

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 with ARROWgard® Antimicrobial Surface	3
CS	Vícelumenový prostředek pro centrální žilní katetrizaci s antimikrobiálním povrchem ARROWgard	9
DA	Multilumen centralvenekateteriseringsprodukt med ARROWgard antimikrobiel overflade	13
NL	Centraal veneus multi lumen katherisatie product en ARROWgard antimicrobieel oppervlak	17
ET	Mitme valendiku ja ARROWgard mikroobivastase pinnaga keskne veenikateeter	21
FI	Moniluumenen keskuslaskimokatetri, jossa antimikrobinen ARROWgard-pinta	25
FR	Produit de cathétérisme veineux central à lumières multiples avec surface antimicrobes ARROWgard	29
DE	Einführbesteck für viellumigen, zentralen Venenkatheter mit antimikrobieller ARROWgard-Oberflächenbeschichtung	33
EL	Προϊόν Καθετηριασμού Κεντρικής Φλέβας με Πολλούς Αυλούς και Αντιμικροβιακή Επιφάνεια ARROWgard	37
HU	Több lumenű centrális vénás katéter szett ARROWgard antimikrobiális felülettel	42
IT	Prodotto multilume per cateterismo della vena centrale con superficie antimicrobica ARROWgard	46
NO	Sentralt venekateter med multilumen og ARROWgard antimikrobiell overflate	50
PL	Wieloświatłowy zestaw do cewnikowania żył centralnych z powierzchnią antybakteryjną ARROWgard	54
PT	Produto para Cateterização Venosa Central de Lúmen Múltiplo com Superfície Antimicrobiana ARROWgard	58
RU	Многопротивное изделие с антимикробной поверхностью для катетеризации главных вен ARROWgard	62
SK	Viaclúmenový centrálny venózny katetizačný produkt s antimikrobiálnym povrhom ARROWgard	67
SL	Pripomoček z več svetlinami za katetrizacijo centralne vene s protimikrobnou površinou ARROWgard	71

ES	Dispositivo de cateterización venosa central de luz múltiple con superficie antimicrobiana ARROWgard	75
SV	Flerkanalig produkt för central venkatetrising med ARROWgard antimikrobiell yta	79
TR	ARROWgard Antimikrobiyel Yüzeyli Çok Lümenli Santral Venöz Kateterizasyon Ürünü	83



EN

ARROW®

Multiple-Lumen Central Venous Catheterization Product with ARROWgard® Antimicrobial Surface

Safety and Efficacy Considerations:

Do not use if package has been previously opened or damaged.
Warning: Read all package insert warnings, precautions, and instructions prior to use. 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).

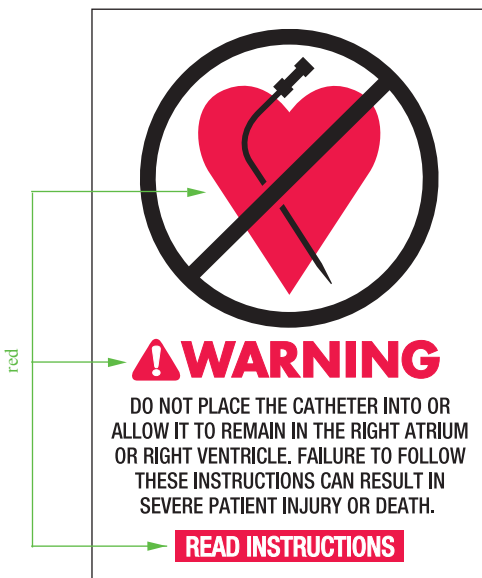


Fig. 1

Cardiac Tamponade: It has been documented by many authors that placement of indwelling catheters in the right atrium is a dangerous practice^{2,3,4,7,9,22,28} that may lead to cardiac perforation and tamponade.^{2,3,4,7,22,28} Although cardiac tamponade secondary to pericardial effusion is uncommon, there is a high mortality rate associated with it.³⁰ Practitioners placing central venous catheters must be aware of this potentially fatal complication before advancing the catheter too far relative to patient size.

No particular route or catheter type is exempt from this potentially fatal complication.²⁸ The actual position of the tip of the indwelling catheter should be confirmed by x-ray after insertion.^{2,3,7,22,28,31} Central venous catheters should be placed in the superior vena cava^{2,3,4,7,9,22,24} above its junction with the right atrium and parallel to the vessel wall^{1,3,4} and its distal tip positioned at a level above either the azygos 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.

ARROWgard® Antimicrobial Surface: The Arrow antimicrobial catheter consists of our standard polyurethane catheter with Blue FlexTip®, plus an exterior antimicrobial surface treatment. Substantial antimicrobial activity associated with the 7 Fr. triple-lumen ARROWgard® catheter has been demonstrated in the following ways:

- Significant antimicrobial activity associated with the Arrow catheter has been demonstrated using zone of inhibition bioassays against the following organisms:²³

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans
- Contact inhibition of microbial growth on the surface of the Arrow catheter has been demonstrated against organisms commonly associated with nosocomial infections; e.g. *Staphylococcus epidermidis* and *Staphylococcus aureus*.²³
- Antimicrobial activity on the surface of the catheter during handling and placement has been demonstrated *in situ* in limited animal studies.¹³
- The ARROWgard® catheter has demonstrated a significant decrease in the rate of bacterial colonization along the catheter in limited animal studies.¹³
- A prospective randomized clinical trial of 403 catheter insertions in adult patients in a medical-surgical ICU showed that the antimicrobial catheters were 50% less likely to be colonized than control catheters ($p=0.003$) and 80% less likely to produce catheter related bacteraemia ($p=0.02$).²¹
- Arrow antimicrobial catheters retained antibacterial activity with zones of inhibition of 4 to 10 mm against *Staphylococcus aureus* and *Escherichia coli* after 10 days of implantation in rats.²³
- Complete data were obtained for 403 catheters (195 control catheters and 208 antimicrobial catheters) in 158 patients. Control catheters removed from patients who were receiving systemic antibiotic therapy occasionally showed low-level

surface activity that was unrelated to the length of time the catheter had been in place (mean zone of inhibition \pm SD, 1.7 ± 2.8 mm); in contrast, antimicrobial catheters uniformly showed residual surface activity (mean zone of inhibition, 5.4 ± 2.2 mm; $P < 0.002$), which declined after prolonged periods *in situ*. Antimicrobial activity was seen with antimicrobial catheters that had been in place for as long as 15 days.²¹

- Arrow antimicrobial catheters produced large zones of inhibition *in vitro* (range 10 to 18 mm) against the following microbes:

Methicillin-resistant
Staphylococcus aureus
Gentamicin/methicillin-resistant
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

After 7 days of implantation the catheters retained 6-7 mm zones of inhibition against *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antibacterial activity was retained against *Staphylococcus epidermidis* (10⁶ bacterial concentration) from subcutaneous segments of ARROWgard® antimicrobial surface catheters for at least 120 hours and some up to 520 hours after insertion of the catheters into cardiac surgical patients (both double- and triple-lumen catheters). The zone of inhibition size varied in 7 Fr. triple-lumen catheters from 2.5 to 10 mm at 500 hours.¹

If the total amount of silver sulfadiazine and chlorhexidine contained in the antimicrobial surface was released from the catheter as a single dose, the blood levels of silver, sulfadiazine, and chlorhexidine that would be found would be less than the blood levels found after clinical usage of these compounds in established safe dosages as administered via mucous membranes and skin.¹¹

The potential exposure of patients to the two agents, silver sulfadiazine and chlorhexidine, on the antimicrobial surface is significantly less than that encountered when these compounds are used on burn wounds, on cutaneous wounds, or as mucosal irrigants.¹¹

No adverse effects of a toxicologic nature have been associated with the clinical use of this antimicrobial surface in spite of the fact that catheters have been placed in patients sensitive to sulfonamides but who were unaware of their sensitivity.¹¹ However, the ARROWgard Blue® antimicrobial catheter has been reported to cause severe anaphylactic reactions in a limited number of patients in Japan and the UK (first case reported May 1996). Refer to the Contraindications section for additional information.

Indications for Use:

The Arrow® Multiple-Lumen Catheter permits venous access to the central circulation. The ARROWgard® antimicrobial surface is intended to provide protection against catheter-related infections.

The catheter is not intended to be used as a treatment for existing infections nor as a substitute for a tunneled catheter in those patients requiring long-term therapy. One clinical study indicates that the antimicrobial properties of the catheter may not be effective when it is used to administer TPN.⁶

Contraindications:

The ARROWgard Blue® antimicrobial catheter is contraindicated for patients with known hypersensitivity to chlorhexidine acetate, silver sulfadiazine, and/or sulfa drugs. The ARROWgard Blue® antimicrobial catheter has been reported to cause severe anaphylactic reactions in a limited number of patients in Japan and the UK (first case reported May 1996). There have been no reported incidents of hypersensitivity in the United States. Since its introduction in 1990 through October 1999, 20 cases of potential hypersensitivity have been reported worldwide with 17 cases occurring in individuals of Japanese extraction living in Japan. The literature indicates that individuals of Japanese extraction are known to have had similar anaphylactic reactions following topical chlorhexidine administration.^{12,14,19,20,25,26,32,35} If adverse reactions occur after catheter placement, remove catheter immediately.

Special Patient Populations:

Controlled studies of this product have not been conducted in pregnant women,²⁴ pediatric or neonatal patients, and patients with known sulfonamide hypersensitivity, erythema multiforme, and Stevens-Johnson syndrome deficiency.¹¹ The benefits of the use of this catheter should be weighed against any possible risk.

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.
6. Warning: Passage of the guide wire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block,¹⁰ 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.⁸

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). A SharpsAway® disposal cup is provided for the disposal of needles. Push needles into foam after use. Discard entire cup at completion of procedure. **Precaution: Do not reuse needles after they have been placed into the disposal cup. Particulate matter may adhere to needle tip.**
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.¹⁶ 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).

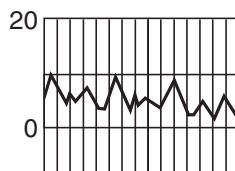


Fig. 2

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).

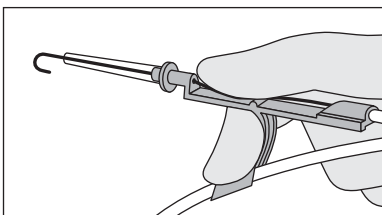


Fig. 3

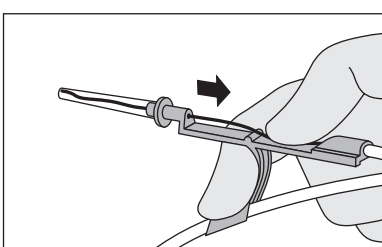


Fig. 4

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).

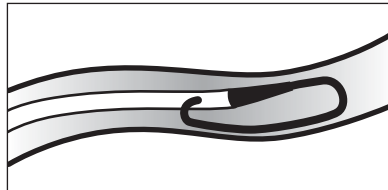


Fig. 5

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).

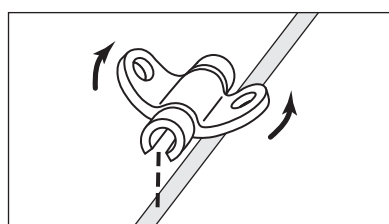


Fig. 6

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

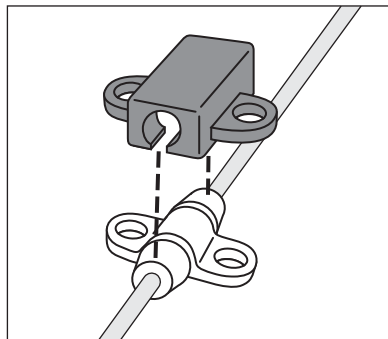


Fig. 7

- 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).

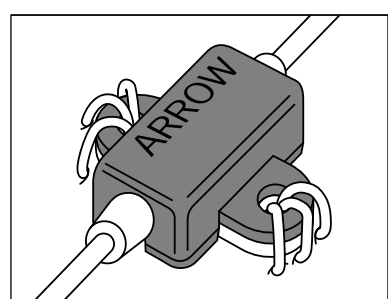


Fig. 8

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.^{17,27,29,33}

4. Upon removal of catheter, inspect it to make sure that entire length has been withdrawn.
5. Document removal procedure.

References:

1. Bach A, Schmid H, Bottinger B, et al. Retention of antibacterial activity and bacterial colonization of antiseptic-bonded central venous catheters. *J Antimicrob Chemo.* 1996;37:315-322.
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. Hemothorax due to vena caval erosion by a subclavian dual-lumen dialysis catheter. *South Med J.* 1987;80:795-796.
6. Ciresi DL, Albrecht RM, Volkert PA, Scholten DJ. Failure of antiseptic bonding to prevent central venous catheter-related infection and sepsis. *Am Surgeon.* 1996;62:641-646.
7. 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.
8. Conn C. The importance of syringe size when using implanted vascular access devices. *J Vasc Access Nurs.* Winter 1993;3:11-18.
9. 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.
10. Eissa NT, Kveta V. Guide wire as a cause of complete heart block in patients with preexisting left bundle branch block. *Anesthesiology.* 1990;73:772-774.
11. Farber T. ARROWgård™ antiseptic surface – toxicology review. Monograph. Published by Arrow International, Inc. April 1992.
12. Fukui A, Ohsumi A, Takaori M. A case of anaphylactic shock induced by chlorhexidine glucuronate. *J Japan Society Clin Anesthesia.* 1989;9:356-360.
13. Greenfeld JI, Sampath L, Popilskis SJ, Brunnert SR, Stylianatos S, Modak S. Decreased bacterial adherence and biofilm formation on chlorhexidine and silver sulfadiazine-impregnated central venous catheters implanted in swine. *Crit Care Med.* 1995;23:894-900.
14. Harukuni I, Ishizawa Y, Nishikawa T, Takeshima R, Dohi S, Naito H. Anaphylactic shock with ventricular fibrillation induced by chlorhexidine. *Japanese J Anesthesiology.* 1992;41:455-459.
15. 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.

16. 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.
17. Kashuk JL, Penn I. Air embolism after central venous catheterization. *Surg Gynecol Obstet*. September 1984;159:249-252.
18. Kozeny GA, Bansal VK, Vertuno LL, Hano JE. Contralateral hemothorax secondary to chronic subclavian dialysis catheter. *Am J Nephrol*. 1984;4:312-314.
19. Kubo H, Akiyama Y, Honda K, Nakajo N. Anaphylaxis following oral irrigation with chlorhexidine gluconate. *J Japanese Dental Society Anesthesiology*. 1985;13:659-663.
20. Layton GT, Stanworth DR, Amos HE. The incidence of IgE and IgG antibodies to chlorhexidine. *Clin Experimental Allergy*. 1989;19:307-314.
21. Maki DG, Wheeler SJ, Stoltz SM, Mermel LA. Prevention of central venous catheter-related bloodstream infection by use of an antiseptic-impregnated catheter. *Ann Int Med*. August 15, 1997;127:257-266.
22. Maschke SP, Rogove HJ. Cardiac tamponade associated with a multilumen central venous catheter. *Crit Care Med*. 1984;12:611-612.
23. Modak SM, Sampath L. Development and evaluation of a new polyurethane central venous antiseptic catheter: reducing central venous catheter infections. *Infections in Medicine*. June 1992;23-29.
24. Modak SM. (Written communication, June 1991).
25. Okano M, Nomura M, Hata S, et al. Anaphylactic symptoms due to chlorhexidine gluconate. *Arch Dermatol*. 1989;125:50-52.
26. Okano M, Nomura M, Okada N, Sato K, Tashiro M. Four cases presenting anaphylactic reactions due to topical application of Hibitane®. *Skin Research*. 1983;25:587-592.
27. Paskin DL, Hoffman WS, Tuddenham WJ. A new complication of subclavian vein catheterization. *Ann Surg*. March 1974;179:266-268.
28. Peters JL, ed. *A Manual of Central Venous Catheterization and Parenteral Nutrition*. Boston, MA: John Wright PSG; 1983:58-61, 155-157.
29. 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.
30. Sheep RE, Guiney WB Jr. Fatal cardiac tamponade. *JAMA*. 1982;248:1632-1635.
31. Sigurdsson J, Riba P, Sigurdsson S. The wandering central venous catheter. *Intensive Care Med*. 1985;11:263-264.
32. Takeda K, Inoue K, Matsuya T, et al. An allergic shock possibly induced by the chlorhexidine: report of a case. *J Osaka Univ Dent Soc*. 1985;30:221-225.
33. Thielen JB, Nyquist J. Subclavian catheter removal. *J Intravenous Nurs*. March/April 1991;14:114-118.
34. Tocino IM, Watanabe A. Impending catheter perforation of superior vena cava: radiographic recognition. *Am J Roentgenology*. March 1986;146:487-490.
35. Tsuneto S, Watanabe S, Koyama K, Nakayama K, Saito H, Saito K. Anaphylaxis shock induced by chlorhexidine mixed in the vial of lidocaine. *J Japan Society Clin Anesthesia*. 1987;7:272-277.
36. 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.
37. 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.

Rx only.

EN

Vícelumenový prostředek pro centrální žilní katetORIZaci s antimikrobiálním povrchem ARROWg^{ard}

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, použití či odstranění.

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

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

Srdeční tamponáda: Celá řada autorů prokázala, že umístění dlouhodobé zaváděných katetrů do pravé sině je nebezpečné^{2,3,4,7,9,22,28} a může vést k perforaci myokardu a k tamponádě.^{2,3,4,7,22,28} Přestože je srdeční tamponáda následující po výlevu krve do perikardu méně častá, je s ní spojena vysoká úmrtnost.³⁰ S ohledem na tuto potenciálně fatální komplikaci je nutno se vyvarovat zavedení centrálních žilních katetrů příliš daleko vzhledem k velikosti pacienta.

Toto potenciálně fatální riziko hrozí u všech typů cesty i katetu.²⁸ Skutečnou polohu distálního konce dlouhodobě zavedeného katetu je třeba po zavedení potvrdit rentgenoskopicky.^{2,3,7,22,28,31} Centrální žilní katety zavádějte do vena cara superior^{2,3,4,7,9,22,34} nad její juncku s pravou siní a paralelně k cévní stěně,^{15,34} přičemž distální konec katetu by měl nacházet buď nad úrovni v.azygos či cariny trachej, cokoli je zřetelnější.

Centrálně žilní katetry nezavádějte do pravé sině, pokud to není specificky nutné pro zvláštní a relativně krátkodobý zárok, jako např. pro aspiraci vzduchových embolů během neurochirurgické operace. Takové postupy jsou nicméně rizikové a je třeba je pečlivě monitorovat a kontrolovat.

Antimikrobiální povrch ARROWg^{ard}: Antimikrobiální katéru Arrow se skládá ze standardního polyuretanového katétru s hrotom Blue FlexTip s antimikrobiálně osíteným vnějším povrchem. Antimikrobiální aktivita třílumenového katétru ARROWg^{ard} Blue velikosti 7 French byla prokázána následovně:

- Významná antimikrobiální účinnost katétru Arrow byla prokázána pomocí testů zóny inhibice proti následujícím mikroorganismům:²³

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Byla prokázána kontaktní inhibice mikrobiálního růstu na povrchu katétru Arrow proti organismům obvykle spojeným s nozokomálními infekcemi, např. *Staphylococcus epidermidis* a *Staphylococcus aureus*.²³

- Ve studiích malého rozsahu na zvířatech byla prokázána antimikrobiální aktivita povrchu katétru během manipulace a umístění *in situ*.¹³

- Katéru ARROWg^{ard} vykázal významnou redukci bakteriální kolonizace podél katétru ve studiích malého rozsahu na zvířatech.¹³

- Prospektivní randomizovaná klinická studie zahrnující 403 zavedení katétru u dospělých pacientů na JIP s interním a chirurgickým zaměřením ukázala, že u antimikrobiálních katetrů byla o 50 % nižší pravděpodobnost kolonizace ve srovnání s kontrolními katétry ($p=0,003$) a o 80 % nižší pravděpodobnost bakteriémie související s katérem ($p=0,02$).²¹

- Antimikrobiální katéry Arrow si po 10 dnech zavedení u potkanů zachovaly antimikrobiální aktivitu se zónami inhibice 4 až 10 mm proti *Staphylococcus aureus* a *Escherichia coli*.²³

- Komplexní data byla získána u 403 katetrů (195 kontrolních a 208 antimikrobiálních katetrů) celkem u 158 pacientů. Kontrolní katéry odstraněny z těla pacientů, kteří se podrobili systémové léčbě antibiotiky, oběas vykazovaly nízkou povrchovou aktivitu nesouvisející s délkou zavedení katétru (průměrná zóna inhibice \pm směr. odchylka: 1,7 \pm 2,8 mm); naproti tomu antimikrobiální katéry stejnometře vykazovaly rezidualní povrchovou aktivitu (průměrná zóna inhibice 5,4 \pm 2,2 mm; $P < 0,002$), která klesala po dlouhém období *in situ*. Antimikrobiální aktivita byla zjištěna u antimikrobiálních katetrů zavedených až 15 dní.²¹

- Antimikrobiální katéry Arrow *in vitro* vykazovaly velké zóny inhibice (10 až 18 mm) proti následujícím mikrobiům:

Staphylococcus aureus rezistentní na methicillin (MRSA)
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus rezistentní na gentamicin/methicillin
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Po 7 dnech zavedení si katéry zachovaly 6–7 mm zóny inhibice proti *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antimikrobiální aktivita podkožních segmentů antimikrobiálního povrchu katétru ARROWg^{ard} proti *Staphylococcus epidermidis* (pri bakteriální koncentraci 10%) byla zachována nejméně 120 hodin a v některých případech až 520 hodin po zavedení katétru do těla kardiochirurgických pacientů (u dvoulumenových i třílumenových katetrů). Vělklost zóny inhibice se u třílumenových katetrů velikosti 7 French v průběhu 500 hodin pohybovala v rozmezí od 2,5 do 10 mm.¹

Pokud by se celkové množství stříbrné soli sulfadiazinu a chlorhexidinu, obsažené v antimikrobiálním povrchu, uvolnilo z katétru v jedné dávce, koncentrace stříbrných soli sulfadiazinu a chlorhexidinu v krvi by byla nižší než koncentrace těchto sloučenin v krvi po jejich klinickém použití ve stanovených bezpečných dávkách po podání prostřednictvím sliznice a kůže.¹¹

Potenciální expozice pacientů dvěma sloučeninám, stříbrné soli sulfadiazinu a chlorhexidinu, na antimikrobiálním povrchu je podstatně nižší než expozice, k níž dochází při použití těchto sloučenin u popálenin, kožních defektů nebo jako tekutin k výplachům tělních dutin.¹¹

S klinickým použitím tohoto antimikrobiálního povrchu nebyly spojeny žádné nežádoucí účinky toxické povahy, a to i přesto, že byly katétry zavedeny i pacientům pfectilivělým na sulfonamidy, kteří o své pfectilivělosti nevěděli.¹¹ Nicméně bylo hlášeno, že antimikrobiální katér ARROWgård Blue způsobil závažné anafylaktické reakce u omezeného počtu pacientů v Japonsku a ve Velké Británii (první případ byl hlášen v květnu 1996). Další informace viz odstavec Kontraindikace.

