έχει σχεδιαστεί για ελεύθερη δίοδο πάνω από τον οδηγό ελατηριού σύρματος. Εάν συναντήσετε αντίσταση όταν επιχειρείτε την αφάρεση του οδηγού ελατηριού σύρματος μετά την τοποθέτηση του καθετήρα, το ελατηριού σύρμα είναι δυνατό να στρεβλωθεί γύριο από το άκρο του καθετήρα εντός του αγγείου (ανατρέξτε στο σχήμα 5).
 - Στην περίπτωση αυτή, η έλξη προς τα πίσω του οδηγού ελατηριού σύρματος ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα την εφαρμογή υπερβολικής δύναμης με αποτέλεσμα τη θράση του οδηγού ελατηριού σύρματος. Εάν συναντήσετε αντίσταση, αποσύρετε τον καθετήρα σε σχέση με τον οδηγό ελατηριού σύρματος σε απόσταση 2-3 cm περίπου και επιχειρήστε την αφάρεση του οδηγού ελατηριού σύρματος. Εάν συναντήσετε πάλι αντίσταση, αφαιρέστε ταυτόχρονα τον οδηγό ελατηριού σύρματος και τον καθετήρα. **Προειδοποίηση:** Παρότι η επίπτωση της αστοχίας του οδηγού ελατηριού σύρματος είναι εξαιρετικά χαμηλή, ο απόρριψη πρέπει να γνωρίζει το ενδεχόμενο θραύσης εάν ασκήσει υπερβολική δύναμη στο σύρμα.
 - Κατά την αφάρεση, επαληθεύστε ότι ολόκληρος ο οδηγός ελατηριού σύρματος είναι άθικτος.
 - Ελέγχετε την τοποθέτηση εντός του αυλού, προσαρτώντας μια σύριγγα σε κάθε γραμμή προέκτασης και αναφροήστε έισος δύο παραπρήσητες ελεύθερη ροή φλεβικού αίματος. Συνδέστε όλες τις γραμμές προέκτασης σε κατώλληξης γραμμή(ές) Luer-Lock, όπως απαιτείται. H(O) μη χρησιμοποιούμενη(ές) θύρα(ές) είναι δυνατό να "ασφαλετίσουν" με πάμα(ατα) έγχυση, με χρήση τυπικού πρωτοκόλλου νοσοκομείου. Παρέχονται συρόμενοι σφιγκτήρες στις γραμμές προέκτασης για την απόφραξη της ροής μέσω κάθε αυλού κατά τη διάρκεια αλλαγών γραμμής και πωμάτων έγχυσης. **Προφύλαξη:** Για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου πρόκλησης ζημιάς στις γραμμές προέκτασης από υπερβολική πίεση, κάθε σφιγκτήρας πρέπει να ανοίγεται πριν από την έγχυση μέσω του αυλού αυτού.
 - Στερεώστε και επιδέστε τον καθετήρα προσωρινά.
 - Επαληθεύστε τη θέση του άκρου του καθετήρα με ακτινογραφία θώρακο αμέσως μετά την τοποθέτηση. **Προφύλαξη:** Η ακτινολογική εξέταση πρέπει να εμφανίζει τον καθετήρα τοποθετημένο στη δεξιά πλευρή του μεσοθιωρακίου στην άνω κοιλή φλέβη με το περιφερικό άκρο του καθετήρα παράλληλα προς το τοίχομα της κοιλής φλέβας και το περιφερικό του άκρο τοποθετημένο σε επίπεδο πάνω από είτε την άνω φλέβη είτε την τρόπιση της τραχείας, όπου από τη δύο απεικονίζεται καλύτερα. Εάν το άκρο του καθετήρα είναι τοποθετημένο εσφαλμένα, επαντοποθετήστε το και επαληθεύστε πάλι.
 - Στερεώστε τον καθετήρα στον ασθενή. Χρησιμοποιήστε ομφαλο τριγωνικής συμβόλης με ακέραιο διακύνιο ραμμάτων και τα πλευρικά πτερύγια ως κύρια θέση ραμμάτων. Σε κιτ όπου παρέχονται, ο σφιγκτήρας και το στερεοτικό καθετήρα πρέπει να χρησιμοποιούνται ως δευτερεύουσα θέση ραμμάτων, ανάλογα με τις ανάγκες. **Προφύλαξη:** Μη συρράπτετε απευθείας στην εξωτερική διάμετρο του καθετήρα για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου κοπής ή πρόκλησης ζημιάς στον καθετήρα ή παρεμπόδισης της ροής στον καθετήρα.
 - Σφιγκτήρας και στερεωτικό καθετήρα (όπου παρέχονται) Οδηγίες χρήσης:**
 - Μετά την αφάρεση του οδηγού ελατηριού σύρματος και τη σύνθετη ή την ασφάλιση των απαραίτητων γραμμών, διανοίξτε τα πτερύγια του σφιγκτήρα καθετήρα και τοποθετήστε τον καθετήρα όπως απαιτείται για τη διασφάλιση της σωθικής θέσης του άκρου (ανατρέξτε στο σχήμα 6).
 - Κουμπώστε το άκαμπτο στερεωτικό πάνω στο σφιγκτήρα του καθετήρα (ανατρέξτε στο σχήμα 7).
 - Στερεώστε τον καθετήρα στον ασθενή συρράπτοντας το σφιγκτήρα και το στερεοτικό του καθετήρα στο δέρμα, με χρήση των πλευρικών πτερυγίων για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου μετακίνησης του καθετήρα (ανατρέξτε στο σχήμα 8).
 - Καλύψτε με επίδεσμο τη θέση παρακέντησης σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. **Προφύλαξη:** Λιατηρέψτε τη θέση εισαγωγής με τακτικές σχολαστικές αλλαγές επιδέσμου με χρήση άσητης τεχνικής.
 - Καταγράψτε στο φάκελο του ασθενούς το μήκος του μόνιμου καθετήρα με βάση τις εκατοσταίες σημάνσεις στον καθετήρα όπου εισέρχεται στο δέρμα. Πρέπει να γίνεται συγχρησιμή επανεκτίμηση, έτσι ώστε να διασφαλιστεί ότι ο καθετήρας δεν έχει μετακινηθεί.
- Διαδικασία ανταλλαγής καθετήρα:**
- Χρησιμοποιείτε άσητη τεχνική.
 - Προφύλαξη:** Προτού επιχειρήστε μια διαδικασία ανταλλαγής καθετήρα, αφαιρέστε το σφιγκτήρα και το στερεωτικό του καθετήρα, όπου παρέχονται.
 - Προχωρήστε σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Δε συνιστάται η κοπή του καθετήρα λόγω του ενδεχόμενου εμβολής καθετήρα.
- Διαδικασία αφαίρεσης καθετήρα:**
- Προφύλαξη:** Τοποθετήστε τον ασθενή σε ίππια θέση.
 - Αφαιρέστε τον επίδεσμο. **Προφύλαξη:** Για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου κοπής του καθετήρα, μη χρησιμοποιείτε ψαλιδί για την αφάρεση του επίδεσμου.
 - Προειδοποίηση:** Η έκθεση της κεντρικής φλέβας στην ατμοσφαιρική πίεση ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα την είσοδο αέρα στο κεντρικό φλεβικό σύστημα. Αφαιρέστε

το(α) ράμμα(τα) από το σφιγκτήρα του καθετήρα και την κύρια θέση ραμμάτων. Προσέχετε ώστε να μην κόψετε τον καθετήρα. Αφαιρέστε τον καθετήρα αργά, έλκοντάς τον παράλληλα προς το δέρμα. Καθός ο καθετήρας εξέρχεται από τη θέση, εφαρμόστε πίεση με επίδεσμο αδιαπέραστο στον αέρα, π. χ. γάζα Vaseline. Επειδή το υπολευμματικό τηήμα του καθετήρα παραμένει ένα σημείο εισόδου αέρα ένας ότου σφραγίστει εντελώς ο αποφρακτικός επίδεσμος πρέπει να παραμείνει στη θέση του επί 24-72 ώρες τουλάχιστον, ανάλογα με το χρονικό διάστημα παραμονής του καθετήρα.^{12,15,17,20}

4. Κατά την αφαίρεση του καθετήρα, επιθεωρήστε τον έτσι ώστε να βεβαιωθείτε ότι έχει αποσυρθεί ολόκληρο το μήκος του.
5. Τεκμηριώστε τη διαδικασία αφαίρεσης.

Η Arrow International, Inc. συνιστά στο χρήστη την εξουκείωση με τη βιβλιογραφία αναφοράς.

* Εάν έχετε οποιεσδήποτε ερωτήσεις ή θα θέλατε να λάβετε επιπλέον πληροφορίες αναφοράς, παρακαλούμε επικοινωνήστε με την Arrow International, Inc.



ARROW

Több lumenű centrális vénás katéter szett

Biztonsági és hatékonyiségi szempontok:

Ne használja fel, ha a csomagolást korábban kinyitották vagy az sérült! **Figyelmeztetés:** használat előtt olvassa el a csomagban mellékelt tájékoztatóban található figyelmeztetést, övintézésteket és utasításokat! Ennek elmulasztása a beteg súlyos sértlését vagy halálát okozhatja.

A behelyezés, használat, és eltávolítás során ne változtassa meg a katétert, a rugalmas vezetődrótot, vagy a készlet bármely egyéb részét.

Az eljárás szakképzett, azanatómiai irány pontok, a biztonságos technika és az esetleges komplikációk terén tapasztalt orvos végezte.

Veszély: Nevezesse a katétert a jobb pitvarba vagy jobbkamrába és azt ne hagyja ott. (lásd 1. ábra).

Szívtamponád: Több szerző leírta már, hogy a centrális vénás katéter bevezetése a jobb pitvarba veszélyes^{2,3,4,6,8,14,16}, mert szívperforációt és szívtamponádot okozhat.^{3,4,6,14,16} Bár a pericardialis effúzió következetben kialakuló szívtamponád ritka, mortalitása magas.¹⁸ A centrális vénás katétereket behelyező szakembereknek tisztában kell lenniük ezzel a potenciálisan halálos komplikációval, mielőtt a beteg méreteihez képest túlságosan előre tolják a katétert.

Nincs olyan bevezetési út, vagy katétertípus, melynél ez a potenciálisan fatális komplikáció kizárható lenne.¹⁶ A bentmaradó katéter hegyének helyét röntgenvizsgállal ellenőrizni kell a behelyezés után.^{2,3,6,14,16,19} A centrális vénás katétereket a vena cava superiora kell helyezni^{2,3,4,6,8,14,21}, úgy hogy a jobb pitvarba való szájadás fölött és az érfallal párhuzamosan helyezkedjen el^{10,21} és a disztralis vége a venaazygos vagy a carina tracheae magasságában legyen (attól függően, melyik vizualizálható jobban).

A centrális vénás katétereket nem szabad a jobb pitvarba helyezni, kivéve speciális, viszonylag rövid időtartamokat, pl. levegőszívás idegsébészeti műtétek alatt. Az ilyen beavatkozások nem veszélytelenek és csak szoros monitorozás és ellenőrzés mellett végezhetők.

Használati javaslat:

Aze Arrow többlelumenű katéter a centrális keringés elérését teszi lehetővé.

Ellenjavallatok:

Nem ismert.

Veszélyek és figyelmeztetések:^{*}

1. Figyelem: Steril, egyszeri használatra: Tilos újrafelhasználni, újrafeldolgozni vagy újrásterilizálni. Az eszköz újrafelhasználása olyan súlyos sérlés és/vagy fertőzés kockázatának lehetőségét teremti meg, amely akár halálos kimenetű is lehet.
2. Veszély: Ne vezesse a katétert a jobb pitvarba vagy jobbkamrába és azt ne hagyja ott. A centrális vénás katétereket úgy kell elhelyezni, hogy disztralis végük a vena cava superiorban, a jobb pitvarba való szájadás fölött, és az érfallal párhuzamosan helyezkedjen el. Vena femoralison való behatolás esetén a katéternek az érfallal párhuzamosan kell futnia és nem érheti el a jobb pitvat.
3. Veszély: A beavatkozást végzőnek tisztában kell lennie a centrális vénás katétereöz komplikációival, pl. az érv-, pitvar-, vagy kamraperforáció okozta szívtamponád, pleurális vagy mediastinális sérlések, levegő- vagy katéterembolizáció, a katéter elzáródása, a ductus thoracicus sérlése, bacteremia, septicaemia, thrombosis, véletlen artériai patkóció, idegsérlés, haematoma, haemorrhage, és dysrhythmiák.
4. Figyelmeztetés: ne alkalmazzon túlzott erőt a vezetődrót és a katéter kihúzása során. Ha a kihúzás során nehézségek lépnek fel, végezen mellkas-röntgenvizsgálatot és kérjen konzultációt.
5. Veszély: A beavatkozást végzőnek tisztában kell lennie azzal, hogy a centrális vénás punkciós helyen nyitott tük, katéterek valamint a szerek véletlen szétesztéséhez légbombolizációt okozhat. Ennek kockázatát csökkentendő kizárolg meg húzott Luer-Lock csatlakozókat használjon ezen eszközzel és a katéterrel történő manipulációján kövesse a légbombolizáció elkerülésére szolgáló kórházi előírásokat.
6. Figyelmeztetés: a vezetődrót jobb vagy bal szívfélbe jutása dysrhythmiát, jobb szár blokkot,⁹ valamint érfali, pitvari vagy kamrai perforációt okozhat.
7. Figyelmeztetés: Abeavatkozást végzőnek tisztában kell lennie annak veszélyével, hogy a vezetődrót elakadhat a keringési rendszerbe beültetett eszközökben (pl. vena cava filterek, sztentek). A katéteres beavatkozás előtt a beteg körötörénetét ellenőrizve derítse fel az esetleges implantátumokat. A behelyezett rugalmas vezetődrót hosszát különös körültekintéssel kell kiválasztani. A keringési rendszerben található implantátum esetén a vezetődrót elakadásának elkerülése érdekében javasolt a katéteres beavatkozást közvetlen megfigyelés mellett végezni.¹
8. Figyelmeztetés: a HIV (Humán Immunhiány Virüs) és egyéb, vérrel terjedő kórokozóknak való kitettség kockázata miatt valamennyi beteg vizsgálata és ellátása során javasolt rutinszerűen betartani az értalmas vér- és testnedvekkel kapcsolatos övintézkedéseket.
9. Figyelem: A bent maradó katétereket rendszeresen ellenőrizni kell: a megfelelő átáramlást, a kötés biztonságosságát, a katéter megfelelő helyzetét, és a Luer-Lock csatlakozókat. A cm beosztás segítségével tudja a katéter elmozdulását felismerni.
10. Figyelem: Csak röntgenvizsgállal állapítható meg, hogy a katéter beér-e a pitvarba és párhuzamosan helyezkedik-e el az érfallal. Ha a katéter helyzete megváltozik, azonnal végezz röntgenvizsgálatot a katéterhegy helyzetének ellenőrzésére.
11. Figyelem: Vér minta vétele esetén ideiglenesen zárja a csatlakozókat, melyeken keresztül az oldatokat infundálja.
12. Figyelem: Az alkohol és az aceton gyengítői a poliuretan anyagból készült eszközököt, ezért ellenőrizze az előkészítéséhez használat spray- és törölő alkohol és acetontartalmát. Aceton: Ne használjon acetont a katéter felületén. Aceton alkalmazhat a bőrön, de a kötés feltételle előtt a bőrnek teljesen meg kell száradnia. Alkohol: Ne használjon alkoholt a katéter felületének leáztatására, vagy az ájtáhatóságának javítására. Nagy mennyiséggű alkoholt tartalmazó gyógyszereket

beadásakor körültekintően járjon el. A kötés feltétele előtt a bőrnék az alkoholtól teljesen meg kell száradnia.

13. Figyelem: Egyes, a behatolási ponton használt dezifenciák olyan oldószeretek tartalmaznak, melyek károsíthatják a katéter anyagát. A kötés feltétele előtt ellenőrizze, hogy a bőr megszáradt.

14. Figyelem: 10 ml-esnél kisebb feckendővel való átöblítés vagy elakadásmentesítés intraluminalis szívárgást vagy a katéter rupturáját okozhatja.⁷

Ajánlott eljárás:

Steril technikát alkalmazzon.

1. Figyelem: Helyezze a beteget Trendelenburg helyzetbe, ami csökkenti a légembolízáció veszélyét. Femorális behatolás esetén a beteg feküdjön a hátán.

2. Megfelelő módon készítse elő és izolálja a behatolási pontot.

3. Szúrja meg a bőrt a megfelelő tüvel (25 G vagy 22 G).

4. Készítse elő a katétert a bevezetésre: öblítse át az összes lument és helyezze fel az injekciós sapkákat a megfelelő csőkre. A legdiszátiásabb helyet hagyja sapka nélkül, itt kell a vezetődrótot bevezetni. **Veszély:** Ne változtassa a katéter hosszát.

5. Lokalizálja a centrális vénát a 22 G-s tüvvel és feckendővel.

6. Vezesse az introducer katétert / tü a feckendővel a vénába a lokalizáló tü mellett és aspiráljon. Távolítsa el a lokalizáló tü, és húzza vissza a tü az introducer katétertől. Ha a tü eltávolítása után nem látna a vénás vér szabad áramlását, csatlakoztasson feckendőt a katéterhez és szívjon fel, amíg megfelelő vénás áramlást nem tapasztal. **Figyelem:** A vér színe nem minden esetben megbízható mutatója a vénás eredetnek.¹¹ Ne tegye visszaütözött introducerkatéterbe. Avéletlenartériásbevezetés veszélye miatt kalibrált nyomásérzékelő hullámformája segítségével ellenőrizze a szerelék behelyezését. (lásd 2. ábra).

Ha hemodinamikai monitorozáshoz használt eszköz nem áll rendelkezésre a vénás bevezetés ellenőrzésére, távolítsa el a feckendőt és vizsgálja meg az áramlás pulzálását. A pulzáló áramlás általában az artériás bevezetés jelzője.

Alternatív eljárás:

Az introducer tü szabványos módon való használata lehet alternatívája a katéter-tü összeállításnak.

7. A két részből álló Arrow Advancer segítségével vezesse előre a rugalmas vezetődrótot a vezetődrót introducer tünyi katéteren keresztül a vénába, a megfelelő mélységen. A "J" helyére előtolásakor enyhe csavaró modulátorra lehet szükség. **Figyelem:** Ne vágja a rugalmas vezetődrótot más hosszúságura. Ne húzza vissza a rugalmas vezetődröt a tüvel nem párhuzamosan, hogy elkerülje a vezetődrót elmettszést vagy megsértést.

Kétrészes Arrow Advancer használati utasítása:

• Hüvelykujjal húzza be a rugalmas vezetődrótot az Arrow Advancer-be, ezzel kiegynésetve a "J" végződést (lásd 3. és 4. ábra). A vég kiegynésetése után a rugalmas vezetődrót bevezetésre kész. A vezetődrótban lévő centiméter beosztás a "J" végétől indul, egy vonal van 10 cm-nél, kettő 20 cm-nél, három 30 cm-nél.

Alternatív eljárás:

Ha egy egyszerű kiegynésető csövet kíván használni, az Arrow Advancer kiegynésető csöve eltávolítható, és külön is használható.

Vegye le az Arrow Advancer véget vagy a kiegynésető csövet a kék Arrow Advancer egységről. Ha a rugalmas vezetődrót a "J" végét használja, a műanyag csövet a "J" végződésre húzza

egyeneseítse ki, előkészítve a bevezetésre. Ezután a szokásos módon tolja a rugalmas vezetődrótot a kívánt mélységiig.

8. Tartsa a rugalmas vezetődrótot egy helyben és távolítsa el az introducer tüt vagy a katétert. **Figyelem:** A rugalmas vezetődrótot mindig elősen tartsa. A rugalmas vezetődrón levő cm beosztás segítségével állítsa a beültetés mélységét a bent maradó katéter kívánt értékére.

9. Szíke segítségével növelte meg a bőrön ejtett bemetszést akkorára, hogy a szövettárgatót be tudja vezetni. Tartsa helyben a rugalmas vezetődrótot és távolítsa el a bevezetőtől. **Figyelem:** Ne vágjon bele a vezetődróba. A szövettárgató segítségével nagyobbítás meg a behatolási pontot. **Veszély:** Ne hagyja rögzítették a katétert, beüzemelte a szövettárgatót. Ez a minimálisra csökkenhető az érfali perforáció esetleges veszélye.

10. Fűzze a többlemlumen katéter hegyét a rugalmas vezetődrőrön. A megfelelően erős fogáshoz a vezetődrót elelegendő hosszának túl kell nyúlnia a katéter csatlakozóján. Fogja meg a bőr közéleben, majd tolja előre a katétert a vénába enyhe csavaró mozdulattal. **Figyelem:** Ha része a szettnek, a katéter szorítóját és kapcsát nem szabad a vezetődrót eltávolítása elöl a katéterhez csatlakoztatni.

11. A katéteren lévő cm beosztás, mint referencia segítségével vezesse a katéterről a megfelelő helyre. A cm beosztás a katéter hegyétől indul. A jelzések: (1)számos 5, 15, 25, stb.; (2) csíkok: minden csík 10 cm-jelent, egy csík a 10 cm-nél, 2 csík a 20 cm-nél, stb.; (3) pontok: cm-enként helyezkednek el.

12. Tartsa a katéterről a kívánt mélységen és távolítsa el a rugalmas vezetődrótot. Ez az Arrow katéter szabadon tolható a rugalmas vezetődrót előre, ha ellenállás tapasztal a katéter behelyezése után a vezetődrót eltávolításakor, a vezetődrót vége meghajolhatott a katéteren kívül, az érben (lásd 5. ábra).

Ilyen esetben a rugalmas vezetődrótval való visszahúzás túlzott erőhatással járhat, amit a vezetődrót törsével okozhatja. Ha ellenállás tapasztal, húzza vissza a katéterről a vezetődróthoz képest 2-3 cm-rel, majd próbálja meg eltávolítani a rugalmas vezetődrót és a katéterről egyben. **Figyelem:** Bár a rugalmas vezetődrót eltörésének esélye kicsi, a beavatkozást végező szakembernek tisztában kell lennie azzal, hogy túl nagy erő hatására a drót eltörhet.

13. Eltávolítás után ellenőrizze a rugalmas vezetődrót épsegét.

14. Ellenőrizze a lumenbe való behelyezést, csatlakoztasson feckendőt minden csőhöz és alkalmazzon szívlábat, amíg a vénás vér szabad áramlását nem tapasztalja. Csatlakoztassa a csöveket a megfelelő Luer-Lock csatlakozókhöz. A nem használt csatlakozókat "lezárhatja" injekciós sapkákkal a körházi előírásoknak megfelelően. A szereleken csapok találhatóak az áramlás elzárására a csövek és injekciós sapkák cseréjéhez. **Figyelem:** A szerelék nagy nyomás okozta sérüléseinek elkerülése érdekében, egy-egy lumen átmossá előtt minden rajta lévő csapot ki kell nyitni.

15. Rögzítse és kösse át a katéterről ideiglenesen.

16. Abehelyezés után azonnal röntgenen ellenőrizze a katéter hegyének helyzetét. **Figyelem:** A röntgenvizsgálatnak a katéterről a mediastinum jobb oldalán, a vena cava superiorban, disztralis végével a vénafallal párhuzamosan, a venaazygos vagy a carina tracheae (amelyik jobban látszik) magasságában végződve kell ábrázolnia. Ha a katéter vége nem így helyezkedik el, igazítása meg, majd újabb vizsgállattal ellenőrizze a katéterről a helyezkedését.

17. Rögzítse a katéterről a betegre. Elsődleges öltési helynek egy háromszög alakú, belső öltési gyűrűvel és száryakkal rendelkező csatlakozót használjon. Egyes kiték tartalmaznak katéterről fogót és kapcsot, ezeket szükség esetén mint

másodlagos öltési helyeket használhatja. **Figyelem:** Ne öltsön követlenül a katéter különb felületére, hogy csökkentse a katéter sérülésének vagy elszorításának veszélyét.

Katéterfogó és kapocs (nem minden szett része) használati utasítás:

- A rugalmas vezetődrót eltávolítása és a szükséges csővek csatlakoztatása és rögzítése után nyissa ki a gumilázár száryait és úgy helyezze el a katéteren, hogy a hegy megfelelő lokalizációját biztosítsa. (lásd 6. ábra).
 - Pattintsa a merev kapcsot a katéter elszorítóra (7. ábra).
 - Rögzítse a katétert a beteghez a katéter kapocs bőrhöz öltésével, használva a színyakat, hogy csökkentse a katéter elmozdulásának veszélyét (8. ábra).
18. Kölcsön át a punkció helyét a kórházi előírásoknak megfelelően. **Figyelem:** Abevezetés helyére rendszeresen, aszpektikus módon kösse át.
19. Jegyezze fel a beteg dokumentációjában a katéter beültetési hosszát, a bőrszintjében lévő centiméter jelzés alapján. Gyakran ellenőrizze rátekintéssel, hogy a katéter nem mozdult-e el.

A katéter cseréje:

1. Használjon steril technikát.

2. **Figyelem:** A katéter cseréje előtt távolítsa el a katéterfogót és a kapcsot (ha van).

3. A beavatkozást a kórházi előírásoknak megfelelően végezz el. A katétererbolízáció veszélye miatt a katéter elvágása nem ajánlott.

A katéter eltávolítása:

1. **Figyelem:** Fektesse hátrára a beteget.
2. Távolítsa el a kötést. **Figyelem:** A katéter elvágásának veszélye mitt ne használjon ollót a kötés eltávolításához.
3. **Veszély:** A centrális vénák légkörnyomásnak való kitettsége a levegő központi rendszerebe való bejutását eredményezheti. Távolítsa el a katéterfogót (ha van) és az elsődleges öltési hely öltéseit. Ügyeljen arra, hogy ne vágja el a katétert. A katétert lassan, a bőr sikjával párhuzamosan húzza távolítsa el. Amikor a katéter kilép, levegőt átnem ereszti (pl. Vaseline-es) gézlapppal gyakoroljon nyomást a behatolási pontra. Mivel a bevezető csatornán keresztül a levegő bejuthat, a szorító kötést a katéter behelyezés idejétől függően legalább 24-72 óráig tartsa a bevezetési ponton.^{12,15,17,20}
4. Akatéter eltávolítása után győződjön meg, hogy az egész katétert eltávolította.

5. Dokumentálja a katéter eltávolítását.

AZ Arrow International, Inc. ajánlja a hivatalos szakirodalom megismérését.

*Ha kérdése van, vagy további információra van szüksége, vegye fel a kapcsolatot az Arrow International-lel.



IT

ARROW

Prodotto multilume per cateterismo della vena centrale

Considerazioni in merito alla sicurezza ed all'efficacia:

Non usare se la confezione è stata aperta o manomessa. **Avvertenza:** prima dell'uso, leggere tutte le avvertenze, precauzioni e istruzioni stampate nel foglietto illustrativo. La mancata osservanza di tali avvertenze, precauzioni e istruzioni potrebbe comportare gravi lesioni al paziente, e persino provocarne la morte.

Non alterare il catetere, la guida metallica a molla o qualsiasi altro componente del kit/set durante l'inserimento, l'uso o la rimozione.

La procedura deve essere effettuata da personale addestrato, molto esperto nei punti di riferimento anatomici, sicuro nella tecnica ed in grado di affrontare eventuali complicazioni.

Avvertenza: non inserire il catetere nell'atrio destro o nel ventricolo destro né lasciarlo inserito (fare riferimento alla Fig. 1).

Tamponamento cardiaco: è stato documentato in molti articoli scientifici di autori diversi che l'introduzione di cateteri permanenti nell'atrio destro è una pratica pericolosa^{2,3,4,6,8,14,16} che può provocare perforazione e tamponamento cardiaco.^{2,3,4,6,14,16} Sebbene il tamponamento cardiaco causato da effusione pericardica sia inconsueto, è tuttavia associato ad un alto tasso di mortalità.¹⁸ I medici che eseguono l'inserimento dei cateteri nella vena centrale devono essere a conoscenza di questa complicazione potenzialmente fatale prima di far avanzare troppo il catetere in relazione alla corporatura del paziente.

Non esistono particolari percorsi o tipi di catetere che possano garantire l'assenza di questa complicazione potenzialmente fatale.¹⁶ La posizione effettiva della punta del catetere permanente deve essere confermata mediante radiografia dopo l'inserimento.^{2,3,6,14,16,19} I cateteri per vena centrale devono essere collocati nella vena cava superiore^{2,3,4,6,8,14,21} sopra la congiunzione della stessa con l'atrio destro e parallelamente alle pareti del vaso,^{10,21} in modo che la punta distale si trovi ad un livello superiore rispetto alla venaazygos o alla carena tracheale, scegliendo quella che è maggiormente in evidenza.

I cateteri per vena centrale non vanno collocati nell'atrio destro, a meno che non sia specificamente richiesto per particolari procedure a termine relativamente breve, come ad esempio, l'aspirazione di emboli gassosi durante interventi neurochirurgici. Simili procedure sono nondimeno rischiose e devono essere rigorosamente monitorate e controllate.

Indicazioni per l'uso:

Il catetere multilume permette l'accesso venoso alla circolazione centrale.

Controindicazioni:

Nessuna conosciuta.

Avvertenze e precauzioni:^{*}

1. **Avvertenza:** sterile, monouso: non riutilizzare, ricondizionare o risterilizzare. Il riutilizzo del dispositivo

crea un rischio potenziale di gravi lesioni e/infezioni che possono risultare fatali.

2. **Avvertenza:** non inserire il catetere nell'atrio destro o nel ventricolo destro né lasciarlo inserito. I cateteri per vena centrale devono essere posizionati in modo tale che la punta distale del catetere si trovi nella vena cava superiore (VCS), sopra la congiunzione della VCS con l'atrio destro, e che giaccia parallela alle pareti del vaso. Per l'inserimento attraverso la vena femorale, il catetere dev'essere fatto avanzare nel vaso in modo tale che la punta giaccia parallela alle pareti del vaso e non entri nell'atrio destro.
3. **Avvertenza:** i medici devono essere a conoscenza delle complicazioni associate all'uso dei cateteri per vena centrale, inclusi tamponamento cardiaco dovuto alla perforazione delle pareti del vaso, perforazione atriale o ventricolare, lesioni pleuriche o mediastiniche, embolia gassosa, embolia da catetere, occlusione del catetere, lacerazione del dotto toracico, batteriemia, setticemia, trombosi, involontaria puntura dell'arteria, lesioni ai nervi, formazione di ematoma, emorragia e disritmie.
4. **Avvertenza:** non esercitare forza eccessiva durante la rimozione della guida metallica o del catetere. Se la rimozione non potesse essere facilmente compiuta, si dovrà eseguire una radiografia toracica e richiedere un ulteriore consulto.
5. **Avvertenza:** il medico deve essere a conoscenza dei problemi potenziali di embolia gassosa associati all'aver lasciato aperti aghi o cateteri nei siti di iniezione nella vena centrale o come conseguenza di collegamenti involontari. Per ridurre il rischio di scollamenti, con questo dispositivo usare esclusivamente connessioni a blocco Luer strettamente serrate. Attenersi al protocollo ospedaliero onde evitare il rischio di embolia gassosa per tutte le procedure di manutenzione del catetere.
6. **Avvertenza:** il passaggio della guida metallica nella parte destra del cuore può causare disritmie, blocco di branca destra^a e perforazione della parete dei vasi, degli atri o dei ventricoli.
7. **Avvertenza:** i medici devono essere a conoscenza della possibilità di intrappolamento della guida metallica da parte di un dispositivo impiantato nel sistema circolatorio (ovvero, filtri della vena cava, stent). Esaminare l'anamnesi del paziente prima di un intervento di cateterismo per valutare eventuali impianti. Occorre prestare particolare attenzione alla lunghezza della guida metallica a molla inserita. Nel caso di un paziente con un impianto nel sistema circolatorio, si raccomanda di eseguire l'intervento di cateterismo sotto visualizzazione diretta per ridurre al minimo il rischio di intrappolamento della guida metallica.¹
8. **Avvertenza:** a causa del rischio di esposizione all'HIV (Virus dell'immunodeficienza umana) o ad altri agenti patogeni a trasmissione ematica, il personale sanitario deve abitualmente attenersi alla prassi universale riguardo le precauzioni per sangue e fluidi biologici nella cura di tutti i pazienti.

9. Precauzione: i cateteri permanenti devono essere ispezionati regolarmente per verificare che la portata sia quella desiderata, che la medicazione sia ben applicata, che il catetere sia posizionato correttamente e che le connessioni a blocco Luer siano sicure. Usare le tacche dei centimetri per controllare se la posizione del catetere sia cambiata.
10. Precauzione: soltanto mediante esame radiografico dell'ubicazione del catetere ci si può assicurare che l'estremità del catetere non sia entrata nel cuore o che non giaccia parallelamente alla parete del vaso. Qualora la posizione del catetere sia mutata, eseguire immediatamente un esame radiografico al torace per confermare la posizione della punta del catetere.
11. Precauzione: per il prelievo di campioni ematici, occludere temporaneamente la/le ulteriore/i bocchetta/e attraverso cui vengono iniettate le soluzioni.
12. Precauzione: l'alcool e l'acetone possono indebolire la struttura dei materiali in poliuretano. Leggere l'elenco degli ingredienti dei prodotti spray e dei tamponi impiegati per la preparazione del paziente per verificare che non contengano acetone o alcool. Acetone: non usare acetone sulla superficie del catetere. L'acetone può essere applicato sulla cute ma occorre attendere che si sia asciugato completamente prima di applicare la fasciatura. Alcool: non impiegare alcool per bagnare la superficie del catetere né per rendere nuovamente pervio il catetere. Occorre fare attenzione quando si instillano farmaci contenenti alte concentrazioni di alcool. Lasciare sempre asciugare completamente l'alcool prima di applicare la fasciatura.
13. Precauzione: alcuni disinfettanti usati sul sito di inserimento del catetere contengono solventi, che possono intaccare il materiale del catetere. Prima di applicare la fasciatura, accertarsi che il sito di inserimento sia asciutto.
14. Precauzione: l'uso di una siringa di misura inferiore a 10 mL per irrigare o liberare da coaguli un catetere occluso potrebbe causare una perdita intraluminale o la rottura del catetere.⁷

Procedura consigliata:

Usare una tecnica sterile.

1. Precauzione: sistemare il paziente in posizione di Trendelenburg fino al punto tollerato per ridurre il rischio di embolia gassosa. Se si usa l'approccio femorale, sistemare il paziente in posizione supina.
2. Preparare e coprire il sito di iniezione come necessario.
3. Eseguire un'incisione cutanea con l'ago del diametro desiderato (ago calibro 25 Ga. o 22 Ga.).
4. Preparare il catetere per l'inserimento irrigando ciascun lume con un'inezione e applicando i morsetti o fissando i cappucci di iniezione alle linee di prolunga appropriate. Lasciare aperta la linea di prolunga distale per consentire l'inserimento della guida. **Avvertenza: non tagliare il catetere per modificarne la lunghezza.**
5. Individuare la vena centrale servendosi di un ago e di una siringa calibro 22 Ga.
6. Introdurre nella vena, accanto all'ago localizzatore, il catetere introduttore/ago con la siringa collegata ed aspirare. Rimuovere l'ago localizzatore. Ritirare l'ago dal catetere introduttore. Se dopo aver rimosso l'ago non si osserva alcun flusso libero di sangue venoso, collegare la siringa al catetere e aspirare finché si stabilisce un buon flusso di sangue venoso. **Precauzione: il colore del sangue aspirato non è sempre un indicatore attendibile che sia stata effettivamente raggiunta la vena.¹¹**
7. Non reinserire l'ago nel catetere introduttore. A causa del rischio potenziale di un inserimento involontario nell'arteria, controllare l'ubicazione nella vena per mezzo di una forma d'onda ottenuta tramite un trasduttore di pressione calibrato (fare riferimento alla Fig. 2).
8. Qualora non si abbiano a disposizione apparecchiature di monitoraggio emodinamico per effettuare la trasduzione di una forma d'onda venosa centrale, verificare la presenza del flusso pulsatile scollegando la siringa. La presenza di flusso pulsatile indica solitamente che l'ago è stato inavvertitamente inserito in un'arteria.
9. Tecniche alternative: L'ago introduttore può essere usato nella maniera standard come alternativa al gruppo catetere/ago.
10. Usando il dispositivo di avanzamento bipezzo Advancer Arrow, far avanzare fino alla vena la guida metallica a molla attraverso l'ago o catetere introduttori. Far avanzare la guida metallica a molla fino alla profondità necessaria. Per far avanzare la punta a "J" potrebbe essere necessario un lieve movimento rotatorio. **Avvertenza: non tagliare la guida metallica a molla per modificarne la lunghezza. Non ritrarre la guida metallica a molla contro la smussatura dell'ago per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare la guida stessa.**

Istruzioni per l'uso del dispositivo di avanzamento bipezzo Advancer Arrow:

- Aiutandosi con il pollice, raddrizzare la parte a "J" ritraendo la guida metallica a molla nel dispositivo di avanzamento Advancer Arrow (fare riferimento alle Fig. 3, 4). Quando la punta è raddrizzata, la guida metallica a molla è pronta per l'inserimento. Le tacche dei centimetri iniziano a partire dall'estremità a "J". Una taca indica 10 cm, due tacche 20 cm, tre tacche 30 cm.

Tecniche alternative:

Se si preferisce un semplice tubo raddrizzatore, la parte del tubo raddrizzatore del dispositivo di avanzamento Advancer Arrow può essere staccata dall'unità per essere usata separatamente.

Separare la punta del dispositivo Advancer Arrow o il tubo raddrizzatore dall'unità Advancer Arrow azzurra. Se si usa la parte della guida metallica a molla con punta a "J", prepararla per l'inserimento facendo scorrere il tubo di plastica sulla "J", per raddrizzarla. La guida metallica a molla deve poi essere fatta avanzare nel modo consueto fino alla profondità desiderata.

8. Mantenere la guida metallica a molla in posizione e rimuovere l'ago o catetere introduttori. **Precauzione: mantenere una salda presa sulla guida metallica a molla per l'intera durata dell'operazione.** Usare le tacche dei centimetri poste sulla guida metallica a molla per regolare la lunghezza permanente, a seconda della profondità a cui si desidera inserire il catetere permanente.
9. Allargare il sito cutaneo dell'inezione tenendo il bordo tagliente del bisturi posizionato lontano dalla guida metallica a molla. **Precauzione: non tagliare la guida metallica.** Usare un dilatatore per tessuti per allargare il sito di iniezione come necessario. **Avvertenza: non lasciare inserito il dilatatore per tessuti come se si trattasse di un catetere permanente per ridurre al minimo il rischio di perforare la parete dei vasi.**
10. Infilare la punta del catetere multilume sopra la guida metallica a molla. Per mantenere una salda presa sulla guida metallica, è necessario che un tratto sufficiente di guida rimanga al di

fuori dell'estremità del raccordo del catetere. Afferrando il catetere vicino alla cute, farlo avanzare nella vena con un lieve movimento rotatorio. **Precauzione: collegare il morsetto ed il fermo al catetere soltanto dopo aver rimosso la guida metallica a molla.**

11. Usando le tacche dei centimetri poste sul catetere come punti di riferimento per la collocazione, far avanzare il catetere sino alla definitiva posizione permanente. Il punto di riferimento per le tacche dei centimetri è la punta del catetere. I simboli delle tacche sono i seguenti: (1) numero: 5, 15, 25, ecc.; (2) bande: ogni banda indica un intervallo di 10 cm, per cui una banda indica 10 cm, due bande indicano 20 cm, ecc.; (3) ogni punto indica un intervallo di 1 cm.
12. Mantenere il catetere alla profondità desiderata e rimuovere la guida metallica a molla. Il catetere Arrow in dotazione con questo prodotto è stato progettato per passare liberamente sulla guida metallica a molla. Qualora si incontrasse resistenza durante il tentativo di rimozione della guida metallica a molla in seguito all'inserimento del catetere, la guida metallica potrebbe essere rimasta agganciata alla punta del catetere all'interno del vaso (fare riferimento alla Fig. 5). In tale circostanza, se si tira la guida metallica a molla si può esercitare una forza eccessiva e provocarne la rottura. Se si incontra resistenza, ritirare il catetere di 2-3 cm rispetto alla guida metallica e tentare quindi di estrarre la guida metallica a molla. Se si incontra nuovamente resistenza, estrarre contemporaneamente la guida metallica ed il catetere. **Avvertenza: sebbene l'incidenza di rottura della guida metallica a molla sia estremamente bassa, il medico deve essere consapevole del rischio di rottura della guida qualora venga esercitata una forza eccessiva sul filo metallico.**
13. Una volta rimossa la guida metallica, verificare che sia intatta.
14. Controllare il posizionamento all'interno del lume collegando una siringa ad ogni linea di prolunga e aspirando fino a stabilire un buon flusso di sangue venoso. Collegare tutte le linee di prolunga alla linea(e) munita di Luer-Lock appropriata, a seconda delle necessità. La bocchetta(e) inutilizzata può essere "bloccata" attraverso il cappuccio di iniezione apposito attenendosi al protocollo ospedaliero standard. Le linee di prolunga sono dotate di morsetti scorrevoli per bloccare il flusso attraverso ciascun lume durante le sostituzioni delle linee e dei cappucci di iniezione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di danni alle linee di prolunga a causa di una pressione eccessiva, aprire ciascun morsetto prima di effettuare l'infusione attraverso il lume interessato.**
15. Fissare temporaneamente il catetere ed applicare una fasciatura.
16. Verificare la posizione della punta del catetere mediante una radiografia toracica subito dopo l'inserimento. **Precauzione: l'esame radiografico deve mostrare il catetere collocato nel lato destro del mediastino nella VCS, con l'estremità distale del catetere parallela alle pareti della vena cava e la punta distale posizionata ad un livello superiore rispetto alla vena azygos o alla carena tracheale, scegliendo quella che sia maggiormente in evidenza.** Se la punta del catetere non è posizionata correttamente, riposizionarla e ripetere la verifica.
17. Fissare il catetere al paziente. Come sito di sutura primario, usare un raccordo a giuntura triangolare provvisto di anello di sutura e alette laterali incorporati. Nei kit che li prevedono, il morsetto ed il fermo del catetere possono essere impiegati come sito di sutura secondario, qualora sia necessario.

Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare il catetere e per non impedire il flusso al suo interno, non suturare direttamente sul diametro esterno del catetere.

Istruzioni per l'uso del morsetto e del fermo del catetere (addove forniti):

- Dopo aver estratto la guida metallica a molla e collegato o bloccato linee pertinenti, allargare le alette del morsetto in gomma e collocarlo sul catetere come necessario per garantire il corretto posizionamento della punta (fare riferimento alla Fig. 6).
- Fissare con uno scatto il fermo rigido sul morsetto del catetere (fare riferimento alla Fig. 7).
- Fissare il catetere al paziente suturando insieme il morsetto e il fermo del catetere alla cute e usando le alette laterali per ridurre al minimo il rischio che possa spostarsi (fare riferimento alla Fig. 8).

18. Medicare il sito d'iniezione attenendosi al protocollo ospedaliero. **Precauzione: applicare regolarmente nuove medicazioni al sito di inserimento, usando sempre una tecnica asettica.**

19. Annotare sulla cartella del paziente la lunghezza del catetere permanente osservando le tacche dei centimetri nel punto in cui il catetere penetra nella cute. È necessario ricontrollare frequentemente il paziente per assicurarsi che il catetere non si sia mosso.

Procedura per il cambio del catetere:

1. Usare una tecnica sterile.
2. **Precauzione: prima di sostituire un catetere, rimuovere il morsetto ed il fermo del catetere (se presenti).**
3. Procedere attenendosi al protocollo ospedaliero. Si raccomanda di non tagliare il catetere a causa del rischio di embolia dovuta all'uso del catetere.

Procedura di rimozione del catetere:

1. **Precauzione: sistemare il paziente in posizione supina.**
2. Togliere la medicazione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di tagliare il catetere, non usare forbici per rimuovere la medicazione.**
3. **Avvertenza: l'esposizione della vena centrale alla pressione atmosferica può causare introduzione di aria nel sistema venoso centrale.** Rimuovere la/le sutura/e dal morsetto del catetere (se presente) e dal sito primario di suturazione. Fare attenzione a non tagliare il catetere. Estrarlo lentamente, mantenendolo parallelo alla cute. Durante l'uscita del catetere dal sito di introduzione, esercitare pressione con una fasciatura impermeabile all'aria, quale ad esempio una garza imbevuta di Vaseline. Poiché il tratto di catetere residuo può rappresentare un punto per l'ingresso d'aria fino a quando non sia stato completamente sigillato, la fasciatura occlusiva deve essere tenuta in situ per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di permanenza del catetere nel corpo.^{12,15,17,20}
4. Dopo aver rimosso il catetere, controllarlo per assicurarsi che sia stato estratto interamente.
5. Annotare la procedura usata per la rimozione.

La Arrow International, Inc. consiglia ai medici di familiarizzarsi con le opere scientifiche appropriate.

* In caso di quesiti o per ulteriori informazioni su questo argomento, rivolgersi alla Arrow International, Inc.

IT



ARROW

マルチルーメン中心静脈カテーテル

安全性と有効性について：

パッケージが開封されているか、破損している場合は使用しないでください。警告：使用前に、添付文書の警告、注意、および説明をすべてお読みください。これに従わないと、患者が傷害を受けたり死亡する可能性があります。

挿入中、使用中、または抜去中に、カテーテル、ガイドワイヤー、または他のキット/セットコンボーネントを改造しないでください。

手順は、解剖学的指標、安全手技、可能性のある合併症に精通し、訓練を受けた医師が行う必要があります。

警告：右心房および右心室にカテーテルを設置したり留置したりしないでください。（図1をご参照ください。）

心タンポナーデ：多数の文献によると、右心房に留置カテーテルの設置をおこなうのは危険な行為で、^{2,3,4,6,8,14,16}心穿孔および心タンポナーデに至る事があります。^{2,3,4,6,14,16} 心臓液貯留による心タンポナーデはまれですが、高い死亡率が伴っています。¹⁸ 中心静脈カテーテルを設置する施術医は、患者のサイズに対してあまりにも遠くまでカテーテルを進めてしまう前に、この死に至る可能性のある合併症に注意してください。どんな特別なルートまたはカテーテルタイプを使用しても、この死に至る可能性のある合併症の対象外にはなりません。¹⁶ 留置カテーテル先端の実際の位置を、挿入後にX線撮影で確認してください。^{2,3,6,14,16,19} 中心静脈カテーテルを、右心房との接続部より上方の上大静脈^{2,3,4,6,8,14,21}に、上大静脈の血管壁と平行に設置し^{10,21}、カテーテルの先端が、奇静脉または気管食道のどちらかよく見える方の上部にくるようにしてください。

脳神経手術中に空気塞栓の吸引を行うような、特別な比較的短時間の処置に必要とされる場合を除いて、中心静脈カテーテルを右心房に設置しないでください。それでもやはり、このような処置はリスク傾向があるので、厳密なモニターおよびコントロールが必要です。

適応：

Arrowマルチルーメンカテーテルは、中心循環への静脈アクセスを可能にします。

禁忌：

知られていません。

警告および使用上の注意：*

- 警告：滅菌済み、一回使用：再使用、再処理、再滅菌しないでください。器具を再使用すると、死亡につながり得る重篤な傷害または感染（あるいはその両方）の危険性が起こる可能性があります。
- 警告：右心房および右心室に、カテーテルを設置したり留置したりしないでください。中心静脈カテーテルは、カテーテルの先端が上大静脈（SVO）と右心房の接合部より上方で、上大静脈血管壁と平行になるように上大静脈（SVC）の中に設置してください。大腿靜脈からのアプローチの場合には、カテーテルの先端が血管壁に平行になるように、かつ右心房に入らないように、血管内にカテーテルを進めてください。
- 警告：施術医は、血管壁、心房、心室の穿孔による心タンポナーデ、胸膜および縫隔の損傷、空気塞栓症、カテーテル塞栓症、カテーテル閉塞、胸管裂傷、菌血症、敗血症、血栓

症、偶発的な動脈穿刺、神経損傷、血腫、出血、および律動不整などの中心静脈カテーテルに関連した合併症に注意してください。

- 警告：ガイドワイヤーやカテーテルを抜去する際に、過度の力を加えないでください。簡単に抜去できない場合には、胸部X線撮影を行い、さらには診察を行なう必要があります。
- 警告：施術医は、中心静脈穿刺部位の針またはカテーテルを開放したままの位置、または偶発的な接続不良の結果、おこる可能性がある空気塞栓症に注意してください。接続不良を防ぐために、ルアーロックを確実に本装置に接続してください。カテーテルのメンテナンスはすべて、空気塞栓症を防ぐために病院内のプロトコルに従ってください。
- 警告：ガイドワイヤーを右心に通すと、律動不整、右脚ブロック⁹、および血管壁、心房、心室の穿孔を引き起す場合があります。
- 警告：施術医は、循環系にある埋め込み装置（大静脈フィルター、ステントなど）にガイドワイヤーが取り込まれないように注意してください。カテーテル処置前に患者の病歴を再検討し、埋め込み装置の有無を確認してください。挿入するガイドワイヤーの長さに注意を払ってください。患者の体内に循環系埋め込み装置がある場合には、ガイドワイヤーが取り込まれる可能性を最小限にするために、直接可視下でカテーテル処置をおこなうことをお勧めします！
- 警告：HIV（ヒト免疫不全ウイルス）または他の血液感染性病原体への接触の危険性があるため、医療従事者は、すべての患者に対し、血液および体液の普遍的予防措置を日常的に行ってください。
- 注意：適切な流速であるか、ドレッシングが適切に施されているか、カテーテルの位置は正しいか、ルアーロックが確実に接続されているかについて、留置カテーテルを定期的に点検してください。カテーテルの位置移動を見つけるために、センチメートルマーカーを使用してください。
- 注意：カテーテルの位置をX線撮影することが、カテーテルの先端が心臓に挿入されていないこと、もはや血管壁と平行でないことを確認できる唯一の方法です。カテーテルの位置が移動した場合には、直ちに胸部X線撮影を行ってカテーテル先端の位置を確認してください。
- 注意：血液採取をおこなうときには、溶液を注入している他のポートを一時的に止めてください。
- 注意：アルコールおよびアセトンは、ポリウレタン材料の構造を弱化させます。前処置用スプレーおよび綿棒の成分に、アセトンまたはアルコールが含まれていないことを確認してください。アセトン：アセトンをカテーテルの表面に使用しないでください。アセトンを皮膚に使用することができますが、ドレッシング前に完全に乾燥させてください。アルコール：カテーテル表面をアルコールに浸したり、カテーテルの開通性を回復させるためにアルコールを使用しないでください。高濃度のアルコールを含有する薬剤を注入する場合には、十分に注意して行ってください。常にアルコールを完全に乾燥させてから、ドレッシングを施してください。
- 注意：カテーテル挿入部位に使用される一部の消毒薬は、カテーテルの材料を劣化させる溶剤を含有しています。ドレッシングの前に、挿入部位が乾燥していることを確認してください。