Použití:

Vicelumenový katér Arrow umožňuje žilní přístup k centrálnímu oběhu. Antimikrobiální povrch ARROWgård je určen k poskytování ochrany proti katérovým infekcím.

Katér není určen k léčebnému využití při již existujících infekcích ani jako náhražka za katér vedený podkožním tunelem u pacientů vyžadujících dlouhodobou terapii. Výsledky jedné klinické studie naznačují, že antimikrobiální vlastnosti katéru se nemusí uplatnit, pokud je katér používán k aplikaci totální parenterální výživy (TPN).⁶

Kontraindikace:

Antimikrobiální katér ARROWgård Blue je kontraindikován u pacientů se známou pfectilivěstí na chlorhexidin acetát, stříbrnou sůl sulfadiazinu a sulfonamidy. Bylo hlášeno, že antimikrobiální katér ARROWgård Blue způsobil závažné anafylaktické reakce u omezeného počtu pacientů v Japonsku a ve Velké Británii (první případ byl hlášen v květnu 1996). Nebyly hlášeny žádné případy pfectilivělosti v USA. Od uvedení výrobku na trh v roce 1990 do října 1999 bylo na celém světě hlášeno 20 případů potenciální pfectilivělosti, přičemž 17 případů se vyskytlo u osob japonského původu žijících v Japonsku. V literatuře se udává, že u osob japonského původu byl popsán výskyt obdobných anafylaktických reakcí vzniklých po lokální aplikaci chlorhexidinu.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Pokud se po zavedení katétru vyskytnou nežádoucí reakce, ihned jej odstraňte.

Specifické skupiny pacientů:

Kontrolované studie tohoto výrobku nebyly prováděny u těhotných žen,²⁴ dětí a novorozenců a u pacientů se známou pfectilivěstí na sulfonamidy, s erythema multiforma a se Stevens-Johnsonovým syndromem.¹¹ Přínos použití tohoto katétru je třeba posoudit s uvážením všech potenciálních rizik.

Upozornění:^{*}

- Varování: Sterilní, na jednorázové použití. Nepoužívejte opakovně, nerenuvíte ani neresterilizujete. Při opakovném 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 katetry instalujte tak, aby se distální konec katetru nacházel v horní duté žile nad její junkcí s pravou síní a byl paralelní k cévní stěně. Při femoralně 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 katetry, k nimž může patřit: srdeční tamponáda po perforaci cévní stěny, sině či komory, poranění pleury a mediastina, vzduchová embolie, embolie způsobená katetrem, uzávěr katetu, lacerace ductus thoracicus, bakterémie, septikémie, trombóza, náhodná punkce arterie, poškození nervu, hematom, krvácení a dysrytmie.
- Varování: Při vymávání 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 katetru 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 udržbě katetu dbejte na preventi vzduchové embolie; postupujte podle protokolu nemocnice.
- Varování: Zavedení vodicího drátu do pravého srdce může způsobit dysrytmie, blok pravého raménka¹⁰ a perforaci cévní stěny, sině 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 krví je vhodné, aby zdravotnický personál rutinně dodržoval obecná ochranná opatření vhodná při práci s krví a s tělními tekutinami.
- Upozornění: U dlouhodobě zavedených katetrů pravidelně kontrolujte potřebný průtok, upvenění krytí, správnou polohu katetu a pevnost spojek Luer-Lock. Podle centimetrových značek zkонтrolujte, zda se katetr nepohnul.
- Upozornění: Jistotu, že distální konec katetru nepronikne do srdce 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 katetru.
- Upozornění: Při odberu krevních vzorků dočasně uzavřete ostatní porty, přes něž jsou podávány roztoky.
- Upozornění: Alkohol a aceton mohou oslabit strukturu polyuretanových materiálů. Zkontrolujte, zda spreje a tampony použité k přípravě místa zavedení neobsahují aceton 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 katetru ani k obnovení jeho průchodnosti. 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 katetru obsahují rozpouštědla, která mohou narušit materiál katetru. Před aplikací krytí zajistěte, aby bylo místo zavedení suché.

14. Upozornění: Použití stříkačky menší než 10 mL k proplachnutí ucpaného katetru může způsobit únik kapaliny z lumen či prasknutí katetru.⁸

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 vlezhe 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. K likvidaci jehel se dodává nádobka na ostrý odpad SharpsAway. Jehly po použití zatlačte do pěny. Po zátku zlikvidujte celou nádobku. **Upozornění:** Jehly umístěné do nádobky na ostrý odpad už nepoužívejte. Na jejich hrotu mohou ulpít částice drátu.

4. Katetře připravte k zavedení proplachnutím každého lumenu a zasvorkováním příslušných prodlužovacích dílů či jejich uzavřením čepičkou na stříkačku. Distální prodlužovací linku ponechte otevřenou, abyste ji mohli protáhnout vodicí drát. **Varování:** Katetře nezkracujte řezáním.

5. Pomocí 22 Gauge jehly a stříkačky vyhledejte centrální žíly.

6. Zaváděcí katetr s jehlou a s připojenou stříkačkou zavedete do žíly vedle lokační jehly a aspirujte. Vytáhněte lokační jehlu. Vytáhněte jehlu ze zaváděcího katetru. 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.¹⁶ Nezavádějte jehlu do zaváděcího katetru znova. Vzhledem k riziku zavedení do arterie se přesvědčte o správném nalezení žily podle tlakové křivky zaznamenané kalibroványm snímačem tlaku (viz obr. 2).

Pokud nemáte k dispozici zařízení k monitoraci hemodynamiky pomocí tlakové křivky z centrální žily, odpojte stříkačku a zkонтrolujte pulzující průtok. Pulzování je obvykle známou náhodně arteriální punke.

Alternativní metoda:

Zaváděcí jehlu lze použít standardním způsobem jako alternativu k systému katetru a jehly.

7. Pomocí dvoudílného nástroje Arrow Advancer zavedete vodicí drát zaváděcí jehlou či katetrem do žily. Zavedete vodicí drát do potřebné hloubky. K zavedení ohnutého hrotu bude možná vhodné použít jemného rotačního pohybu. **Varování:** Vodicí drát nezkracujte řezáním ani stříhaním. Vodicí drát nevystahujte 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 narovnán, 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. Přidržte drát na místě a vyjměte 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 kutanné místo vpichu skalpelem; nepřibližujte se ostřím k vodicimu 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 vicelumenového katetru přes vodicí drát. Z ústí katetru musí vycházet dostatečně dlouhý kus vodicího drátu, aby bylo možno drát pevně držet. Uchopte katet u kůže a zavádějte lehkým kroucením do žily. **Upozornění:** Klemu a její krytku ke katetru nepřipojujte, dokud není odstraněn vodicí drát.

11. Zavádějte katetr do potřebné polohy a orientujte se přitom podle jeho centimetrových značek. Centimetrová značky začínají na distálním konci katetru. Systém značení je: (1) číselný: 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. Přidržte katetr v potřebné hloubce a vytáhněte vodicí drát. Katetr Arrow, který je součástí tohoto výrobku, byl vyvinut tak, aby jej bylo možno snadno navléknout na vodicí drát. Pokud při vytahování vodicího drátu po zavedení katetru narazíte na odpór, může být příčinou zamotání drátu kolem distálního konce katetru v cévě (viz obr. 5).

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

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

14. Zkontrolujte správné umístění lumenu tak, že připojte 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 uzávřit průtok každého lumenu při výměně linek a injekční čepiček. **Upozornění:** Aby nedošlo k poškození prodlužovacích linek nadměrným tlakem, před aplikací jakékoli látky přes některý z lumen musí být uvolněna příslušná svorka.

15. Katet dočasně fixujte a přiložte krytí.

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

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

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

- Po odstranění vodicího drátu a zapojení či zablokování potřebných linek roztahněte křidélka na klemě a umístěte ji na katetr podle potřeby tak, aby byla zajištěna správná poloha jeho distálního konce (viz obr. 6).
 - Přivakněte 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 kryt podle protokolu nemocnice.
Upozornění: Pravidelně a asepticky měňte krytí místa zavedení.
19. Do dokumentace pacienta zaznamenejte zavedenou délku katetru – tu odečtete podle centimetrově značky na katetru 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 katetu 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, ať katetr neproříznete. 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 katetru je vstupní branou vzduchu; nechte na něm proto tlakové krytí přinejmenším po dobu 24–72 hodin podle doby zavedení katetru.^{17,27,29,33}
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

Multilumen centralvenekateteriseringsprodukt med ARROWgard antimikrobiel overflade

Overvejelser vedrørende sikkerhed og effektivitet:

Må ikke anvendes, hvis pakken har været åbnet tidligere, eller den er beskadiget. **Aviso: Læs alle advarsler, forholdsregler og instruktioner i indlægssedlen 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.

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

Hjertetamponade: Det er dokumenteret af mange forfattere, at anlæggelse af indlagte katetre i højre atrium er en farlig praksis,^{2,3,4,7,9,22,28} der kan føre til hjerteperforation og hjertetamponade.^{2,3,4,7,22,28} Selvom hjertetamponade sekundert til perikardial effusion ikke er almindelig, er der en høj mortalitet i forbindelse hermed.³⁰ Læger, der anlægger centralvenekatetre, skal være klar over denne potentielt dodelige komplikation,inden den fører katetret frem for langt i forhold til patientens størrelse.

Ingen særlig rute eller katertype er undtaget fra denne potentielt dodelige komplikation.²⁸ Den indlagte kateterspids reelle position bør bekræftes med røntgen efter indføring.^{2,3,7,22,28,31} Centralvenekatetre skal anlægges i vena cava superior^{2,3,4,7,9,22,34} over dennes overgang til højre atrium og parallelt med karvæggen,^{15,34} og det 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.

ARROWgard antimikrobiel overflade: Arrow kateteret med antimikrobiel overflade består af vores standard polyuretanekateter med Blu FlexTip plus en udvendig antimikrobiel overfladeimpregnering. Væsentlig antimikrobiel aktivitet forbundet med 7 Fr ARROWgard kateteret med 3 lumen er påvist på følgende måde:

- Hæmningszone-bioassays har påvist, at der er signifikant antimikrobiel aktivitet forbundet med Arrow kateteret mod følgende organisme:²³

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Kontaktbæmning af mikrobiel vækst på Arrow kateterets overflade er påvist mod organisme, der sædvanligvis

associeres med nosokomiale infektioner, f.eks. *Staphylococcus epidermidis* og *Staphylococcus aureus*.²³

- Antimikrobiel aktivitet på kateterets overflade under håndtering og anlæggelse er påvist *in situ* i begrænsede dyreforsøg.¹³

- I et begrænset antal dyreforsøg er det påvist, at ARROWgard kateter giver et signifikant fald i incidensen af kolonisering med bakterier på kateteret.¹³

- En prospektiv, randomiseret, klinisk undersøgelse af 403 kateteranlæggelser i voksne patienter i en medicinskkirurgisk intensivafdeling viste, at incidensen af kolonisering af det antimikrobielle kateter var halveret i forhold til kontrolkatetrene ($p=0,003$), og at kateterrelateret bakteriemi var 80% mindre sandsynligt sammenlignet med kontrolgruppen ($p=0,02$).²¹

- Arrows antimikrobielle katete bevarede antibakteriel aktivitet med hæmningszoner på 4 til 10 mm mod *Staphylococcus aureus* og *Escherichia coli* 10 dage efter implantation i rotter.²³

- Der blev indsamlet komplette data for 403 katete (195 kontrolkatete og 208 antimikrobielle katete) i 158 patienter. Kontrolkatete fjernet fra patienter, der modtog universel behandling med antibiotika, viste lejlighedsvis overfladeaktivitet på lavt niveau. Aktiviteten var ikke betydelig af, hvor længe kateteret forblev *in situ* (gennemsnitlig hæmningzone på \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm). I modsætning hertil viste antimikrobielle katete en ensartet residualoverfladeaktivitet (gennemsnitlig hæmningzone på $5,4 \pm 2,2$ mm, $P < 0,002$), der mindsedes efter længerevarende perioder *in situ*. Der blev observeret antimikrobiel aktivitet med antimikrobielle katete, der havde været *in situ* helt op til 15 dage.²¹

- Arrows antimikrobielle katete fremkaldte store hæmningszoner *in vitro* (inden for området 10 til 18 mm) mod følgende mikrober:

Methicillin-resistente
Staphylococcus aureus
Gentamicin-/methicillin-resistente
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

7 dage postimplantation udviste katetrene stadig hæmningszoner på 6-7 mm mod *Staphylococcus aureus*.¹³

- Der var fortsat antibakteriel aktivitet mod *Staphylococcus epidermidis* (10^6 bakteriekoncentration) i subkutane segmenter af ARROWgard katete med antimikrobiel overflade i mindst 120 timer og i visse tilfælde i helt op til 520 timer efter kateteranlæggelse i patienter, der havde fået udført hjertekirurgi (både katete med 2 og 3 lumen).

Hæmningzonens størrelse varierede fra 2,5 til 10 mm efter 500 timer i 7 Fr katetre med 3 lumen.¹

Hvis den samlede mængde solvsulfadiazin og klorhexidin i den antimikrobielle overflade blev afgivet fra kateteret i en enkelt dosis, ville niveauerne af solv-, sulfadiazin og klorhexidin i blodet være mindre end de blodniveauer, der ville være blevet fundet efter klinisk brug af disse stoffer indgivet via slimhinder og hud i dokumenteret sikre doser.¹¹

Patientens potentielle optagelse af de to stoffer solvsulfadiazin og klorhexidin på den antimikrobielle overflade er signifikant mindre, end den patienten udsættes for, når disse stoffer bruges på brandeller hudsår eller som skylllevæske til slimhinder.¹¹

Der er ikke blevet associeret bivirkninger af toksikologisk art i forbindelse med klinisk brug af denne antimikrobielle overflade, til trods for at der er anlagt katetre i patienter, der er overfølsomme over for sulfonamider, men som var uvidende om deres overfølsomhed.¹¹ Det er dog rapporteret, at ARROW[®]ard Blue antimikrobiel kateter har forårsaget alvorlig anafylaksi i et begrænset antal patienter i Japan og Storbritannien (første tilfælde blev rapporteret i maj 1996). Se afsnittet Kontraindikationer vedrørende yderligere oplysninger.

Indikationer:

Arrow multi-lumen kateter tillader veneadgang til det centrale kredsløb. ARROW[®]ard antimikrobiel overflade er beregnet til at beskytte mod kateterrelaterede infektioner.

Kateteret er ikke beregnet til at blive brugt som behandling for allerede eksisterende infektioner eller som erstatning for et tunnelret kateter i patienter, der har brug for langvarig behandling. En klinisk undersøgelse angiver, at kateterets antimikrobielle egenskaber muligvis ikke er virksomme, når kateteret anvendes til indgift af parenteral ernæring.⁶

Kontraindikationer:

ARROW[®]ard Blue antimikrobiel kateter er kontraindiceret til patienter, der er overfølsomme over for klorhexidinetacat, solvsulfadiazin og/eller sulfapreparater. Det er rapporteret, at ARROW[®]ard Blue antimikrobiel kateter har forårsaget alvorlig anafylaksi i et begrænset antal patienter i Japan og Storbritannien (første tilfælde blev rapporteret i maj 1996). Der er ikke rapporteret om tilfælde af overfølsomhed i USA. Der er verden over blevet rapporteret om 20 tilfælde af potentiel overfølsomhed, i perioden fra kateteret blev markedsført i 1990 til oktober 1999. Af disse forekom 17 tilfælde hos personer af japansk afstamning, der var bosiddende i Japan. Dokumentationsmateriale angiver, at personer af japansk afstamning har haft tilsvarende anafylaksi efter behandling med klorhexidin.^{12,14,19,20,25,26,32,33} Hvis der opstår komplikationer efter placeringen af kateteret, skal kateteret fjernes øjeblikket.

Specielle patientpopulationer:

Der er ikke udført kontrollerede undersøgelser af dette produkt i gravide,²⁴ børn og nyfødte, patienter med kendt overfølsomhed over for sulfonamider, med erythema multiforme og Stevens-Johnsons syndrom.¹¹ Fordelene ved brug af dette kateter skal afvejes over for de mulige risici.

Advarsler og forholdsregler:^{*}

1. **Advarsel:** Steril, til engangsbrug: Må ikke genbruges, efterhandles eller steriliseres. 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 ventrikkel. 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 femoralveneадgang 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 ventrikkel, pleuræ og mediastinale skader, luftembolisme, kateterembolisme, kateterokklusion, dilaceration af ductus thoracicus, bakteriæmi, septikæmi, trombose, utilsigtet arteriel punktur, nerveskade, hæmatom, hemorragi 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 anmodes 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 guidewire i højre hjertedel kan forårsage dysrytmier, højresidigt grenblok,¹⁰ og en perforation af karvæg, atrium eller ventrikkel.

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 anamnesen inden kateteriseringsproceduren for at vurdere eventuelle implantater. Der skal udvises 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 ekspansion for HIV (Human immundefekt virus) eller andre blodoverførte patogener, bør personale i sundhedsindustrien rutinemæssigt bruge universelle forholdsregler vedførende blod og legemsvæsker ved plejen af alle patienter.

9. **Forholdsregel:** Indlagtekatetrebørinspiceres rutinemæssigt for at sikre den ønskede flowhastighed, forbindnings 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 øjeblikket foretages for at bekraette kateterspidsens position.

11. **Forholdsregel:** Ved blodprøvetagning skal de resterende porer, 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 torre fuldstændigt, inden forbindingen anlægges.

Sprit: Brug ikke sprit til at lægge katetrets overflade i blod, eller til at genoprette katetrets åbenhed. Der skal udvises forsigtighed ved instillinger af legemidler, der indeholder en høj koncentration af sprit. Lad altid spritten torre 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 sprojete, der er mindre end 10 mL til at skylle eller rense koagler væk fra et okkluderet kateter, kan forårsage intraluminal utæthed eller brud på kateter.⁸

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). Der medfølger et SharpsAway kasseringssæt til kassering af kanyler. Skub kanylerne ind i skummet efter brug. Kassér hele bægeret efter endt procedure. **Forsigtig:** Kanylerne må ikke genbruges, når de er blevet anbragt i kasseringssætter, da der kan hænge partikler fast i kanylenes spids.
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 sprojete.
6. Før introducerkateter-/kanyle med påsat sprojete ind i venen langs med lokaliseringskanylen og aspirér. Fjern lokaliseringskanylen. Træk kanylen ud af introducerkanylen. Hvis der ikke observeres frit flow af venost blod efter kanylen er fjernet, sættes sprojeten 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.¹⁶ **For ikke kanylen ind i introducerkatetret igen.** På grund af muligheden for utilsigted arteriel anlæggelse skal veneadgang verificeres gennem en bolgefom opnået med en kalibreret tryktransducer (se Fig. 2).