14. 注意: 10 mL未満のシリンジを使用して、閉塞したカテーテルを灌流したり、血崩を取り除いたりすると、管腔内の漏出またはカテーテルの破裂を引き起こす可能性があります。⁷

**推奨手順:
無菌手技を使用。**

1. **注意:** 空気塞栓症の危険をできるだけ減らすために、患者が耐えられるだけわずかにトレーニングブルグ体位にします。大腿部からアプローチする場合には、患者を背臥位にします。
2. 必要に応じて、穿孔部位に準備を施しドレーブで覆います。
3. 適切な針を使用して皮内丘疹をつくります(25 Ga. または 22 Ga. 針)。
4. 各ルーメンをフラッシュし、クランプをつけるか、インジェクションキャップを適切なエクステンションラインに固定して、カテーテルの挿入準備を行います。ガイドワイヤーを通して、エクステンションライン先端のキャップを外します。**警告:** 長さを変えるためにカテーテルを切断しないでください。
5. 22 Ga. 針およびシリンジで中心静脈の位置を定めます。
6. シリンジが取り付けられたイントロデューサーカテーテル/針を、ロケーター針に沿って静脈に挿入して、吸引します。ロケーター針を抜去します。針をイントロデューサーカテーテルから引き出します。針の抜去後、静脈血が自由に流れない場合には、シリンジをカテーテルに取り付けて、望ましい静脈血の流れが確立されるまで、吸引します。**注意:** 吸引された血液の色は、必ずしも静脈アクセスの信頼できる指標になるとは限りません。針をイントロデューサーカテーテルに再び挿入しないでください。偶発的に動脈に設置してしまう可能性があるので、キャリプレーションを行った圧力トランസデューサーで得た波形で、静脈アクセスを確認します。(図 2 をご参照ください。)
7. 中心静脈の波形を測定できる血行動態モニタリングの設備がない場合には、シリンジを外して拍動流をチェックします。拍動流は通常、偶発的な動脈穿刺の指標になります。
- 代替方法:
イントロデューサー針を、カテーテル/針アセンブリの代替品として標準的な方法で使用することができます。
7. ツーピースのArrow Advancerを使用して、ガイドワイヤーをガイドワイヤーイントロデューサー針またはイントロデューサーカテーテルで静脈内に進めます。適切な深さまでガイドワイヤーを進めます。Jチップを進めるために、軽く回転させる必要がある場合があります。**警告:** 長さを変えるためにガイドワイヤーを切断しないでください。ガイドワイヤーの切断または損傷の危険性を最小限にするために、ガイドワイヤーを針の先端に向けて引き抜かないでください。
- ツーピースArrow Advancer 使用方法:
• 親指で、ガイドワイヤーをArrow Advancer 内に引き戻し、Jチップを真直ぐにします。(図 3、4をご参照ください。) Jチップが真直ぐになったら、ガイドワイヤーを挿入することができます。ガイドワイヤー上のセンチメートルマーカーは、Jチップ先端からの長さを示します。1本の帯は10 cm、2本の帯は20 cm、3本の帯は30 cmを示しています。
- 代替方法:
簡単な直線化チューブを使用したい場合には、Arrow Advancer の直線化チューブの部分をユニットから切り離して別々に使用することができます。
- Arrow Advancer チップまたは直線化チューブを青い Arrow Advancer ユニットから切り離します。ガイドワイヤーの Jチップ部分を使用する場合には、プラスチックチューブをスライドさせ「J」部分を真直ぐにして、挿入の準備をします。次に、ガイドワイヤーを通常通りに適切な深さまで進めます。
8. ガイドワイヤーをその位置に保持したまま、イントロデューサー針またはイントロデューサーカテーテルを抜去します。**注意:** ガイドワイヤーを常にしっかりと保持します。ガイドワイヤーのセンチメートルマーカーを使用して、留置カテーテルの設置に適切な深さに応じて、挿入する長さを調節します。
9. ガイドワイヤーから離れた位置で、外科用メスの刃先で、皮膚の穿刺部位を拡張します。**注意:** ガイドワイヤーを切断しないでください。組織拡張器を使用して必要なだけ部位を拡張します。**警告:** 血管壁穿孔の危険性を最小限にするために、組織拡張器を留置カテーテルとして留置したままにしないでください。
10. マルチルーメンカテーテルの先端をガイドワイヤーに沿って通します。ガイドワイヤーをしっかりと保持するために、カテーテルのハブ側に、十分な長さのガイドワイヤーを露出させておきます。皮膚の近くをつかみ、わずかに回転させながらカテーテルを静脈内に進めます。**注意:** カテーテルクランプおよびファスナーが付属している場合には、ガイドワイヤーを抜去するまでカテーテルに取り付けないでください。
11. カテーテル上のセンチメートルマーカーを位置決めの基準点として使って、カテーテルを最終的な留置位置まで進めます。すべてのセンチメートルマーカーは、カテーテル先端からの長さを示します。マークのコードは以下の通りです:(1) 数値: 5, 15, 25など; (2) 帯: 各帯の間隔は10 cmで、1本の帯は10 cm、2本の帯は20 cmというように表しています。(3) 各点は1 cm間隔です。
12. 適切な深さでカテーテルを持ち、ガイドワイヤーを抜去します。本製品についているArrow カテーテルは、ガイドワイヤーに沿って自由に通せるように設計されています。カテーテル配置後にガイドワイヤーを抜去する際に抵抗を感じる場合には、血管内のカテーテル先端あたりで、ガイドワイヤーがよじれている可能性があります。(図5をご参照ください。)
- この状況でガイドワイヤーを引っ込めると、過度な力がかかるとガイドワイヤーが破損する場合があります。抵抗を感じた場合には、ガイドワイヤーに対して約 2~3 cm カテーテルを引き戻してから、ガイドワイヤーの抜去を試みてください。再び抵抗を感じた場合には、ガイドワイヤーおよびカテーテルを同時に抜去してください。**警告:** ガイドワイヤーで失敗する事は滅多にありませんが、施術医は、過度の力がワイヤーにかかった場合におきる可能性のある破損について注意してください。
13. 抜去時に、ガイドワイヤー全体が損なわれていないかを確認します。
14. シリンジを各エクステンションラインに取り付けて、静脈血が自由に流れるのが確認されるまで吸引し、ルーメンの設置を確かめます。すべてのエクステンションラインを、必要に応じて適切なルアロックラインに接続します。不使用のポートは、標準的な病院内のプロトコルを使用して、インジェクションキャップを通じて「ロック」します。ラインおよびインジェクションキャップ交換中は、各ルーメンを通る流れを止めるために、スライドクランプをエクステンションラインにかけます。**注意:** 過度の圧力によりエクステンションラインが損傷する危険性を最小限にするために、ルーメンを通じて注入する前に各クランプを開けてください。
15. 一時的にカテーテルを固定しドレッシングを施します。
16. 設置後、直ちに胸部X線撮影を行い、カテーテル先端の位置を確認します。**注意:** X線では、SVCの中の縫隔右側面にカテーテルがあり、カテーテルの先端が大静脈壁と平行

- で、かつカテーテルの先端が、奇静脈または気管竇骨のどちらかよく見える方の上部に設置されているのが見える筈です。カテーテル先端の位置が正常でない場合には、再度位置を決めてから、もう一度確認します。
- 17.カテーテルを患者に固定します。一次縫合部位には、内蔵縫合リングおよび側面ウイングのついた三角ジャンクションハーブを使用します。キットにある(付属している場合)カテーテルクランプおよびファスナーは、必要に応じて二次縫合部位を利用します。**注意:カテーテルの切断または損傷、あるいはカテーテルの流れを妨害する危険性を最小限にするために、カテーテルの外径に直接縫合しないでください。**
- カテーテルクランプおよびファスナー(付属している場合)使用方法:
- ガイドワイヤーを抜去し、必要なラインを接続またはロックした後、適切なカテーテル先端の位置を確保するために、必要に応じてラバーカランプのウイングを広げて、カテーテルにつけています。(図6をご参照ください。)
 - 固定ファスナーをカテーテルクランプの上にパチンと留めます。(図7をご参照ください。)
 - カテーテルが移動する危険性を最小限にするためにサイドウイングを使用して、カテーテルクランプおよびファスナーと一緒に皮膚に縫合することにより、カテーテルを患者に固定します。(図8をご参照ください。)
- 18.病院内のプロトコルに従って穿刺部位にドレッシングを施します。**注意:定期的に、無菌法を使用して細心の注意を払いながらドレッシングを交換し、挿入部位を維持します。**
- 19.カテーテルが皮膚に挿入されている部分のセンチメートルマーカーから留置カテーテルの長さを読んで、患者カルテに記録します。頻繁に観察を行い、カテーテルが移動していないかを確認します。

カテーテル交換手順:

1. 無菌手技を使用

2. 注意:カテーテル交換を始める前に、カテーテルクランプおよびファスナーを抜去します(付属している場合)。

3. 病院内のプロトコルに従って進めます。カテーテル塞栓症を起こす可能性があるので、カテーテルの切断は避けてください。

カテーテル抜去手順:

1. 注意:患者を仰臥位にします。
2. ドレッシングを除去します。**注意:カテーテルを切断する危険性を減らすために、ドレッシングを外す時にハサミを使用しないでください。**
3. 警告:中心静脈を大気圧にさらすと、空気が中心静脈系に入り込むことがあります。カテーテルクランプ(付属している場合)および一次縫合部位から抜糸します。カテーテルを切断しないように注意してください。皮膚に平行になるように引きながら、カテーテルをゆっくり抜去します。カテーテルが完全に抜去されたら、Vaselineガーゼのような空気を通さないドレッシングで圧力をかけます。傷口が完全に閉ざされるまで、残されたカテーテルの跡が空気の入口となるので、カテーテルが留置されていた時間に応じて24~72時間は閉鎖包帯で覆っておきます。^{12,15,17,20}
4. カテーテル抜去の際は、カテーテル全体が抜去されたことを確認します。
5. 抜去手順を記録します。

参考文献を熟読されることをArrow International, Inc.はお勧めします。

* ご質問やその他の情報に関しては、Arrow International, Inc.までお尋ねください。

JA

NO

ARROW

Multilumen sentralvenøst kateterisering-produkt

Sikkerhets- og effektivitetshensyn:

Må ikke brukes hvis pakken har vært åpenet eller er skadet. **Advarsel:** Les alle pakkeinleggene, advarslene, forholdsreglene og instruksjonene for bruk. Hvis du unnlater å gjøre dette kan resultatet bli alvorlig pasientskade eller død.

Ikke gjør endringer på kateteret, fjærforingstråden eller noen annen komponent i settet under innsetting, bruk eller fjerning.

Prosedurer må utføres av oppklaert personell som er godt kjent med anatomiske landemerker, trygg teknikk og mulige komplikasjoner.

Advarsel: Ikke sett inn kateteret i, eller la det forbli i, hoyre forkammer eller høyre ventrikkel (se Fig. 1)

Hjertetamponade: Det har blitt dokumentert av mange forfattere at plassering av permanente katetre i hoyre forkammer er en farlig praksis^{2,3,4,6,8,14,16} som kan føre til hjerteperforering og tamponade.^{2,3,4,6,14,16} Selv om hjertetamponade sekundært til perikardial effusjon er uvanlig, er det hoy mortalitet assosiert med dette.¹⁸ Praktikere som setter inn sentrale venekatetre, må være klar over denne potensielt fatale komplikasjonen for de setter kateteret for langt inn i forhold til pasientens størrelse.

Ingen spesiell bane- eller katetertype er unntatt fra denne potensielt fatale komplikasjonen.¹⁶ Den faktiske posisjonen av spissen på det permanente kateteret bør bekreftes ved røntgen etter innsettingen.^{2,3,6,14,16,19} Sentrale venekatetre bør plasseres i superior vena cava^{2,3,4,6,8,14,21} over forgreningen til hoyre forkammer og parallelt med karveggen^{10,21} og dens distale spiss plassert på et nivå over enten vena azygos eller carina/trachea, velg den som vises best.

Sentrale venekatetre bør ikke plasseres i hoyre forkammer, med mindre det er spesielt påkrevet for relativt kortsiktige prosedyrer, for eksempel aspirasjon av luftemboli under nevrokirurgi. Slike prosedyrer er ikke desto mindre risikobelagte, og bør overvåkes og kontrolleres nøy.

Bruksindikasjoner:

Arrow multilumen kateter tillater venøs tilgang til sentralomlopet.

Kontraindikasjoner:

Ingen kjente.

Advarsler og forholdsregler:^{*}

- Advarsel:** Steril, til engangsbruk: Må ikke brukes flere ganger, bearbeides for gjenbruk eller resteriliseres. Gjenbruk av anordningen utgjør en mulig risiko for alvorlig skade og/eller infeksjon som kan føre til død.
- Advarsel:** Ikke plasser kateteret i, eller la det forbli i hoyre forkammer eller høyre ventrikkel. Sentrale venekatetre bør plasseres slik at den distale spissen på kateteret sitter i superior vena cava over forgreningen av superior vena cava og hoyre forkammer og ligger parallelt med karveggen. Når kateteret settes inn i vena femoralis bør det føres inn i karet slik at kateterspissen ligger parallelt med karveggen og ikke kommer inn i hoyre forkammer.
- Advarsel:** Praktikere må være klar over komplikasjonene assosiert med sentrale venekatetre, inkludert

hjertetamponade sekundært til karvegg-, atrial- eller ventrikulær perforering, skader på plevra og mediastinum, luftemboli, kateteremboli, kateterokklusjon, lacerasjon av ductus thoracicus, bakteremi, trombose, utilskikt arteriekontakt, nerveskade, hematom, blodning og dysrytmier.

- Advarsel:** Ikke bruk stor kraft ved uttrekking av foringstråden eller kateteret. Hvis uttrekkingen er vanskelig, bør det tas et røntgenbilde av brystet og anmode om videre konsultasjon.
- Advarsel:** Praktikeren må være klar over mulig luftemboli assosiert med å etterlate åpne nåler eller katetre i sentralvenøse punktursteder, eller som en konsekvens av utilskikt frakobling. For å redusere risikoen for frakobling, bør det bare brukes fast tilstrammede luers-lock-koblinger i forbindelse med dette instrumentet. For å unngå luftemboli, må alt katetervedlikehold utføres i samsvar med sykehusprotokollen.
- Advarsel:** Innføring av foringstråden i høyre hjerte kan medfore dysrytmier, høyre grenblokk,⁹ og perforering av karvegg - atrii eller ventrikular.
- Advarsel:** Praktikere må være klar over muligheten for at innføringstråden kan sette seg fast av eventuell implantert enhet i sirkulasjonssystemet (for eksempel vena cava-filtre eller stenter). Gjennomgå pasientens historie for kateteriseringen for å vurdere mulige implantater. Vær påpasselig med lengden på fjærforingstråden som innsettes. Hvis pasienten har en implantert sirkulasjonssystem-enhet, anbefaler vi at prosedyren utføres under direkte visualisering for å redusere risikoen for at foringstråden setter seg fast.¹
- Advarsel:** På grunn av risikoen for eksponering for HIV (Human Immunodeficiency Virus) eller andre blodbårne patogener, bør helsepersonell rutinemessig følge universelle forholdsregler vedrørende blod- og kroppsvæske ved stell av pasienter.
- Forholdsregel:** Permanent katetre bør inspisere rutinemessig for ønsket flowhastighet, bandasjesikkerhet, riktig kateterposisjon og sikker luers-lock-kobling. Bruk centimeter-markeringene for å kontrollere om kateterposisjonen har endret seg.
- Forholdsregel:** Kateterposisjonen kan bare sikres med røntgenundersøkelse som fastslår om kateterspissen ikke har kommet inn i hjertet eller ikke lenger ligger parallelt med karveggen. Hvis kateterposisjonen har endret seg, må det umiddelbart tas røntgen av brystet for å kontrollere kateterspissposisjonen.
- Forholdsregel:** Når det tas blodprøver, må gjenværende port(er) for infusering av løsninger stenges midlertidig.
- Forholdsregel:** Alkohol og aceton kan svekke strukturen i polyuretanmaterialene. Kontroller ingrediensene i prep-spray og vattpinner for å sjekke om de inneholder aceton og alkohol. Aceton: Bruk ikke aceton på kateterflatene. Aceton kan påføres huden, men må tørke fullstendig for bandasjering. Alkohol: Ikke bruk alkohol til blotting av kateterflatene eller til å rengjøre kateteråpningen. Vær påpasselig

ved drypping av medikamenter som inneholder høye alkoholkonsentrasjoner. Alkohol må alltid torke fullstendig for bandasjering.

13. **Forholdsregel:** Enkelte disinfiseringsmidler som brukes på innettingsstedet inneholder løsninger som kan angripe katetermaterialet. Påse at innettingsstedet er tørt før bandasjering.
14. **Forholdsregel:** Bruken av en sproyete mindre enn 10 mL for irrigering eller fjerning av blodklumper fra et okkludert kateter kan medføre intraluminal lekkasje eller katetterruptur.⁷

Anbefalt framgangsmåte:

Bruk steril teknikk.

1. **Forholdsregel:** Legg pasienten i Trendelenburg-posisjon, hvis dette tolereres, for å redusere risikoen for luftemboli. Hvis det brukes femurmetode, må pasienten plasseres i ryggleie.
2. Klargjøre og dekke punkturstedet etter behov.
3. Utfør lokalbedøvelse i huden med ønsket nål (25 Ga. eller 22 Ga. nål).
4. Klargjør kateteret til innsetting ved å skylle hver lumen og sette klemmer eller feste injeksjonsbøtter på de aktuelle skjøteslangene. La den distale skjøteslangen være uten hette for innføring av fôringstråden. **Advarsel:** Ikke kutt kateteret for å endre lengden.
5. Finn vena centralis med en 22 Ga. nål og sproyete.
6. Sett innføringskateteret/nålen med påfestet sproyete inn i venen langs lokaliseringssnålen og aspirer. Fjern lokaliseringssnålen. Trekk nålen ut av innføringskateteret. Hvis det ikke observeres flow av venost blod etter at nålen er fjernet, settes sproyeten på kateteret og aspirer til det er etablert god venos bloodflow. **Forholdsregel:** Fargen på det aspirerte blod er ikke alltid en pålitelig indikator på venos tilgang.¹¹ Ikke sett inn nålen i innføringskateteret på nyt. På grunn av muligheten for utsiktet arteriell plassering, kontrolleres venos tilgang via en kurveform, oppnådd ved en kalibrert trykktransdusor (se Fig 2).
Hvis det hemodynamiske overvåkningsutstyret ikke er tilgjengelig for transduksjon av en sentralenos kurveform, frakobles sproyeten og pulsatil flow kontrolleres. Pulsatil flow er vanligvis en indikator på utsiktet arteriell punkt.
7. Bruk den todelte Arrow Advancer og før fôringstråden gjennom innføringsnålen eller kateteret inn i venen. Før fôringstråden inn til ønsket dybde. Framføringen av J-spissen kan kreve forsiktig rotering. **Advarsel:** Ikke kutt fôringstråden for å endre lengden. Unnlat å trekke ut fôringstråden mot skråkanten på nålen. Derved reduseres risikoen for mulig kutting av eller skade på fôringstråden.

Todelt Arrow Advancer – Bruksanvisning:

- Bruk tommelen og rett ut J-en ved å trekke tilbake fôringstråden inn i Arrow Advancer (se Fig. 3 og 4). Når spissen er rettet ut, er fôringstråden klar til innsetting. Centimetermerkene på fôringstråden finnes på J-enden. Et bånd angir 10 cm, to bånd angir 20 cm og tre bånd angir 30 cm.

Alternativ teknikk:

Hvis det foretrekkes en enkel utrettningsslange, kan utrettningsslangedelen på Arrow Advancer frakobles fra enheten og brukes separat.

Frakoble Arrow Advancer-spissen eller utrettningsslangen fra blå Arrow Advancer-enheten. Hvis J-spiss-delen på fôringstråden brukes, gjøres det klar til innsetting ved å skyve plastslangen over J-en for å rette den ut. Fôringstråden bør deretter føres inn på rutinemessig måte til ønsket dybde.

8. Hold fôringstråden på plass og fjern innføringsnålen eller kateteret. **Forholdsregel:** Ha et fast grep om fôringstråden til enhver tid. Bruk centimetermerkene på fôringstråden for å justere den innsatte lengden i samsvar med ønsket dybde på det innførte permanente kateteret.
9. Forstør kutanpunkturstedet med kuttekanten på skalpellen vendt bort fra fôringstråden. **Forholdsregel:** Ikke kutt fôringstråden. Bruk vevdilator for å forstørre stedet etter behov. **Advarsel:** Ikke la vevdilatoren forblå på plass som et permanent kateter. Derved reduseres risikoen for mulig karveggperforering.
10. Skyv spissen på multilumen-kateteret over fôringstråden. Tilstrekkelig fôringstråldel må stikke ut av mufsteen på kateteret for å kunne holde et fast grep om fôringstråden. Grip nær huden og før kateteret inn i venen med en forsiktig vridningsbevegelse. **Forholdsregel:** Hvis kateterklemme og festeanordning følger med, må disse ikke festes til kateteret for fôringstråden er fjernet.
11. Bruk centimetermerkene på kateteret som referansepunkter for plasseringen og før kateteret videre til den endelige permanente posisjonen. Alle centimetermerker begynner ved kateterispisen. Markeringssimbolene er som følger: (1) numerisk: 5, 15, 25, osv., (2) bånd: hvert bånd angir 10 cm intervaller, der ett bånd angir 10 cm, to bånd angir 20 cm, osv., (3) hver prikk angir ett 1 cm intervall.
12. Hold kateteret i ønsket dybde og fjern fôringstråden. Arrow-kateteret som er inkludert i dette produktet er designet til å passere uhindret over fôringstråden. Hvis det møtes motstand ved forsøk på å fjerne fôringstråden etter at kateteret er på plass, kan fôringstråden krolle seg rundt spissen på kateteret inne i karet (se Fig. 5).
I dette tilfelle kan det skje at fôringstråden trekkes tilbake med overdrevne kraft, og kan medføre brudd på fôringstråden. Hvis det møtes motstand, trekkes kateteret tilbake i forhold til fôringstråden omtrent 2 til 3 cm. Prov deretter å fjerne fôringstråden. Hvis det møtes motstand igjen, må fôringstråden og kateteret fjernes samtidig. **Advarsel:** Selv om muligheten for svikt i fôringstråden er ekstremt lav, bør praktikeren være klar over muligheten for brudd hvis det legges stor kraft på tråden.
13. Kontroller at hele fôringstråden er intakt når den er fjernet.
14. Kontroller lumenplasseringen ved å feste en sproyete til hver skjøteslange og aspirere til det observeres fri flow av venost blod. Koble alle skjøteslangene til den/de aktuelle luer-lock-slangen(e) etter behov. Ubrukede porter kan "låses" gjennom injeksjonsbøtten(e) med standard sykehushandbok. Sideklemmene på skjøteslangene har som formål å okkludere flow gjennom hver lumen under endringer av slange og injeksjonsbøtte. **Forholdsregel:** For å minimere risikoen for skade på skjøteslangene på grunn av for stort trykk, må hver klemme være åpen for infusering gjennom det aktuelle lumenet.

15. Sikre og klargjøre kateteret midlertidig.

16. Ta røntgen av brystet umiddelbart etter innsettingen for å kontrollere katetersposisjonen. **Forholdsregel:** Røntgenundersøkelsen skal vise kateteret plassert på høyre side i mediastinum i superior vena cava med den distale enden på kateteret parallelt med vena cava-veggen og dets distale spiss plassert over enten azygosvenen eller carina trachea - velg det som er best visualisert. Hvis kateterspissen er feilplassert, må den reposisjoneres og kontrolleres på nytt.
17. Fest kateteret til pasienten. Bruk den triangulære gummimuffen med innebygd suturing og sidevinger som primært surursted. I kateteriseringssett der kateterklemme og festeaneordning følger med, skal disse brukes som sekundært surursted, alt etter behov. **Forholdsregel:** Ikke suturer direkte på utvendig diameter på kateteret for å redusere risikoen for å kutte eller skade kateteret eller hindre kateterflow.
- Kateterklemme og festeaneordning**
(der dette følger med) - Bruksanvisning:
- Når fjærføringstråden har blitt fjernet og de nødvendige slangene har blitt sammenkoblet eller låst, spres vingene på gummiplaten og settes på kateteret, etter behov, for å sikre riktig plassering av spissen (se Fig. 6).
 - Knepp den stive festeaneordningen på kateterklemmen (se Fig. 7).
 - Fest kateteret på pasienten ved å sururere kateterklemmen og festeaneordningen til huden samtidig. Bruk sidevingene for å minimere risikoen for katetervandring (se Fig. 8).
18. Sett forbindung på punkturstedet i følge sykehusprotokollen. **Forholdsregel:** Vedlikehold innsettingsstedet med regelmessig, omhyggelig bytte av forbindung. Bruk aseptisk teknikk.
19. Noter lengden på det permanente kateteret på pasientskjemaet, i tillegg til centimetermerkene på kateteret der det går inn i huden. Det bør utføres hyppige visuelle kontroller for å sikre at kateteret ikke har flyttet seg.

Fremgangsmåte ved skifte av kateter:

1. Bruk steril teknikk.
 2. **Forholdsregel:** Før kateteret skiftes ut, må kateterklemmen og festeaneordningen (der dette finnes) fjernes.
 3. Fortsett i følge sykehusprotokollen. Det anbefales ikke å kutte kateteret på grunn av potensiell kateteremboli.
- Fremgangsmåte ved fjerning av kateteret:**
1. **Forholdsregel:** Plasser pasienten i ryggleie.
 2. Fjern forbindingen. **Forholdsregel:** For å redusere risikoen for å kutte kateteret, må det ikke brukes saks for å fjerne forbindingen.
 3. **Advarsel:** Hvis vena centralis utsettes for atmosfærisk trykk kan luft trenge inn i det sentrale venesystemet. Fjern suturen(e) fra kateterklemmen (der dette finnes) og det primære sururstedet. Påse at kateteret ikke kuttes. Fjern kateteret langsomt ved å trekke det ut parallelt med huden. Når kateteret kommer ut, må det påføres trykk ned en luftugjennomtrengelig forbindung, for eksempel Vaseline gaskompres. Det brukte kateterhullet forblir et punkt for luftinntrenging inntil det er fullstendig helet. Den okklusive forbindingen må derfor sitte på plass i minst 24 til 72 timer, avhengig av hvor lenge kateteret var innsatt.^{12,15,17,20}
 4. Når kateteret er fjernet må det inspiseres for å sikre at hele lengden ble trukket ut.
 5. Dokumentere fjerningsprosedyren.

Arrow International, Inc. anbefaler at brukeren gjør seg kjent med referanselitteraturen.

* Hvis du har spørsmål eller vil ha ytterligere referanseinformasjon, ta kontakt med Arrow International, Inc.

NO

PL

ARROW

Wieloświatłowy cewnik cewnikowania żył centralnych

Uwagi na temat bezpieczeństwa i efektywności:

Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone lub było otwierane. Ostrzeżenie: Przed użyciem należy zapoznać się z ostrzeżeniami, zalecanymi środkami ostrożności i instrukcjami zawartymi w załączonej ulotce. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.

Podczas wprowadzania, używania i wyjmowania nie wolno wprowadzać do cewnika, sprzążynowego drucika prowadzącego ani do innych części zestawu żadnych zmian.

Zabieg może wykonać jedynie odpowiednio przeszkolony personel, dobrze zaznajomiony z anatomią tego obszaru i możliwymi powiklaniemi.

Ostrzeżenie: Cewnika nie należy umieszczać ani pozostawiać w prawym przedsionku lub prawej komorze serca (patrz rys. 1).

Tamponada worka osierdziowego: Jak pokazało wielu autorów, umieszczanie cewników mocowanych na stałe w prawym przedsionku, to niebezpieczna praktyka,^{2,3,4,6,8,14,16} która może prowadzić do przeklucia serca i tamponady.^{2,3,4,6,14,16} Choć tamponada serca w wyniku wylania do worka osierdziowego jest rzadka, towarzyszy jej wysoki współczynnik śmiertelności.¹⁸ Lekarze umieszczający cewniki w żyłach centralnych muszą zdawać sobie sprawę z potencjalnie śmiertelnych powikłań posunięcia cewnika zbyt daleko w stosunku do rozmiarów pacjenta.

Żadna droga dostępu ani typ cewnika nie jest wolny od tych potencjalnie śmiertelnych powikłań.¹⁶ Faktyczne położenie czubka cewnika mocowanego na stałe powinno być potwierdzone zdjęciem Rtg po wprowadzeniu go.^{2,3,6,14,16,19} Cewniki do cewnikowania żył centralnych należy umieszczać w żyłach głównej górnej^{2,3,4,6,8,14,21} nad połączeniem z prawym przedsionkiem i równolegle do ściany naczynia,^{10,21} a jego czubek dystalny znajdować się powinien powyżej żyły nieparzystej albo ostrogi tchawicy, zależnie od tego, co łatwiej zobrazować.

Cewniki do cewnikowania żył centralnych nie należy umieszczać w prawym przedsionku, chyba że wymaga tego konkretnie stosunkowo krótkotrwały zabieg, tak jak wessanie zatoru powietrznego podczas operacji neurochirurgicznej. Procedury takie są mimo wszystko ryzykowne, wymagają ścisłego monitorowania i kontroli.

Przeznaczenie:

Wieloświatłowe cewniki Arrow umożliwiają dostęp żylny do krążenia centralnego.

Przeciwwskazania:

Nie są znane.

Ostrzeżenia i uwagi:^{*}

1. **Uwaga: Produkt sterylny do jednorazowego użytku.** Nie wolno ponownie używać, poddawać żadnym procesom ani ponownie sterylizować. Ponowne użycie produktu może stwarzać ryzyko poważnych obrażeń i/lub zakażenia grożącego śmiercią.

2. **Ostrzeżenie:** Cewnika nie należy umieszczać ani pozostawiać w prawym przedsionku lub prawej komorze serca. Cewniki żył centralnych należy umieszczać w taki sposób, aby dystalny czubek cewnika znajdował się w górnej żyłce głównej (superior vena cava, SVC) powyżej połączenia SVC i prawego przedsionka oraz tak, aby leżał równolegle do ściany naczynia. Przy podejściu od żyły udowej cewnik należy posuwać w naczyniu w taki sposób, aby czubek cewnika leżał równolegle do ścian naczynia i nie wechodził do prawego przedsionka.
3. **Ostrzeżenie:** Lekarze powinni zdawać sobie sprawę z możliwych powikłań związanych cewnikami żyły centralnej, takimi jak tamponada woreczka osierdziowego wywołana przekluciem ściany naczynia, przedsionka lub komory, obrażenia oplucnej i śródpiersiowe, zator powietrny lub zator cewnikiem, zatkanie naczynia cewnikiem, skaleczanie przewodu piersiowego, bakteriami, posocznica, zakrzepica, przypadkowe przeklucie tętnicy, uszkodzenie nerwu, krwiak, krewotok i dysrytmie.
4. **Ostrzeżenie:** Nie wolno stosować nadmiernej siły do wyjmowania drutu prowadnicy i cewników. Jeżeli wyjmowanie będzie sprawiać trudności, należy wykonać zdjęcie rentgenowskiego i skonsultować się ze specjalistą.
5. **Ostrzeżenie:** Lekarz musi sobie zdawać sprawę z niebezpieczeństw wywołania zatoru powietrznego wskutek pozostawienia otwartych igiel i cewników w miejscu naktucia do żyły centralnej lub w konsekwencji niezamierzonego rozłączenia. Aby zapobiec rozłączeniu, w urządzeniu należy stosować połączenia typu Luer-Lock z zaciskiem. Należy stosować się do wszystkich zasad szpitala odnośnie zapobiegania powstawaniu zatorów powietrza podczas pielęgnacji cewnika.
6. **Ostrzeżenie:** Przejście drutu prowadnicy przez prawe serce może wywołać arytmię, blok galęgi prawego pęczka^a i przeklucie ściany naczynia przedsionka lub komory.
7. **Ostrzeżenie:** Klinicyści muszą zdawać sobie sprawę z możliwości uwięzienia drutu prowadnicy w urządzeniach wszczepionych w układ krążenia (np. w filtrach żyły głównej, stentach). Przed cewnikowaniem należy zbadać historię choroby pacjenta pod kątem obecności takich wszczępów. Należy uważnie kontrolować długość wprowadzonego drucika prowadzącego. Gdy pacjent ma wszczęp w układzie krążenia, zaleca się wykonywać cewnikowanie pod bezpośrednią kontrolą obrazowania diagnostycznego, aby zapobiec uwięzieniu drutu prowadnicy.¹
8. **Ostrzeżenie:** W związku z niebezpieczeństwami kontaktu z wirusem HIV (wirus ludzkiego niedoboru odporności) lub innymi czynnikami chorobotwórczymi przenoszonymi z krwią, pracownicy służby zdrowia powinni zawsze stosować obowiązujące środki bezpieczeństwa przy obchodzeniu się z krwią i płynami ustrojowymi w czasie opieki nad wszystkimi pacjentami.
9. **Środki ostrożności:** Cewniki zalożone na stałe powinny być okresowo sprawdzane pod kątem prędkości przepływu, zamocowania opatrunku i stanu złącza Luer-Lock.

Oznaczenia centymetrowe służą do sprawdzania, czy cewnik nie przemieścił się.

10. Środki ostrożności: Jedynie zdjęcie rentgenowskie cewnika może potwierdzić, iż czubek cewnika nie został umieszczony w sercu bądź też nie przestał być równoległy do ściany naczynia. Jeżeli położenie cewnika uległo zmianie, natychmiast należy wykonać zdjęcie Rtg klatki piersiowej i potwierdzić położenie czubka cewnika.

11. Środki ostrożności: Do pobierania próbek krwi należy tymczasowo zamknąć pozostałe włoty, przez które wprowadzane są roztwory.

12. Środki ostrożności: Alkohol i aceton osłabiają materiały z poliuretanu. Środki rozpylane do przygotowania pola operacyjnego oraz nasączenia waciók nie powinny zawierać acetenu ani alkoholu. Aceton: Nie wolno stosować acetenu na powierzchni cewnika. Aceton można stosować na skóre, lecz musi on wyschnąć całkowicie przed nałożeniem opatrunku. Alkohol: Nie należy używać alkoholu do zamazywania powierzchni cewnika lub do przywracania drożności cewnika. Należy zachować ostrożność przy podawaniu leków zawierających wysokie stężenie alkoholu. Przed nałożeniem opatrunku należy poczekać, aż alkohol całkiem wyschnie.

13. Środki ostrożności: Niektóre środki dezynfekcyjne stosowane w miejscu wprowadzenia cewnika zawierają rozpuszczalniki mogące uszkodzić materiał, z którego wykonany jest cewnik. Przed nałożeniem opatrunku należy upewnić się, iż miejsce wprowadzenia cewnika jest suche.

14. Środki ostrożności: Zastosowanie strzykawki mniejszej niż 10 mL do wtyczania cięczy lub usuwania zakrzepu z zamkniętego cewnika może spowodować przeciek ze świata lub rozerwanie cewnika.⁷

Zalecana procedura:

Przestrzegaj zasad zachowania jalwości.

1. Środki ostrożności: Ułóż pacjenta nieco w pozycji Trendelenburga, jeżeli ją toleruje, aby uniknąć zatoru powietrznego. Przy posłużeniu się dojściem udowym, należy ułożyć pacjenta na plebach.

2. Przygotuj i oblóż odpowiednio miejsce wkłucia.

3. Wykonaj bąbel na skórze odpowiednią igłą (rozmiar 22 Ga. lub 25 Ga.).

4. Przygotuj cewnik do wprowadzenia przeplukując każdy jego prześwit i zaciskając bądź mocując zatyczki inieckie na odpowiednie przedłużacze. Pozostaw przedłużacz dystalny bez zatyczki w celu przeprowadzenia przez niego drutu prowadniczego. **Ostrzeżenie:** Nie wolno skracić cewnika odcinając go.

5. Odszukaj żyłę centralną igłą rozmiaru 22 Ga. i strzykawką.

6. Wprowadź cewnik/igłę prowadnika z umocowaną strzykawką do żyły obok igły zastosowanej do odnalezienia żyły i aspiruji. Usuń igłę do odnajdywania żyły. Wyjmij igłę z cewnika prowadnika. Jeżeli po wycofaniu igły nie następuje swobodny wypływ krwi żyłnej, przyjmocuj strzykawkę do cewnika i aspiruj do czasu pojawiennia się dobrego wypływu krwi żyłnej. **Środki ostrożności:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu żylnego.¹¹ Nie należy powtórnie wprowadzać igły do cewnika prowadnika. Ponieważ istnieje możliwość niezamierzonego umieszczenia w tętnicy, należy potwierdzić uzyskanie dostępu

żylnego obserwując krzywą uzyskaną ze skalibrowanego przekaźnika ciśnienia (patrz rys. 2).

Jeżeli nie jest dostępny sprzęt do monitorowania hemodynamicznego umożliwiający przetwarzanie krzywej żyły centralnej, odłącz strzykawkę i sprawdź, czy występuje przepływ pulsacyjny. Wypływ tętniacy jest zwykle wskazaniem, iż doszło do niezamierzonego wkłucia się w tętnicę.

Technika alternatywna:

Typowe zastosowanie igły prowadnika może być alternatywą dla zespołu cewnika/igły.

7. Dwuczęściowym przyrządem Arrow Advancer przeprowadź sprężynowy drucik prowadzący przez igłę lub cewnik prowadnika do żyły. Wsuń sprężynowy drucik prowadzący na wymaganą głębokość. Przesuwając do przodu końcówkę w kształcie litery „J” może wymagać delikatnego ruchu obrótkowego. **Ostrzeżenie:** Nie odcinaj sprężynowego drucika prowadzącego w celu skrócenia jej. Nie wolno cofać sprężynowego drucika prowadzącego po ścisłej końcowce igły – groziłoby to odcięciem lub uszkodzeniem sprężynowego drucika prowadzącego.

Instrukcja obsługi dwuczęściowego przyrządu Arrow Advancer:

• Pomagając sobie kciukiem, wyprostuj końcówkę w kształcie litery „J”, cofając sprężynowy drucik prowadzący do Arrow Advancer (patrz rys. 3, 4). Kiedy końcówka jest wyprostowana, sprężynowy drucik prowadzący jest gotowy do wprowadzenia. Znaczniki centymetrowe odmierzają odległość od końca „J”. Jeden pasek oznacza odległość 10 cm, dwa – 20 cm, a 3 paski – 30 cm.

Technika alternatywna:

Jeżeli właściwsze byłoby zastosowanie zwyklej rurki prostującej, rurkę prostującą stanowiącą część przyrządu Arrow Advancer można odłączyć od zespołu i stosować osobno.

Oddziel czubek Arrow Advancer lub rurkę prostującą od niebieskiej części Advancera. Jeżeli sprężynowy drucik prowadzący używany jest wraz z czubkiem w kształcie litery „J”, należy ją przygotować do wprowadzenia nasuwając plastyczną rurkę na końcówkę w kształcie litery „J” w celu wyprostowania jej. Następnie posuń sprężynowy drucik prowadzący do pożądanej głębokości zwykłą techniką.

8. Przytrzymaj sprężynowy drucik prowadzący w miejscu i wyjmij igłę wprowadzającą lub cewnik. **Środki ostrożności:** Utrzymuj ciągły mocny uchwyt sprężynowego drucika prowadzącego. Oznaczenia centymetrowe na sprężynowym druciku prowadzącym pozwalały wprowadzić mocowany na stałe cewnik do ciała na żądaną głębokość umieszczenia cewnika.
9. Powiększ miejsce nakkucia ostrzem skalpela odwroconym od sprężynowego drucika prowadzącego. **Środki ostrożności:** Uważaj, aby nie przeciąć drutu prowadniczego. Za pomocą rozwieracza powiększ miejsce wprowadzenia do żądanych rozmiarów. **Ostrzeżenie:** Aby uniknąć przeklucia ściany naczynia, nie należy pozostawiać rozwieracza w miejscu gniazda cewnika mocowanego na stałe.
10. Przesuń czubek cewnika z wieloma światłami nad sprężynowym drucikiem prowadzącym. Na końcu podstawy musi pozostać wystarczający odcinek drutu prowadniczego, aby można było go pewnie uchwycić. Uchwyciwisz niedaleko skóry, wsuwanie zespołu lekkim ruchem obrótkowym w żyłę. **Środki ostrożności:** Nie wolno mocować zacisku i elementu

do mocowania do cewnika do czasu wyjęcia sprężynowego drucika prowadzącego.

11. Posuń cewnik w kołcowe położenie do zamocowania na stale; oznaczenia centymetrowe stanowią tu punkt odniesienia. Oznaczenia centymetrowe liczone są od czubka cewnika. Zastosowano następujące oznaczenia: (1) liczbowe: 5, 15, 25, itd.; (2) paski: każdy pasek oznacza odstęp 10 cm; jeden pasek = 10 cm, dwa paski = 20 cm, itd.; (3) każda kropka oznacza odstęp 1 cm.
12. Przytrzymaj cewnik na odpowiedniej głębokości i wyciągnij sprężynowy drucik prowadzący. Cewnik Arrow stanowiący część tego wyrobu został zaprojektowany tak, aby przesuwać się bez opórów wzdłuż sprężynowego drucika prowadzącego. Napotkanie oporu podczas próby wyjęcia sprężynowego drucika prowadzącego po umieszczeniu cewnika oznaczać może, że sprężynowy drucik prowadzący zapętliła się wokół czubka cewnika w naczyniu (patrz rys. 5).

W takiej sytuacji ciągniecie sprężynowego drucika prowadzącego może spowodować działanie na nią nadmiernych sił i jego pęknięcie. W razie napotkania oporu należy cofnąć cewnik o 2-3 cm w stosunku do sprężynowego drucika prowadzącego i spróbować ponownie wyjąć drucik. W przypadku napotkania ponownego oporu należy wyciągnąć sprężynowy drucik prowadzący wraz z cewnikiem. **Ostrzeżenie:** Choć usterka sprężynowego drucika prowadzącego zdarza się niezmiernie rzadko, lekarze muszą pamiętać o możliwości pęknięcia w przypadku zastosowania nadmiernej siły.
13. Po wyjęciu sprężynowy drucik prowadzącego obejrzyj go, aby upewnić się, iż został wyjęty w całości.
14. Sprawdź drożność światła przymocowując strzykawkę do każdego przedłużacza i aspirując do czasu pojawienia się swobodnego wypływu krwi zylnej. Podłącz wszystkie przedłużacze do odpowiednich przewodów Luer-Lock. Wloty niewykorzystane można zatać nasadkami łącznikowymi stosując zwykłe zasady szpitala. Zaciiski boczne na przedłużaczach służą do zamknięcia przepływu w każdym przeświecie podczas zmiany przewodów i nasadek łącznikowych. **Środki ostrożności:** Aby zapobiec uszkodzeniu przedłużaczy nadmiernym ciśnieniem, przed wlewem należy otworzyć wszystkie zaciiski danego światła.
15. Przymocuj cewnik i założyć tymczasowy opatrunk.
16. Natychmiast po umieszczeniu należy wykonać zdjęcie Rtg klatki piersiowej i potwierdzić położenie czubka cewnika. **Środki ostrożności:** Na zdjęciu Rtg, cewnik musi znajdować się po prawej stronie śródpiersia w górnej żyły głównej, dystalny koniec cewnika musi być równoległy do ściany żyły głównej, a dystalny czubek umieszczony albo powyżej żyły nieparzystej, albo ostrogi tchawicy, jeżeli łatwiej ją zobrazować. Jeżeli czubek cewnika jest umieszczony niewłaściwie, należy zmienić jego położenie i potwierdzić je.
17. Przymocuj cewnik do pacjenta. Podstawowym miejscem na założenie szwów powinno być trójkątne złącze z uchem na szew i skrzydełkami bocznymi. Jeżeli zestaw zawiera zaciisk i element do mocowania cewnika, trzeba je wykorzystać w razie potrzeby jako dodatkowe miejsca założenia szwów. **Środki ostrożności:** Nie należy zakładać szwów bezpośrednio na zewnętrze cewnika, aby zapobiec jego uszkodzeniu lub zatamowania przepływu przez cewnik.

Instrukcja obsługi zaciisku i elementu do mocowania cewnika (jeżeli zostały dołączone):

- Po wyjęciu sprężynowego drucika prowadzącego i podłączeniu lub zablokowaniu odpowiednich przewodów, rozłożyć skrzydełka zaciisku cewnika i umieść cewnik w miejscu zapewniającym właściwe położenie czubka (patrz rys. 6).
- Zatrzasnij sztywny element do mocowania na zaciisk cewnika (patrz rys. 7).
- Przymocuj cewnik do pacjenta przyszywając zaciisk cewnika i element mocujący do skóry, wykorzystując skrzydełka boczne do ograniczenia możliwości przemieszczania się cewnika (patrz rys. 8).

18. Opatrz miejsce wkładu zgodnie z zasadami obowiązującymi w danej placówce. **Środki ostrożności:** Miejsce wprowadzenia należy regularnie pielęgnować, zmieniając starannie opatrunk techniką jałową.
19. Zapisz na karcie pacjenta długość cewnika zamocowanego na stale według oznaczeń centymetrowych w miejscu, gdzie cewnik wchodzi pod skórę. Należy często sprawdzać miejsce wkładu, aby upewnić się, że cewnik nie przesunął się.

Wymiana cewnika:

1. Przestrzegaj zasad zachowania jałowości.
2. **Środki ostrożności:** Przed wymianą cewnika należy zdejmować zaciisk cewnika i element mocujący (jeżeli są dołączone).
3. Zabieg należy wykonać zgodnie z zasadami obowiązującymi w danym szpitalu. Nie zaleca się przecinania cewnika w związku na bezpieczeństwo zatoru cewnikiem.

Procedura wyjmowania cewnika:

1. **Środki ostrożności:** Ulóż pacjenta na plecach.
2. Zdejmij opatrunk. **Środki ostrożności:** Aby uniknąć przecięcia cewnika, do zdejmowania opatrunku nie należy używać nożyczek.
3. **Ostrzeżenie:** Kontakt żyły centralnej z ciśnieniem atmosferycznym może spowodować wejście powietrza do centralnego układu żylnego. Zdejmij szwy z zaciisku cewnika i podstawowego miejsca na szwy. Należy uważać, by nie przeciąć cewnika. Powoli wyjmij cewnik, wysuwając go równolegle do skóry. Kiedy cewnik wychodzi z miejsca wkładu, przymiń opatrunk nie przepuszczający powietrza, np. gazę Vaseline. Ponieważ ślad po wprowadzeniu cewnika pozostaje punktem lotowym powietrza do czasu całkowitego uszczelnienia, opatrunk okluzywny powinien pozostać na miejscu wkładu przez co najmniej 24-72 godzin, w zależności od tego, jak długo cewnik pozostawał w naczyniu.^[12,15,17,20]
4. Po wyjęciu cewnika obejrzyj go, aby upewnić się, iż został wyjęty w całości.
5. Odnotuj procedurę wyjęcia cewnika w dokumentacji.

Arrow International, Inc. zaleca, aby użytkownicy zapoznali się z literaturą przedmiotu.

* Wszelkie pytania lub zamówienia odnośnie literatury przedmiotu należy kierować do Arrow International, Inc.

PL

PT

ARROW

Produto para Cateterização Venosa Central de Lúmen Múltiplo

Considerações Sobre Segurança e Eficácia:

Não utilizar caso a embalagem tenha sido previamente aberta ou danificada. **Aviso:** Antes de utilizar, leia todas as advertências, precauções e instruções constantes no folheto acompanhante. Se não o fizer, poderá provocar lesões graves ou mesmo a morte do doente.

Não altere o cateter, o fio guia ou qualquer outro componente do kit/conjunto durante a introdução, utilização ou remoção.

O procedimento deve ser realizado por pessoal treinado, com conhecimentos profundos das referências anatómicas, da técnica mais segura e potenciais complicações.

Aviso: Não introduza nem permita que o cateter permaneça dentro da aurícula direita ou do ventrículo direito (consulte a Fig. 1).

Tamponamento cardíaco: Tem sido documentado por muitos autores que a colocação de cateteres permanentes no aurículo direito é uma prática perigosa^{2,3,4,6,8,14,16} que pode dar origem à perfuração cardíaca e tamponamento.^{2,3,4,6,14,16}

Apesar do tamponamento cardíaco causado por efusão pericárdica ser pouco comum, existe uma taxa de mortalidade alta associada com o mesmo.¹⁸ Os médicos que colocam cateteres venosos centrais devem estar conscientes desta compilação potencialmente fatal antes de avançarem demasiado o cateter relativamente às dimensões do doente.

Nenhum percurso específico ou tipo de cateter está isento de provocar esta compilação potencialmente fatal.¹⁶ A posição exacta da ponta do cateter permanente deve ser confirmada por radiografia executada após a inserção.^{2,3,6,14,16,19} Os cateteres venosos centrais deverão ser colocados na veia cava superior,^{2,3,4,6,8,14,21} acima da sua junção com a aurícula direita e paralelos à parede vascular,^{10,21} sendo a sua ponta distal posicionada a um nível acima da veia ázigos ou da carina da traqueia, dependendo do que se visualizar melhor.

Os cateteres venosos centrais não se devem colocar na aurícula direita, a não ser que seja requerido para procedimentos com duração relativamente pequena, como por exemplo a aspiração de embolias gasosas durante intervenções neurocirúrgicas. Contudo, estes procedimentos conduzem a riscos e devem ser supervisionados e controlados com muita atenção.

Indicações para a Utilização:

O cateter de lúmen múltiplo permite o acesso venoso à circulação central.

Contra-indicações:

Desconhecidas.