Hvis hæmodynamisk monitoreringsudstyr ikke er tilgængeligt til at tillade transducing af en centralvene-bolgefom, frakrabs sprojet 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 kanyleafslanternen for at mindske risikoen for mulig overskæring eller beskadigelse af guidewiren.**

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 udretningsordelen 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, klargøres til indføring ved at føre plasticerøret 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 kugne indstikssted større med skalpellens skærekanter placeret væk fra guidewiren. **Forholdsregel:** **Klip ikke guidewiren.** Brug dilatator til at gøre punkturstedet større, hvis det ønskes. **Aviso:** **Lad ikke dilatatorens blade siddende som et indlagt kateter for at mindske risikoen for mulig perforation af karvennen.**
10. Tråd spidsen af multi-lumen katetret over guidewiren. Tilstrækkelig guidewire-længde skal forblive eksponeret ved katetrets mufende, for at oprettholde et fast grep om guidewiren. Tag fat nær huden og før katetret frem i venen med et let drejende bevægelse. **Forholdsregel:** **Kateterklemme og fikseringsanordning må ikke påsættes katetret, for 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. Markeringssymbolet 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 frit over guidewiren. Hvis der modes modstand, når det forsøges at fjerne guidewiren efter anlæggelse af katetret, kan guidewiren være "kinket" rundt om spidsen af katetret i karret (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 modes modstand, trækkes katetret ca. 2-3 cm tilbage i forhold til guidewiren, og det forsøges at fjerne guidewiren. Hvis der igen modes modstand, fjernes guidewiren og katetret samtidigt. **Aviso:** **Selvom forekomsten af guidewiresvigt er ekstrem lav, bor 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 sprojete 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 injektionsstudsene(rne) med brug af standard hospitalsprotokol. Der sidder glideklemmer på forlængerslanger til at okkludere 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 surtursted. I de kit, hvor en kateterklemme og fiksersanordning medfølger, bruges disse som et sekundært surtursted, 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 fiksersanordning (hvor de medfølger):**
 - Når guidewire 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 fiksersanordning over på kateterklemmen (se Fig. 7).
 - Fikser katetret på patienten ved at sy kateterklemme og fiksersanordning på huden, idet sidevingerne bruges til at mindske risikoen for at katetret migrerer (se Fig. 8).
18. Forbind indstiksstedet ifølge hospitalets protokol. **Forholdsregel:** Vedligehold indføringsstedet med regelmæssige, omhyggelige nye forbindninger 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 fiksersanordning, hvor de medfølger.
3. Fortset i henhold til hospitalets 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 forbindungen. **Forholdsregel:** For at mindske risikoen for at klippe katetret, må der ikke bruges saks til at fjerne forbindung.
3. **Advarsel:** Eksponering af centralvenen for atmosfærisk tryk kan resultere i indtrængen af luft i centralvenesystemet. Fjern suturen(erne) fra kateterklemmen og det primære surtursted. Pas på ikke at klippe i katetret. Fjern langsomt katetret, idet det trækkes parallelt med huden. Efterhånden som katetret går ud af feltet, påføres tryk med en forbindung, der er uigennemtrængelig for luft, fx Vaseline gaze. Da den resterende kateterbane forbliver et luftindtrængningspunkt, indtil den er fuldstændigt lukket, bør den lukkende forbindung blive siddende i mindst 24-72 timer, afhængig af det tidsrum, katetret var indlagt.^{17,27,29,33}
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

NL

ARROW

Centraal veneus multi lumen katheterisatie product en ARROWgard antimicrobieel oppervlak

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 de 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: Verschidene auteurs hebben gedocumenteerd dat het plaatsen van verblifskatheters in het rechter atrium een gevaarlijke ingreep is^{2,3,4,7,9,22,28} die kan leiden tot hartperforatie en -tamponade.^{2,3,4,7,22,28} Alhoewel harttamponade ten gevolge van pericardiale effusie ongewoon is, is dit gerelateerd aan een hoge mortaliteit.³⁰ Behandelende artsen die centraal-veneuze katheters dichten moeten zich bewust zijn van deze mogelijk dodelijke complicatie voordat de katheter te ver wordt opgeschoven en 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.²⁸ De feitelijke positionering van de tip van de verblifskatheter moet na het inbrengen met een röntgenfoto worden bevestigd.^{2,3,7,22,28,31} Centraal-veneuze katheters moeten in de vena cava superior worden geplaatst^{3,4,7,9,22,34} boven de plaats waar deze in het rechter atrium overgaat en evenwijdig aan de vaatwand,^{15,34} en met de distale katheretertip hoger dan de v. azygos of de carina van de trachea, afhankelijk van welk anatomisch punt het gemakkelijkst in beeld te brengen zijn.

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.

ARROWgard antimicrobieel oppervlak: De Arrow antimicrobiële katheter bestaat uit onze standaard polyurethaan katheter met Blue FlexTip, plus een externe antimicrobiële oppervlaktebehandeling. Er werd een op zichzelf bestaande antimicrobiële activiteit vastgesteld gepaard gaande met het gebruik van de 7 Fr. ARROWgard multi lumen katheter als volgt:

- De aanzienlijke antimicrobiële activiteit die gepaard gaat met de Arrow katheter werd vastgesteld met behulp van biotesten met een gebied van reactieremming tegen de volgende organismen²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Er werd een contactgebied van reactieremming van microbiele groei op het oppervlak van de Arrow katheter aangetoond tegen organismen die gewoonlijke in verband worden gebracht met nosocomiale infecties; vb. *Staphylococcus epidermidis* en *Staphylococcus aureus*.²³
- Er werd in een beperkt aantal dieronderzoeken *in situ* antimicrobiële activiteit op het oppervlak van de katheter aangetoond tijdens het plaatsen en gebruik van deze katheter.¹³
- De ARROWgard katheter heeft in een beperkt aantal dieronderzoeken een aanzienlijke daling in de frequentie van bacteriële kolonisatie op de katheter aangetoond.¹³
- Een op de toekomst gericht gerandomiseerd klinisch onderzoek van 403 katherininserties bij volwassen patiënten in een medisch-chirurgische ICU toonde aan dat antimicrobiële katheters 50% minder kans hadden om gekoloniseerd te worden in vergelijking met controle-katheters ($p=0,003$) en 80% minder kans hadden om een kathererelateerde bacteriëmie te ontwikkelen ($p=0,02$).²¹
- Arrow antimicrobiële katheters behielden 10 dagen na implantatie bij ratten antibacteriële activiteit met een gebied van reactieremming van 4 tot 10 mm tegen *Staphylococcus aureus* en *Escherichia coli*.²³
- Er werden volledige gegevens verzameld voor 403 katheters (195 controle-katheter en 208 antimicrobiële katheters) bij 158 patiënten. Controle-katheters die verwijderd werden bij patiënten die systemische antibioticatherapie kregen, toonden occasioneel een laag gehalte aan oppervlakteactiviteit aan die niet gerelateerd was aan de tijdsduur dat de katheter ter plaatse zat (gemiddeld gebied van reactieremming \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); antimicrobiële katheters daarentegen toonden allemaal resterende oppervlakteactiviteit aan (gemiddelde gebied van reactieremming, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), die afnam na langere perioden *in situ*. Er werd antimicrobiële activiteit opgemerkt bij antimicrobiële katheters die tot maximum 15 dagen ter plaatse zaten.²¹
- Arrow antimicrobiële katheters produceerden grote gebieden van reactieremming *in vitro* (bereik van 10 tot 18 mm) tegen de volgende microben:

Bestand tegen meticilline
Staphylococcus aureus
Bestand tegen gentamicine/meticilline
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Nadat de katheters 7 dagen waren geimplanteerd, behielden ze een gebied van reactieremming van 6-7 mm tegen *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antibacteriële activiteit werd behouden tegen *Staphylococcus epidermidis* (10⁶ bacteriële concentratie) van subcutane segmenten van ARROWgård antimicrobiële oppervlakte katheters voor ten minste 120 uur en sommige tot 520 uur na inserie van de katheters bij cardiaal-chirurgische patiënten (zowel twee lumen als drie lumen kathers). De omvang van het gebied van reactieremming varieerde bij 7 Fr. Drie lumen kathers van 2,5 tot 10 mm op 500 uur.¹

De totale hoeveelheid zilversulfadiazine en chloorhexidine in het antimicrobiële oppervlak werd vrijgegeven van de kather als een enkelvoudige dosis; de bloedspiegels van zilver, sulfadiazine en chloorhexidine die werden opgemeten, lagen lager dan de bloedspiegels die worden genoemd na klinisch gebruik van deze onderdelen in vastgestelde veilige doses die toegekend worden via het slijmvlies en de huid.¹¹

De mogelijke blootstelling van patiënten aan de twee middelen, zilversulfadiazine en chloorhexidine, op het antimicrobiële oppervlak is aanzienlijk lager dan wanneer men hiermee in contact komt via brandwonden, wonden van de huid of als vochtigingsmiddelen van de mucosa.¹¹

Er werden geen ongewenste effecten van toxicologische aard verbonden aan het klinische gebruik van dit antimicrobiële oppervlak ondanks het feit dat kathers ingebracht werden bij patiënten die overgevoelig waren voor sulfonamiden, maar die niet op de hoogte waren van hun overgevoeligheid.¹¹ De ARROWgård Blue antimicrobiële kather veroorzaakt echter naar verluidt ernstige anafylactische reacties bij een beperkt aantal patiënten in Japan en het Verenigd Koninkrijk (eerste voorval werd gemeld in mei 1996). Raadpleeg het onderdeel Contra-indicaties voor bijkomende informatie.

Indicaties voor gebruik:

De Arrow multipellumen kather verschaft toegang tot de centraal-veneuze circulatie. Het ARROWgård antimicrobiële oppervlak is bedoeld om bescherming te bieden tegen kathergerelateerde infecties.

De kather is niet bedoeld voor gebruik als behandeling voor bestaande infecties noch als een vervanging voor een getunnelde kather bij patiënten met een langdurige behandeling. Een klinisch onderzoek toont aan dat de antimicrobiële eigenschappen van de kather mogelijk niet effectief zijn als ze gebruikt worden om TPN toe te dienen.⁶

Contra-indicaties:

De ARROWgård Blue antimicrobiële kather is gecontra-indiceerd voor patiënten met een gekende overgevoeligheid voor chloorhexidine-acetaat, zilversulfadiazine en/of sulfamedicijnen. De ARROWgård Blue antimicrobiële kather heeft naar verluidt anafylactische reacties veroorzaakt bij een beperkt aantal patiënten in Japan en het VK (eerste geval werd in mei 1996 gemeld). Er zijn geen incidenten van overgevoeligheid gemeld in de Verenigde Staten. Sinds de invoering ervan in 1990 tot en met oktober 1999 zijn er wereldwijd 20 mogelijke gevallen van overgevoeligheid gerapporterd waarvan er 17 gevallen zich hebben voorgedaan bij individuen van Japanse afkomst die in Japan wonen. De literatuur toont aan dat individuen van Japanse afkomst gelijkaardige anafylactische reacties hebben gekend na topische toediening van chloorhexidine.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Als er ongewenste reacties optreden nadat de kather is geplaatst, verwijder dan onmiddellijk de kather.

Specifieke patiëntendoelgroepen:

Er zijn geen gecontroleerde onderzoeken met dit product uitgevoerd bij zwangere vrouwen,²⁴ pediatrische of neonatale patiënten, patiënten met gekende overgevoeligheid voor sulfonamide, erythema multiforme, en Stevens-Johnson syndroom.¹¹ De voordelen van het gebruik van deze kather dienten te worden afgewogen ten opzichte van mogelijke risico's.

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 kather mag niet in het rechter atrium of het rechter ventrikel worden geplaatst noch daarin blijven. Centraal-veneuze kathers moeten zodanig geplaatst worden dat de distale tip van de kather 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 kather zodanig in het vat worden opgevoerd dat de kathertip 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 kathers verbonden complicaties met inbegrip van harttamponade ten gevolge van perforatie van de vaatwand of het atrium of het ventrikel, pleuraal en mediastinaal letsel, luchtembolie, katherembolie, 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 kathers. 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 kathers 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 kather 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 blok¹⁰ 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 teneinde 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 flowsnelheid, 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 katheterplaatsing aan de hand van röntgendoorlichting is de enige wijze waarop kan worden bevestigd dat de katheretertip het hart niet is binnengegaan of zich niet meer evenwijdig aan de vaatwand bevindt. Als de katheretepositie gewijzigd is, moet u onmiddellijk een röntgenonderzoek uitvoeren om de positionering van de katheretertip te bevestigen.

11. Voorzorg: Sluit, voor het nemen van bloedmonsters, tijdelijk de overige poort(en) waardoor oplossingen worden geïnfuseerd.

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 katheretteroppervlak. Aceton mag op de huid worden aangebracht maar men moet de huid volledig laten drogen alvorens het verband aan te brengen. Alcohol: Gebruik geen alcohol om het katheretteroppervlak te laten weken of om de doorgankelijkheid van de katheter te herstellen. Men dient voorzichtig te werk 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 katheretterinbrengplaats gebruikte desinfectantia bevatten oplosmiddelen die het katherettomateriaal 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 vrij van stolsels te maken, kan intraluminale lekken of kathererruptuur veroorzaken.⁸

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. Infiltreer de huid met een anestheticum met behulp van de gewenste naald (25 Ga. of 22 Ga.). Er is een SharpsAway afvalbeker voorzien voor het weggooien van naalden. Duw de naalden na gebruik in het schuin. Gooi de volledige beker weg nadat de procedure is voltooid. **Voorzorgsmaatregel:** gebruik de naalden niet opnieuw nadat ze in de afvalbeker werden geplaatst. Fijne deeltjes kunnen zich vasthechten aan de naaldpunt.

4. Prepareer de katheter voor het inbrengen door alle lumina te spoelen en de juiste verlenglijnen af te klemmen of er

injectiedoppen op te plaatsen. 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 veneuze 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.¹⁶ 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 gekijkt 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 naaldrand terug teneinde het risico van doorsnijden of beschadigen van de voerdraad tot een minimum te beperken.

Gebruikaanwijzing 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 duidt 10 cm aan, twee bandjes 20 cm en drie bandjes 30 cm.

Alternatieve techniek:

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

Koppel de Arrow Advancer tip of de stekkbuis los van de blauwe Advancer eenheid. Als het "J"-tip gedeelte van de voerdraad gebruikt wordt, prepareert u deze door de kunststof buis 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 snijdende 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 multipillumen katheter over de voerdraad. Er dient 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 katheterklem 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 katheretip. 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 stippen 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 katheretip (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: Hoewel 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 via de injectedop(pen) worden aangebracht, conform het standaard protocol van het ziekenhuis. Zijklemmen worden op de verlenglijnen verschacht 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 katheretip 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 positioneren 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 verbinderde katheretterflow tot een minimum te beperken.

Gebruiksaanwijzing 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 -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:

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

Procedure voor het verwijderen van de katheter:

1. **Voorzorg: Plaats de patiënt in rugligging.**
2. Verwijder het verband. **Voorzorg: Gebruik nooit een schaar om het verband te verwijderen omdat het risico van inknippen in de katheter tot een minimum te beperken.**
3. **Waarschuwing: Blootstelling van de centrale vene aan atmosferische druk kan leiden tot luchttotreding in de centraal-veneuze 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, oefen u druk uit met een luchtdicht verband, zoals bijv. Vaseline-gaas. 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 geïmplanteerde was.^{17,27,29,33}
4. 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.
5. Noteer de verwijderingsprocedure.

Arrow International, Inc. beveelt 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 valendiku ja ARROWg^{ard} mikroobivastase pinnaga keskne veenikateeter

Ohutus ja efektiivsus

Ärge kasutage toodet, kui pakend on eelnevalt avatud või kahjustatud. Hoiatus! Lugege enne kasutamist läbi kõik pakendi infolehe hoiatused, ettevaatusabinõudja juhised! Selle hoitaja on mittejärgmine 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, ohutuid töövõtteid ning võimalikke komplikatsioone.

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

Perikardi tampaonaad: Paljud urijad on märkinud, et veenisestete kateetrite paigaldamine paremasse kotta on ohtlik toiming.^{2,3,4,7,9,22,28}, mis võib viia perforatsiooni ja tampaonaadini.^{2,3,4,7,22,28} Ehkki perikardi tampaonaad sekundaarsena perikardi füüsioonile on harvaesinev, seostub see kõrge suremusega.³⁰ Veenisestete kateetrite paigaldajad peaksid seda eluohtlikku komplikatsiooni arvesse võtma, enne kui nad kateetri patsiendi kasvu suhtes liiga kaugele viivad.

Ükski kanal või kateetritiip ei ole vaba sellest võimalikust eluohtlikust komplikatsioonist.²⁸ Veenisestete kateetril on täpsa asend tuleks fiksseerida röntgeni abil pärast sisestamist.^{2,3,7,22,31} Tsentraalsed veenikateetrid tuleks paigaldada ülemisse õõnesveemi^{2,3,4,7,9,22,34} ülespoole selle ühinemiskohast parema kojaga ja paralleelselt veeni seinaga^{15,34} ning selle distaalne ots tuleks asetada ülespoole paaritut veeni (vena azygos) või hingetori kariini (carina tracheae), sõltuvalt sellest, kumb on paremini nähtav.

Tsentraalsed veenikateetrid ei tuleks viia paremasse kotta, kui seda ei nõua teatud lühiajalisel protseduuril, nt öhkemboolia körvaldamine neurokirurgilisel teel. Sellised protseduurid on siiski ohtlikud ning neid tuleks hoolikalt jälgida ja kontrollida.

ARROWg^{ard} mikroobivastane pind: Arrow mikroobivastane kateeter on kasnab meie harilikust polüüretaanikateetrist koos Blue FlexTip otsaku ja väliste mikroobivastase toimeaineega. Märkimisväärset mikroobivastast toimet 7 Fr kolme valendikuga ARROWg^{ard} kateetril on töestatud järgnevalt:

- Märkimisväärset mikroobivastast toimet Arrow kateetril on töestatud inhibitsioonitooniga bioloogilise aktiivuse testimise abil järgmiste organismide vastu:²³

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Mikroobide kasvu kontaktinhibitsioon Arrow' kateetri pinnal on töestatud organismide suhtes, mis harilikult seostuvad haiglanakkusega, nt *Staphylococcus epidermidis* ja *Staphylococcus aureus*.²³

- Mikroobidevastane toime kateetri pinnal käsitsemise ja paigaldamise ajal on töestatud *in situ* loomakatsete käigus.¹³

- ARROWg^{ard} kateeter on näidanud märgatavat langust bakterikolooniast arvus kateetri pinnal piiratud hulg loomakatsete käigus.¹³

- Randomiseeritud kliiniline uuring 403 kateetri paigaldamisel täiskasvanud patsientidele intensiivraviosakonnas näitas, et mikroobivastast kateetritel esines 50% võrra harvemini bakterite kolooniaid kui kontrollkateetritel ($p = 0,003$) ja nad põhjustasid 80% võrra harvemini bakteriemiat ($p = 0,02$).²¹

- Arrow mikroobivastased kateetrid säilitasid bakterivastase toime 4–10 mm inhibitsioonitoonidega *Staphylococcus aureus* ja *Escherichia coli* vastu 10 päeva pärast siirdamist rotidele.²³

- Täielikud andmed saadi 403 kateetrit (195 kontrollkateetrit ja 208 mikroobivastast kateetrit) 158 patsiendil. Süsteemset antibiootikumiravi saavateli patsientidel eemaldatud kontrollkateetritel ilmnes aeg-ajalt nõrka pindaktiivsust, mis ei olnud seotud kateetri kasutamise ajaga (keskmne inhibitsioonitoon \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); samas ilmnes köökidel mikroobivastast kateetritel pindaktiivsuse jäake (keskmne inhibitsioonitoon $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), mis langeb pärast pikemaajalist *in situ* kasutamist. Mikroobivastast toimet esimesik mikroobivastast kateetritel isegi pärast 15 päeva pikkust kasutamist.²¹

- Arrow mikroobivastased kateetrid tekitasid suuri *in vitro* inhibitsioonitoonide (vahemikus 10–18 mm) järgmiste mikroobide vastu:

Metitsilliimi-resistantne
Staphylococcus aureus
Gentamitsiimi/metitsilliini-resistantne
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Pärast 7 päeva pikkust kasutamist säilisid kateetritel 6–7 mm suurused inhibitsioonitoonid *Staphylococcus aureuse* vastu.¹³

- Mikroobivastane toime säilis *Staphylococcus epidermidis* vastu (10⁶ bakterikontsentraatsioon) ARROWg^{ard} mikroobivastast kateetrile nahaalustes osades vähemalt 120 tundi ja mõnel juhul kuni 520 tundi pärast kateetri paigaldamisi südamekirurgia patsientidele (seda nii kahe kui kolme valendikuga kateetrile puhul). Inhibitsioonitooni suurus köökis 7 Fr kolme valendikuga kateetritel vahemikus 2,5–10 mm 500 tunni jälrel.¹

Kui mikroobivastases pinnas sisalduv hõbesulfadiasiini ja kloorheksidiini kogus vabastatakse kateetrist ühekordse annusena, oleks hõbeda, sulfadiasiini ja kloorheksidiini kogused veres väiksemad kui vastavate aineti kogused pärast kliamilist manustamist ohutuses annustes limaskestade ja naha kaudu.¹¹

Patsientide võimalik kokkupuude kahe nimetatud aine, hõbesulfadiasiini ja kloorheksidiiniga mikroobivastasel pinnal

on oluliselt nõrgem kui kokkupuude, mis tekib nimetatud ainete kasutamisel pöletushaavadel, nahahaavadel või limaskesta ärritajatena.¹¹

Mikroobivastase pinna klinilise kasutamisega seoses pole tähdeldatud mingi vastunäidustust, vaatamata sellele, et kateetreid paigaldati ka patientidele, kes olid enda teadmata allergilised sulfonamiidide suhtes.¹¹ Samas võib ARROWgård Blue mikroobivastane kateeter pöhjastada tõsiseid anafulaktiisi reaktsioone piiratud hulgat patientidel Jaapanis ja Suurbritannias (esimene selline juht registreeriti 1996. aasta mais). Lisateabe saamiseks vt peatükki *Vastunäidustused*.