Avisos e Precauções:^{*}

1. **Advertência:** Estéril, utilização única: não reutilizar, reprocessar ou reesterilizar. A reutilização do dispositivo cria um potencial risco de lesões graves e/ou infecção que poderão resultar em morte.
2. **Aviso:** Não introduza nem permita que o cateter permaneça dentro da aurícula direita ou do ventrículo direito. Os cateteres venosos centrais devem ser colocados de maneira

a que a sua ponta distal se encontre na veia cava superior (VCS) por cima da junção desta com a aurícula direita e paralelamente à parede do vaso. Para a abordagem pela veia femoral, o cateter deve ser introduzido no vaso de forma a que a ponta do cateter fique paralela à parede do vaso e não entre na aurícula direita.

3. **Aviso:** Os médicos deverão estar conscientes acerca das complicações associadas aos cateteres venosos centrais, incluindo tamponamento cardíaco secundário a perfuração da parede do vaso, aurícula ou ventrículo, lesões pleurais e mediastínicas, embolia gasosa, embolia do cateter, obstrução do cateter, lacerção do ducto torácico, bacteriémia, septicémia, trombose, punção arterial accidental, lesão nervosa, hematoma, hemorragia e disritmias.
4. **Aviso:** Não aplique demasiada força durante a remoção do fio guia ou do cateter. No caso da remoção ser difícil de realizar, deve ser efectuada uma radiografia torácica e solicitada uma consulta adicional.
5. **Aviso:** O médico deve estar familiarizado com os potenciais problemas de embolia gasosa que poderão ocorrer se deixar agulhas ou cateteres abertos em locais de punção venosa, ou em consequência de desconexões accidentais. Para diminuir o risco de desconexões, só deverão ser utilizadas com este dispositivo conexões Luer-Lock bem apertadas. Siga o protocolo hospitalar em tudo o que diz respeito à manutenção de cateteres, a fim de prevenir uma embolia gasosa.
6. **Aviso:** A introdução do fio guia dentro das cavidades cardíacas direitas poderá provocar disritmias, bloqueio de ramo direito⁹ e perfuração do vaso, aurícula ou ventrículo.
7. **Aviso:** Os médicos deverão estar conscientes do potencial de encarceramento do fio-guia por qualquer dispositivo implantado no sistema circulatório (ou seja, filtros da veia cava, stents). Proceda a uma revisão da história do doente antes de efectuar o procedimento de cateterização, para analisar a existência de possíveis implantes. Deverá ser cuidadoso na determinação do comprimento a introduzir do fio-guia. Recomenda-se que se o doente apresentar um implante no sistema circulatório, o procedimento de colocação do cateter seja efectuado sob visualização directa, visando minimizar o risco de encarceramento do fio-guia.¹
8. **Aviso:** Devido ao risco de exposição ao VIH (Vírus da Imunodeficiência Humana) ou a outros agentes patogénicos transmitidos pelo sangue, todos os profissionais de saúde devem utilizar como rotina métodos universais de prevenção quando lidam com sangue e fluidos.
9. **Precaução:** Os cateteres permanentes devem ser inspecionados regularmente para verificação do fluxo pretendido, da fixação do penso, do correcto posicionamento e da estabilidade da conexão Luer-Lock. Utilize marcas em centímetros para identificar a existência de mudanças na posição do cateter.
10. **Precaução:** Um exame radiográfico da colocação do cateter é a única maneira de assegurar que a ponta do cateter não

penetrou no coração, ou que já não se encontra paralela à parede do vaso. Se a posição do cateter mudou, efectuar imediatamente um exame radiográfico para confirmar a posição da ponta do cateter.

11. **Precação:** Para recolher amostras de sangue, feche temporariamente os orifícios através dos quais estão a ser infundidas soluções.
12. **Precação:** O álcool e a acetona podem enfraquecer a estrutura dos materiais de poliuretano. Verifique se os ingredientes dos sprays e compressas de desinfecção incluem acetona ou álcool. **Acetona:** Não utilize acetona sobre a superfície do cateter. A acetona pode ser aplicada na pele, mas esta deverá estar completamente seca antes da aplicação do penso. **Álcool:** Não utilize álcool para molhar a superfície do cateter nem para restabelecer a permeabilidade do mesmo. Devem tomar-se todas as precauções quando se administram fármacos contendo concentrações elevadas de álcool. Deixe sempre o álcool secar completamente antes de aplicar o penso.
13. **Precação:** Alguns desinfectantes utilizados no local de introdução do cateter contêm solventes, os quais podem atacar o material do cateter. Assegure-se de que o local da punção está seco antes de aplicar o penso.
14. **Precação:** A utilização de uma seringa de volume inferior a 10 mL para irrigar ou remover coágulos de um cateter oculto pode provocar uma fuga intraluminal ou a rotação do cateter.⁷

Procedimento Sugerido:

Utilize uma técnica estéril.

1. **Precação:** Coloque o doente numa posição de Trendelenburg ligeira, conforme o doente tolerar, de forma a diminuir o risco de embolia gasosa. Se for utilizada a via de abordagem femoral, coloque o doente na posição de decúbito dorsal.
 2. Colocar o campo e preparar o local a puncionar como requerido.
 3. Anestesie a pele com uma agulha pretendida (agulha de 25 Ga. ou 22 Ga.).
 4. Prepare o cateter para introdução irrigando cada lumen e colocando um clamp ou fixando as tampas de injeção às linhas de extensão adequadas. Deixe a linha de extensão distal destapada para passagem do fio guia. **Aviso:** **Não corte o cateter para alterar o seu comprimento.**
 5. Localize a veia central com uma agulha 22 Ga. e uma seringa.
 6. Introduza o conjunto agulha/cateter introdutor, com uma seringa adaptada, na veia junto à agulha localizadora, e aspire. Remova a agulha localizadora. Remova a agulha do cateter introdutor. Se não observar fluxo livre de sangue venoso após a remoção da agulha, adapte a seringa ao cateter e aspire até obter um bom fluxo de sangue venoso. **Precaução:** **A cor do sangue aspirado não constitui sempre um indicador fiável de acesso venoso.¹¹ Não volte a introduzir a agulha no cateter introdutor.** Devido ao risco de colocação acidental do cateter numa artéria, comprove o acesso venoso através do traçado obtido por um transdutor de pressão calibrado (consulte a Fig. 2).
- Se não existir equipamento de monitorização hemodinâmica disponível para a obtenção do traçado da pressão venosa central por transdução, desadapte a seringa e verifique se
7. existe algum fluxo pulsátil. A presença de um fluxo pulsátil é geralmente indicador de punção arterial accidental.

Técnica alternativa:
A agulha introdutora pode ser utilizada da forma habitual, como alternativa ao conjunto cateter/agulha.

7. Utilizando o Arrow Advancer de duas peças, faça progredir o fio guia através da agulha ou cateter introdutor do fio guia, para dentro da veia. Avance o fio guia até à profundidade pretendida. Para o avanço da ponta em "J" poderá ser necessário um movimento suave de rotação. **Aviso:** **Não corte o fio guia para alterar o comprimento. Não retire o fio guia contra o bisel da agulha, para minimizar o risco de um possível corte ou de danos no fio guia.**

Instruções para o Arrow Advancer de Duas Peças:

- Com o polegar, endireite a ponta em "J" retraindo o fio guia para dentro do Advancer Arrow (consulte as Figs. 3, 4). Quando a ponta estiver direita, o fio guia encontrará-se pronto para a introdução. As marcas em centímetros sobre o fio guia são relativas à extremidade em "J". Uma faixa indica 10 cm, duas faixas 20 cm e três faixas 30 cm.

Técnica alternativa:

Se preferir um tubo de rectificação simples, a parte do tubo de rectificação do Advancer Arrow pode ser separada da unidade e utilizada em separado.

Separar a ponta do Advancer Arrow ou o tubo de rectificação da unidade do Advancer Arrow azul. Se for utilizada a ponta em "J" do fio guia, prepare a introdução deslizando o tubo de plástico sobre o "J", para o endireitar. O fio guia deverá então avançar da forma habitual até à profundidade pretendida.

8. Mantenha o fio guia em posição e remova a agulha ou cateter introdutor. **Precaução:** **Mantenha sempre o fio guia bem preso.** Utilize as marcas em centímetros no fio guia para ajustar o comprimento permanente, de acordo com a profundidade pretendida para a colocação do cateter permanente.
9. Alargue o orifício no local da punção cutânea, com o bordo cortante da lâmina virado na direção oposta ao fio guia. **Precaução:** **Não corte o fio de colocação.** Utilizar o dilatador de tecidos para alargar o local, conforme for necessário. **Aviso:** **Para minimizar o risco de uma eventual perfuração da parede do vaso, não deixe o dilatador de tecidos no local como um cateter permanente.**
10. Introduza a ponta do cateter de lumen múltiplo sobre o fio guia. Deverá permanecer exposta uma quantidade de fio guia suficiente na extremidade do conector do cateter, de forma a poder segurar bem no fio guia. Agarrando na pele circundante, avance o cateter para dentro da veia com um ligeiro movimento de torção. **Precaução:** **O grampo e fixador do cateter não devem ser colocados no cateter enquanto o fio guia não for removido.**
11. Utilizando as marcas em centímetros no cateter como pontos de referência do posicionamento, avance o cateter até à posição permanente final. Todas as marcas de centímetros são referenciadas a partir da ponta do cateter. A simbologia das marcações é a seguinte: (1) numérica: 5, 15, 25, etc.; (2) faixas: cada faixa indica intervalos de 10 cm, com uma faixa a indicar 10 cm, duas faixas a indicar 20 cm, etc.; (3) cada ponto denota um intervalo de 1 cm.
12. Segure o cateter na profundidade desejada e retire o fio guia. O cateter incluído neste produto foi concebido para deslizar livremente sobre o fio guia. Caso encontre resistência quando tentar remover o fio guia após a colocação do cateter, o fio guia poderá estar dobrado na ponta do cateter, dentro do vaso (consulte a Fig. 5).

Nesta circunstância, ao puxar o fio guia pode aplicar uma força excessiva e provocar a fratura do fio guia. Caso encontre resistência, retire o cateter correspondente ao fio guia cerca de 2-3 cm e tente remover o fio guia. Caso continue a encontrar resistência, remova o fio guia e o cateter simultaneamente. **Aviso:** Embora a incidência de falhas do fio guia seja muito baixa, o médico deverá estar atento à possibilidade de fratura no caso de aplicação de força excessiva sobre o mesmo.

13. Confirme que o fio guia se encontra intacto após a remoção.
 14. Verifique a colocação no interior do lumen adaptando uma seringa a cada uma das linhas de extensão e aspirando até observar um fluxo de sangue venoso livre. Ligue todas as linhas de extensão a linha(s) Luer-Lock adequada(s), conforme for necessário. A(s) porta(s) não utilizada(s) pode(m) ser “bloqueada(s)” utilizando tampas de injeção segundo o protocolo do hospital. As linhas de extensão possuem grampos deslizantes para ocultar o fluxo através de cada lumen durante a mudança de linhas e das coberturas de injeção. **Precaução:** Para minimizar o risco de danificar as linhas de extensão devido a pressão excessiva, deve abrir-se cada grampo antes de iniciar a infusão através desse lumen.
 15. Fixe e cubra temporariamente com um penso o cateter.
 16. Confirme a posição da ponta do cateter através de uma radiografia torácica imediatamente após a sua colocação. **Precaução:** O exame radiográfico deve mostrar o cateter localizado no lado direito do mediastino, na veia cava superior, com a extremidade distal do cateter paralelamente à parede da veia cava e a sua ponta distal posicionada a um nível acima da veia ázigos ou da carina da traqueia, dependendo do que se visualizar melhor. Caso a ponta do cateter não se encontre correctamente posicionada, reposicione-a e volte a confirmar a sua posição.
 17. Fixe o cateter ao doente. Utilize o conector triangular de junção, com anel de sutura e abas laterais integradas, como local principal de sutura. Nos kits em que é fornecido, o grampo e fixador do cateter devem ser utilizados como local secundário de sutura, conforme for necessário. **Precaução:** Não suture directamente ao diâmetro exterior do cateter, de forma a minimizar o risco de corte ou danos do mesmo, ou de obstrução do fluxo no seu interior.
- Instruções de Utilização do Grampo e Fixador do Cateter (quando fornecido):**
- Depois de remover o fio guia e ligar ou fixar as linhas necessárias, abra as asas do grampo de borracha e posicione-as no cateter conforme for necessário para garantir a permanência da ponta do cateter no local apropriado (consulte a Fig. 6).
 - Encaixe o fixador rígido no grampo do cateter (consulte a Fig. 7).
- Fixe o cateter ao doente suturando, em bloco, o grampo e o fixador do cateter à pele, utilizando as asas laterais para minimizar o risco de migração do cateter (consulte a Fig. 8).
18. Cubra o local da punção com pensos, de acordo com o protocolo hospitalar. **Precaução:** Mantenha o local de incisão regular emeticamente preparado utilizando a técnica de assépsia.
 19. Registe no processo do doente o comprimento do cateter permanente, consultando as marcas em centímetros presentes no cateter no local em que este entra na pele. Deve ser feita uma reavaliação visual frequente, para garantir que o cateter não se moveu.

Procedimento de Substituição do Cateter:

1. Utilize uma técnica estéril.
 2. **Precaução:** Antes de tentar efectuar um procedimento de substituição do cateter, retire o grampo e fixador do cateter, quando fornecidos.
 3. Proceda em conformidade com o protocolo hospitalar. Não se recomenda cortar o cateter devido à possibilidade de embolização do cateter.
- Procedimento de remoção do cateter:**
1. **Precaução:** Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.
 2. Remova o penso. **Precaução:** Para minimizar o risco de corte da bainha, não utilize uma tesoura para retirar o penso.
 3. **Aviso:** A exposição da veia central à pressão atmosférica poderá resultar na entrada de ar para dentro do sistema venoso central. Retire a(s) sutura(s) do grampo do cateter, quando fornecido, e do local de sutura principal. Tenha cuidado para não cortar o cateter. Remova o cateter lentamente, puxando-o paralelamente à pele. À medida que o cateter sai do local, deve aplicar-se pressão com um penso impermeável ao ar, por exemplo gaze com vaselina. Uma vez que o trajeto residual da bainha continua a permitir a entrada de ar até estar completamente vedado, o penso oclusivo deverá permanecer no local durante pelo menos 24 horas, dependendo do período de permanência da bainha.^{12,15,17,20}

4. Após a remoção do cateter, deve inspecioná-lo de forma a garantir que saiu na sua totalidade.
5. Registe a remoção do cateter.

Arrow International, Inc. recomenda que o utilizador esteja a par da literatura de referência.

* Em caso de dúvidas ou necessidade de informações adicionais específicas, por favor contactar a Arrow International, Inc.



ARROW

Multilúmenový centrálny venózny katetrizačný produkt

Bezpečnostné hľadiská a pôsobivost:

Nepoužívajte, ak bolo balenie otvorené alebo poškodené.
Varovanie: Pred použitím si prečítajte všetky varovania, upozornenia a pokyny vložené do balenia. Ich nedodržiavanie môže viest k závažným zraneniam alebo úmrtiu pacienta.

Počas zavádzania, použitia alebo vyťahovania nemeňte katéter, zavádzací špirálový drôtu alebo ktorúkoľvek súčasť sady/súpravy.

Procedúru musia vykonávať zaskolení pracovníci ovládajúci anatomické orientačné body, bezpečné postupy a možné problémy.

Varovanie: Katéter nevysúvajte do pravej predsiene alebo pravej komory ani nedovoľujte, aby v nich ostal (vid' obr. 1).

Srdcová tamponáž. Mnoho autorov opísalo fakt, že umiestnenie dočasne zavedených katétrov v pravej predsiene je nebezpečný postup,^{2,3,4,6,8,14,16} ktorý môže viest k srdcovéj perforácii a tamponáži.^{2,3,4,6,14,16} Aj keď je srdcová tamponáž sekundárne po perikardálnej efuzii neobvyklá, späť sa s ňou vysoký stupeň úmrtnosti.¹⁸ Lekári umiestňujúci centrálné venózne katére súmusia byť vedomi tejto potenciálnej smrteľnej komplikácie pred zavedením katétra príliš hlboko vzhľadom na veľkosť pacienta.

Žiadna špecifická cesta zavedenia alebo typ katétra nevyklúčuje túto potenciálne smrteľnú komplikáciu.¹⁶ Skutočné umiestnenie hrotu dočasne zavedeného katétra by malo byť po zavedení potvrdené röntgenom.^{2,3,6,14,16,19} Centrálné venózne katére by mali byť umiestnené do hornej dutej žily^{2,3,4,6,8,14,21} nad jej križovaním sa s pravou predsiennou a parallelne k stene cievky^{10,21} a s distálnym hrotom umiestneným na úrovni buď nad neprápnou žilou alebo karinou trachey, podľa toho, ktorá sa lepšie zobrazi.

Centrálné žilové katére by nemali byť umiestnené do pravej predsiene, pokiaľ to nie je špecificky požadované na špeciálne relatiívne krátkodobé procedúry, ako napríklad aspirácia vzdušných embolov počas neurochirurgie. Takéto procedúry sú väsk spojené s rizikom a musia sa pozorne monitorovať a riadiť.

Indikácie pre použitie:

Multilúmenový katéter Arrow umožňuje venózny prístup k centrálnemu obehu.

Kontraindikácie:

Žiadne nie sú známe.

Varovania a bezpečnostné opatrenia:*

- Upozornenie:** Sterilné, na jednorazové použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakované. Opakované použitie zariadenia predstavuje možné riziko väčšeho zranenia alebo infekcie, ktoré môžu zapričíniť smrť.
- Varovanie:** Katéter nevysúvajte do pravej predsiene alebo pravej komory ani nedovoľujte, aby v nich ostal. Centrálné venózne katére by mali byť umiestnené tak, aby bol distálny hrot katétra v hornej dutej žile (SVC) nad križovaním SVC a pravej predsiene a ležal parallelne k stene cievky. Pri stehennom žilovom prístupe by mal
- byť katéter zasúvaný do cievky tak, aby hrot katétra ležal paralelne k stene cievky a neprenikal do pravej predsiene.
- Varovanie:** Lekári si musia byť vedomí komplikácií spojených s centrálnymi venóznymi katétrami vrátane nasledujúcich: srdcová tamponáž druhotne k stene cievky, perforácia predsiene alebo komory, pleurálne a mediastinálne zranenia, vzduchová embólia, katétrová embólia, katétrová oklúzia, lacerácia hrudníkovho miazgovodu, bakterémia, septikémia, trombóza, neúmyselné prederavie tepny, nervové poškodenie, hematóma, krvácanie a dysritmie.
- Varovanie:** Pri vytáhovaní vodiaceho drôtu alebo katétrov neaplikujte nadmernú silu. Ak sa vytiahnutie nedá previesť rukou, je potrebný röntgen hrudníka a vyžaduje sa ďalšia konzulácia.
- Varovanie:** Lekár si musí byť vedomý možnej vzduchovej embólie spojenej s umožnením prístupu vzdachu k ihlám alebo katétrom v miestach vŕpuhu v centrálnych žilách alebo v dôsledku neúmyselných rozpojení. S týmto produkтом možno používať jedine bezpečne utiahnuté spoje Luer-Lock, aby sa znížilo riziko rozpojení. Dodržujte nemocničný protokol, aby ste zabránili vzduchovej embólie pri každej údržbe katétra.
- Varovanie:** Prienik vodiaceho drôtu do pravej strany srdca môže spôsobiť dysritmie, blokádu pravého ramienka^a a perforáciu steny cievky, predsiene alebo komory.
- Varovanie:** Lekári si musia byť vedomí možnosti zachytenia vodiaceho drôtu akýmkolvek implantovaným prístrojom v obehovom systéme (t. j. filtre dutej žily, stenty). Pred kateterizáciou skontrolujte anamnézu pacienta, aby ste si overili možnú prítomnosť implantátov. Je potrebné pozorne vzážiť dĺžku zavedeného zavádzacího špirálového drôtu. Ak má pacient v obehovej sústave implantát, odporúča sa previesť kateterizačnú procedúru pod priamym zobrazením, aby sa znížilo riziko zachytenia vodiaceho drôtu.¹
- Varovanie:** Vzhľadom na riziko vystavenia sa nákaze HIV (vírus Čudskej imunodeficiencie) alebo iným patogénom prenášaným krvou musia zdravotní pracovníci rutinne aplikovať všeobecné bezpečnostné opatrenia pre prácu s krvou a telesnými tekutinami pri starostlivosti o všetkých pacientov.
- Upozornenie:** Požadovaná rýchlosť prietoku, pevnosť obviazania, správne umiestnenie katétra a bezpečné spojenie Luer-Lock dočasne zavedených katétrov sa musí pravidelne kontrolovať. Použitím centimetrovej stupnice zistite, či sa poloha katétra zmenila.
- Upozornenie:** Jedine röntgenové vyšetrenie umiestnenia katétra môže poskytnúť istotu, že hrot katétra nevošiel do srdca alebo že katéter už neleží parallelne k stene cievky. Ak sa poloha katétra zmenila, okamžite zosnímujte hrudník röntgenovým vyšetrením, aby ste overili polohu hrotu katétra.
- Upozornenie:** Pri odbere krví dočasne uzavorte zvyšný port (porty), ktorý sa používa na infúziu roztokov.

- 12. Upozornenia:** Alkohol a acetón môžu oslabiť štruktúru polyuretanových materiálov. Overte obsah acetónu a alkoholu v zložkách prípravných postrekov a tampónov. **Acetón:** Nepoužívajte acetón na povrchu katétra. Acetón môže byť aplikovaný na pokožku, ale pred aplikáciou obvázu musí úplne uschnúť. **Alkohol:** Nepoužívajte alkohol na nasiaknutie povrchu katétra alebo na obnovenie príehodnosti katétra. Nakypávanie liekov s vysokou koncentráciou alkoholu musí byť prevedené opatrnne. Alkohol nechajte pred aplikáciou obvázu vždy úplne vysušiť.
- 13. Upozornenia:** Niektoré dezinfekčné prostriedky použité na mieste zavedenia katétra obsahujú rozpúšťadlá, ktoré môžu napadnúť materiál katétra. Pred obviazánim sa uistite, že miesto zavedenia je suché.
- 14. Upozornenia:** Použitie striekačky menšej ako 10 mL na navlhčenie alebo odstránenie krvnej zrazeniny z uzavretého katétra môže spôsobiť presakovanie medzi lumenmi alebo prasknutie katétra.⁷

Navrhovaná procedúra:

Použite sterilný postup:

1. **Upozornenia:** Umiestnite pacienta do miernej Trendelenburgovej polohy, pokiaľ ju znesie, aby sa znižilo riziko vzduchovej embolie. Ak je použitý stehenný prístup, umiestnite pacienta do polohy na chrbe.
 2. Podľa potreby pripravte a zarúškujte miesto vpichu.
 3. Prevedte miestny edém kože (naplňte pokožku okolo plánovaného miesta zavedenia lokálnym anestetikom) pomocou požadovanej ihly (veľkosťi 25 alebo 22).
 4. Pripravte katéter na zavedenie prepláchnutím každého lúmenu a zasvärováním alebo pripojením injekčných viečok k vhodným predĺžovacím trubičkám. Distálnu predĺžovaciu trubičku ponechajte neuzávretné viečkom, aby sa umožnil príchod vodiaceho drôtu. **Varovanie:** Dlžku katétra nemenie odstrinutím.
 5. Určte polohu centrálnej žily ihlu veľkosťi 22 a striekačku.
 6. Zavedte zavádzací katéter/ihlu s pripojenou striekačkou do žily vedľa lokalizačnej ihly a aspirujte. Vytiahnite lokalizačnú ihlu. Vytiahnite ihlu zo zavádzacieho katétra. Ak po vytiahnuti ihly nie je viditeľný voľný tok žilovej krví, pripojte striekačku ku katétru a aspirujte, kým nedôjde k dobrému prietoku žilovej krví. **Upozornenie:** Farba aspirovanej krví nie je vždy spoľahlivým indikátorom prístupu do žily.¹¹ Nezávadzajte ihlu opäťovne do zavádzaceho katétra. Keďže môže dôjsť k neúmyselnému arteriálemu umiestneniu, overte si žilový prístup k tvaru vlny meranej pomocou kalibrovaného tlakového prevodníka (viď obr. 2).
 7. Ak nie je k dispozícii hemodynamický monitorovací prístroj na umožnenie transdukcie centrálnej venóznej vlny, odpojte striekačku a overte pulzačný prietok. Pulzačný prietok je obvykle indikátorom neúmyselného prepichnutia arteérie.
- Alternatívny postup:**
Zavádzaciu ihlu možno použiť standardným spôsobom ako alternatívu k súprave katéter/ihla.
7. Použitím dvojdielneho zavádzaceho Arrow Advancer zasuňte zavádzací špirálový drôt cez zavádzaciu ihlu vodiaceho drôtu alebo katéter do žily. Zasuňte zavádzací špirálový drôt do požadovanej hľbky. Zasúvanie končeka v tvaru „J“ si môže vyžadovať jemný otáčavý pohyb. **Varovanie:** Nestríhajte zavádzací špirálový drôt, aby ste zmenili dlžku. Nevytahujte zavádzací špirálový drôt proti úkosu ihly, aby sa znižilo riziko možného pretrhnutia alebo poškodenia zavádzacej špirálového drôtu.

Pokyny pre dvojdielny zavádzací Arrow Advancer:
• Pomocou palca vyravnajte diel v tvaru „J“ vtiahnutim zavádzacej špirálového drôtu do zavádzacej Arrow Advancer (viď obr. 3, 4). Keď je koniec vyravnany, zavádzací špirálový drôt je pripravený na zavedenie. Centimetrová stupnica sa začína od konca v tvaru „J“. Jeden páisk označuje 10 cm, dva páiski 20 cm a tri páiski 30 cm.

Alternatívny postup:

Ak dávate prednosť jednoduchej vyravnávacej trubičke, je možné od súpravy odpojiť vyravnávaciu trubičkovú časť nástroja Arrow Advancer a použiť ju samostatne.

Odpojte hrot zavádzacej Arrow Advancer alebo vyravnávajúcej trubičky od modrej súpravy Advancer. Ak sa použije koncový úsek zavádzacej špirálového drôtu v tvaru „J“, pripravu na zavedenie vykonajte posúvaním plastovej trubičky cez tvar písma „J“, aby sa vyrovala. Zavádzací špirálový drôt by mal byť potom obvyklým spôsobom zasunutý do požadovanej hľbky.

8. Držte zavádzací špirálový drôt v polohе a vytiahnite zavádzaciu ihlu alebo katéter. **Upozornenie:** Počas celej doby pevné držte zavádzací špirálový drôt. Pomocou centimetrovej stupnice na zavádzacej špirálového drôtu upravte dočasne zavedenú dĺžku podľa požadovanej hľbky dočasného umiestnenia katétra.
9. Zväčšite miesto kutánneho vpichu umiestnením reznej hrany skalpela smerom preč od zavádzacej špirálového drôtu. **Upozornenie:** Nepresekajte vodiaci drôt. Na zväčšenie miesta podľa potreby použite dilatátor. **Varovanie:** Neponechávajte dilatátor umiestnený v polohе ako dočasne zavedený katéter, aby sa znižilo riziko možnej perforácie steny ciev.
10. Prevlečte hrot multilúmenového katétra ponad zavádzací špirálový drôt. Pri hrdlovom konci katétra sa musí ponechať dostatočná dĺžka obnaženého vodiaceho drôtu, aby sa zachovali pevné zovretie zavádzacieho drôtu. Uchopiac v blízkosti pokožky zasuvajte katéter do žily jemne točivým pohybom. **Upozornenie:** Katérová svorka a spona nesmú byť pripojené ku katétru, kým sa nevytiahne zavádzací špirálový drôt.
11. Použijte pásky centimetrovej stupnice na katétri ako polohové referenčné body zasúvajte katéter do konečnej polohy dočasného zavedenia. Centimetrová stupnica a pásky sa začínajú od hrdla katétra. Symboly a označenia sú nasledujúce: (1) číselné: 5, 15, 25, atď.; (2) páiski: každý páisk označuje 10 cm intervaly - jeden páisk označuje 10 cm, dva páiski označujú 20 cm, atď.; (3) každá bodka označuje 1 cm interval.
12. Držte katéter v požadovanej hľbke a vytiahnite zavádzací špirálový drôt. Katéter Arrow dodávaný s týmto produkтом je určený na voľný príchod ponad zavádzací špirálový drôt. Ak pocítíte odpor, povytiahnite katéter vzhľadom na zavádzací špirálový drôt o 2-3 cm a pokúste sa vytiahnuť zavádzací špirálový drôt. Ak opäť pocítíte odpor, súbežne vytiahnite zavádzací špirálový drôt a katéter. **Varovanie:** Aj keď je výskyt

zlyhania zavádzaca špirálového drôtu extrémne nízky, lekár by si mal byť vedomý možnosti zlomenia v prípade neprimeranej sily aplikovanej na drôt.

13. Po vytiahnutí skontrolujte, či zavádzací špirálového drôtu nie je porušený po celej dĺžke.
 14. Overte umiestnenie lúmenov pripojením striekačky ku každej predlžovacej trubičke a aspirujte kým, nie je viditeľný voľný prietok venóznej krvi. Podľa potreby pripojte všetky predlžovacie trubičky k príslušným trubiekám Luer-Lock. Nepoužité porty možno „uzavrieť“ injekčnými viečkami podľa štandardného nemocničného protokolu. Predlžovacie trubičky sú vybavené posuvnými svorkami, ktorými sa počas výmeny trubičky a injekčného viečka uzavrie prietok cez každý lumen. **Upozornenia:** **Každá svorka musí byť pred infúziou cez daný lumen otvorená, aby sa znížilo riziko poškodenia predlžovacej trubičky nadmerným tlakom.**
 15. Katéter dočasne zafixuje a obviaže.
 16. Okamžite po umiestnení otverte polohu hrotu katétra hrudníkovým röntgenom. **Upozornenia:** **Röntgenové vyšetroenie musí ukázať katéter umiestnený v pravej strane medziplúcnicie v SVC distálnym koncom katétra paralelne k stene dutej žily a jeho distálnym hrotom umiestneným na úrovni bud' nad nepravou žilou alebo nad karínonou trachey, podľa toho, ktorá je lepšie zobrazená.** Ak je hrot katétra nesprávne umiestnený, premiestnite ho a polohu opäťovne overte.
 17. Zafixujte katéter k pacientovi. Ako primárne miesto šitia použite trojuholníkové spojovacie hrđlo s integrálnym stehovým kruhom a bočnými kridelkami. V sadach, v ktorých sú dodané, by sa ako sekundárne miesto šitia mali podľa potreby použiť katérová svorka a spona. **Upozornenia:** **Nešte priamo k vonkajšiemu priemeru katétra, aby sa znížilo riziko prezcania alebo poškodenia katétra alebo st'aženia katéetrového prietoku.**
- Pokyny pre katéetrovú svorku a sponu.**
- Po vytiahnutí zavádzacía špirálového drôtu a pripojení alebo uzamknutí požadovaných trubičiek roztiahnite kridelka svorky katétra a umiestnite ich na katéter podľa potreby, aby sa zabezpečila správna poloha hrotu (vid' obr. 6).
 - Zaklapnite pevnú sponu na svorku katétra (vid' obr. 7).
- Zafixujte katéter k telu pacienta prišitím katéetrovej svorky a spony k pokožke používajúc bočné kridelká, aby sa znížilo riziko posunutia katétra (vid' obr. 8).
18. Obviažte miesto vypichu podľa nemocničného protokolu. **Upozornenia:** **Miesto zavedenia udržajte pravidelným, dôkladnym prevádzovaním s použitím aseptickej metódy.**
 19. Na pacientovom zázname zaznamenajte dĺžku dočasne zavedeného katétra podľa centimetrových pásiakov na katétri, kde vošiel do pokožky. Je potrebne často opakovane zrakom hodnotiť, či sa katéter neposunul.

Procedúra výmeny katétra:

1. Použite sterilný postup.
 2. **Upozornenia:** **Pred pokusom o procedúru výmeny katétra odpojte katéetrovú svorku a sponu, ak sú dodané.**
 3. Postupujte podľa nemocničného protokolu. Neodporúča sa katéter odstrňovať vzhľadom na možnosť katéetrovej embolie.
- Procedúra vytiahnutia katétra:**
1. **Upozornenia:** **Umiestnite pacienta do polohy na chrbe.**
 2. Odstráňte obváz. **Upozornenia:** **Na odstránenie obvázu nepoužívajte nožnice, aby sa znížilo riziko prestrihnutia katétra.**
 3. **Varovanie:** **Vystavenie centrálnej žily atmosferickému tlaku môže viest' k vnímu vzduchu do centrálneho žilového systému.** Odstráňte steh (stehy) z katéetrovej svorky a primárneho miesta šitia. Postupujte opatrné, aby ste neprerezali katéter. Vytiahnite katéter pomaly ľahajúc paralelne smerom k pokožke. Pri výstupe katétra z miesta aplikujte tlak obvázu neprepustajúcim vzduch, napr. Vaseline gázu. Pretože zvyšná katéetrová dráha zostáva nadálej vstupným bodom vzduchu, až kým sa úplne neuzávrie, okluzívny obváz by mal zostať na mieste po dobu aspoň 24-72 hodín podľa dĺžky doby dočasného zavedenia katétra.^{12,15,17,20}
 4. Po vytiahnutí skontrolujte katéter a uistite sa, či bola vytiahnutá celá dĺžka.
 5. Z dokumentujte procedúru vytiahnutia.

Spoločnosť Arrow International, Inc. odporúča, aby sa používateľ oboznámi s referenčnou literatúrou.

* Ak máte nejaké otázky alebo by ste potrebovali dodatočné referenčné informácie, obráťte sa na spoločnosť Arrow International, Inc.

SK

Dispositivo de cateterismo venoso central de luz múltiple

Consideraciones relativas

a la seguridad y la eficacia:

No utilizar si el paquete ha sido previamente abierto o está dañado. **Advertencia:** Antes de usar el dispositivo, leer todas las advertencias, precauciones e instrucciones incluidas en el paquete. El no hacerlo puede ocasionar lesiones graves o el fallecimiento del paciente.

No alterar el catéter, la guía de alambre flexible ni ningún otro componente del juego o conjunto durante la inserción, el uso o la extracción.

El procedimiento debe ser realizado por personal especializado con buen conocimiento de los puntos de referencia anatómicos, las técnicas de seguridad y las posibles complicaciones.

Advertencia: No colocar ni dejar que el catéter permanezca en la aurícula o ventrículo derechos (véase la Figura 1).

Taponamiento cardíaco: Numerosos autores han documentado que la colocación de catéters permanentes en la aurícula derecha es una práctica peligrosa^{2,3,4,6,8,14,16} que puede conducir a la perforación y al taponamiento.^{2,3,4,6,14,16} Si bien el taponamiento cardíaco causado por derrame pericárdico es poco común, existe un elevado índice de mortalidad en relación con el mismo.¹⁸ Los médicos que coloquen catéters venosos centrales deben estar al tanto de esta complicación potencialmente mortal antes de hacer avanzar demasiado el catéter en relación con el tamaño del paciente.

No existen recorridos ni tipos de catéters específicos que permitan eliminar esta complicación potencialmente mortal.¹⁶ La posición real de la punta del catéter permanente deberá confirmarse mediante una radiografía después de la inserción.^{2,3,6,14,16,19} Los catéters venosos centrales deben colocarse en la vena cava superior^{2,3,4,6,8,14,21} por encima de la unión de la misma con la aurícula derecha y paralelamente a la pared del vaso,^{10,21} y su punta distal debe situarse a un nivel por encima de la vena ácigos o de la carina de la tráquea, según cuál de las dos se visualice mejor.

Los catéters venosos centrales no deben colocarse en la aurícula derecha a menos que así se requiera para la realización de procedimientos especiales de duración relativamente breve como, por ejemplo, la aspiración de émbolos gaseosos durante una intervención neuroquirúrgica. No obstante, dichos procedimientos conllevan riesgos y deberán ser supervisados y controlados muy de cerca.

Indicaciones de uso:

El catéter de luz múltiple permite el acceso venoso a la circulación central.

Contraindicaciones:

No se conoce ninguna.

Advertencias y precauciones:^{*}

1. **Advertencia:** Estéril, para un solo uso: no reutilizar, reprocesar ni reesterilizar. La reutilización del dispositivo genera un riesgo potencial de lesiones graves e infección potencialmente mortal.

2. **Advertencia:** No colocar ni dejar que el catéter permanezca en la aurícula o ventrículo derechos. Los catéters venosos centrales deben colocarse de manera que su punta distal se encuentre en la vena cava superior, por encima de la unión de ésta con la aurícula derecha, y paralela a la pared del vaso. Para el acceso a través de la vena femoral, el catéter debe hacerse avanzar en el vaso de manera que la punta del catéter permanezca paralela a la pared del vaso y no penetre en la aurícula derecha.

3. **Advertencia:** Los médicos deben estar familiarizados con las complicaciones relacionadas con los catéters venosos centrales, que incluyen el taponamiento cardíaco causado por la perforación auricular, ventricular o de la pared del vaso, lesiones pleurales y mediastínicas, embolia gaseosa, embolia a causa del catéter, oclusión del catéter, laceración del conducto torácico, bacteriemia, septicemia, trombosis, punción inadvertida de la arteria, daños en nervios, formación de hematomas, hemorragia y disritmias.

4. **Advertencia:** No aplicar una fuerza excesiva al extraer la guía o los catéters. Si la extracción no puede lograrse con facilidad, debe efectuarse una radiografía del tórax y concertarse una consulta posterior.

5. **Advertencia:** El médico debe conocer la posibilidad de que surjan problemas de embolia gaseosa relacionados con agujas o catéters que puedan dejarse abiertos en los sitios en los que se hayan practicado punciones venosas, o provocados por desconexiones inadvertidas. A fin de reducir el riesgo de desconexiones, con este dispositivo sólo deben utilizarse conexiones tipo Luer-Lock firmemente apretadas. Para prevenir embolias gaseosas, en todo lo relacionado con el mantenimiento de los catéters debe seguirse el protocolo del hospital.

6. **Advertencia:** El paso de la guía de alambre al corazón derecho puede provocar disritmias, bloqueo de rama derecha⁹ y perforación auricular, ventricular o de la pared del vaso.

7. **Advertencia:** Los médicos deben tener presente la posibilidad de que la guía de alambre quede atrapada por algún dispositivo implantado en el sistema circulatorio (p. ej., filtros de la vena cava o endoprótesis vasculares). Revisar el historial del paciente antes del procedimiento de cateterismo para determinar la posible existencia de implantes. Debe tenerse cuidado con la longitud de la guía de alambre flexible insertada. Si el paciente tiene un implante en el sistema circulatorio, se recomienda que el procedimiento de cateterismo se lleve a cabo utilizando visualización directa para reducir al mínimo el riesgo de que la guía de alambre resulte atrapada.¹

8. **Advertencia:** Debido al riesgo de exposición al VIH (virus de inmunodeficiencia humana) o a otros agentes patógenos transmitidos por la sangre, durante el cuidado de los pacientes el personal médico debe observar siempre las normas universales de precaución relacionadas con la sangre y los fluidos corporales.

9. **Precaución:** Los catéters permanentes deben inspeccionarse de forma sistemática para verificar la velocidad de flujo deseada, la firmeza del vendaje, la posición correcta del catéter y la firme sujeción de

las conexiones tipo Luer-Lock. Utilizar las marcas de centímetros para comprobar si ha habido cambios en la posición del catéter.

10. Precaución: Un examen radiográfico de la colocación del catéter es la única forma de asegurarse de que la punta no ha penetrado en el corazón o de que ya no está paralela a la pared del vaso. Si la posición del catéter ha cambiado, realizar inmediatamente un examen radiográfico del tórax para confirmar la posición de la punta del catéter.

11. Precaución: Para extraer muestras de sangre, cerrar temporalmente los orificios restantes a través de los cuales se están infundiendo soluciones.

12. Precaución: El alcohol y la acetona pueden debilitar la estructura del material de poliuretano. Comprobar el contenido de acetona y alcohol de los ingredientes de los preparados empleados en pulverizadores y turndas. **Acetona:** No usar acetona sobre la superficie de los catéteres. La acetona puede aplicarse a la piel, pero debe dejarse que se seque completamente antes de aplicar vendajes. **Alcohol:** No usar alcohol para poner en remojo la superficie de los catéteres ni para desatascar catéteres. Debe tenerse mucho cuidado al instilar medicamentos que contengan altas concentraciones de alcohol. Dejar siempre que el alcohol se seque completamente antes de aplicar vendajes.

13. Precaución: Algunos de los desinfectantes empleados en el sitio de inserción del catéter contienen disolventes que pueden dañar el material del catéter. Asegurarse de que el sitio de inserción esté seco antes del vendaje.

14. Precaución: El uso de una jeringa de tamaño inferior a 10 mL para irrigar o despejar un catéter obstruido podrá provocar escapes intraluminales o la rotura del catéter.⁷

Procedimiento sugerido:

Utilizar una técnica estéril.

1. Precaución: Colocar al paciente en posición de Trendelenburg hasta el punto tolerado a fin de reducir el riesgo de embolia gaseosa. Si se usa el método femoral, colocar al paciente en posición supina.

2. Preparar y cubrir el sitio de la punción, según se requiera.

3. Realizar una incisión cutánea con la aguja deseada (aguja de calibre 25 ó 22 Ga.).

4. Prepare el catéter para la inserción lavando cada luz los tubos de extensión apropiados o acoplando a éstos los capuchones de inyección. Dejar la línea de extensión distal sin tapar para permitir el paso de la guía de alambre. **Advertencia: No cortar el catéter para alterar su longitud.**

5. Localizar la vena central con una aguja de calibre 22 Ga. y jeringa.

6. Insertar el conjunto introductor de catéter y aguja con la jeringa acoplada en la vena junto a la aguja localizadora y aspirar. Extraer la aguja localizadora. Retirar la aguja del catéter introductor. Si después de haber extraído la aguja no se observa un flujo libre de sangre venosa, unir la jeringa al catéter y aspirar hasta obtener un buen flujo de sangre venosa. **Precaución: El color de la sangre aspirada no es siempre una indicación fiable de acceso venoso.¹⁴ No volver a insertar la aguja en el catéter introductor.** Debido al riesgo potencial de una colocación inadvertida en la arteria, deberá verificarse el acceso a la vena mediante una forma de onda producida por un transductor de presión calibrado (véase la Figura 2).

Si no se cuenta con equipo de control hemodinámico para permitir la transducción de una forma de onda de la vena central, desconectar la jeringa y comprobar si hay flujo pulsátil. Por lo general, el flujo pulsátil es una indicación de perforación inadvertida de la arteria.

Técnica alternativa:

Como alternativa al conjunto de catéter y aguja puede utilizarse la aguja introductora de manera normal.

7. Mediante el dispositivo de dos piezas Advancer de Arrow, hacer avanzar la guía de alambre flexible en la vena a través del catéter o de la aguja introductores de la guía de alambre. Hace avanzar la guía de alambre hasta la profundidad requerida. Para el avance de la punta en «J» puede requerirse un delicado movimiento rotatorio. **Advertencia: No cortar la guía de alambre flexible para alterar la longitud. A fin de minimizar el riesgo de cortar o dañar la guía de alambre flexible, extraerla con cuidado de que no roce contra el bisel de la aguja.**

Instrucciones para el dispositivo de dos piezas Advancer de Arrow:

- Mediante el dedo pulgar, enderezar la punta en «J» retrayendo la guía de alambre flexible al interior del Advancer de Arrow (véase las Figuras 3 y 4). Una vez enderezada la punta, la guía de alambre flexible está lista para la inserción. Las marcas en centímetros de la guía están calculadas a partir de la punta en «J». Una banda indica 10 cm, dos bandas, 20 cm, y tres bandas, 30 cm.

Técnica alternativa:

Si se prefiere el uso de un simple tubo enderezador, la parte del tubo enderezador del Advancer de Arrow puede desconectarse de la unidad y utilizarse por separado.

Separar la punta del Advancer de Arrow o el tubo enderezador de la unidad Advancer de Arrow azul. Si se utiliza la parte de la guía de alambre flexible con la punta en «J», prepararla para la inserción deslizando el tubo de plástico sobre la punta en «J» para enderezarla. Hacer avanzar la guía de alambre flexible hasta la profundidad deseada de la manera acostumbrada.

8. Sostener la guía de alambre flexible en posición y extraer la aguja o el catéter introductores. **Precaución: Sujetar firmemente la guía de alambre flexible en todo momento.** Utilizar las marcas en centímetros impresas en la guía de alambre flexible para ajustar la longitud permanente según la profundidad deseada para la colocación del catéter permanente.
9. Ampliar el sitio de la punción cutánea con el filo del bisturí colocado en sentido contrario a la guía de alambre flexible. **Precaución: No cortar el dispositivo de colocación metálico.** Utilizar el dilatador de tejidos para ampliar el sitio de la punción según se requiera. **Advertencia: A fin de minimizar el riesgo de una posible perforación de la pared de los vasos, no dejar el dilatador de tejidos colocado como si fuera un catéter permanente.**
10. Introducir la punta del catéter de luz múltiple sobre la guía de alambre flexible. En el extremo del conector del catéter debe quedar al descuberto un trozo de guía de alambre de longitud suficiente como para poder mantenerla firmemente sujetada. Sujetando el catéter a ras de la piel, hacerlo avanzar en la vena con un ligero movimiento rotatorio. **Precaución: La pinza y el sujetador no deben acoplarse al catéter hasta después de extraer la guía de alambre flexible.**
11. Hacer avanzar el catéter hasta la posición permanente final utilizando las marcas de centímetros impresas en el catéter como puntos de referencia para la colocación. Todas las

marcas de centímetros están calculadas a partir de la punta del catéter. Los significados de las marcas son los siguientes: (1) numéricas: 5, 15, 25, etc.; (2) bandas: cada banda indica intervalos de 10 cm; es decir, una banda indica 10 cm, dos bandas, 20 cm, etc.; (3) cada punto indica un intervalo de 1 cm.

12. Sostener el catéter a la profundidad deseada y extraer la guía de alambre flexible. El catéter Arrow que se suministra junto con este producto ha sido diseñado para poderlo deslizar libremente sobre la guía de alambre flexible. Si se encuentra resistencia al tratar de extraer la guía de alambre flexible después de la colocación del catéter, puede que el alambre flexible esté doblado alrededor de la punta del catéter en el interior del vaso (véase la Figura 5).

En estas circunstancias, el tirar hacia atrás de la guía de alambre flexible puede suponer la aplicación de una fuerza indebida sobre la guía de alambre con la consiguiente rotura de la misma. Si se encuentra resistencia, retirar el catéter unos 2 ó 3 cm con respecto a la guía e intentar extraer esta última. Si se sigue encontrando resistencia, extraer simultáneamente la guía de alambre flexible y el catéter. **Advertencia:** **Aunque el índice de fallo de la guía de alambre flexible es extremadamente bajo, el médico deberá tener presente el riesgo de rotura de la guía al presionar demasiado sobre el alambre.**

13. Una vez extraída la guía, verificar que esté intacta.
14. Comprobar la posición dentro de la luz de la vena conectando una jeringa a cada línea de extensión y aspirar hasta que se observe un flujo libre de sangre venosa. Conectar todas las líneas de extensión a las líneas tipo Luer-Lock correspondientes según se requiera. Los orificios no utilizados pueden purgarse con solución de cierre a través de los capuchones de inyección utilizando el protocolo estándar del hospital. Las líneas de extensión tienen pinzas deslizantes para impedir el flujo a través de las luces durante el cambio de líneas y de capuchones de inyección. **Precaución:** A fin de minimizar el riesgo de dañar las líneas de extensión por exceso de presión, es necesario abrir cada una de las pinzas antes de la infusión de líquidos a través de dicha luz.

15. Fijar firmemente el catéter y vendarlo provisionalmente.
16. Inmediatamente después de la colocación, confirmar la posición de la punta del catéter mediante radiografía del tórax. **Precaución:** En el examen radiográfico, el catéter debe encontrarse en el lado derecho del mediastino, en la vena cava superior, con el extremo distal del catéter paralelo a la pared de la vena cava y su punta distal situada por encima de la vena ácigos o de la carina traqueal, según sea la que se visualice mejor. Si la punta del catéter se encuentra mal colocada, volverla a colocar y verificar de nuevo su posición.
17. Sujetar el catéter al paciente. Utilizar el conector de unión triangular con aletas laterales y anillo de sutura integrales como sitio de sutura primario. En los juegos donde se suministre, la pinza y el sujetador del catéter deben utilizarse como sitio de sutura secundario, según sea necesario. **Precaución:** A fin de reducir al mínimo el riesgo de cortar o dañar el catéter, o impedir el flujo a través del mismo, no suturar directamente al diámetro exterior del catéter.

Instrucciones de uso de la pinza y del sujetador del catéter (cuando se suministren):

- Después de haber extraído la guía de alambre flexible y de haber conectado o cerrado las líneas necesarias, extender las

alas de la pinza de goma y colocarlas sobre el catéter según se requiera para asegurar la colocación correcta de la punta (véase la Figura 6).

- Prender (se oirá un chasquido) el sujetador rígido a la pinza del catéter (véase la Figura 7).
 - Sujetar el catéter al paciente suturando la pinza y el sujetador conjuntamente a la piel, usando las alas laterales para reducir al mínimo el riesgo de migración del catéter (véase la Figura 8).
18. Vendar el sitio de la punción siguiendo el protocolo del hospital. **Precaución:** Volver a vendar el sitio de inserción regular y meticulosamente empleando una técnica aseptica.

19. Anotar en el gráfico del paciente la longitud del catéter permanente observando las marcas en centímetros en el punto en que el catéter entra en la piel. Es necesario verificar con frecuencia dichas marcas para comprobar que el catéter no se ha movido.

Procedimiento para el cambio del catéter:

1. Utilizar una técnica estéril.
2. **Precaución:** Antes de intentar cambiar el catéter, retirar, si los hay, la pinza y el sujetador del catéter.
3. Proceder según el protocolo del hospital. No se recomienda cortar el catéter debido al posible riesgo de embolia a causa del catéter.

Procedimiento para la extracción del catéter:

1. **Precaución:** Colocar al paciente en posición supina.
2. Retirar la venda. **Precaución:** Para reducir al mínimo el riesgo de cortar el catéter, no utilizar tijeras para quitar el vendaje.
3. **Advertencia:** La exposición de la vena central a la presión atmosférica puede provocar la entrada de aire en el sistema venoso central. Quitar los puntos de sutura de la pinza del catéter (cuando ésta se suministre) y del sitio de sutura primaria. Tener cuidado de no cortar el catéter. Extraer el catéter lentamente tirando del mismo paralelamente a la piel. A medida que el catéter va saliendo, presionar con un vendaje impermeable al aire, por ejemplo, una gasa impregnada de Vaseline. Puesto que el rastro residual del catéter queda como punto de entrada de aire hasta que se cierre por completo, el vendaje occlusivo deberá dejarse en posición durante un mínimo de 24 a 72 horas, según el período de tiempo en que el catéter haya permanecido en el sitio.^{12,15,17,20}

4. Una vez extraido el catéter, inspeccionarlo para asegurarse de que se ha retirado totalmente.
5. Registrar el procedimiento de extracción.