Näidustused

Arrow mitme valendikuga kateeter võimaldab veeni kaudu keskvereringesüsteemi sisenemist. ARROWgård mikroobivastane pind on mõeldud kaitseks kateetri paigaldamisega seotud pöletike vastu.

Kateeter ei ole mõeldud raviks olemasolevate pöletike vastu ega aseainena tunnelkateetile patientidel, kes vajavad pikemaajalist ravi. Ühe klinilise uuringu põhjal ei pruugi kateetri mikroobivastased omadused olla töhusad, kui seda kasutada TPN manustamiseks.⁶

Vastunäidustused

ARROWgård Blue mikroobivastane kateeter on vastunäidustatud patientidele, kellel on ülitundlikkus klooreksidiinatsetaadi, sulfadiasiinhõbeda ja/või sulfonamiidide suhtes. ARROWgård Blue mikroobivastane kateeter on pöhjastanud tõsiseid anafulaktiisi reaktsioone piiratud hulgat Jaapani ja Suurbritannia patientidel (esimene haigusjuhi 1996. aasta mais). Ameerika Ühendriikides pole ülitundlikkuse juhte seni avastatud. Alates toote tutvustamisest aastal 1990 kuni oktoobrini 1999 on üle maailma avastatud 20 ülitundlikkuse juhtu, neist 17 Jaapanis elavatel Jaapani päritolu isikutel. On andmeid, et Jaapani päritolu inimestel on esinenud sarnased anafulaktiisi reaktsioonid klooreksidiini paikse manustamise tagajärvel.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Kõrvaltoimetekkel pärast kateetri paigaldamist eemaldage kateeter otsekohale.

Patsientide rühmad:

Selle toote kontrollitud uuringuid ei ole tehtud rasedatel naistel,²⁴ pediatrilistel või vastuindinud patientidel ega patientide, kellel ilmneb ülitundlikkus sulfoonamiidide vastu, mitmekujuline nahaverevus või Stevens-Johnsoni sindroomi.¹¹ Kateetri kasutamisest tuleneval kasu tuleks alati võimalike ohtude vastu kaaluda.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud*

1. **Hoiatus!** Steriilne, ühekordset kasutatav: mitte kasutada korduvalt, ümber töödelda ega uesti steriliseerida. Seadme korduv kasutamine võib pöhjastada tõsiseid vigastusi ja/või infektsioone, mis võivad surmaga lõppeda.
2. **Hoiatus!** Ärge viige kateetrit paremasse kotta ega paremasse vatsakesse eglaskeselmissinna jääl! Tsentraalsed veneekateetrid tuleks asetada nii, et kateetri kaugem ots asub ülemises öönesveenis (SVC) ülapool SVC ja parema koja ühinemiskoha ning paralleelselt soone seinaga. Reiveeni kaudu lähenedes tuleks kateeter viia veeni nii, et kateetri ots on paralleeline soone seinaga ega ulatu paremasse kotta.
3. **Hoiatus!** Arstid peaksid olema teadlikud tsentraalsele veneekateetritega seotud komplikatsioonidest (perikardi tamponaad soone seinas, koja või vatsakese perforatsioon, pleuraalsed ja mediastinaalsed vigastused, öhkemboolia, kateetrist tingitud embolia, kateetri okklusioon, rinnajuha rebend, bakteremia, septitseemia, tromboos, arteri tahtmatu

punktsioon, närvkahjustus, hematoom, verejoooks ja rütmihäired).

4. **Hoiatus!** Ärge kasutage niiti või kateetreib eemaldades liigset jõudu! Kui eemaldamine on raskendatud, tuleks teha rindkerest röntgenipilt ja nõu pidada.
5. **Hoiatus!** Arst peaks olema teadlik öhkemboolia ohust, mis tuleneb avatud nõelte või kateetrite jätmisest tsentraalveeni torkevasse või tahtmatus lahtiühendamisest. Lahtituleku ohu vältimiseks tuleks selle seadmega kasutada üksnes turvaliselt kinnitatud Luer-Lock ühendusi. Kaitseks öhkemboolia eest järgige kateetri hooldamisel haigla eskirju.
6. **Hoiatus!** Nüüdi viimineksidame paremasse kotta võib pöhjastada rütmihäireid, RBBB-d,¹⁰ ning soone, koja või vatsakese seina perforatsiooni.
7. **Hoiatus!** Arstid peaksid olema teadlikud niidi võimalikust takerdimisest vereringesüsteemi implantaatides (vema cava filtriid, 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 soovitataval paigaldada otseks visualiseerimise abil, et vähendada juhiku takerdumise ohtu.¹
8. **Hoiatus!** HIV-viiruse või muude vere kaudu levitav haigussetekijate nakkusuho tööks peaksid tervishoiutöötajad võtma patienteid hooldamisel alati tarvitusele üldlevinud ettevaatusabinööd vere ja kehaveldelike käsitsimisest.
9. **Ettevaatust!** Veenisisestel kateetritel tuleks regulaarselt kontrollida õiget voolukiirust, sideme turvalisust, kateetri õiget asendi ja Luer-Lock ühenduse ohutust. Kasutage kateetri asendi muutustesse määramisel sentimeetritähiseid.
10. **Ettevaatust!** Ainult kateetri asendi röntgenaaltus võib tagada, et kateetri ots pole sisenedud südamesse või on paralleelne veresoone seinaga. Kui kateetri asend on muutunud, tehke rindkerest kohe röntgenipilt, et määräta kateetri otsa asend.
11. **Ettevaatust!** Sulgege vereproovi võtmiseks ajutiselt ülejäänud avad, mille kaudu sisestatakse toitelahuseid.
12. **Ettevaatust!** Alkohol ja atsetooni võivad polüuretaanmaterjale nõrgendada. Kontrollige, kas pihustid ja tampaanid sisaldavad atsetooni ja alkoholi. Atsetoon: ärge kasutage kateetri pinnal atsetooni. Atsetooni võib kanda nahale, kuid see peab enne sideme asetamist olema täielikult kuivanud. Alkohol: ärge kasutage alkoholi kateetri pinna niisutamiseks või ummistuse kõrvaldamiseks. Kõrge alkoholisaldusega ravimite manustamisel tuleb olla ettevaatlik. Enne sideme asetamist laske alkoholil alati täielikult ära kuivada.
13. **Ettevaatust!** Mõened kateetri sisestuskohal kasutatavad desavahendid sisaldavad lahusteid, mis võivad kabjastada kateetri materjali. Veenduge enne sideme kohaleasetamist, et torkcea ümbrus on kuiv.
14. **Ettevaatust!** Väiksema kui 10 ml süstla kasutamine ummistunud kateetri niisutamiseks või avamiseks võib pöhjastada valendukusisest leket või kateetri purunemist.⁸

Soovitus: kasutage steriilset tehnikat.

1. **Ettevaatust!** Seadke patient kergelt Trendelenburgi asendisse, et vähendada öhkemboolia ohtu. Reiveeni kasutamisele asetage patient sellini.
2. Valmistage sisestuskohta ette vastavalt nõuetele.
3. Tehke nahaproov soovikohase nõelaga (25 G või 22 G). SharpsAway jäätmenöö on mõeldud kasutatud nõelte kogumiseks. Vajutage nõelad pärast kasutamist vahtkummi

sisse. Kui protseduur on lõppenud, võite kogu anuma minema visata. **Ettevaatust! Jäätménöosse asetatud nöelu ei tohi taaskasutada! Nöela otsa külge võib jäädä väikesi osakesi.**

4. Valmistaage kateeter sisestamiseks ette, loputades iga valendikku ja kinnitades klambrite või injektsioonikorkidega vastavad pikendusjuhtmed. Jätke pikendusjuhtme kaugem ots katmata, et niit seal läbi mahuks. **Hoiatus! Ärge lõigake kateetrit piikkuse muutmiseks läbi!**
5. Leidke tsentraalveen 22 G nöela ja süstla abil.
6. Sisestage sisestuskateeter/nöel küljes oleva süstlaga veeni koos lokaatormölagaga ja aspirerige. Eemaldage lokaatormööl. Tömmake nöel sisestuskateetrist välja. Kui pärast nöela eemaldamist ei ole märgata veenivere tukistusteta voolamist, kinnitage süstal kateetri külje ja aspirerige, kuni veenivere vool on piisavalt tugev. **Ettevaatust! Aspireeritava vere värvi ei näita alati, et juurdepääs veenile on avatud.**¹⁶ **Ärge sisestage nöela uesti sisestuskateetrisse.** Et valitsib oht sattuda arterile, kontrollige veeni kalibritud rõhuandurist tuleva signaali abil (vt joonist 5).

Kui tsentraalveeni lainekuju näitab hemodünaamiline monitor puudub, ihendage süstal lahti ja kontrollige pulssi. See on harilikult indikaatoriks arteri punktsioonist.

Alternatiivne meetod:

Kateetri/nöela komplekti asemel võib kasutada sisestusnöela tavameetodil.

7. Viige juhik kaheosalise Arrow Advancer abil läbi sisestusnöela või kateetri veeni. Lükake juhikut edasi kuni vajaliku sügavuseeni. "J" otsa edasilikumiseks võib vaja minna kergelt pöörlevat liigutamist. **Hoiatus! Ärge lõigake juhikut piikkusemuutmiseks.** Ärgetõmmake juhikut nöelakaldserva vastu, et vältida juhiku katkemise või kahjustamise ohtu.

Kaheosaline Arrow Advancer Kasutusjuhised:

- Seadke pöödila abi "J" ots sirgeks, tömmates juhikut Arrow Advancer seadmessse (vt jooniseid 3 ja 4).

Kui ots on sirge, ja juhik sisestamiseks valmis. Sentimeetrithähiseid juhikul arvestatakse "J" otsast. Üks riba tähistab 10 cm, kaks riba 20 cm ja kolm riba 30 cm.

Alternatiivne meetod:

Kui eelistate lihtsat sirgestustoru, võite Arrow Advancer sirgestustoru osa seadme küljest lahti ühendada ja seda eraldi kasutada.

Eraldage Arrow Advancer otsak või sirgestustoru sinise Arrow Advancer seadme kuljest. Kui kasutate juhiku "J" otsa, lükake enne sisestamist plastoritu üle "J" otsa, et seda sirgestada. Seejärel tuleks juhik viia soovitud sügavusele nagu harilikult.

8. Hoidke juhikut paigal ja eemaldage sisestusnöel või kateeter. **Ettevaatust! Hoidke juhikust alati tugevasti kinni!** Kasutage juhikulasuvaid sentimeetrithähiseid, et seadistada sellaveenisesist piikkust vastavalt kateetri soovitud sügavusele.
9. Avardage torkeava, nii et skalpell lõiketara oleks suunatud juhikust emale. **Ettevaatust! Ärge lõigake nöiti läbi!** Kasutage koelaiendajat, et teha ava nii suureks, kui vaja. **Hoiatus! Ärge jätke koelaiendajat paigale, et vältida veresoone seina läbistamise ohtu!**

10. Suunake mitme valendikuga kateetri ots üle juhiku. Kateetri otsast peaks jäama välja piisavalt pikki niidijupp, et sellest oleks võimalik kinni hoida. Hoides kateetrit nahal lähedal, suunake see kerge väändlitutusega veeni. **Ettevaatust! Kateetri klambrit ja sulgurit ei tohi kateetri külge kinnitada enne, kui juhik on eemaldatud.**

11. Lükake see kateetrit läbirääkimisega ja eemaldage kateetrit, lõpliku asukohani. Kõiki tähisid arvestatakse kateetri otsast.

lähtuvalt. Tähised 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 kateetrit soovitud stigavuses ja eemaldage juhik. Komplektis sisalduv Arrow kateeter on välja töötatud nii, et ta liigus juhikul sujuvalt. Kui kohtatakse pärast kateetri paigaldamist juhiku eemaldamisel takistust, võib niit olla kateetri otsa juures soonde kinni jäändud (vt joonist 5). Sel juhul võib tugev tömmme juhikust viia selle murdumiseni. Kui kohtatakse takistust, tömmake kateeter juhiku suutes umbes 2–3 cm vörra tagasi ning proovige juhikut uuesti eemaldada. Kui kohtatakse uuesti takistust, eemaldage juhik ja kateeter tiheskos. **Hoiatus! Ehkki juhikus esineb törkeid harva, peaks arstatolema teadlik ülemäärase jõu tarvitamisega seotud katkemisohust.**

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

14. Kontrollige valendikku, ühendades iga pikendusjuhtme külge süstla ja aspireerides, kuni märkate veenivere voolu. Ühendage igapikendusjuhesobjekt Luer-Lockjuhtmega vastavalt juhistele. Kasutamata avad või sulgeda korkidega vastavalt haigla eeskirjadele. Pikendusjuhtmetel on olemas liugklambrid, mis voolu läbi valendiku juhtme ja korgi vahetamisel. **Ettevaatust! Et vältida tugevast survest tulenevat pikendusjuhtmete kahjustamise ohtu, peab iga klamber olema enne valendiku kasutamist avatud.**

15. Kinnitage ja siduge kateeter ajutiselt.

16. Kontrollige kateetrit otsa asukohta rindkere röntgeni abil kohe pärast paigaldamist. **Ettevaatust! Röntgen peab näitama, et kateeter asub ülemises öönesveenis keskseiniandri paremas küljes, nii et kateetri otsmine lõik on paralleeline öönesveeni seinaga ja osa ülalpool paaritut veeni (vena azygos) või hingetrotu karini (carina tracheae), sõltuvalt sellest, kumb on paremini nähtav.** Kui kateetri ots on vales asendis, muutke seda ja kontrollige uesti.

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

Kateetri klamber ja sulgur (nende olemasolul) Kasutusjuhised:

- Kui juhik on eemaldatud ning vajalikud juhtmed ühendatud või lukustatud, tömmake kummist klambris tiivakesed laialti ja asetage vastavalt vajadusele kateetri külge, et tagada tilgutile õige asukoht (vt joonist 7).
- Kinnitage jäik sulgur kateetri klambris külge (vt joonist 7).
- Kinnitage kateeter patsiendi külge, ömmeldes kateetri klambris ja sulguri koos naha külge ja kasutades ktlgmisi tiivakesi, et vältida kateetri liikumise ohtu (vt joonist 8).

18. Siduge torkeava vastavalt haigla eeskirjadele. **Ettevaatust! Hoidke torkekahal pidevalt puhest aseptilist sidet.**

19. Märkige patsiendi haiguslukku veenisisese kateetri piikkus, lähtudes sentimeetrithähisest kateetri sisenemiskohal. Kateetrit tuleks sageli visuaalselt kontrollida, et veenduda selle paigalpüsimises.

Kateetri vahetamise protseduur:

1. Kasutage steriilset tehnikat.
2. **Ettevaatust! Eemaldage enne kateetri vahetamist selle klamber ja kinnitus (nende olemasolul).**

3. Järgige haigla eeskirju. Kateetri läbilöikamist ei soovitata, sest see võib põhjustada embooliat.

Kateetri eemaldamise protseduur:

1. **Ettevaatust! Asetage pacient selliti.**
2. Eemaldage side. **Ettevaatust! Kateetri läbilöikamise ohu vältimiseks ärge kasutage sideme eemaldamiseks käär!**
3. **Hoiaitus! Tsentraalveeni avatus öhuröhule võib põhjustada öhu pääsemist keskvereringesüsteemi.** Eemaldage ömblused kateetri klambrilt (selle olemasolul) ja ömbluskohalt. Olge ettevaatlik, et kateetrit mitte läbi lõigata. Eemaldage kateeter aeglaselt, tömmates sedaparalleelselt nahaga. Kateetriväljumisel

suruge torkeavale õhukindel side, näiteks Vaseline marli. Et kateetri liikumistee jäähkunil öpilikusulgemiseni võimalikuks öhu sissepääsukohaks, peaks tökestav side jäima kohale vähemalt 24-72 tunniks sõltuvalt kateetri kasutamise ajast.^{17,27,29,33}

4. Kateetri eemaldamisel kontrollige, kas see on täies ulatuses välja tulnud.
5. Dokumenteeringe eemaldamisprotseduur.

Arrow International, Inc. soovitab kasutajal tutvuda viidatud kirjandusega.

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



ET

24

Moniluumeninen keskuslaskimokatetri, jossa antimikrobinen ARROWg^{ard}- pinta

Turvallisuutta ja infektiosuojaan koskevat huomautukset:

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

Älä muuta katetria, ohjainvaijeria äläkä mitään muuttakaan tuotteen osaa sisältävinnän, käytön tai poiston aikana. Toimenpiteensuorittajantuleollakoulutettuhenkilö, joka tuntee hyvin anatomian, turvallisen käyttötekniikan sekä mahdolliset komplikaatiot.

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

Sydäntamponaatio: Monien tutkijoiden tuloksissa ovat dokumentoitu, että potilaan sisään jäävän katetrin sijoittaminen oikeaan eteiseen on vaarallinen käytäntö,^{2,3,4,7,9,22,28} joka voi johtaa sydämen perforaatioon ja tamponaatioon.^{2,3,4,7,22,28} Vaikka perikardiaalisesta effusioista seurauksena aiheutuu sydämen tamponaatio onkin epätavallista, siihin liittyy kuitenkin korkean kuolleisuus.³⁰ Keskuslaskimokatetrin asettavan lääkärin tulee olla tietoinen tästä mahdollisesti hengenvaarallisesta komplikaatiosta, ennen kuin katetri viedään liian pitkälle potilaaseen suhteessa tähän kokoon.

Tämäpotentiaalisesti hengenvaarallinen komplikaatiokoskee kaikkia katetrin sisäänvertaireittejä ja katetriytyppejä.²⁸ Potilaan sisään jäävän katetrin kärjen todellinen sijaintitulee tarkistaa röntgenkuvauskellollisasti ja viennin jälkeen.^{2,3,7,22,28,31} Keskuslaskimokatetrillä esitettyä läontolaskimoon^{2,3,4,7,9,22,34} oikean eteisen risteymäkohdan yläpuolelle ja suonen seinämänsuuntaiseksi^{15,34}. Senistaanlinen kärkitelesijoittaa joko rinnan parittoman laskimon tai trachea carian tason yläpuolelle sen mukaan, kumpaan on parempi näköalateys.

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 seurantaan ja valvontaa.

Antimikrobinen ARROWg^{ard}-pinta: Antimikrobinen Arrow-katetri koostuu peruspolyuretaanikatetrastamme, jossa on Blue FlexTip sekä antimikrobisesti käsitledy ulkopinta. 7 Fr. kolmiluumisen ARROWg^{ard}-katetrit merkittävä antimikrobusus on osoitettu seuraavien tavoin:

- Arrow-katetrit liittyvät merkittävä antimikrobinen toimintaan on osoitettu määritelmällä lääkeaineen vaikutusalueen voimakkuus seuraavia organismeja vastaan²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Mikrobiien kasvun estymisen Arrow-katetrit pinnalla on osoitettu organismeilla, jotka yleisesti yhdistetään nosokomaali-infektiointiin, esim. *Staphylococcus epidermidis* ja *Staphylococcus aureus*.²³

- Antimikrobinen aktiivisuus katetrit pinnalla sen käsitteilyn ja asetuksen aikana on osoitettu *in situ* rajoitetuissa eläinkokeissa.¹³

- ARROWg^{ard}-katetritilla on osoitettu olevan merkittävä bakteerikasvustojen levämistä vähentävä vaikutus katetrit pinnuudesta rajoitetuissa eläinkokeissa.¹³

- Prospektiivinen kliininen satunnaiskoe, joka käsittelee 403 katetrit sisäänvertailevia aikuispotilailla teho-osastolla, osoitti, että bakteerikasvuston antimikrobiisissä katetreissa olivat 50 % epätodennäköisempää kuin kontrollikatetreissa. ($p=0.003$) ja katetrit aiheuttaman bakteerien todennäköisyys oli 80 % pienempi ($p=0.02$).²¹

- Arrow'n antimikroblasten katetrien vaikutusalue rotilla tehdissä kokeissa oli 4 - 10 mm *Staphylococcus aureusta* ja *Escherichia coli* vastaan vielä 10 päivän kuluttua paikalle asentamisesta.²³

- Kattava data kerättiin 158 potilaan käytämästä 403 katetrista (195 kontrollikatetria ja 208 antimikroblasten katetria). Säännöllistä antibioottihoittoa saaneista potilaista poistettiin kontrollikatetreissa oli satunnaisesti heikko antibakteerista toiminta; sillä ei ollut yhteyttä katetrin paikallaanoloikkaan (keskim. vaikutusalue \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm). Se sijaan kaikissa antimikrobiisissa katetreissa todettiin antibakteerista toimintaa (keskim. vaikutusalue $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), joka väheni, kun *katetrin paikallaanoloaka piteni*. Antimikroblasten aktiivisuutta havaittiin antimikrobiisissa katetreissa, jotka olivat olleet paikallaan jopa 15 päivää.²¹

- Arrowin antimikroblastet katedrit aikaansaavat suuren vaikutusalueen (10 - 18 mm) *in vitro* seuraavia mikrobeja vastaan:

Metisilliiniresistentit
Staphylococcus aureus
Gentamisiini-/metisilliiniresistentit
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Seitseman vuorokauden paikallaanolon jälkeen katetrien vaikutusalue oli vielä 6 - 7 mm *Staphylococcus aureusta* vastaan.¹³

- Antibakteerinen aktiivisuus *Staphylococcus epidermidistä* vastaan (10^6 bakteerien konseptraatio) jatkui antimikroblasten ARROWg^{ard}-katetrien ihonalaista osista ainakin 120 tunnin ajan, jossain määrin jopa 520 tunnin ajan siitä, kun katetrit asennettiin sydänleikkauspotilaille (sekä kaksi- että kolmiluuminen -katetrit). Vaikutusalueen koko

vaihteli 7 Fr. kolmiluumen -katetreilla 2,5 mm:stä 10 mm:in 500 tunnin jälkeen.¹

Vaikkaantimikroisen pinnansiältämäärätheopaeulfadiaziniää ja kloriheksidiiniä vapautuisi katetrista yhtenä annoksena, veren hopea-, sulfadiazini- ja klorihexidinitasot olisivat alhaisemmat kuin jos näitä aineita annettaisiin turvallisena pidettyinä annokksina limakalvojen ja ihon kautta.¹¹

Potilaiden mahdollinen altistuminen antimikroisen pinnan sisältämille hopeaufadiatsiinille ja kloriheksidiinille on huomattavasti vähäisempää kuin käytettäessä näitä aineita palo- tai ihoaavaissa tai limakalvojen huuhtelussa.¹¹

Tämän antimikroisen pinnan klinisestä käytöstä ei ole havaittu olevan toksikologisia haittavaikutuksia, vaikka katetreja on käytetty sulfonamidi-herkillä potilailta, jotka eivät olleet tietoisia herkkyystään.¹¹ Antimikroisen ARROW[®]ard Blue-katetrin on kuitenkin raportoitu aiheuttaneen vakavia anafylaktisia reaktioita rajoteltulla potilasmäärällä Japanissa ja Iso-Britanniassa (ensimmäinen tapaus raportoitiin toukokuussa 1996). Katso lisätietoja kohdasta „Kontraindikaatiot“.

Indikaatiot:

Moniluuminen Arrow-katetri mahdollistaan suoniheyden keskusverenkiertoaan. Antimikroinen ARROW[®]ard-pinta on tarkoitettu suojaamaan katetriin liittyviltä infektiotilalta.

Katetri ei ole tarkoitettu olemassa olevien infektioiden hoitoon eikä korvaamaan tunneloituja katetria potilailla, jotka vaativat pitkäkestoisia hoitoja. Yksi klininen tutkimus on osoittanut, että katetrin antimikrobiiset ominaisuudet eivät väittämättä ole tehokkaita, kun sitä käytetään TPN:n antamiseen.¹

Kontraindikaatiot:

Antimikroinen ARROW[®]ard Blue katetri ei sovi potilaille, joiden tiedetään olevan yliperkkialainen kloriheksidiiniasetaatille, hopeaufadiatsiimille ja/tai sulfalaakkaille. Antimikroisen ARROW[®]ard Blue -katetrin on raportoitu aiheuttaneen voimakkaata anafylaktistia reaktioita pienelle määrälle potilaista Japanissa ja Iso-Britanniassa (ensimmäinen tapaus toukokuussa 1996). Yliherkkyystapauksia ei ole raportoitu Yhdysvalloissa. Tuotteen markinoille tulon (v.1990) ja vuoden 1999 lokakuun välisenä aikana on raportoitu 20 mahdollista yliperkkystapausta eri puolilla maailmaa. Tapauksista 17 esiiintyi Japanissa avuilla japanilaista alkuperää olevilla henkilöillä. Alan kirjallisuuden mukaan japanilaista alkuperää olevilla henkilöillä on todettu vastavaan anafylaktisiareaktioita paikallisen kloriheksidiinihoidon seurauksena.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Jos katetrin asentamisen jälkeen esiiintyy haittavaikutuksia, poista katetri heti.

Erityispelaat:

Tätä tuotetta ei ole testattu kontrolloidusti raskaana olevilla naisilla,²⁴ lapsipotilailla eikä vastasyntyneillä, eikä potilailla, joilla tiedetään olevan sulfonamidiyliperkkyyssyntymä, erythema multiforme tai Stevens-Johnsonin oireyhtymä.¹¹ Tämän katetrin käytön edut on suhteuttava mahdollisiin riskieihin.

Varoitukset ja huomautuksia:*

1. Varoitus: Sterili, kertakäytöinen: Ei saa käyttää, käsitellä tai steriloida uudelleen. Välineen uudelleenkäytöä saattaa aiheuttaa vakavan tapaturma- tai infektiovaraan, 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 ylöntolaskimossa ylöntolaskimon ja oikean eteisen haarakohdassa. Jos katetria lähdetään viemään reisilaskimosta, katetri tulee

viedä suoneen siten, että katetri on suonen seinämän suuntaisen eikä mene oikeaan eteiseen.

3. Varoitus: Hoitohenkilökunnan tulee tiedostaa keskuslaskimokatetreibin liittyvät komplikaatiot, joita ovat sydäntamponaatio johtuen suonen seinämän, eteisen tai kammion perforaatiosta, pleuran tai mediastinumin vamma, ilmaveritulppa, katetriveritulppa, katetrin tukkeutuminen, rintatichyhen laseraatio, bakteremia, septikemia, tromboosi, valtimon tahaton puhkaisu, hermovaario, hematooma, verenvuoto ja rytmihäiriö.
4. Varoitus: Älä käytä liiakaan voimaa poistaessa ohjainvaijeria tai katetrea. Jospoistamisen onnistu helposti, onrintakehäästää otettava röntgenkuva ja lääkäriiltä pyydettävä uusi konsulaatio.
5. Varoitus: Hoitohenkilökunnan tulee tiedostaa ilmaveritulpan vaara, joka aiheutuu siitä, että keskuslaskimon punktiokohtaan jätetään avoin neula tai katetri tai siitä, että toimenpiteessä käytettävien instrumenttien välille syntyy tahattomia katkoksiä. Katkosten vaaraa voidaan pienentää käytämällä tämän laitteet kanssa vain kunnolla kiristettyjä Luer-lukkoiltoksiä. Noudata katetrien käsitelyssä sairaalassa käytäntöjä, joilla pyritään estämään ilmaveritulpat.
6. Varoitus: Josohjainvaijerimeneesämeni oikeanpuoleiseen osaan, tuloksena voi olla rytmihäiriö, oikeanpuoleinen haarakekatros¹⁰ ja eteisen tai kammion suonen seinämän perforaatio.
7. Varoitus: Hoitohenkilökunnan tulee olla tietoisia siitä vaarasta, että ohjainvaijerijä jääkii niverekkiertörötjästelmässä oleviin laitteisiin (t.s. vena cava-suodattimiin tai stentteihin). Arvioiimplantti olemasaalon mahdollisuus tutustumalla potilaan hoitohistoriaan ennen katetrointia. Ohjainvaijerin sisäinvenien syvys on arvioitava huolellisesti. Jos potilaan verenkiertörötjästelmässä on implantti, katetrointi on suosittavaa suorittaa suorassa näkösyntedessä toimenpiteeseen, jotta ohjainvaijerin künni jaämisen riski voidaan minimoida.¹
8. Varoitus: HI-viruksensekä muiden verenvältityksellä levijävien patogeenien tarttumisriskiin vuoksi hoitohenkilökunnan tulee aina kaikkien potilaiden kohdalla suojahtua asianmukaisesti.
9. Varoitus: Potilaan sisään jätettävää katetrea 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 ettei se ei enää ole suonen seinämän suuntaisesti. Jos katetrin sijainti on muuttunut, otta välittömästi röntgenkuva rintakehäästää varmistaksesi katetrin kärjen sijainnin.
11. Varotoimi: Ottetaessa verinäyte tulee nesteen/nesteiden anto keskeyttää välialkaiseksi sulkevalla ripat.
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 kuivua kokonaan ennen sidoksen asettamista. Alkoholi: Älä upota katetria alkoholiin äläkä käytä alkoholiatukoskena vaamiseen. Käytettäessä lääkkeitä, joiden alkoholipitoisuus on korkea, tulee noudattaa varovaisuutta. Anna aina alkoholin kuivua kokonaan ennen sidoksien asettamista.
13. Varotoimi: Jotkut katetrointikohdan puhdistamiseen taroitut desinfointitaineet sisältävät liuottimia, jotka saattavat

vaurioittaa katetria. Varmista, että katetrointikohta on kuiva ennen sidoksien asettamista.

14. Varotoimi: Jos käytetään pienempää kuin 10 ml:n ruiskua tukossaolevan katetrin huuheluun taiavaamiseen, tuloksena voi olla vuoto luumenin sisällä tai katetrin repeytyminen.⁸

Ehdotettu menettelytapa: Käytä steriliä tekniikkaa.

1. **Varotoimi:** Aseta potilas mahdollisuksien mukaan Trendelenburgin asentoon ilmaveritulpan riskin minimointiseksi. Jos katetri viedään sisään reisilaskimoon kautta, aseta potilas selimakkuulle.
2. Valmistele punktiokohta ja suojaa se liinoilla tarpeen mukaan.
3. Lävistä iho tarkoitukseenmukaisella neulalla (25 Ga. tai 22 Ga.). A Sharps-Away hävityskuppi on tarkoitettu neulojen hävitämistä varten. Paina neulat vahtokumityynsä sisään käytön jälkeen. Käytön jälkeen hävitä koko kuppi. **Ennakkovaroitus:** Älä käytä neulan enää sen jälkeen, kun olet laittanut sen hävityskuppiin. Neulan kärkeen voi tarttua hiukkasia.
4. Valmistele katetri sisäänvientiä varten huuhteellalla luumen/it ja kiinnittämällä injektionkorkit asianmukaisin jatkoletkuihin. Jätä ohjainvaijeria varten distaalinen jatkoletku ilman korkkia. **Varoitus:** Älä muuta katetrin pituutta leikkaamalla sitä.
5. Paikallista keskuslaskimoa 22 Ga. neulalla ja ruiskulla.
6. Viesisäänviejä/neuraruiskullasisäänlaskimoonasemointineulan 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. **Varoitus:** Veren väristä ei voida aina luotettavasti todeta laskimoyhteyttä.¹⁶ Älä vie neulaa uudelleen sisäänviejään. Koska katetrit tahaton vieminen valtimon on mahdollista, varmista laskimoyhteyks kalibroidulla paineanturilla ottettavalla aaltomuotokuvaajalla (katso kuva 2).
7. Jos käytettävissä ei ole hemodynaamista seurantalaiteistoa, jolla keskuslaskimosta saataisiin aaltomuotokuvaa, irrota ruisku ja tarkista pulssivirtaus. Pulssivirtaus on yleensä osoitus siitä, että valtimon seimäämä on vahingossa puhkaistu.
8. **Vaihtoehtoinen teknika:**
Sisäänvientineulaa voidaan käyttää normaaliin tapaan vaihtoehtona katetrii/neulakoonpanolle.
9. Vie ohjainvaijeri sisäänviejäneulun tai katetrin läpi laskimoon tarvittavaan syvyyteen käytämällä kaksosista Arrow Advancer -tuotetta. "J"-kärjen viesti eteenpäin voi edellyttää hellävaraisista kierollikkeistä. **Varoitus:** Älä muuta ohjainvaijerin pituutta leikkaamallasit. Älä vedä ohjainvaijeriin neulan viistepintaan vasten. Nämä minimoidaan ohjainvaijerin leikkautumisen tai vaurioitumisen vaara.
10. **Kaksiosaisia Arrow Advancer-tuotetta koskevat ohjeet:**
 - Veda ohjainvaijeri peukalosi avulla Arrow Advancer -tuotteeseen, jolloin „J“-kärki suoristuu (katso kuva 3, 4).
11. Kun kärki on kokonaan suoristunut, ohjainvaijeri on valmis sisäänviettäksi. Ohjainvaijerin sentimetrimerkit luetetaan "J"-kärestä. Yksi raita merkitsee 10 cm, kaksi raitaa 20 cm ja kolme raitaa 30 cm.
12. **Vaihtoehtoinen teknika:**
Jos halutaan mieluummin käyttää yksinkertaisia suoristusputkeja, Arrow Advancer -tuotteen suoristusputki voidaan irrottaa itse laitteesta ja sitä voidaan käyttää erikseen.
13. Irrota Arrow Advancer-kärki tai suoristusputki sinisestä Arrow Advancer-yksiköstä. Jos käytetään ohjainvaijerin "J"-
14. Valmistele sisäänvienti liu'uttamalla muovinen putki "J"-osan päälle niin, että se suoristuu. Tämän jälkeen ohjainvaijeri viedään normaaliin tapaan haluttuun syvyyteen.
15. Pidä ohjainvaijeri paikallaan ja irrota sisäänviejä tai katetri. **Varoimi:** Pidä koko ajan tukevasti kiinni ohjainvaijerista. Sääda potilaan sisään jäävä haluttu katetripititus ohjainvaijerin sentimetrimerkintöjen avulla.
16. Suurennata ihonaukkoa skalpelilla niin, että skalpelin leikkaava reuna on poispäin ohjainvaijerista. **Varoimi:** Älä leikkaa ohjainvaijeria. Laajennetaan aukkon tarpeenmukaan dilatoitorilla. **Varoitus:** Älä jätä dilatatoria paikalleen potilaan sisällä olevaksi katetriksi. Nämä minimoidaan suonen seinämän perforoitumisen vaara.
17. Pujota moniluumentinen katetrin kärki ohjainvaijerin päälle. Katetrin keskitimpässä täytyy olla riittävästi paljasta ohjainvaijeria, jotta ohjainvaijerista saadaan kunnon ote. Ota katetrin kiinni läheltä ihoa ja vie katetria laskimoon lievästi kierrollikkeiden käytämen. **Varoimi:** Mahdollista katetrin puristusta ja kiinnittäjää ei saa liittää katetriin, ennen kuin ohjainvaijeri on poistettu.
18. Vie katetri lopulliselle paikalleen käyttäen apuna katetrin sentimetrimerkintöjä. Sentimetriasteikon lukemat ovat mitattu katetrin kärestä. Merkitäsimbolit ovat: (1) numerot: 5, 15, 25, jne; (2) raidat: kunkin raita merkitsee 10 cm:n väliä, ts.yksi raita = 10 cm, kaksi raitaa = 20 cm jne. (3) Kukin piste puolestaan tarkoittaa 1 cm:n väliä.
19. Pidä katetri halutussa syvyydessä ja irrota ohjainvaijeri. Tämän tuotteen mukana tuleva Arrow-katetri on suunniteltu niin, että se on helppo asentaa ohjainvaijeriin. Jos tuntuu vastusta, kun ohjainvaijeri irrotetaan katetrin asettamisen jälkeen, se voi olla kiertynyt katetrin kärjen ympäri suonen sisällä (katso kuva 5).
20. Jos ohjainvaijeria vedetään taaksepäin liian suurella voimalla, se voi rikkoutua. Vedä katetri suhteessa ohjainvaijeriin noin 2 - 3 cm ja yritä sitten irrottaa ohjainvaijeri. Jos edelleen tuntuu vastusta, irrota ohjainvaijeri ja katetri samanaikaisesti. **Varoitus:** Vaikka ohjainvaijerin rikkoutuminen onkin hyvin epätavallista, hoitohenkilökunnan tulee ottaa tämä mahdollisuus huomioon, jos vaijeriin kohdistuu liian suuri voima.
21. Varmista, että koko ohjainvaijeri on ehjä poiston jälkeen.
22. Tarkista luumenten sijainti kiinnittämällä ruisku tuhunkin jatkoletkuun ja aspiroimalla, kunnes on todettavissa laskimoveren esteeton virtaus. Kytke tarvittavat jatkoletkut asianmukaisiin Luer-lukkoliisiin letkuhiin. Käytämmätä jäävät porit voidaan sulkea injektiokorkeilla sairaalan käytäntöjen mukaisesti. Jatkoletkuissa on liukupuristimet, joilla virtaus kussakin luumenten voidaan keskeyttää letkua tai korkkia vähittäisessä. **Varoimi:** Jotta voidaan minimoida lääliäisestä paineesta johtuva jatkoletkujen vaurioitumisen vaara, puristus tulee avata ennen kunkin luumenin käyttöä.
23. Kiinnitä ja peitä katetri väliaikaisesti.
24. Vahvista katetrin kärjen sijainti rintaröntgenkuvalla sisäänvienin jälkeen. **Varoimi:** Röntgenkuva tulee osoittaa, että katetri on mediastinumin oikealla puolella yläonttolaskimossa siten, että katetrin distaalinen pää on vena cavan seimän suuntainen ja kärki on joko rinnan parittoman laskimoon tai trachea carinan yläpuolella sen mukaan, kumpaan on parempi näköhyteys. Jos katetrin kärki on väärässä kohdassa, sijoita katetri uudelleen ja varmista sijainti toistamiseen.
25. Kiinnitä katetri potilaaseen. Käytä ensisijaisesti kolmion muotoisessa liitoskappaleessa olevaa ommelengastajasivuipiä

kiinnittämiseen. Jos paketissa on mukana katetripuristin ja -kiinnittäjä, niitä 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 sisältyvät pakettiin) käyttöohjeet:

- Kun ohjainvaijeri on poistettu ja käytettävä letkut on kytkeytä tai lukittu, sijoita kumipuristin katetriin siten, että kärjen oikea asento voidaan varmistaa (katso kuva 6).
- Napsauta kiinnittäjä puristimeen (katso kuva 7).
- Kiinnitä katetri potilaaseen ompelemalla puristin ja kiinnittäjä siivistään potilaan ihoon. (katso kuva 8).

18. Peitä ommelkohta sairaalan käytännön mukaisesti. **Varotoimi:** Hoidasisääntöihin tarkoittava vaihtamalla sidosketsisäännöllisesti aseptista tekniikkaa käyttäen.

19. Kirjaa potilaskansioon katetrin potilaan sisällä oleva pituus. Lue katetrin senttimetrimerkintä sisäänmenokohdasta. Silmämäärisesti tulee säännöllisin välien arvioida, ettei katetri ole siirrynyt 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 liittyy katetriteritulpan riski.

Katetrin irrottaminen:

1. **Varotoimi:** Laita potilas sellinmakuulle.
2. Irrota sidokset. **Varotoimi:** Älä käytä saksia sidosten poistoon. Nämä minimoidaan katetrin leikkaamisen vaara.
3. **Varotoimi:** Jos keskuslaskimo 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 ihon suuntaiseksi. Kun katetri tulee ulos sisäänvientikohdasta, paina kohtaa ilmaa läpäisemättömällä sidoksellla, esimerkiksi Vaseline-sidetaitoksella. Koska käytetty katetrointireitti päästää ilmaa sisään täydelliseen sulkeutumiseensa asti, sidoksen tulisi olla paikallaan ainakin 24 - 72 tuntia riippuen siitä, kuinka pitkään katetri oli potilaassa.^{17,27,29,33}
4. Tutkipoistamisen jälkeen katetrisilmämäärisestä varmistaaksesi, että se on poistunut kokonaisuudessaan.
5. Dokumentoi irrotustoinen.

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

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

FR

ARROW

Produit de cathétérisme veineux central à lumières multiples avec surface antimicrobes ARROWg^{ard}

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'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'oreille ou le ventricule droits (cf. Fig. 1).