Arrow International, Inc. recomienda que el usuario se familiarice con el material bibliográfico.

* En caso de tener alguna pregunta o si desea obtener información bibliográfica adicional, póngase en contacto con Arrow International, Inc.

SV

ARROW

Flerkanaliga central venkatetreringsprodukt

Säkerhet och verkan:

Använd ej om förpackningen har öppnats vid ett tidigare tillfälle eller om den är skadad. **Varning:** Läs före användning varningar, viktiga påpekanden och anvisningar i bipacksedeln. Underlätethet att läsa dessa ska kan eventuellt resultera i allvarlig patientskada eller dödsfall.

Modifera aldrig katatern, fjäderträddledaren eller någon annan sats/setkomponent under införing, användning eller avlägsnande.

Förfarandet måste utföras av utbildad personal, väl bevändrad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och komplikationsrisker.

Varning: Placera aldrig katatern i och låt den aldrig sitta kvar i höger förmak eller höger kammarre (se Fig. 1).

Hjärttamponad: Placering av kvarkatetrar i höger förmak har i litteraturen påvisats vara ett symmetriskt riskabelt förfarande^{2,3,4,6,8,14,16} som kan leda till hjärtperforation och -tamponad.^{2,3,4,6,14,16} Även om hjärttamponad sekundärt till hjärtsäcksguttnin är ovanlig, finns det en hög mortalitet associerad med denna komplikation.¹⁸ Läkare som placera centrala venkatetrar måste vara medvetna om denne potentiellt letala komplikation innan katatern matas in alltför långt med hänsyn till patientens kroppsstorlek.

Ingår speciell införingsväg eller katetertyp är undantagen från den här potentiellt letala komplikationen.¹⁶ Kvarkatetrerets verkliga position bör bekräftas medelst röntgenundersökning efter införandet.^{2,3,6,14,16,19} Centrala venkatetrar bör placeras i vena cava superior^{2,3,4,6,8,14,21} ovanför övergången till höger förmak och parallellt med kärlvägen,^{10,21} så att kataterns distala spets ligger på en nivå ovanför antingen venaazygos eller carina trachealis, om bättre synlig.

Centrala venkatetrar får ej placeras i höger förmak, såvida detta ej krävs för speciella, kortvariga förfaranden, t. ex. aspiration av luftemboli under neurokirurgi. Dessa förfaranden är dock riskfyllda och skall noga övervakas och kontrolleras.

Indikationer för användning:

Den flerkanaliga katatern medger venös infart till den centrala cirkulationen.

Kontraindikationer:

Inga kända.

Varningar och viktigt:^{*}

1. Varning: steril, avsedd för engångsbruk: Får inte återanvändas, ombehandlas eller omsteriliseras. Återanvändning av produkten medför en potentiell risk för allvarlig skada och/eller infektion som kan leda till dödsfall.
2. Varning: Placera aldrig katatern i och låt den aldrig sitta kvar i höger förmak eller höger kammarre. Centrala venkatetrar bör placeras så att kataterns distala spets befinner sig i vena cava superior (VCS) alldeles ovanför föreningen mellan VCS och höger förmak och parallellt med kärlvägen. Vid införing via vena femoralis bör kataterna föras in i kärlet så att kateterspetsen ligger parallellt med kärlvägen och inte tränger in i höger förmak.
3. Varning: Läkare måste vara medvetna om komplikationsrisker i samband med centrala venkatetrar inklusive hjärttamponad sekundärt till kärlväggs-, förmaks- eller ventrikelperforation, pleurala och mediastinala skador, luftembolism, kateter-embolism, kateterocklusion, laceration av ductus thoracicus, bakteriemi, septikemi, trombos, oavsiktlig artärpunktur, nervskada, hematom, blödning och rytmrubbningsar.
4. Varning: Forcera inte uttagning av ledare eller katetrar. Om uttagandet ej kan utföras på ett lätt sätt, bör bröströntgen tas och vidare konsultation begäras.
5. Varning: Läkaren måste vara medveten om riskerna för luftemboli i samband med kvarlämmandet av öppna nälar eller katetrar i centrala venpunkturställen eller som en konsekvens av ofrivillig isärkoppling. Minska risken för isärkoppling genom att endast använda ordentligt åtdragna Luer-låsanslutningar med denna anordning. Följ sjukhusets rutiner för allt kateterunderhåll som skydd mot luftemboli.
6. Varning: Införing av fjäderträddledaren i högra delen av hjärtat kan orsaka rytmrubbnings, högersidigt grenblock,⁹ samt kärlväggs-, förmaks- eller ventrikelperforation.
7. Varning: Läkaren måste vara medvetna om risken för att ledaträden kan fastna vid eventuella implanterade enheter i det kardiovaskulära systemet (dvs. vena cava-filter, stentenheter). Granska patientens sjukhistoria och utvärdera förekomsten av eventuella implantat före katetreringsförfarandet. Utöva försiktighet med längden på fjäderträddledaren som förs in. Om patienten har ett implantat i det kardiovaskulära systemet rekommenderar vi att förfarandet sker under direkt visualisering så att risken för att ledaträden fastnar minskas.¹
8. Varning: På grund av risken för HIV (human immunosuppressiv virus) eller andra blodburna patogena organismer bör sjukvårdspersonal rutinmässigt vidta nödvändiga försiktighetsåtgärder vid kontakt med blod och andra kroppsvätskor vid vård av alla typer av patienter.
9. Viktigt: Kvarkatetrar måste inspekteras rutinmässigt för önskad flödeskastighet, stadigt förband, korrekt placering av katatern och korrekt Luer-låsanslutning. Använd centimetermarkeringarna för att kontrollera om kataterns längd ändrats.
10. Viktigt: Endast röntgenundersökning av kataterns placering kan garantera att kataterns spets ej har inträtt i hjärtat och att den ligger parallellt med kärlvägen. Om kataterns läge har ändrats, utför bröströntgen omedelbart för att bekräfta kateterspetsens läge.
11. Viktigt: Stäng vid blodprovtagning tillfälligt av alla andra utgångar genom vilka lösningsar infunderas.
12. Viktigt: Alkohol och acetona kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Kontrollera acetona- och alkoholinnehållet i preparationssprayer och -torkar. Acetona: Använd inte acetona på kataterns yta. Acetona kan appliceras på huden men

måste få torka helt innan förband läggs på.
Alkohol: Använd inte alkohol för att blötlägga kateternas yta eller för att rensa lumen. Var försiktig vid instillation av läkemedel som innehåller alkohol i hög koncentration. Låt alltid alkoholen torka fullständigt innan förband läggs på.

13. **Viktigt:** Vissa desinficeringsmedel som används vid kateternas införingsställe innehåller lösningsmedel som kan angripa katetermaterialet. Se till att införingsstället är torrt innan förband läggs på.

14. **Viktigt:** Om en spruta som är mindre än 10 mL används för att spola eller lösa upp koagel i en ockluderad kateter kan detta leda till intraluminalt läckage eller kateterruptur.⁷

Förslag till arbetsgång:

Använd steril teknik.

1. **Viktigt:** Placer patienten i ett bekvämt Trendelenburg-läge för att minska risken för luftemboli. Vid införing via vena femoralis placeras patienten i ryggläge.
2. Preparera och sterilisera punkturstället efter behov.
3. Utför hudpunktur med önskad nål (25 Ga. eller 22 Ga.).
4. Förbered katetern för införing genom att skölja varje lumen och sedan klämma ihop lämpliga förlängningsslangar eller sätta fast injektionslocken på dem. Lämna den distala förlängningsslangen utan lock för införing av ledaren. **Varning:** **Kapa aldrig av katetern för att ändra dess längd.**
5. Lokalisera den centrala venen med en 22 Ga. nål och spruta.
6. Föri in införarkatatern/nålen med vidhängande spruta i venen på sidan av lokaliseringensnålen och aspirera. Avlägsna lokaliseringensnålen. Dra ut nålen från införarkatatern. Om inget fritt flöde av venblod kan iakttas efter det att nålen har avlägsnats, koppla en spruta till katetern och aspirera tills ett ymnigt flöde av venblod har etablerats. **Viktigt:** **Färgen på det aspirerade blodet är inte alltid en pålitlig indikator för intrång i en ven.¹¹ För ej in nålen på nytta i introducerkatatern.** På grund av potentiell risk för oavsiktlig arteriell placering bör ventillträde verifieras med en tryckkurva från en kalibrerad tryckgivare (se Fig. 2).
- Om hemodynamisk mätutrustning ej finns tillgänglig för att visa att tryckkurvan kommer från en central ven, koppla loss sprutan och kontrollera om flödet pulserar. Pulserande flöde är vanligen en indikator på oavsiktlig arteriell punktion.
- Alternativ metod:**
En införarnål kan användas på normalt sätt som ett alternativ till en kateter/nålenhet.
- Använd Arrow Advancer i två delar för att mata fjäderträdledaren genom ledarinförarnålen eller katetern i i venen. Skjut in fjäderträdledaren till erfordrat djup. Införing av "J"-spetsen kräver en försiktig, roterande rörelse. **Varning:** **Klipp ej av ledaren för att förkorta den. Dra aldrig tillbaka ledaren mot nälens fasning för att minska risken för skada eller brott på fjäderträdledaren.**
- Anvisningar för Arrow Advancer i två delar:**
 - Använd tummen för att räta ut "J"-spetsen genom att dra tillbaka fjäderträdledaren in i Arrow Advancer (se Fig. 3, 4). Spetsen är uträtad är fjäderträdledaren klar att införas. Centimetermarkeringarna avser mått från "J"-spetsen. Ett delstreck motsvarar 10 cm, två delstreck motsvarar 20 cm och tre delstreck motsvarar 30 cm.

Alternativ teknik:

Om ett enkelt uträtningsrör föredras kan uträtningsrörpartiet på Arrow Advancer kopplas bort från enheten och användas separat.

Montera loss Arrow Advancer-spetsen eller uträtningsrören från den blåa Arrow Advancer-enheten. Om fjäderträdledarens "J"-spets används, förbered införingen genom att dra plaströret över "J"-spetsen för att räta ut denne. Fjäderträdledaren matas sedan in på vanligt sätt till lämpligt djup.

8. Håll fjäderträdledaren på plats och avlägsna införarnälen eller katetern. **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträdledaren.** Använd centimetermarkeringarna på fjäderträdledaren för att justera kvarkateterns längd i enlighet med lämpligt djup för kvarkateterns placering.
9. Utvidga punkturstället med en skalpell. Se till att eggren riktar sig bort från fjäderträdledaren. **Viktigt: Kapa inte ledaren.** Använd en vävnadsdilatator för att utvidga stället efter behov. **Varning:** **Lämna aldrig en vävnadsdilatator på plats som en kvarkateter för att minska risken för kärleväggsperforation.**
10. Trä spetsen på den flerkantiga katetern över fjäderträdledaren. Tillräckligt mycket av ledaren måste vara kvar utanför fattningsänden på katetern för att bibehålla ett stadigt grepp om fjäderträdledaren. Fatta tag nära huden och för in katetern i venen med en lätt vridrörelse. **Viktigt: Kateterklämma och fäste får ej monteras på katetern förrän fjäderträdledaren har avlägsnats.**
11. Använd centimetermarkeringarna på katetern som referenspunkter och för fram katetern till dess slutliga kvarliggande position. Alla centimetermarkeringar anger avståndet från kateterspetsen. Markeringssymbolerna är följande: (1) siffror: 5, 15, 25, etc.; (2) band: varje band anger ett intervall på 10 cm, dvs. ett band indikerar 10 cm, två band indikerar 20 cm, etc.; (3) varje prick anger ett intervall på 1 cm.
12. Håll katetern på lämpligt djup och avlägsna fjäderträdledaren. Den Arrow-kateter som medföljer denna produkt är konstruerad för att fritt kunna passera över fjäderträdledaren. Om motstånd påträffas vid avlägsnandet av fjäderträdledaren efter det att katetern har placerats, kan ledaren vara snodd om kateterspetsen inuti kärlet (se Fig. 5). I sådana fall kan tillbakadragande av fjäderträdledaren resultera i en alltför stor påfrestning så att fjäderträdledaren brister. Vid motstånd dras katetern cirka 2 till 3 cm bakåt i relation till fjäderträdledaren. Gör därefter ett nytt försök att avlägsna fjäderträdledaren. Om motstånd fortfarande påträffas måste ledaren och katetern avlägsnas samtidigt. **Varning:** **Även om risken för att fjäderträdledaren skall brista är ytterst liten, bör läkaren vara medveten om att bristningar kan förekomma om alltför mycket kraft anbringas på tråden.**
13. Kontrollera att hela fjäderträdledaren är intakt efter utdragningen.
14. Kontrollera lumenplaceringen genom att ansluta en spruta till varje förlängningssläng och aspirera tills ett fritt venblodsflöde observeras. Koppla alla förlängningsslängar till lämplig(a) Luer-lässlang(ar), efter behov. Oanvända portar kan läslösningsfyllas genom injektionslock enligt sjukhusets normala procedur. Skjutklämmer finns placerade på förlängningsslängarna för att blockera flödet genom varje lumen vid byte av slang eller injektionslock. **Viktigt:** **För att minska risken för att förlängningsslängar skadas**

av onödigt hårt tryck måste varje klämma öppnas före infusion genom ifrågavarande lumen.

15. Fäst och lägg förband kring katatern temporärt.
16. Bekräfta kateterspetsens placering med hjälp av bröströntgen omedelbart efter införandet. **Viktigt:** Röntgenunder-sökning måste visa att katatern befinner sig på höger sida om mediastinum i VCS med kataterna distala ände parallell med vena cava-väggen och dess distala spets placerad på en nivå ovanför antingen vena azygos, eller carina trachealis om denna bättre kan visualiseras. Om kateterspetsen ligger i fel position måste den omplaceras och en ny kontroll utföras.
17. Fäst katatern på patienten. Använd triangelfogfattningen med integrerad suturing och sidovingar som primärt suturområde. I satser där en kateterklämma och fäste ingår kan dessa användas som ett sekundärt suturställe vid behov. **Viktigt:** Suturera ej direkt på kataterna ytter omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada katatern eller att hämma flödet.

Bruksanvisning för kateterklämma och fäste (om tillämpligt):

- Efter att fjäderträddelen är avlägsnats och nödvändiga slanger blivit anslutna eller tillslutna efter behov öppnas gummiklämmans käftar och placeras på kataterna så att spetsen säkert ligger på rätt plats (se Fig. 6).
- Knäpp fast det styva fästet på kateterklämmans (se Fig. 7).
- Ern på patienten genom att tillsammans suturera fast kataterna och klämman i huden och minska risken för att kataterna börjar migrera genom att använda sidovingarna (se Fig. 8).

18. Sätt på lämpligt förband enligt sjukhusets rutiner. **Viktigt:** Sköt om införingsstället genom regelbundet och noggrant byte av förband med aseptisk metod.
19. Använd patientjournalen för att anteckna kvarkataterns längd, hänseende centimetermarkeringarna på kataterna där den går in

i huden. Inspektera regelbundet för att kontrollera att kataterna inte har rört på sig.

Procedur för kateterbyte:

1. Använd steril teknik.
2. **Viktigt:** Avlägsna kateterklämman och fäste om sådana ingår innan ett kateteruthyre påbörjas.
3. Följ sjukhusets rutiner. Vi rekommenderar inte att kataterna kapas på grund av risk för kateteremboli.

Avlägsnande av kataterna:

1. **Viktigt:** Placera patienten i ryggläge.
2. Ta bort förband. **Viktigt:** Minska risken för att kataterna skall bli avklippt genom att inte använda sax för att ta bort förband.
3. **Varning:** Om den centrala venen utsätts för atmosfärtryck kan detta medföra att luft tränger in i det centrala vensystemet. Avlägsnasutur (ellersuturer) från kateterklämmans (om sådan ingår) och det primära suturområdet. Var försiktig så att kataterna inte kapas. Avlägsna långsamt kataterna genom att dra den parallellt med huden. Allt eftersom kataterna dras ut appliceras ett tryck med ett lufttätt bandage t.ex. gasbinda med Vaseline. Eftersom luft kan komma in genom såröppningen efter kataterna tills den helt tillslutits, måste ett ocklusiivt bandage lämnas på plats under minst 24-72 timmar, beroende på hur länge kataterna varit kvarliggande.^{12,15,17,20}
4. Efter avlägsnandet bör kataterna inspekteras för att kontrollera att hela längden tagits ut.
5. Journalför uttagningen.

Arrow International, Inc. rekommenderar att användaren studerar referenslitteraturen.

* Om du har frågor eller önskar ytterligare referensinformation, kontakta Arrow International, Inc.

SV

安全性和有效性：

包裝如有破損或已被打開，則不能使用。 警告： 使用前請仔細閱讀包裝頁上的所有警告、注意事項和使用說明。
不遵守以上內容，有可能導致患者嚴重傷害或死亡。

在插入、使用或取出期間，不要改動導管、彈簧導絲或任何其他套件/套裝組件。

本產品必須由經過培訓、熟悉解剖結構、安全技術和可能出現的並發症的人員操作。

警告： 不要將導管插入或使其留置在右心房或右心室內（參見圖 1）。

心臟壓塞：許多作者的文獻表明，將留置導管留置在右心房內是一種很危險的做法^{2,3,4,6,8,14,16}。這樣會導致心臟穿孔或壓塞。^{2,3,4,6,14,16} 雖然伴隨心包滲液產生心臟壓塞的情況並不常見，但是這種情況的死亡率非常高。¹⁸ 在將導管插入相對於患者身材來說太深的部位時，負責插入中央靜脈導管的醫師必須清楚這種可能致命的並發症。

沒有特別的插入路線或導管類型能夠完全避免這種可能致命的並發症的發生。¹⁶ 在插入之後，應該做 x 射線檢查確認留置導管頂端的實際位置。^{2,3,6,14,16,19} 中央靜脈導管應該置於上腔靜脈內、上腔靜脈^{2,3,4,6,8,14,21} 與右心房接合處的上方，並與血管壁^{10,21} 平行，其末端應該位於奇靜脈或氣管隆突部位上方的位置，以比較方便觀察的部位為準。

除非有相對短期的特殊操作特殊要求（例如在神經外科手術期間抽吸空氣栓塞），否則中央靜脈導管不應插入右心房內。此類操作會有危險，應該嚴密觀察並控制。

適應症：

Arrow 多腔導管可經由靜脈插入中央循環系統。

禁忌症：

未知。

警告與注意事項：*

1. 警告：無菌，單次使用；不可重複使用、再加工或再次滅菌。裝置重複使用會造成潛在的嚴重傷害和/或感染風險，可能導致死亡。
2. 警告：不要將導管插入或使其留置在右心房或右心室內。中央靜脈導管的末端應該位於上腔靜脈內、上腔靜脈與右心房接合處的上方，並與血管壁平行。如果從股靜脈插入，則在插入導管時，導管末端應該與血管壁平行，而且不要深入到右心房內。
3. 警告：醫師必須清楚與中央靜脈導管相關聯的並發症，包括伴隨血管壁、心房或心室穿孔產生的心臟壓塞、胸膜和縱隔損傷、空氣栓塞、導管栓塞、導管阻塞、胸導管破裂、菌血症、血栓症、敗血症感染、意外動脈穿孔、神經損傷、血腫、出血以及節律障礙。
4. 警告：在抽出導絲或導管時不要過分用力。如果在抽出時比較困難，應該做胸部 x 射線檢查，並做進一步的會診。
5. 警告：醫師必須清楚，將開口針頭或導管空置在中央靜脈穿刺點或意外斷開可能會導致空氣栓塞。為降低斷開的風險，本裝置應該使用連接緊密的路厄氏鎖接頭。請按照醫院的操作規範維護所有導管，以防止造成空氣栓塞。

6. 警告：導絲穿過右側心臟可能會導致節律障礙、右側束支阻塞以及血管壁、前房或心室穿孔。

7. 警告：醫師必須清楚，導絲有可能會被植入循環系統中的裝置（例如腔靜脈過濾器、血管支架）掛住。在進行插管操作之前，請查閱患者的病史，以瞭解可能存在的植入裝置。要注意插入的彈簧導絲的長度。我們建議，如果患者循環系統內有植入裝置，請在能夠直接觀察到的條件下進行導管插入操作，以最大限度地降低導絲被掛住的風險。¹

8. 警告：由於存在感染人體免疫缺陷病毒(HIV)或其他血液傳染病原體的風險，醫護人員在護理所有患者時，均應該定期採取常規血液和體液感染預防措施。

9. 注意：應該定期檢查留置導管的流量是否達到要求、敷料是否牢固、導管位置是否正確以及路厄氏鎖接頭是否緊固。利用公分刻度確認導管位置是否發生變化。

10. 注意：只有透過 x 射線檢查導管的定位，才能確知導管末端沒有伸入心臟，或者是否已經不再與血管壁平行。如果導管的位置發生變化，請立刻做胸部 x 射線檢查，以確認導管末端位置。

11. 注意：在抽取血樣時，請暫時關閉正在注入藥液的保留液口。

12. 注意：酒精和丙酮會破壞聚氨脂材料的結構。檢查消毒準備噴劑和棉籤的成份中是否含有丙酮和酒精。丙酮：不要讓導管表面接觸到丙酮。可以使用丙酮擦拭皮膚，但是必須等待它完全乾透，再覆蓋敷料。酒精：不要使用酒精濕潤導管表面或疏通導管。在滴注酒精濃度很高的藥物時要小心。一定要等待酒精完全乾透，再覆蓋敷料。

13. 注意：有些用於導管插入點消毒的消毒劑含有溶劑，這些溶劑會對導管材料造成破壞。要確保插入點乾透，再覆蓋敷料。

14. 注意：用容量低於 10 mL 的注射器灌注或疏通阻塞的導管可能會造成管腔內滲漏或導管破裂。⁷

建議的操作步驟：

使用無菌技術：

1. 注意：讓患者盡量採取略呈垂頭仰臥的姿勢，以降低空氣栓塞的風險。如果採用股動脈插入方式，則要讓患者採取仰臥的姿勢。
2. 根據需要對穿刺點進行消毒準備並覆蓋鋪巾。
3. 使用所需的針頭注射皮膚局部麻醉劑（25 Ga. 或 22 Ga. 針頭）。
4. 準備好要插入的導管，即沖洗每根腔管並將注射蓋帽夾到或連接到適當的延長管上。保持延長管遠端開口，以穿入導絲。 警告：不要割斷導管調整長度。
5. 使用 22 Ga. 針頭和注射器定位中央靜脈。
6. 將導入導管/針連同附帶的注射器沿定位針插入靜脈並抽吸。拔出定位針。從導入導管中抽出針頭。如果在拔出針頭之後，沒有靜脈血自然流出，請將注射器連接到導管上抽吸，直到靜脈血順利流出。 注意：從抽出的血液的顏色判斷是否已經插入靜脈有時並不可靠。¹¹ 不要將針頭重新插入導管。因為有可能會意外插入動脈，請透過由經過校準的壓力感測器獲得的波形，確認是否插入的是靜脈（參見圖 2）。

如果沒有血液動力學監控設備，無法透過感測觀察中央靜脈波形，請拔下注射器，檢查是否有脈動流。脈動流通常是意外插入動脈的一個標誌。

替代技術：

可以採用標準方式使用導入針，不使用導管/針頭裝置。

7. 使用兩件套 Arrow Advancer 將彈簧導絲經過絲導入針或導管插入靜脈。將彈簧導絲推入到所需的深度。插入 J 形頭部份可能需要輕輕轉動。**警告：不要割斷彈簧導絲調整長度。請不要逆著針尖斜面抽動彈簧導絲，以最大限度降低可能割斷或損壞彈簧導絲的風險。**

兩件套 Arrow Advancer 使用說明：

- 用拇指將彈簧導絲按回到 Arrow Advancer 內，將 J 形頭弄直（參見圖 3、圖 4）。弄直末端之後，就可以插入彈簧導絲了。導絲上的公分刻度是從 J 形頭一端開始標記的。一段為 10 cm；兩段為 20 cm；三段為 30 cm。

替代技術：

如果喜歡使用簡單的校直管，Arrow Advancer 的校直管部份可以與裝置分離開來，單獨使用。

將 Arrow Advancer 末端或校直管與藍色 Arrow Advancer 裝備分離開來。如果使用彈簧導絲的 J 形頭部份，請滑動塑膠管套住 J 形頭，將其弄直，做好插入準備。然後，採用常規的方式將彈簧導絲推入到所需的深度。