Tamponnade cardiaque : De nombreux auteurs ont décrit le danger de perforation cardiaque avec tamponnade^{2,3,4,7,9,22,28} lors de la mise à demeure d'un cathéter dans l'oreille droite.^{2,3,4,7,22,28} Bien qu'une tamponnade secondaire à un épanchement dans le péricarde soit chose rare, elle est accompagnée d'un taux de mortalité élevé.³⁰ 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.²⁸ Après l'insertion du cathéter à demeure, il faut confirmer la position de son extrémité par radiographie.^{2,3,7,22,28,31} Les cathéters pour le système veineux central doivent être placés dans la veine cave supérieure^{2,3,4,7,9,22,34} au-dessus de sa jonction avec l'oreille droite et parallèlement à la paroi vasculaire^{15,34} et leur extrémité distale doit être placée juste au-dessus de la veineazygos ou de la carène de la trachée. Choisissez la référence la plus visible.

Les cathéters veineux central ne doivent pas être placés dans l'oreille 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.

Surface antimicrobes ARROWg^{ard} : Le cathéter antimicrobes Arrow consiste en notre cathéter standard en polyuréthane avec Blue FlexTip, ayant reçu en plus un traitement antimicrobes sur la surface extérieure. L'activité antimicrobes considérable en rapport avec le cathéter ARROWg^{ard} 7 Fr. à lumière triple a été démontrée des façons suivantes :

- L'activité antimicrobes significative de ce cathéter Arrow a été démontrée par l'utilisation de tests d'inhibition contre les organismes suivants²³ :

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- Une inhibition de la croissance bactérienne sur la surface du cathéter Arrow a été démontrée contre les organismes communément associés aux infections nosocomiales, tels que *Staphylococcus epidermidis* et *Staphylococcus aureus*.²³

- Des études limitées sur l'animal ont démontré *in situ* une activité antimicrobes sur la surface du cathéter durant sa manipulation et sa mise en place.¹³

- Des études limitées sur l'animal ont démontré une diminution significative du taux de colonisation bactérienne le long du cathéter ARROWg^{ard}.¹³

- Un essai clinique prospectif randomisé portant sur 403 insertions de cathéters chez des patients adultes dans une USI médico-chirurgicale a montré que les risques de colonisation des cathéters antimicrobes étaient inférieurs de moitié à ceux des cathéters de contrôle ($p=0,003$) et que ces cathéters antiseptiques réduisaient de 80% les risques de produire une bactériémie en rapport avec le cathéter ($p=0,02$).²¹

- Les cathéters antimicrobes Arrow ont conservé une activité antimicrobes avec des zones d'inhibition de 4 à 10 mm contre *Staphylococcus aureus* et *Escherichia coli* au bout de 10 jours d'implantation chez des rats.²³

- Des données complètes ont été obtenues pour 403 cathéters (195 cathéters témoins et 208 cathéters antimicrobes) chez 158 patients. Les cathéters témoins retirés des patients qui recevaient un traitement antibiotique systémique ont montré à l'occasion une activité de surface de faible niveau sans aucun rapport avec la durée de séjour du cathéter (zone moyenne d'inhibition \pm écart type, $1,7 \pm 2,8$ mm); par contre, les cathéters antimicrobes ont montré uniformément une activité de surface résiduelle (zone moyenne d'inhibition, $5,4 \pm 2,2$ mm ; $P < 0,002$) qui a décliné après des périodes prolongées *in situ*. L'activité antimicrobes a été constatée avec les cathéters antimicrobes qui sont restés en place pendant une période pouvant atteindre 15 jours.²¹

- Les cathéters antimicrobes Arrow ont produit des zones d'inhibition étendues *in vitro* (plage comprise entre 10 et 18 mm) contre les microbes suivants :

Staphylococcus aureus résistant à la méthicilline

Staphylococcus aureus résistant

à la gentamicine/méthicilline

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

Après sept jours d'implantation, les cathéters ont conservé des zones d'inhibition de 6-7 mm contre *Staphylococcus aureus*.¹³

- L'activité antibactérienne a été conservée contre *Staphylococcus epidermidis* (concentration bactérienne de 10⁶) dans des segments sous-cutanés de cathéters de surface antimicrobes ARROWgård pendant un minimum de 120 heures, et, dans certains cas, jusqu'à 520 heures après l'insertion des cathéters chez des patients chirurgicaux cardiaques (à la fois des cathéters à deux lumières et des cathéters à lumière triple). La taille de la zone d'inhibition a varié de 2,5 à 10 mm au bout de 500 heures dans les cathéters 7 Fr. à lumière triple.¹

Si la quantité totale de sulfadiazine d'argent et de chlorhexidine contenue sur la surface antimicrobes était relâchée en une dose unique, les taux sanguins d'argent, de sulfadiazine et de chlorhexidine seraient inférieurs à ceux qui sont mesurés après usage clinique de ces substances à des posologies reconnues sans danger lors de leur administration à travers les muqueuses ou la peau.¹¹

Le danger potentiel d'exposition des patients à ces deux agents, la sulfadiazine d'argent et la chlorhexidine, sur la surface antimicrobes, est considérablement inférieur au danger rencontré avec ces substances lors de soins pour des brûlures ou des blessures cutanées, ou lors d'irrigations des muqueuses.¹¹

Aucun effet toxicologique secondaire n'a été associé à l'usage clinique de cette surface antimicrobe malgré le fait que des cathéters aient été implantés chez des patients sensibles aux sulfamides, mais qui ignoraient leur sensibilité.¹¹ Toutefois des réactions anaphylactiques sévères provoquées par l'utilisation du cathéter antimicrobien ARROWgård Blue ont été signalées chez un nombre limité de patients au Japon et en Grande-Bretagne (premier cas signalé en mai 1996). Pour toutes informations complémentaires, référez-vous à la section consacrée aux contre-indications.

Indications d'emploi :

Le cathéter à lumières multiples permet un accès veineux à la circulation centrale. La surface antimicrobienne ARROWgård est conçue pour offrir une protection contre les infections associées au cathétérisme.

Le cathéter ne doit pas être utilisé pour traiter des infections existantes, ni pour remplacer un cathéter tunnellié chez les patients devant subir un traitement à long terme. Une étude clinique indique que les propriétés antimicrobiennes du cathéter risquent de ne pas se révéler efficaces s'il est utilisé pour une alimentation parentérale totale.⁶

Contre-indications :

La surface antimicrobienne ARROWgård Blue est contre-indiquée chez les patients présentant une hypersensibilité connue d'acétate de chlorhexidine, à la sulfadiazine d'argent ou aux sulfamides. Des réactions anaphylactiques sévères provoquées par l'utilisation du cathéter antimicrobien ARROWgård Blue ont été signalées chez un nombre limité de patients au Japon et en Grande-Bretagne (premier cas signalé en mai 1996). Aucun cas d'hypersensibilité n'a été signalé aux États-Unis. Entre son apparition en 1990 et le mois d'octobre 1999, 20 cas d'hypersensibilité potentielle ont été signalé dans le monde, dont 17 concernaient des individus d'origine japonaise vivant au Japon. La littérature indique que des personnes d'origine japonaise ont eu de semblables réactions anaphylactiques à la suite d'une administration locale de chlorhexidine.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Si des réactions indésirables se produisent après la mise en place du cathéter, retirez celui-ci immédiatement.

Groupes de patients particuliers :

Il n'y a pas eu d'études de contrôle portant sur l'utilisation de ce produit chez les femmes enceintes,²⁴ les patients pédiatriques, les nouveau-nés et les patients présentant une hypersensibilité connue aux sulfamides, un érythème polymorphe ou le syndrome de Stevens-Johnson.¹¹ Les avantages découlant de l'utilisation de ce cathéter doivent être évalués en fonction des risques potentiels.

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 laceration du canal thoracique, la bactériémie, la septicémie, les thromboses, la ponction artérielle accidentelle, les lésions nerveuses, la formation d'hématoxyles, 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,¹⁰ 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 cathétér à demeure, il faut contrôler régulièrement le débit désiré, la sûreté du pansement, la bonne position du cathététer et les raccords Luer-Lock. Utilisez les repères en centimètres pour vérifier la position du cathététer.
10. Précaution : Seule la radiographie peut assurer que l'extrémité du cathététer n'est pas entrée dans le cœur ou qu'elle n'est plus parallèle à la paroi vasculaire. Si le cathététer 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 cathététer. 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 cathététer dans de l'alcool et n'utilisez pas d'alcool pour désobstruer le cathététer. 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 cathététer contiennent des solvants qui peuvent attaquer le matériau du cathététer. 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 cathététer obstrué peut entraîner une fuite intraluminale ou une rupture de cathététer.⁸

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 le 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.). Une pelote SharpsAway est fournie pour la mise au rebut des aiguilles. Enfoncer les aiguilles dans la mousse après utilisation. Jeter toute la pelote après l'achèvement de la procédure. **Précaution : Ne pas réutiliser les aiguilles après qu'elles ont été placées dans la pelote. Des matières particulières risquent d'adhérer à l'extrémité de l'aiguille.**
4. Préparer le cathététer 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. Laisser le tube de rallonge distal libre pour le passage du guide. **Avertissement : Ne pas couper le cathététer pour en altérer la longueur.**

5. Localiser la veine centrale avec une aiguille de calibre 22 Ga. et une seringue.

6. Insérer le cathététer/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 cathététer d'introduction. En cas d'absence d'un reflux de sang veineux après le retrait de l'aiguille, attacher la seringue au cathététer 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.¹⁶ Ne pas réinsérer l'aiguille dans le cathétéer 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/cathététer.

7. Faites progresser le fil de guidage métallisé spiralé dans la veine à travers le cathététer 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.

8. Maintenez le fil de guidage métallisé spiralé en place et retirez l'aiguille ou le cathététer d'introduction. **Précaution : Maintenir en permanence une prise ferme sur le fil de guidage métallisé spiralé.** Utiliser les références en centimètres du fil de guidage pour ajuster la longueur introduite selon la profondeur désirée pour le placement du cathététer.
9. 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 cathététer à demeure afin de minimiser le risque de perforer la paroi vasculaire.**

10. 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.**
11. 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 au(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 étanche 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.^{17,27,29,33}
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 mit antimikrobieller ARROWg^{ard}-Oberflächenbeschichtung

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, Federführungsdräht 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^{3,4,7,9,22,28} und zu einer kardialen Perforation und Tamponade führen kann.^{3,4,7,22,28} Eine Herztamponade als Folge eines Perikard-Ergusses ist ungewöhnlich, bringt aber eine hohe Mortalitätsrate mit sich.³⁰ Ärzte müssen sich beim Legen eines zentralen Venenkatheters dieser potenziell lethalen 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.²⁸ Die tatsächliche Position der Spitze des Verweilkatheters sollte nach der Einführung mittels Röntgen kontrolliert werden.^{2,3,7,22,28,31} Zentrale Venenkatheter sollten in der Vena cava superior^{2,3,4,7,9,22,34} über der Einmündung in das rechte Atrium und parallel zur Gefäßwand^{3,34} 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.

Antimikrobielle ARROWg^{ard}-Oberfläche: Der antimikrobielle Arrow-Katheter besteht aus unserem Standard-Polyurethan-Katheter mit Blue FlexTip, wobei die äußere Oberfläche mit einer antimikrobiellen Beschichtung versehen wurde. Die gute antimikrobielle Wirkung des dreilumigen 7 Fr. ARROWg^{ard}-Katheters wurde folgendermaßen demonstriert:

- Eine signifikante antimikrobielle Wirkung des Arrow-Katheters konnte mit Hilfe des Zonenhemmtests gegen folgende Mikroorganismen gezeigt werden²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- Eine Kontakthemmung des mikrobiellen Wachstums an der Oberfläche des Arrow-Katheters konnte besonders für Bakterien, die nosokomiale Infektionen hervorrufen, z.B. *Staphylococcus aureus* und *Staphylococcus epidermidis*, gezeigt werden.²³

- Eine antimikrobielle Wirkung der Katheteroberfläche während der Handhabung und Plazierung des Katheters konnte in einigen Tierversuchen *in situ* demonstriert werden.¹³

- In diesen Studien wurde eine signifikante Abnahme der bakteriellen Besiedlung an der Oberfläche des ARROWg^{ard}-Katheters gezeigt.¹³

- In einer prospektiven, randomisierten, klinischen Studie, bei der 403 Katheter bei erwachsenen Patienten auf einer intern-chirurgischen Intensivstation eingeführt wurden, konnte gezeigt werden, daß eine Kolonisation der antimikrobiellen Katheter um 50% weniger wahrscheinlich war als eine solche der Kontrollkatheter ($p=0,003$), und daß das Auftreten einer durch den Katheter verursachten Bakterämie beim Gebrauch des antimikrobiellen Katheters um 80% weniger wahrscheinlich war als bei der Verwendung eines Kontrollkatheters ($p=0,02$).²¹

- Zehn Tage nach Implantation in Ratten hatten antimikrobielle Arrow-Katheter ihre antibakterielle Wirkung gegen *Staphylococcus aureus* und *Escherichia coli* mit Hemmzonen von 4-10 mm beibehalten.²³

- Detaillierte Daten wurden von 403 Kathetern (195 Kontrollkatheter und 208 antimikrobiellen Kathetern), die bei 158 Patienten verwendet wurden, erhalten. Kontrollkatheter, die von Patienten, die mit systemischen Antibiotika behandelt wurden, entfernt wurden, zeigten gelegentlich eine geringe Oberflächenaktivität (mittlere Hemmzone: $1,7 \pm 2,8$ mm SD), die unabhängig von der Dauer der Katheterimplantation war. Im Gegensatz dazu zeigten alle antimikrobiellen Katheter eine residuelle Oberflächenaktivität (mittlere Hemmzone: $5,4 \pm 2,2$ mm; $P<0,002$), die nach längerer Zeit *in situ* abnahm. Antimikrobielle Katheter zeigten noch nach 15-tägiger Anwendung am Patienten eine antimikrobielle Wirkung.²¹

- Bei der Untersuchung von antimikrobiellen Arrow-Kathetern *in vitro* wurden große Hemmzonen (10-18 mm) gegen folgende Mikroorganismen gefunden:

Methicillin-resistenter

Staphylococcus aureus

Gentamicin/Methicillin-resistenter

Staphylococcus aureus

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Sieben Tage nach Implantation wurden noch Hemmzonen von 6-7 mm gegen *Staphylococcus aureus* gefunden.¹³

- Gegen *Staphylococcus epidermidis* behielten subkutane Segmente des ARROWgard Katheters mit antimikrobieller Oberfläche eine antibakterielle Wirkung zumindest 120 Stunden lang und in manchen Fällen bis zu 520 Stunden lang bei einer bakteriellen Konzentration von 10⁶ bei. Dies wurde nach der Einführung zwei- oder dreilumiger Katheter bei Patienten, die sich einer Herzoperation unterzogen hatten, beobachtet. Die Hemmzone war bei dreilumigen Kathetern (7 Fr.) nach 500 Stunden 2,5–10 mm.¹

Wenn die Gesamtmenge von Silber-Sulfadiazin und Chlorhexidin, die in der antimikrobiellen Oberflächenbeschichtung enthalten ist, vom Katheter als Einzeldosis freigesetzt würde, wären die Silber-Sulfadiazin und Chlorhexidinblutspiegel geringer, als die Blutspiegel nach klinischer Anwendung festgelegter, sicherer Dosen dieser Komponenten auf Haut oder Schleimhäuten.¹¹

Der potentielle Kontakt des Patienten mit Silber-Sulfadiazin und Chlorhexidin an der antimikrobiellen Oberfläche ist wesentlich geringer als der Kontakt mit diesen Substanzen, wenn diese zur Behandlung von Brandwunden oder Hautabschürfungen bzw. zur Spülung von Schleimhäuten eingesetzt werden.¹¹

Toxische Nebenwirkungen wurden bei klinischer Anwendung der antimikrobiellen Oberfläche nicht beobachtet, obwohl der Katheter bei Patienten mit Überempfindlichkeit gegen Sulfonamide (die nichts von ihrer Überempfindlichkeit wußten) eingesetzt wurde.¹¹ Es wurde jedoch berichtet, daß der ARROWgard Blue Katheter mit antimikrobieller Oberfläche schwere anaphylaktische Reaktionen bei einer kleinen Zahl von Patienten in Japan und Großbritannien (der erste Fall wurde im Mai 1996 berichtet) hervorgerufen hat. Weitere Informationen finden Sie im Abschnitt "Kontraindikationen".

Indikationen:

Der viellumige Katheter ermöglicht den venösen Zugang zum Zentralkreislauf. Die antimikrobielle ARROWgard-Oberfläche soll Schutz gegen katheterbedingte Infektionen bieten.

Der Katheter ist weder zur Behandlung existierender Infektionen gedacht noch als Ersatz für einen Verweilkatheter bei Patienten, die über längere Zeit behandelt werden. Ergebnisse einer klinischen Studie weisen darauf hin, daß der Katheter möglicherweise keine antimikrobielle Wirkung hat, wenn er zur Verabreichung von vollständiger künstlicher Ernährung verwendet wird.⁶

Kontraindikationen:

Der antimikrobielle ARROWgard Blue Katheter ist bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Chlorhexidinazetat, Silber-Sulfadiazin und/oder Sulfonamide kontraindiziert. Es wurde berichtet, daß der ARROWgard Blue Katheter mit antimikrobieller Oberfläche schwere anaphylaktische Reaktionen bei einer kleinen Zahl von Patienten in Japan und Großbritannien (der erste Fall wurde im Mai 1996 berichtet) hervorgerufen hat. Berichte über Fälle von Überempfindlichkeit in den Vereinigten Staaten liegen nicht vor. Seit der Einführung des Katheters im Jahre 1990 bis Oktober 1999 wurde weltweit über 20 Fälle mit potentieller Überempfindlichkeit berichtet. Bei 17 dieser Fälle handelte es sich um Personen japanischer Abstammung, die in Japan leben. In der Literatur finden sich Berichte, die ähnliche anaphylaktische Reaktionen auf topische Chlorhexidin-Verabreichung bei Patienten japanischer Abstammung beschreiben.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Den Katheter unverzüglich entfernen, falls nach der Katheterplazierung Nebenwirkungen auftreten.

Besondere Patientengruppen:

Kontrollierte Studien mit diesem Produkt wurden nicht bei schwangeren Frauen,²⁴ Kindern und Neugeborenen oder Patienten mit bekannter Sulfonamid-Überempfindlichkeit, Erythema multiforme oder Stevens-Johnson-Syndrom durchgeführt.¹¹ Die Vorteile einer Verwendung dieses Katheters sollten gegen die möglichen Risiken abgewogen werden.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen:^{*}

1. Warnung: Steril, für den Einmalgebrauch: Nicht wieder verwenden, wiederaufbereiten oder erneut sterilisieren. Eine Wiederwendung 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 platzieren 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 Ventrikel-perforation, Verletzungen der Pleura bzw. des Mediastinums, Lutembolie, embolische Verschleppung des Katheters, Katheterverschluss, Lazeration des Ductus thoracicus, Bakterämie, Septikämie, Thrombose, unbeabsichtigte arterielle Punktation, 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 Thoraxröntgen gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
5. Warnung: Ärzte müssen über die potenzielle Gefahr einer Lutembolie informiert sein, die auftreten kann, wenn Kanülen oder Katheter in zentralvenösen Punktionsstellen 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 Lutembolien bei allen Katheterpflegeschritten.
6. Warnung: Bei Einführen des Führungsdrähtes in die rechte Herzhälfte kann es zu Rhythmusstörungen, Rechtsschenkelblock[®] 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 Immunodefizienzvirus (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. 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 Blutgerinseln kann es zu einer intraluminalen Leckage oder Ruptur des Katheters kommen.⁸

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. Ein SharpsAway-Entsorgungsnaf zur Entsorgung der Kanülen wird mitgeliefert. Nach Gebrauch Kanülen in das Schaumkissen stecken. Nach Beendigung des Vorgangs den ganzen Napf wegwerfen. **Vorsichtsmaßnahme: Kanülen nicht wiederverwenden, nachdem sie in den Entsorgungsnaf gelegt wurden, da Partikel der Nadelspitze anhaften können.**
4. Zum Einführen des Katheters jedes Lumen und anschließend die betreffenden Verlängerungsschläuche abklemmen oder mit den Spritzenkappen verschließen. Distalen Verlängerungsschlauch zum Einführen des Führungsdrähten 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.¹⁶ Kanüle nicht nochmals in den Einführungskatheter einsetzen.** Da die Möglichkeit einer versehentlichen Platzierung in einer Arterie besteht, kontrollieren Sie die Platzierung in der Vene anhand der Druckkurve eines geeichten Druckumwandlers (siehe Abb. 2). Wenn keine hämodynamischen Vorrangungen 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 Punktation.

Alternative Methode:

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

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

Anleitungen für den zweiteiligen Arrow-Advancer:

- Mit dem Daumendals-J-förmigen EndedesFederführungsdrähtes geradebiegen, wobei der Führungsdräht in den Arrow Advancer zurückgezogen wird (siehe Abb. 3 u. 4). Wenn die Spitze geradegeborgen ist, kann der Federführungsdräht 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 Federführungsdräht kann nun auf übliche Weise bis zur gewünschten Stelle eingeführt werden.

8. Federführungsdräht festhalten und Einführungskanüle oder Katheter entfernen. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdräht während des gesamten Vorgangs gut festhalten.** Zentimeter-Markierungen am Federführungsdräht zur Bestimmung der eingeführten Länge des Verweilkatheters verwenden.
9. Punktionsstelle erweitern, wobei die Schnittkante des Skalpells vom Federführungsdräht abgewandt gehalten werden muss. **Vorsichtsmaßnahme: Führungsdräht 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 Federführungsdraht fädeln. Am Ansatztück des Katheters muss ein genügend langer Teil des Führungsdrahtes freibleiben, so dass er gut festgehalten werden kann. Katheter nahe an der Haut ergreifen und mit leichter Drehbewegung in die Vene vorschieben. **Vorsichtsmaßnahme: Die Katheterklemme und der Katheterhalter dürfen nicht vor Entfernung des Federführungsdrähtes am Katheter befestigt werden.**
11. Katheter zur gewünschten Verweilposition vorschieben, 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 Federführungsdraht entfernen. Der in diesem Set enthaltene Arrow-Katheter ist so ausgelegt, dass er frei über den Federführungsdraht geführt werden kann. Falls beim Entfernen des Federführungsdrähtes nach der Katheterplatzierung ein Widerstand auftritt, kann der Führungsdraht innerhalb des Gefäßes an der Spitze des Katheters verbogen sein (siehe Abb. 5). Unter diesen Umständen kann der Federführungsdraht beim Zurückziehen mit übermäßiger Kraft aufwendung reißen. Falls ein Widerstand auftritt, Katheter relativ zum Federführungsdraht 2-3 cm zurückziehen und nochmals versuchen, den Federführungsdraht zu entfernen. Falls immer noch Widerstand auftritt, müssen Federführungsdraht und Katheter gleichzeitig entfernt werden. **Warnung: Obwohl der Federführungsdraht äußerst selten reißt, muss der Arzt darüber informiert sein, dass der Führungsdraht abreißen kann, wenn er übermäßiger Kraftaufwendung ausgesetzt wird.**
13. Sicherstellen, dass der Federführungsdraht 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 Krankenhausbestimmungen. Auf den Verlängerungsschläuchen befinden sich Schiebeklemmen, um den Fluss durch die Lumina während eines Leistungs- 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: Nähе 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 die Haut fixieren, wobei die Seitenflügel verwendet werden, um das Risiko einer Kathetermigration 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 Durchschneidens 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 Auströten des Katheters mit einem luftdurchlässigen Verband (z.B. Verbandmull mit Vaseline) Druck auf die Punktionsstelle ausüben. Da der Tunnel des Katheters eine Pforte für Luftertritt bleibt, bis er vollständig verschlossen ist, sollte der abdichtende Verband mindestens 24-72 Stunden, abhängig von der Verweildauer des Katheters, liegen bleiben.^{17,27,29,33}
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.

DE

Προϊόν Καθετηριασμού Κεντρικής Φλέβας με Πολλούς Ανλούς και Αντιμικροβιακή Επιφάνεια ARROWg^{ard}

Σημήματα ασφάλειας και αποτελεσματικότητας:

Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά προηγουμένως. **Προειδοποίηση:** Πριν υπό τη χρήση, διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες του ένθετου συσκευασίας. Σε αντίστητη 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 επιπομπισμός: Έχει τεκμηριωθεί από πολλούς συγγραφείς ότι τη τοποθέτηση μόνιμων καθετήρων στον δεξιό κόλπο είναι επικίνδυνη πρακτική,^{2,3,4,7,9,22,28} η οποία ενδέχεται να οδηγήσει σε καρδιακή διάτρηση και επιπομπισμό.^{2,3,4,7,22,28} Παρότι ο καρδιακός επιπομπισμός δεν τεροπαθήσει στην περικαρδιακή σύλλογη είναι σπάνιος, το ποσοτό την θνησιμότητας που σχετίζεται με αυτόν είναι υψηλό.³⁰ Οι υπεριο που τοποθετούνται κεντρικούς φλέβικους καθετήρες πρέπει να γνωρίζουν αυτή τη δυνητικής μορφαία επιπλοκή προτού προωθήσουν τον καθετήρα πάρα πολύ σε σχέση με τα μέγεθος του ασθενούς.

Από αυτή τη δυνητικής μορφαία επιπλοκή δεν εξαιρείται καμία συγκεκριμένη οδός ή τύπος καθετήρα.²⁸ Η πραγματική θέση του άκρου του μόνιμου καθετήρα πρέπει να επιβεβαιώνεται με ακτινογραφία μετά την εισαγωγή.^{2,3,7,22,28,31} Οι κεντρικοί φλέβικοι καθετήρες πρέπει να τοποθετούνται στην άνω κοιλη φλέβα^{2,3,4,7,9,22,34} πάνω από τη συμβολή της με τον δεξιό κόλπο και παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα^{3,34} και το περιφερικό τους άκρο πρέπει να τοποθετείται σε επίπεδο πάνω από είτε την άγνη φλέβη είτε την τρόδιδη της τραχείας, οπότε από τις δύο απεικονίζεται καυλότερα.

Οι κεντρικοί φλέβικοι καθετήρες δεν πρέπει να τοποθετούνται στον δεξιό κόλπο, εκτός εάν απαιτείται ειδικά για ειδικές, σχετικά βραχυγρόνες διαδικασίες, όπως αναρρόφηση εμβόλων αέρα κατά τη διάρκεια νευροχειρουργικής. Τέτοιες διαδικασίες είναι, παρόλα αυτά, επιρρεπείς σε κινδύνους και πρέπει να παρακολουθούνται και να ελέγχονται προσεκτικά.

Αντιμικροβιακή Επιφάνεια ARROWg^{ard}: Ο Αντιμικροβιακός Καθετήρας της Arrow είναι ένας τωπικός καθετήρας από πολυουρεθάνη που υποτελείται από ένα άκρο Blue FlexTip και μια εξωτερική αντιμικροβιακή επιφάνεια. Η σημαντική αντιμικροβιακή δράση του καθετήρα τριπλού αυλού 7 Fr. ARROWg^{ard} έχει καταδειχθεί ως εξής:

- Η σημαντική αντιμικροβιακή δράση του καθετήρα της Arrow έχει καταδειχθεί με τη χρήση βιοαναλόντεον ζώνης αναστολής έναντι των παρακάτω οργανισμών²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Επιδερμικός σταφυλόκοκκος
Χρυσίζων σταφυλόκοκκος
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

• Έχει καταδειχθεί αναστολή της ανάπτυξης μικροβίων από επαφή στην επιφάνεια του καθετήρα της Arrow στις περιπτώσεις οργανισμών που σχετίζονται συνήθως με τις νοσοκομειακές λομούδες. Π.χ. επιδερμικός σταφυλόκοκκος και χρυσίζων σταφυλόκοκκος.²³

• Η αντιμικροβιακή δράση στην επιφάνεια του καθετήρα κατά το χειρισμό και την τοποθέτηση του έχει καταδειχθεί επί τόπου σε περιορισμένες μελέτες με ζώα.¹³

• Με τη χρήση του καθετήρα ARROWg^{ard} έχει καταδειχθεί σημαντική μείωση στη συχνότητα βακτηριακής αποίκισης κατά μήκος του καθετήρα σε περιορισμένες μελέτες με ζώα.¹³

• Μια προσπτική, τυχαιοποιημένη, κλινική δοκιμή που περιελάμβανε εισαγωγές 403 καθετήρων σε ενήλικες ασθενείς σε χειρουργική μονάδα εντατικής θεραπείας κατέδειξε ότι οι πιθανότητες να σημειωθεί αποίκιση στους αντιμικροβιακούς καθετήρες ήταν κατά 50% λιγότερες σε σύγκριση με αυτές που ισχύουν για τους καθετήρες ελέγχου ($p=0.003$), ενώ κατά 80% λιγότερες ήταν και οι πιθανότητες ανάπτυξης βακτηριαμίας που οφείλεται στον καθετήρα ($p=0.02$).²¹

• Οι αντιμικροβιακοί καθετήρες της Arrow διατήρησαν την αντιμικροβιακή δράση με ζώνες αναστολής από 4 έως 10 mm έναντι των χρυσίζωντος σταφυλόκοκκου και του εσχερίχια κόλπου μετά από 10 ημέρες χρήσης σε αρουραίους.²³

• Ολοκληρωμένα δεδομένα λήφθηκαν για 403 καθετήρες (195 καθετήρες ελέγχου και 208 αντιμικροβιακούς καθετήρες) σε 158 ασθενείς. Οι καθετήρες ελέγχου που αφαιρέθηκαν από τους ασθενείς που λάμβαναν συστηματική δράση χαμηλού επιπέδου που δεν σχετίζονται με τη χρονική διάρκεια τοποθέτησης του καθετήρα (μέση ζώνη αναστολής \pm SD, 1.7 ± 2.8 mm). Αντίθετα, οι αντιμικροβιακοί καθετήρες κατέδειξαν συνεχόμενη επιφανειακή δράση (μέση ζώνη αναστολής, 5.4 ± 2.2 mm; $P < 0.002$), η οποία μειώθηκε μετά από παρατηρημένη διαστήματα χρήσης. Αντιμικροβιακή δράση παρατηρήθηκε με τους αντιμικροβιακούς καθετήρες που παρέμειναν τοποθετημένοι για 15 ημέρες.²¹

• Οι αντιμικροβιακοί καθετήρες της Arrow δημιουργήσαν μεγάλες ζώνες αναστολής *in vitro* (με εύρος από 10 έως 18 mm) έναντι των παρακάτω μικροβίων:

Ανθεκτικά στη μεθικιλίνη
Χρυσίζων σταφυλόκοκκος
Ανθεκτικά στη γενταμικίνη/μεθικιλίνη
Χρυσίζων σταφυλόκοκκος
Χρυσίζων σταφυλόκοκκος
Επιδερμικός σταφυλόκοκκος
Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Μετά από χρήση των καθετήρων για 7 ημέρες διατηρήθηκαν ζώνες αναστολής 6-7 mm έναντι του χροσίζοντος σταφυλόκοκκου.¹³

• Η αντιμικροβιακή δράση διατηρήθηκε έναντι του επιδερμικού σταφυλόκοκκου (βακτηριακή συγκέντρωση 10%) από τα τυπόδριμα τμήματα των καθετήρων αντιμικροβιακής επιφάνειας ARROW^gard για τουλάχιστον 120 ώρες και για ορισμένους έως και 520 ώρες μετά την εισαγωγή των καθετήρων στους ασθενείς με καρδιακή επεμβάση (καθετήρες με δύο και τρεις αυλόνες). Το μέγεθος της ζώνης αναστολής διαφοροποιούνταν στους καθετήρες 7 Fr. με τρεις αυλόνες από 2,5 έως 10 mm στις 500 ώρες.¹

Αν η συνολική ποσότητα αργυρικής σουλφαδιαζίνης και χλωρεξίνης που υπήρχε στην αντιμικροβιακή επιφάνεια αποδεσμεύτων από τον καθετήρα σε μία δόση, στα επίπεδα αργυρίου, σουλφαδιαζίνης και χλωρεξίδινης στο αίμα θα ήταν χαμηλότερα από ανά μετά από κλινική χρήση των συγκεκριμένων παραγόντων σε καθορισμένες ασφαλείες δόσολγιες με χορήγηση μέσω των βλεννογόνων μεμβρανών και του δέρματος.¹¹

Η πιθανή έκθεση των ασθενών στους δύο παράγοντες, αργυρικής σουλφαδιαζίνης και χλωρεξίδινης, στην αντιμικροβιακή επιφάνεια είναι σημαντικά μικρότερη από αυτήν κατά τη χρήση των συγκεκριμένων παραγόντων σε εγκαύματα ή δερματικά τραύματα ή από έγχυση μέσω βλεννογόνων.¹¹

Δεν έχουν συσχετιστεί παρενέργειες τοξικολογικής φύσης με την κλινική χρήση αυτής της αντιμικροβιακής επιφάνειας, παρά το γεγονός ότι οι καθετήρες τοποθετήθηκαν σε ασθενείς ενασθθήτους στις συλλογανιδές, οι οποίοι δεν γνώριαν την ευαίσθησία.¹¹ Οπότο, ο αντιμικροβιακός καθετήρας ARROW^gard Blue έχει αναφερθεί ότι προκαλεί σοβαρές αναφύλακτικές αντιδράσεις σε περιορισμένο αριθμό ασθενών στην Ιαπωνία και στο Ηνωμένο Βασίλειο (το πρότο περιστατικό αναφέρθηκε το Μάιο του 1996). Ανατρέξτε στην ενότητα Αντενδείξεις για περισσότερες πληροφορίες.

Ενδείξεις χρήσης:

Ο καθετήρας πολλαπλών αυλών Arrov πρέπει τη φλεβική προστέλαση στην κεντρική κυκλοφορία. Η αντιμικροβιακή επιφάνεια ARROW^gard προορίζεται για την παροχή προστασίας ενάντια των λοιμώξεων που οφείλονται στους καθετήρες.

Ο καθετήρας δεν προορίζεται για χρήση ως θεραπεία για υπάρχουσες λοιμώξεις, ούτε ως υποκατάστατη ενός καθετήρα τύπου τυπού σε ασθενείς που χρειάζονται μακροχρόνια θεραπεία. Μία κλινική μελέτη τυποδικεύεται ότι οι αντιμικροβιακές ιδιότητες του καθετήρα μπορεί να μην είναι αποτελεσματικές όταν χρησιμοποιείται για τη χορήγηση ολικής παρεντερικής διατροφής.⁶

Αντενδείξεις:

Ο αντιμικροβιακός καθετήρας ARROW^gard Blue αντενδείκνυται για τους ασθενείς με γνωστή υπερευαίσθησία στην οξειά χλωρεξίδινη, στην αργυρική σουλφαδιαζίνη ή/και στα φάρμακα τύπου sulf. Ο αντιμικροβιακός καθετήρας ARROW^gard Blue έχει αναφερθεί ότι προκαλεί σοβαρές αναφύλακτικές αντιδράσεις σε περιορισμένο αριθμό ασθενών στην Ιαπωνία και στο Ηνωμένο Βασίλειο (το πρότο περιστατικό αναφέρθηκε το Μάιο του 1996). Δεν έχουν αναφερθεί περιστατικά υπερευαίσθησίας στις Ηνωμένες Πολιτείες. Από το 1990 που κυκλοφόρησε στην αγορά και μέχρι τον Οκτώβριο του 1999, έχουν αναφέρει 20 περιστατικά πιθανής υπερευαίσθησίας σε όλον τον κόσμο, ενώ τα 17 παρατηρήθηκαν σε άτομα Ιαπωνικής καταγωγής που διαμένουν στην Ιαπωνία. Στη σχετική βιβλιογραφία αναφέρεται

ότι τα άτομα Ιαπωνικής καταγωγής είναι γνωστό ότι παρουσιάζουν παρόμοιες αναφύλακτικές αντιδράσεις μετά την τοπική χορήγηση χλωρεξίδινης.^{12,14,19,20,25,32,35} Αν παρατηρήθονταν ανεπιθύμητες αντιδράσεις μετά την τοποθέτηση του καθετήρα, αφαιρέστε τον αμέσως.

Ειδικοί πληθυσμοί ασθενών:

Δεν έχουν διεξαχθεί ελεγχόμενες μελέτες αυτού του προϊόντος σε έγκειες γυναίκες,²⁴ παιδιά ή νεογέννη και σε ασθενείς με γνωστή υπερευαίσθησία στη συιλφοναμιδή, με πολύμορφο ερύθημα και σύνδρομο Stevens-Johnson.¹¹ Τα οφέλη από τη χρήση αυτού του καθετήρα θα πρέπει να σταθμιστούν σε σχέση με τους πιθανούς κινδύνους.

Προειδοποίησις και προφυλάξεις:

1. **Προειδοποίηση:** Στείρα, μίας χρήσης: Μην επαναρριζομοποιείτε και μην υποβάλλετε σε νέα επεξεργασία ή νέα αποστερίστε. Η επαναρριζομοποίηση της συσκευής δημιουργεί ενδεχόμενο κίνδυνο σοβαρού τραυματισμού και/ή λοιμωξής που μπορεί να οδηγήσει σε θάνατο.
2. **Προειδοποίηση:** Μην τοποθετείτε τον καθετήρα μέσα ή μην επιτρέπετε στην παραμονή του μέσω στον δεξιό κόλπο ή τη δεξιά κοιλιά. Οι κεντρικοί φλεβικοί καθετήρες πρέπει να τοποθετούνται έστι ώστε το περιφερικό άκρο του καθετήρα να βρεθεί στην άνω κοιλή φλέβα (SVC) πάνω από τη συμβολή της άνω κοιλής φλέβας και τον δεξιό κόλπο και να κείται παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα. Για προσέγγιση πιριμαλας φλέβας, ο καθετήρας πρέπει να προσθεθεί μέσω στο αγγείο έστι ώστε το άκρο του καθετήρα να κείται παράλληλα προς το αγγειακό τοίχομα και να μην εισέρχεται στον δεξιό κόλπο.
3. **Προειδοποίηση:** Οι ιατροί πρέπει να γνωρίζουν τις επιπλοκές που σχετίζονται με τους κεντρικούς φλεβικούς καθετήρες, συμπεριλαμβανομένου του καρδιακού επιπομπατού διεντεροπαθούνος σε διάτρηση αγγειακού τοιχώματος, κόλπων ή κοιλιάς, κακώσεων του υπεξιοκότα και τον μεσοθορακίσιο, εμβολής αέρα, εμβολής καθετήρα, απόρρυπτης καθετήρα, σάστης θωρακικού πόρου, βακτηριαμίας, σηφαμίας, θρόμβωσης, ακούσιας αρτηριακής παρακέντησης, νευρικής βλάβης, αιματόδιμος, αιμορραγίας και δισρυθμισμό.
4. **Προειδοποίηση:** Μην εφαρμόζετε υπερβολική δόση μετά την αφαίρεση του οδηγού σύρματος ή τον καθετήρα. Εάν δεν είναι δυνατό να επιτευχθεί εύκολα αφαίρεση, πρέπει να λαμβάνεται ακτινογραφία θώρακα και να ξητείται περαιτέρω γνωμάτευση.
5. **Προειδοποίηση:** Οι ιατροί πρέπει να γνωρίζουν το ενδεχόμενο δυνητικής εμβολής αέρα που σχετίζεται με βελόνες ή καθετήρες που αφήνονται ανοικτά στον αέρα σε θέσεις κεντρικής φλέβικής παρακέντησης ή ως συνέπεια ακούσιων αποσυνδέσεων, με τη συσκευή αντή πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο σφιγμένες με ασφάλεια συνδέσεις Luer-Lock. Ακόλουθείτε το προτόκολλο 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 δισρυθμίες, αποκλεισμό του δεξιού σκέλους δεματίου,¹⁰ καθός και διάτρηση του αγγειακού τοιχώματος, του κόλπου ή της κοιλιάς.
7. **Προειδοποίηση:** Οι ιατροί πρέπει να γνωρίζουν για το ενδεχόμενο εγκλωβισμού του οδηγού σύρματος από τυχόν εμφυτευμένη συσκευή στο κυκλοφορικό σύστημα (δηλ.

φύλτρα κοιλής φλέβας, stent). Ανασκοπήστε το ιστορικό του ασθενούς πριν από τη διαδικασία καθετήριασμού για την εκτίμηση για πιθανά εμφυτεύματα. Πρέπει να δίνετε προσοχή σχετικά με το μήκος του οδηγού ελατηριωτού σύρματος που εισάγεται. Εάν ο ασθενής έχει εμφυτεύματα στο κυκλοφορικό σύστημα, συνιστάται η πραγματοποίηση της διαδικασίας με καθετήρα υπό ύψεια απεικόνιση για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου εγκλωβισμού του οδηγού σύρματος.¹

8. Προεδροπόίηση: Εξάτμιση του κινδύνου έκθεσης στον ίδιο HIV (Ιός της ανθρώπινης ανοσοανεπάρκειας) ή σε άλλα παθογόνα που μεταφέρονται με το αίμα, το νοσηρέυτικό προσωπικό πρέπει να εφαρμόζει τακτικά τις γενικά επιβεβλημένες προφυλάξεις για το αίμα και τα σωματικά υγρά στη φροντίδα όλων των ασθενών.
9. Προφύλαξη: Ομόνιμοι καθετήρες πρέπειναν 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 εισέβει στην καρδιά ή ότι δεν κείται πλέον παράλληλα προς το αγγειακό τοίχωμα είναι δυνατή 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 λόγη δεύτερος αίματος, κλείστε την προσωρινή την(ις) υπόλοιπη(ες) θύρα(ες) μέσω της(ων) οποια(ν) εγχέονται διαλύματα.
12. Προφύλαξη: Η αλκοόλη και η ακετόνη είναι δυνατό να εξασθενήσουν τη δομή των υλικών πολλούρεθάνης. Ελέγχετε εάν τα συστατικά των σπρέι και των τολουπίων παρασκευής περιέχουν ακετόνη και αλκοόλη. Ακετόνη: Μη χρησιμοποιείτε ακετόνη στην επιφάνεια του καθετήρα. Η ακετόνη πρέπει να εφαρμοστεί στο δέρμα αλλά πρέπει να αφεθεί να στεγνώσει εντελώς πριν από την εφαρμογή επιδέσμου. Αλκοόλη: Μη χρησιμοποιείτε αλκοόλη των ερποτοιπού της επιφάνειας του καθετήρα ή για την υποκατάσταση της βασιτήτας του καθετήρα. Πρέπει να δίνετε προσοχή κατά την ενστάλαξη φερμάκων 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 διαλύματα, 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 σύριγγας μικρότερης από τα 10 mL για κατανομή ή αφοίση στήγματος από έναν αποφραγμένο καθετήρα ενδέχεται να προκαλέσει ενδουαλική διαρροή ή ρίζη του καθετήρα.⁸

Προτεινόμενη διαδικασία:

Χρησιμοποιείτε άσπητη τεχνική.