8. 保持彈簧導絲的位置，抽出導入針或導管。**注意：要一直抓緊彈簧導絲。**根據留置導管定位所需求的深度，利用彈簧導絲上的公分刻度調整留置長度。
9. 用手術刀擴大皮膚穿刺點，手術刀刀刃不要接觸到彈簧導絲。**注意：不要割斷導絲。**根據需要，使用組織擴張器擴大穿刺點。**警告：不要將組織擴張器留在原位作為留置導管使用，以最大限度降低血管壁穿孔的風險。**
10. 將多腔導管的末端套入彈簧導絲。導管外鞘端必須留出足夠長的導絲，以便抓緊導絲。靠近皮膚抓緊，輕輕轉動，將導管推入靜脈。**注意：必須先抽出彈簧導絲，然後才能在導管上安裝導管夾和固定裝置（如果提供）。**
11. 利用導管上的公分刻度作為定位參考點，將導管推入到最終的留置位置。所有公分刻度均從導管末端開始標記。刻度符號的使用如下：(1) 數字符號：5、15、25 等；(2) 段：每段代表 10 cm 間隔，一段表示 10 cm；兩段表示 20 cm 等；(3) 每個點代表 1 cm 間隔。
12. 使導管保持在所需的深度，抽出彈簧導絲。本產品附帶的 Arrow 導管可讓彈簧導絲輕鬆穿過。如果在定位導管之後，嘗試抽出彈簧導絲時遇到阻力，表明彈簧導絲可能已經在血管內導管的末端部份扭結（參見圖 5）。
- 在這種情況下，抽回彈簧導絲可能會造成用力不當，從而導致彈簧導絲折斷。如果遇到阻力，請將導管抽出約 2-3 cm（相對於彈簧導絲），然後嘗試抽出彈簧導絲。如果仍然會遇到阻力，請將彈簧導絲與導管同時抽出。**警告：雖然彈簧導絲出現故障的機率極低，但是醫師應該清楚，如果用力不當，導絲有可能會折斷。**
13. 在抽出時，請確認整根彈簧導絲是否完好無損。
14. 將注射器連接到每根延長管上抽吸，直至觀察到靜脈血自然流出，以此檢查腔管定位的情況。根據需要，將所有延長管連接到適當的路氏鎖管上。可以按照醫院的標準操作規範，透過注射蓋帽「鎖閉」不使用的注液口。延長管上配有滑動夾，可用於在更換管和注射蓋帽

時阻斷每根腔管的液流。**注意：為最大限度降低由於壓力過大損壞延長管的風險，在經過該腔管注入藥液之前必須將每個夾子打開。**

15. 臨時固定和用敷料覆蓋導管。

16. 在定位之後，立刻做胸部 X 射線檢查，確認導管末端位置。**注意：X 射線檢查必須顯示：導管位於上腔靜脈內縱隔右側，導管末端與腔靜脈壁平行，其頂端位於奇靜脈或氣管隆突部位上方的位置，以比較方便觀察的部位為準。**如果導管末端的位置不對，請重新定位並確認。

17. 將導管固定在患者身上。將三角形接合頭與內置縫合環和側翼配合使用，作為主要縫合點。在套件中，導管夾和固定裝置（如果提供）應該作為第二縫合點（如有必要）。**注意：不要直接縫合到導管的外徑上，以最大限度降低割斷或損壞導管或阻礙導管液流的風險。**

導管夾和固定裝置（如果提供）使用說明：

- 在抽出彈簧導絲並連接或鎖閉必要的管路之後，請根據需要展開橡膠夾的翼部，置於導管上，以確保末端位置正確（參見圖 6）。
- 將剛性固定裝置卡到導管夾上（參見圖 7）。
- 將導管固定在患者身上，方法是將導管夾和固定裝置一起縫合到皮膚上，用側翼最大限度地防止導管移位（參見圖 8）。

18. 按照醫院操作規範，用敷料覆蓋穿刺點。**注意：採用無菌技術，定期精心更換敷料，使插入點保持良好狀態。**

19. 按照導管上插入皮膚位置的公分刻度，在患者情況圖表上記錄留置導管的長度。要經常採用可視手段重新檢查，以確保導管沒有移位。

導管更換操作步驟：

1. 使用無菌技術。
2. 注意：在開始導管更換操作之前，要取下導管夾和固定裝置（如果提供）。
3. 按醫院的操作規範完成操作。我們不建議割剪導管，因為這樣有可能會造成導管阻塞。

導管抽出操作步驟：

1. 注意：讓患者採取仰臥的姿勢。
2. 取下敷料。**注意：為最大限度降低割斷導管的風險，在取下敷料時請不要使用剪刀。**
3. **警告：將中央靜脈暴露在大氣壓下可能會使空氣進入中央靜脈系統。**拆除導管夾（如果提供）和主要縫合點上的縫線。請小心，不要割斷導管。慢慢抽出導管，沿與皮膚平行的方向拉出。在導管脫離穿刺點時，要使用不透氣的敷料（例如 Vaseline 紗布）按住。因為在完全密封之前，留下的導管穿孔仍然是一個入氣口，不透氣敷料至少要覆蓋 24-72 小時，覆蓋時間取決於導管留置的時間長短。^{12,15,17,20}

4. 在抽出導管時，請檢查導管，確保導管已經完全抽出。

5. 記錄抽出操作步驟。

Arrow International, Inc. 建議使用者熟悉參考文獻。

* 如果您有任何疑問或希望獲得更多的參考資訊，請與 Arrow International, Inc. 聯絡。





ARROW

Multi-Lümen Santral Venöz Kateterizasyonu Ürünü

Güvenlik ve Etkinlik Hususları:

Ambalaj daha önce açılmış veya hasarlısa kullanmayın.
Uyarı: Kullanmadan önce ambalajdaki prospektüste yer alan tüm uyarıları, önlemleri ve talimatları okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde yaralanmasına veya ölümüne neden olabilir.

Kateter, kılavuz tel veya başka bir kit/set bileşenini insersiyon, kullanım veya çıkarma sırasında değiştirmeyin.

İşlem anatomik yer işaretleri, güvenli teknikler ve potansiyel komplikasyonlar konusunda deneyimli bir eğitimi personel tarafından gerçekleştirilmelidir.

Uyarı: Kateteri sağ atriyum veya sağ ventrikül yerleştirmeyin ve burada kalmasına izin vermeyin (bakınız Şekil 1).

Kardiyak Tamponad: Birçok yazar sağ atriyuma devamlı kateter yerleştirilmesinin tehlikeli bir uygulama olduğunu,^{2,3,4,6,8,14,16} ve kardiyak perforasyon ve tamponada yol açabileceğini göstermiştir.^{2,3,4,6,14,16} Perikardiyal efüzyona sekonder kardiyak tamponad nadir olsa da ilgili mortalite oranı yüksektir.¹⁸ Santral venöz kateterler yerlesiren uygulayıcılar, kateteri hastanın vücut ölçülerine bağlı olarak fazla ilerletmeden önce ölçüm olabilen bu komplikasyonun farkında olmalıdır.

Ölümcelollenen bu komplikasyonun görülmeyeceği belirli bir yol veya kateter tipi yoktur.¹⁶ Devamlı kateter ucunun fiili pozisyonu insersiyonun sonra röntgen çekilecek doğrulanmalıdır.^{2,3,6,14,16,19} Santral venöz kateterler superior vena kavaya^{2,3,4,6,8,14,21} sağ atriyum ile kesişiminin üzerinde ve damar duvarına paralel olacak şekilde^{10,21} ve distal uç, azigos veninin veya trakeanın karinasının (hangisi daha iyi görültüyorsa) üzerinde bir düzeye konumlandırılmalı olarak yerleştirilmelidir.

Santral venöz kateterler sağ atriyuma, nörocerrahi sırasında hava embolisasi aspirasyonu gibi nispeten kısa süren özel işlemler için gerekmektedir, yerleştirilmelidir. Bu tür işlemler de risk taşı ve yakından izlenmeleri ve kontrol edilmeleri gereklidir.

Kullanım Endikasyonları:

Arrow Multi-Lümen Kateteri, santral dolaşma venöz erişimi mümkün kilar.

Kontrendikasyonlar:

Bilinen kontrendikasyon yoktur.

Uyarılar ve Önlemler:^{*}

- Uyarı:** Steril, tek kullanımık: Tekrar kullanmayın, tekrar işleme koymayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecek ciddi yaralanma ve/veya enfeksiyon riski oluşturma potansiyeline sahiptir.
- Uyarı:** Kateteri sağ atriyum veya sağ ventrikül yerleştirmeyin ve burada kalmasına izin vermeyin. Santral venöz kateterler, kateterin distal ucu superior vena kavada (SVK), SVK ile sağ atriyumun kesişiminin üzerinde ve damar duvarına paralel duracak şekilde konumlandırılmalıdır. Femoral ven yaklaşımı için, kateter ucu damar duvarına paralel olacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde kateter damara ilerletilmelidir.
- Uyarı:** Uygulayıcılar, santral venöz kateterlerle ilgili olarak damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponat, pleval veya mediastinal yaralanmalar, hava embolisi, kateter embolisi, kateter oklüzyonu, duktus torasikus laserasyonu, bakteriyemi, septisi, tromboz, istemeden arter ponksiyonu, sinir hasarı, hematom, kanama ve disritmiler gibi komplikasyonlardan haberdar olmalıdır.
- Uyarı:** Kılavuz tel veya kateteri çıkarırken aşırı güç uygulamayın. Çıkarma işlemi kolaya yapılamayorsa bir göğüs filmi çekilmeli ve konsültasyon istenmelidir.
- Uyarı:** Uygulayıcı, santral venöz ponksiyon bölgésinde açık iğneler veya kateterler bırakılmasıyla ilgili veya istemeden ayrılmalar sonucunda gelişen potansiyel hava embolisyonu farkında olmalıdır. Ayrılmaların riskini azaltmak için, bu cihaz ile birlikte sadece, sağlamca sıkıştırılan Luer-Lock bağlantılar kullanılmalıdır. Tüm kateterlerin takibi açısından hava embolisine karşı korunmak için hastane protokolüne uyın.
- Uyarı:** Kılavuz telin sağ kalbe girmesi disritmiler, sağ demet bloğu⁹ ve damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna yol açabilir.
- Uyarı:** Uygulayıcılar, dolaşım sisteminde implant edilmiş herhangi bir cihazın (yani vena kava filtreleri, stentler) kılavuz teli yakalaması potansiyelinin farkında olmalıdır. Kateterizasyon işleminden önce olası implantın açısından değerlendirilmek üzere hastanın geçmişiniinden geçirin. Sokulan kılavuz telin uzunluğuyla ilgili olarak dikkatli olunmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kılavuz telin yakalanması riskini en aza indirmek için kateter işlemi doğrudan görüntüleme altında yapılmalıdır.¹
- Uyarı:** HIV (İnsan İmmün Yetmezlik Virüsü) veya kanla taşınan diğer patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlık çalışanları tüm hastaların bakımı sırasında rutin olarak evrensel kan ve vücut sıvısı önemlileri almmalıdır.
- Önlem:** Devamlı kateterler istenen akış hızı, pansumanın sağlamlığı, doğru kateter pozisyonu ve sağlam Luer-Lock bağlantı açısından rutin olarak incelenmelidir. Kateter pozisyonunu değişimdeğişmediğini anlamak için santimetre işaretlerini kullanın.
- Önlem:** Kateter ucunun kalbe girmedeninki veya artik damar duvarına paralel olmadığından ancak kateter yerleşiminin röntgen ile incelenmesile emin olunabilir. Kateter pozisyonu değişmişse, kateter ucunun pozisyonunu doğrulamak için hemen göğüs filmi çekтирin.
- Önlem:** Kan örnegi almak için, solüsyonların zerk edildiği giriş(ler) geçici olarak kapatın.
- Önlem:** Alkol ve aseton, poliüretan materyallerin yapısını zayıflatır. Hazırlayıcı spreylerin ve ıslak mendillerin yapısını aseton ve alkol içeriği açısından inceleyin. Aseton: Kateter yüzeyinde aseton kullanmayın. Aseton cilde uygulanabilir ama pansuman uygulanmasından önce tamamen kuruması beklenmelidir. Alkol: Kateter yüzeyini alkole batırmayın veya kateteri tekrar açmak için alkol kullanmayın. Yüksek alkol konsantrasyonları içeren ilaçlar verilirken dikkatli

olunmalıdır. Pansuman uygulamadan önce daima alkollün tam olarak kurumasını bekleyin.

- 13. Önlem:** Kateter insersiyonu bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyaline zarar verebilen solventler için. Pansuman uygulamadan önce insersiyon bölgesinin kuru olduğundan emin olun.
- 14. Önlem:** Tikah bir kateteri yıkamak veya piştiyi gidermek için 10 mL'den küçük bir şırıngaya kullanılmıştınlımlı sızıntıya veya kateter rüptürüne neden olabilir.

Önerilen İşlem:

Steril teknik kullanın.

- Önlem:** Hava embolisi riskini azaltmak için hastayı toler edebildiği şekilde hafif Trendelenburg pozisyonuna getirin. Femoral yaklaşım kullanılıyorsa hastayı sırt üstü pozisyonuna getirin.
- Ponksiyon bölgesini gerektiği şekilde hazırlayın ve örtün.
- İstenen iğne (25 Ga. veya 22 Ga. iğne) ile, bir kabarcık oluşturacak şekilde cilt altına anestezik verin.
- Kateteri, her iki lumeninden sıvı geçip, enjeksiyon kapaklarının uygun uzatma hatlarına takılması veya klemplenmesi yoluya insersiyona hazırlayın. Distal uzatma hattını kılavuz telin geçmesi için kapaksız bırakın. **Uyarı:** Kateteri uzunluğunu değiştirmek için kesmeyin.
- Santral venin pozisyonunu bir 22 Ga. iğne ve şırıngaya ile bulun.
- Şırıngaya takılı introduser kateter/iğneyi yer bulucu iğne yanından vene sokun ve aspire edin. Yer bulucu iğneyi çıkarın. İğneyi introduser kateterden geri çekin. İğne çıkarıldiktan sonra venöz kanın serbest akışı gözlenmeyece şırıngayı katetere takın ve iyi bir venöz kan akışı elde edilinceye kadar aspire edin. **Önlem:** Aspire edilen kanın rengi venöz erişim için her zaman güvenilir bir göstergesi değildir.¹¹ İğneyi introduser kateter tekrar sokmayın. İstenmedik arteriyel yerleştirme potansiyeli nedeniyle, kalibre edilmiş bir basınç transdüsleri yoluyla elde edilen bir dalga formıyla venöz erişimi doğrulayın (bakınız Şekil 2).
- Bir santral venöz dalga formu transdüksiyonunu sağlayacak hemodinamik izleme ekipmanı mevcut değilse, şırıngayı ayırarak pulsatlı akış kontrolü yapın. Pulsatlı akış genellikle istenmedik arter ponksiyonuna işaret eder.
- Alternatif Teknik:**
Introduser iğne, kateter/iğne tertiyatına bir alternatif olarak standart şekilde kullanılabilir.
- Iki parçalı Arrow Advancer'ı kullanarak, kılavuz teli kılavuz tel introduser iğnesinden veya kateterden vene ilerletin. Kılavuz teli istenen derinlige ilerletin. "J" ucun ilerletilmesi, hafifçe teli döndürme hareketi gerektirebilir. **Uyarı:** Kateteri uzunluğunu değiştirmek için kesmeyin. Kılavuz teli parçalama veya zarar verme riskini en azı indirmek için kılavuz teli iğnenin eğimli açılığı üzerinden geri çekmeyin.
- İki Parçalı Arrow Advancer Kullanma Talimatları:**
 - Basparmağınıza kullanarak, kılavuz teli Arrow Advancer içine çekip "J" kısmını düzleştirin (bakınız Şekil 3, 4). Uç düzleştiğinde kılavuz tel insersiyona hazırlıdır. Kılavuz teldeki santimetre işaretleri "J" ucu referansı almaktadır. Bir bant 10 cm, iki bant 20 cm ve üç bant 30 cm anlamına gelir.

Alternatif Teknik:

Basit bir düzleştirmeli tüp tercih edilirse Arrow Advancer'in düzleştirmeli tüp kısmı üniteinden ayrılarak ayrı olarak kullanılabilir.

Arrow Advance ucunu veya düzleştirmeli tüp mavı Arrow Advance ünitesinden ayırm. Kılavuz teliin "J" uç kısmını kullanırsa, plastik tüp "J" uç üzerinden düzleştirmek amacıyla kaydırarak insersiyona hazırlık yapın. Kılavuz tel sonra istenen derinlige rutin şekilde ilerletilmelidir.

- Kılavuz teli yerinde tutun ve introduser iğneyi veya kateteri çıkarın. **Önlem:** Kılavuz teli daima sıkıca tutun. İçeride kalan uzunluğu devamlı kateter yerlestirilmesinin istenilen derinliğine göre ayarlamak için, kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini kullanın.
- Kutanöz ponksiyon bölgesini bisturının kesici kısmını kılavuz telden uzaga bacalaç şekilde genişletin. **Önlem:** Kılavuz teli kesmeyin. Böylece gerektiği şekilde genişletmek için doku dilatörü kullanın. **Uyarı:** Olası damar duvarı perforasyonu riskini azaltmak için doku dilatörünü devamlı bir kateter olarak yerinde bırakmayın.
- Multi-lümen kateterin ucunu kılavuz tel üzerine yerleştirin. Kılavuz telin sıkıca tutulabilmesi için kateterin göbek ucunda yeterli uzunlukta kılavuz tel açık durumda kalmalıdır. Cilde yakın bir yerden tutarak, kateteri hafifçe gevşirerek vene ilerletin. **Önlem:** Üründe birlikte saglandıgı takdirde, kateter klempi ve tutturucu, kılavuz tel çıkarılınca kadar katetere bağlanmamalıdır.
- Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans nokaları olarak kullanarak kateteri son devamlı pozisyonuna ilerletin. Tüm santimetre işaretleri kateter ucunu referans alır. İşaret sembollerini söyleyin: (1) sayısal: 5, 15, 25, vb.; (2) bantlar: her bant 10 cm'lik aralıklar anlamına gelir ve bir bant 10 cm'yi, iki bant 20 cm'yi vb. işaret eder; (3) her nokta 1 cm aralığı gösterir.
- Kateteri istenen derinlige tutun ve kılavuz teli çıkarın. Bu türde dahil edilen Arrow kateter, kılavuz tel üzerinden serbestçe geçebilecek şekilde tasarlanmıştır. Kateter yerleştirme işleminden sonra kılavuz telin çıkarılmasına çalışırken dirençle karşılaşılırsa, kılavuz tel damar içinde kateter ucu etrafında bükülmüş olabilir (bakınız Şekil 5).
- Bu durumda kılavuz teli geri çekmek kılavuz telin kirilmasıyla sonuçlanabilecek fazla güç uygulanmasına yol açabilir. Dirençle karşılaşılırsa kateteri kılavuz tele göre 2-3 cm geri çekin ve kılavuz teli çıkarmayı deneyin. Yine dirençle karşılaşılırsa kılavuz tel ve kateteri birlikte çıkarın. **Uyarı:** Kılavuz tel hatası insadiansı çok düşük olsa da, uygulayıcı, tele fazla güç uygulanırsa kırılma potansiyelinin farkında olmalıdır.
- Cıkardıktan sonra tüm kılavuz telin sağlam olduğundan emin olun.
- Her uzatma hattına bir şırıngaya takip venöz kanın serbeste aktığı gözlenmeyece kadar aspire ederek lumenin yerleştirilmesini kontrol edin. Tüm uzatma hattlarını gerektiği şekilde uygun Luer-Loch hatta/hatlara takın. Kullanılmayan giriş(ler) standart hastane protokolü kullanılarak enjeksiyon kapağından/kapaklarından "kilitlenebilir". Kayan klempler, hat ve enjeksiyon kapağı değişiklikleri sırasında, her lümende akışı takmak için uzatma hattları üzerinde sağlanmıştır. **Önlem:** Asırı basınç nedeniyle uzatma hattının hasar riskini en azı indirmek için her klem p lümenin infüzyon gerçekleştirilemesinden önce açılmalıdır.
- Kateteri geçici olarak sabitleyin ve pansuman uygulayın.

16. Yerleştirme işleminden hemen sonra kateter ucunun konumunu göğüs filmi ile doğrulayın. **Önlem:** Röntgen incelemesi, kateteri mediastenin sağ tarafında SVK'ya, kateterin distal ucu vena kava duvarına paralel olarak ve distal ucu azygos ven veya trakeanın karına (hangisi daha iyi görünüyorsa) düzeyinin üzerinde olacak şekilde yer aldığı göstermelidir. Kateter ucunun pozisyonu yanlışsa tekrar pozisyon verin ve tekrar doğrulayın.

17. Kateteri hastaya sabitleyin. Primer sütür bölgesi olarak yan kanatları ve entegre sütür halkalı üçgen kesim göbeğini kullanın. Kitlerde sağlandığı takdirde, kateter klempti ve tutturucusu gerektiği şekilde bir sekonder sütür bölgesi olarak kullanılmalıdır. **Önlem:** Kateterin kesilmesi veya zarar görmesi veya kateter akışının engellenmesi riskinin en azı indirilmesi için doğrudan kateterin dış çapı üzerinde sütür koymayın.

Kateter Klempti ve Tutturucu (sağlanılmışa)

Kullanma Talimatları:

- Kılavuz tel çıkarıldıkten ve gerekli hatlar bağlandıktan veya kilitlendiğten sonra lastik klemplin kanatlarını açın ve kateter üzerinde uygun uç konumunu sağlayacak şekilde gerektiği gibi konumlandırın (bakınız Şekil 6).
- Sert tutturucuya kateter klempti üzerine tıktılarak oturtun (bakınız Şekil 7).
- Kateterin yer değiştirilmesi riskini en azı indirmek için yan kanatları kullanın, kateter klemplini ve tutturucuyu birlikte cilde dikip kateteri hastaya sabitleyin (bakınız Şekil 8).

18. Ponksiyon bölgesini hastane protokolüne göre pansuman uygulayın. **Önlem:** Aseptik teknik kullanarak, pansumani düzenli ve çok dikkatli şekilde değiştirmek suretiyle insersiyon bölgесini takip edin.

19. Devamlı kateterin uzunluğunu, cilde girdiği yerde kateter üzerindeki santimetre işaretlerini belirterek, hastanın notlarına

kaydedin. Kateterin hareket etmediğinden emin olmak için sık sık görsel değerlendirme yapılmalıdır.

Kateter Değiştirme İşlemi:

1. Steril teknik kullanın.
2. **Önlem:** Bir kateter değiştirme işlemine kalkışmadan önce kateter klemplini ve tutturucuyu çıkarın (sağlanılmışa).

3. Hastane protokolüne göre devam edin. Kateter embolisi potansiyeli nedeniyle kateterin kesilmesi önerilmez.

Kateter Çıkarma İşlemi:

1. **Önlem:** Hastayı sırt üstü pozisyonuna getirin.
2. Pansumani çıkarın. **Önlem:** Kateteri kesme riskini en azı indirmek için pansumani çıkarmak amacıyla makas kullanmayın.

3. **Uyarı:** Santral venin atmosferik basıncı maruz kalması santral venöz sisteme hava girmesine neden olabilir. Kateter klemplinden (sağlanılmışa) ve primer sütür bölgelerinden sütürleri alın. Kateteri kesmemeye dikkat edin. Kateteri yavaşça, cilde paralel çekerek çıkarın. Kateteri bölgeden çıkarırken hava geçirmemen bir pansumana (örn. Vaseline gazlı bez) basınıc uygulayın. Kalan kateter kanalı tamamen kapanıncaya kadar bir hava giriş noktası olarak dardurduğandan, oklüzif pansuman, kateterin içeriği kaldığı streye bağlı olarak en az 24-72 saat yerinde bırakılmalıdır.^{12,15,17,20}

4. Kateter çıkarılma tarihini not edin.

5. Çıkarma işlemini belgeleyin.

Arrow International, Inc., kullanıcının referans sayılara așina hale gelmesini önerir.

* Bir sorunuz varsa veya ek referans bilgisi isterseniz lütfen Arrow International, Inc. ile irtibat kurunuz.

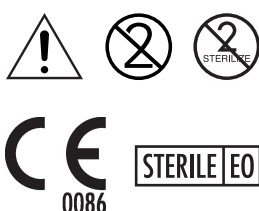




Latex-Free.
Neobsahuje latex.
Indeholder ikke latex.
Latexvrij.
Lateksivaba.
Lateksiton.
Sans latex.
Latexfrei.
Δεν περιέχει λατέξ.
Latex-mentes.
Privo di lattice.
ラテックスは使用していません。
Lateksfri.
Não contém latex.
Neobsahuje latex.
Sin látex.
Latexfri.
不含乳膠。
Lateks içermez.



Do not use if package is damaged.
Nepoužívejte, je-li obal poškozen.
Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget.
Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd.
Arge kasutage, kui pakend on kahjustatud.
Älä käytä tuotetta, jos pakkaus on vahingoittunut.
Ne pas utiliser si l'emballage a été endommagé.
Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist.
Μη το χρησιμοποιείτε, εάν η συσκευασία έχει υποστεί φθορές.
Ne használja, ha a csomagolása megsérült.
Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
パッケージが破損している場合はお使いにならないで下さい。
Ikke bruk hvis pakken er skadet.
Nie używaj, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Não utilizar se a embalagem estiver danificada.
Nepoužívajte, ak je poškodené balenie.
No utilizar si el envase está dañado.
Använd inte om förpackningen är skadad.
如果包装損壞，請勿使用。
Ambalajı, hasar görmüşse kullanmayın.



SZ-12853-119B (7/10)

 **ARROW**
INTERNATIONAL
2400 Bernville Road
Reading, PA 19605 USA
1-800-523-8446
1-610-378-0131
8 a.m. - 8 p.m. EST
 Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Athlone, Ireland