1. Προφύλαξη: Τοποθετήστε τον ασθενή σε ελαφρύ θέση Trendelenburg, όπως γίνεται ανεκτή, για τη μείωση του κινδύνου εμβολής αέρα. Εάν χρησιμοποιείται μηριαία προσέγγιση, τοποθετήστε τον ασθενή σε ύπτια θέση.
2. Παρασκευάστε και καλύψτε με οθόνιο τη θέση παρακέντησης, όπως απαιτείται.

3. Εκτελέστε δοκιμασία σχηματισμού πομφού στο δέρμα με επιθυμητή βελόνα (βελόνα 25 Ga. ή 22 Ga.). Ένα κύπελλο απόρριψης SharpsAway διατίθεται για την απόρριψη των βελόνων. Ωθήστε τις βελόνες στον αφρό μετά τη χρήση. Απορρίψτε ολόκληρο το κύπελλο αφρού ολοκληρωθεί η διαδικασία. **Προφύλαξη:** Μην επαναχρησιμοποιείτε τις βελόνες αφού έχουν τοποθετηθεί μέσα σε ένα κύπελλο απόρριψης. Μπορεί να έχουν κολλήσει σωματιδία στην άκρη της βελόνας.

4. Προετοιμάστε τον καθετήρα για εισαγωγή με έκπλυση κάθε αυλού και τοποθέτηση σφργκτών ή προσάρτηση των πομφών έχοντας στις κατάλληλες γραμμές προέκτασης. Αφήστε την περιφερική γραμμή προέκτασης ανοικτή χωρίς πάμα 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 σύργια.

6. Εισαγάγετε τη διάταξη καθετήρα/βελόνας εισαγωγέα με προσαρτήμένη σύριγγα μέσα στη φλέβα κατά μήκος της πλευράς της βελόνας εντοπισμού και αναρροφήστε. Αφαρέστε τη βελόνα εντοπισμού. Αποσύρετε τη βελόνα από τον καθετήρα εισαγωγέα. Εάν δεν παρατηρείται ελεύθερη ροή φλεβικού αίματος μετά την αφαίρεση της σύριγγας, προσαρτήστε τη σύριγγα στον καθετήρα και αναρροφήστε έως ότου τον επιτευχθεί καλή ροή φλεβικού αίματος. **Προφύλαξη:** Το χρώμα των αίματος που αναρροφάται δεν αποτελεί πάντοτε αξιόπιστο δείκτη φλεβικής προσπέλασης.¹⁶ Μην επανεισαγάγετε τη βελόνα στον καθετήρα εισαγωγέα. Λόγω του ενδέχομενου ακούσιας αρτηριακής τοποθέτησης, επαληθεύστε τη φλεβική προσπέλαση μέσω κυματομορφής που λαμβάνεται από βαθμονομημένο μορφοτροπένιο πίστης (ανταρέξτε στο σχήμα 2).

Εάν δε διατίθεται εξοπλισμός αιμοδυναμικής παρακολούθησης που να επιτρέπει τη μετατροπή κεντρικής φλεβικής κυματομορφής, αποσύνδεστε τη σύριγγα και ελέγχετε για σφυγμική ροή. Η σφυγμική ροή είναι συνήθως δείκτης ακούσιας αρτηριακής παρακέντησης.

7. Με χρήση του Arrow Advancer δύο τεμαχίων, προοθήστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος μέσα της βελόνας ή του καθετήρα εισαγωγής οδηγού σύρματος μέσα στη φλέβα. Προοθήστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος έως το απαιτούμενο βάθος. Για την προώθηση του άκρου σχήματος "J" ενδέχεται να χρειαστεί υπαλή περιστροφική κίνηση. **Προειδοποίηση:** Μην κόβετε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος για την τροποποίηση του μήκους του. Μην αποσύρετε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος πάνω στη λοξότητη στη βελόνας για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου πιθανού διαχωρισμού ή ζημιάς του οδηγού ελατηριωτού σύρματος.

Οδηγίες για το Arrow Advancer δύο τεμαχίων:

- Με χρήση του αντίχειρα σας, ενθείστε το άκρο σχήματος "J" αποσύροντας τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος μέσα στο Arrow Advancer (ανταρέξτε στα σχήματα 3, 4). Οταν το άκρο είναι ευθειασμένο, ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος είναι έτοιμος για εισαγωγή. Οι εκατοσταίες σημάνσεις έχουν ως αναφορά το άκρο σχήματος "J". Μία ταυτία υποδεικνύει τα 10 cm, δύο ταυτίες τα 20 cm και τρεις ταυτίες τα 30 cm.

Εναλλακτική τεχνική:

Εάν προτιμάτε έναν απλό άκαμπτο σωλήνα ευθειασμού, είναι δυνατό να αποσυνδεθεί το τμήμα του σωλήνα ευθειασμού του Arrow Advancer από τη μονάδα και να χρησιμοποιηθεί ξεχωριστά.

Διαχωρίστε το άκρο του Arrow Advancer ή το σωλήνα ευθειασμού από τη μπλε μονάδα Advancer. Εάν χρησιμοποιείται το τμήμα του άκρου σχήματος "J" του οδηγού ελατηριωτού σύρματος, προστιματείτε για την εισαγωγή σύρνας των πλαστικού σωλήνα πάνω από το άκρο σχήματος "J" έτσι ώστε να το ευθείαστε. Ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος πρέπει κατόπιν να προσθείται με το συνήθη τρόπο έως το επιθυμητό βάθος.

8. Κρατήστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος στη θέση του και αφαιρέστε τη βελόνα ή τον καθετήρα εισαγωγά. **Προφύλαξη:** Διατηρείτε σταθερό τον κράτημα στον οδηγό ελατηριωτού σύρματος συνεχώς. Χρησιμοποιήστε τις κατοικιαίες σημάνσεις πάνω στον οδηγό ελατηριωτού σύρματος για τη ρύθμιση του μήκους σύμφωνα με το επιθυμητό βάθος τοποθέτησης του μόνιμου καθετήρα.
9. Διευρύνετε τη θέση δερματικής παρακέντησης τοποθετώντας την κόπτουσα ακμή του νυστερίου μακριά από τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος. **Προφύλαξη:** Μην κοβετείτε το οδηγό σύρματος. Χρησιμοποιήστε το διαστόλεα για τη διεύρυνση της θέσης, ανάλογα με τις ανάγκες. **Προειδοποίηση:** Για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου πιθανής διάτρησης του αγγειακού τοιχώματος, μην αφήστε το διαστόλεα στη θέση του ως μόνιμο καθετήρα.
10. Περάστε το άκρο του καθετήρα πολλαπλών αυλών πάνω από τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος. Στο άκρο του ομφαλού του καθετήρα πρέπει να παραμένει εκτεθειμένο επαρκές μήκος οδηγού σύρματος για τη διατήρηση σταθερού κρατήματος πάνω στο οδηγό σύρματος. Κρατώντας κοντά στο δέρμα, προωθήστε τον καθετήρα μέσα στη φλέβα με ελαφρά περιστροφική κίνηση. **Προφύλαξη:** Δεν πρέπει να προσωριθθεί στον καθετήρα σφιγκτήρας και στερεωτικό καθετήρα, προτού αφαιρεθεί ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος.
11. Με χρήση εκατοστιάρων σημάνσεων στον καθετήρα ως σημεία αναφοράς τοποθετήστε, προσθίστε τον καθετήρα στην τελική μόνιμη θέση. Όλες οι εκατοστιάρες σημάνσεις έχουν αναφορά το άκρο του καθετήρα. Η συμβολολογία σήμανσης έχει ως εξής: (1) αριθμητική: 5, 15, 25 κ. λπ., (2) τανίες: κάθε τανία υποδηλώνει διαστήματα των 10 cm, δηλ. μία τανία υποδηλώνει τα 10 cm, δύο τανίες υποδηλώνουν τα 20 cm, κ. λπ. και (3) κάθε κουκιά υποδηλώνει διάστημα των 1 cm.
12. Κρατήστε τον καθετήρα στο επιθυμητό βάθος και αφαιρέστε τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος. Ο καθετήρας Arrow που περιλαμβάνεται στο προϊόν αυτό έχει σχεδιαστεί για ελεύθερη δίοδο πάνω από τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος. Εάν συναντήστε αντίσταση όταν επιχειρείτε την αφαίρεση του οδηγού ελατηριωτού σύρματος μετά την τοποθέτηση του καθετήρα, το ελατηριωτό σύρμα είναι δυνατό να στρεβλωθεί γύρισμα από το άκρο του καθετήρα εντός του αγγείου (αντρέξτε στο σχήμα 5).
Στην περίπτωση αυτή, η έλξη προς τα πίσω του οδηγού ελατηριωτού σύρματος ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα την εφαρμογή υπερβολικής δύναμης με αποτέλεσμα τη θράση του οδηγού ελατηριωτού σύρματος. Εάν συναντήστε αντίσταση, αποσύρετε τον καθετήρα σε σχέση με τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος σε απόσταση 2-3 cm περίπου και επιχειρήστε την αφαίρεση του οδηγού ελατηριωτού σύρματος. Εάν συναντήστε πάλι αντίσταση, αφαιρέστε ταυτόχρονα
- τον οδηγό ελατηριωτού σύρματος και τον καθετήρα. **Προειδοποίηση:** Παρότι η επίπτωση της αυτογίας του οδηγού ελατηριωτού σύρματος είναι εξαιρετικά χαμηλή, ο ματρός πρέπει να γνωρίζει το ενδεχόμενο θράσης εάν ασκηθεί υπερβολική δύναμη στο σύρμα.
- Κατά την αφαίρεση, επαληθεύστε ότι ολόκληρος ο οδηγός ελατηριωτού σύρματος είναι άνικτος.
- Ελέγχετε την τοποθέτηση εντός του αυλού, προσαρτώντας μια σύριγγα σε κάθε γραμμή προέκτασης και αναφροφίστε έως ότου παρατηρείται ελεύθερη ροή φλεβικού αίματος. Συνδέστε όλες τις γραμμές προέκτασης σε κατάλληλη(ες) γραμμή(ες) Luer-Lock, όπως απαιτείται. Η(Οι) μη χρησιμοποιημένη(ες) θύρα(ες) είναι δυνατό να "ασφαλιστεί(ούνται)" με πάμι(τα) έγχυσης, με χρήση τυπικού προτοκόλλου νοσοκομείου. Παρέχονται συρόμενοι σφιγκτήρες στις γραμμές προέκτασης για την απόφραξη της ροής μεσω κάθε αυλού κατά τη διάρκεια αλλαγών γραμμής και πομάτων 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 θώρακος αμέσως μετά την τοποθέτηση. **Προφύλαξη:** Η ακτινολογική εξέταση πρέπει να εφωνίζει τον καθετήρα τοποθετημένο στη δεξιά πλευρά του μεσοθιρακίου στην άνω κούνι φλέβα με το περιφερικό άκρο του καθετήρα παράλληλα προς το τοίχομα της κοινής φλέβας και το περιφερικό του άκρο τοποθετημένο σε επίπεδο πάνω από είτη την άνωτη φλέβα είτε την τρότιδα της τραχείας, όπου από τις δύο απεικονίζεται καλύτερα. Εάν το άκρο του καθετήρα είναι τοποθετημένο εσφαλμένα, επαναποθετήστε το και επαληθεύστε πάλι.
- Στερεώστε τον καθετήρα στον ασθενή. Χρησιμοποιήστε ομαράλ τριγωνικής συμβόλης με ακέραιο διάκτυλο ραμμάτων και τα πλευρικά πτερύγια ως κύρια θέση ραμμάτων. Σε κάτι όπου παρέχονται, ο σφιγκτήρας και το στερεοτικό καθετήρα πρέπει να χρησιμοποιούνται ως δευτερεύουσα θέση ραμμάτων, ανάλογα με τις ανάγκες. **Προφύλαξη:** Μη συρράγετε σπευθείσα στην εξωτερική διάμετρο του καθετήρα για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου κοτής ή πρόκλησης ζημιάς στον καθετήρα ή παρεμπόδισης της ροής στον καθετήρα.
- Σφιγκτήρας και στερεωτικό καθετήρα (όπου παρέχονται) Οδηγίες χρήσης:
 - Μετά την αφαίρεση του οδηγού ελατηριωτού σύρματος και τη σύνθετη ή την ασφάλιση των απαραίτητων γραμμών, διανοίξτε τα πτερύγια του σφιγκτήρα καθετήρα και τοποθετήστε στον καθετήρα όπως απαιτείται για τη διασφάλιση της σωστής θέσης του άκρου (αντρέξτε στο σχήμα 6).
 - Κουμπώστε το άκαμπτο στερεωτικό πάνω στο σφιγκτήρα του καθετήρα (αντρέξτε 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 (αντρέξτε στο σχήμα 8).
- Καλύψτε με επίδεσμο τη θέση παρακέντησης σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. **Προφύλαξη:** Διατηρείτε τη θέση εισαγωγής με τακτικές σχολαστικές αλλαγές επιδέσμου με χρήση στην ασημπτητική τεχνική.
- Καταγράψτε στο φάκελο του ασθενούς το μήκος του μόνιμου καθετήρα με βάση τις εκατοστιάρες σημάνσεις στον καθετήρα

όπου εισέρχεται στο δέρμα. Πρέπει να γίνεται συχνή οπτική επανεκτίμηση, έτσι ώστε να διασφαλιστεί ότι ο καθετήρας δεν έχει μετακινηθεί.

Διαδικασία ανταλλαγής καθετήρα:

1. Χρησιμοποιείτε άσηπτη τεχνική.
2. **Προφύλαξη:** Προτού επιχειρήσετε μια διαδικασία ανταλλαγής καθετήρα, αφαιρέστε το σφιγκτήρα και το στερεοτικό του καθετήρα, όπου παρέχονται.
3. Προχωρήστε σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Δε συνιστάται η κοπή του καθετήρα λόγω του ενδεχόμενου εμβολής καθετήρα.

Διαδικασία αφαίρεσης καθετήρα:

1. **Προφύλαξη:** Τοποθετήστε τον ασθενή σε ίππια θέση.
2. Αφαιρέστε τον επίδεσμο. **Προφύλαξη:** Για την ελαχιστοποίηση των κινδύνων κοπής του καθετήρα, μη χρησιμοποιείτε ψαλιδί για την αφαίρεση του επίδεσμου.
3. **Προειδοποίηση:** Η έκθεση της κεντρικής φλέβας στην ατμοσφαιρική πίεση ενδέχεται να έχει οις αποτέλεσμα την

είσοδο αέρα στο κεντρικό φλεβικό σύστημα. Αφαιρέστε το(α) ράμπα(τα) από το σφιγκτήρα του καθετήρα και την κύρια θέση ραμπάτων. Προσέχετε ώστε να μην κόψετε τον καθετήρα. Αφαιρέστε τον καθετήρα αργά, έλκοντάς τον παράλληλα προς το δέρμα. Καθώς ο καθετήρας εξέρχεται από τη θέση, εφαρμόστε πίεση με επίδεσμο αδιατέραστο στον αέρα, π. χ. γάζη Vaseline. Επειδή το υπόλειμματικό τμήμα του καθετήρα παραμένει ένα σημείο εισόδου αέρα ένας ότου σφραγίστε εντελώς, ο απορρακτικός επίδεσμος πρέπει να παραμείνει στη θέση του επί 24-72 ώρες τοιλάζιστον, ανάλογα με το χρονικό διάστημα παραμονής του καθετήρα.^{17,27,29,33}

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



EL



ARROW

Több lumenű centrális vénás katéter szett ARROWg⁺ard antimikrobiális felülettel

Biztonsági és hatékonyiségi szempontok:

Ne használja fel, ha a csomagolást korábban kinyitották vagy az sérült! **Figyelmeztetés:** használat előtt olvassa el a csomagban mellékelt tájékoztatót! A figyelmeztetést, övíntézékedéseket és utasításokat! Ennek elmulasztása a beteg súlyos sérülését 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, azonatómáiai iránytartók, a biztonságos technika és az esetleges komplikációk terén tapasztalt orvos végezte.

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

Szívtamponád: Több szerző leírta már, hogy a centrális vénás katéter bevezetése a jobb pitvarba veszéllyes,^{2,3,4,7,9,22,28} mert szívperforációt és szívtamponádot okozhat.^{2,3,4,7,22,28} Bár a pericardialis effúzió következében kialakuló szívtamponád ritka, mortalitása magas.³⁰ 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 kizárátható lenne.²⁸ A bentmaradó katéter hegyének helyét röntgenvizsgálattal ellenőrizni kell a behelyezés után.^{2,3,7,22,28,31} A centrális vénás katétereket a vena cava superiorba kell helyezni^{2,3,4,7,9,22,34}, úgy hogy a jobb pitvarba való szájadzás fölött és az érfallal párhuzamosan helyezkedjen el^{15,34} és a disztális vége a vena azygos 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. levegőleszivás idegesbészeti műtétek alatt. Az ilyen beavatkozások nem veszélytelenek és csak szoros monitorozás és ellenőrzés mellett végezhetők.

ARROWg⁺ard antimikrobiális felület: Az Arrow antimikrobiális felülettel rendelkező standard poliuretan, Blue FlexTiphegyű katéter, melyet antimikrobiális felülettel vontak be. A 7 Fr méretű három lumenű ARROWg⁺ard katéter antimikrobiális aktivitását a következő módon igazolták.

• Szignifikáns antimikrobiális aktivitást találtak az Arrow katéter esetében gátálási zóna bioassay módszerével a következő mikroorganizmusok esetében:²¹

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

• A mikrobák kontakt növekedési gátolását mutatták ki nozokomiális fertőzések gyakori kórokozóival szemben (pl. *Staphylococcus epidermidis* és *Staphylococcus aureus*).²³

• A katéter antimikrobiális hatást mutatott a manipuláció és a behelyezés alatt néhány *in situ* állatkísérletben.¹³

• Az ARROWg⁺ard katéter néhány állatkísérletben a katéter bakteriális kolonizációjának szignifikáns csökkenését mutatta.¹³

• Egy sebészet-belgyógyászati intenzív osztályon 403 felnőtt betegbe történő katéterbehelyezést vizsgáltak egy röandomizált, prospektív klinikai vizsgálatban. Az eredmények azt mutatják, hogy az antimikrobiális katéterek esetében a kolonizáció valószínűsége 50%-os volt a kontroll katéterekhez képest ($p=0,003$), míg a katéterrel összefüggő bakteriális valószínűsége 80%-kal volt alacsonyabb ($p=0,02$).²¹

• 10 napos, patkányba történő implantáció után az Arrow antimikrobiális katéterek *Staphylococcus aureus* és *Escherichia coli* esetében 4 - 10 mm gátolási zónát mutattak.²³

• A vizsgálat esetében 403 katétert (195 kontroll és 208 antimikrobiális) 158 betegből helyezték be. A szisztemás antimikrobiális kezelésben részesülő betegből eltávolított kontroll katéterek egyes esetekben alacsony feltételaktivitást mutattak, mely nem korrelált a a katéter használatának idejével (átlagos gátolási zóna \pm SD: $1,7 \pm 2,8$ mm); ezzel ellentében az antimikrobiális katéterek egységesen mutattak reziduális feltételaktivitást (átlagos gátolási zóna: $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), és ez a hatás a használat idejével párhuzamosan csökkent. Antimikrobiális hatást még 15 napig használó katéterek esetében is találtak.²¹

• Az Arrow antimikrobiális katéterek nagy (10 - 18 mm-es) gátolási zónát mutattak a következő kórokozók ellen:

Methicillin rezisztens
Staphylococcus aureus
Gentamicin/methicillin rezisztens
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

A katéter beültetése után 7 nappal a katéterek 6-7 mm-es gátolási zónát mutattak *Staphylococcus aureus-szal szemben*.¹³

• Az Antibakteriális aktivitás *Staphylococcus epidermidis-szel* szemben (10⁶-os baktériumkoncentráció estén) az ARROWg⁺ard antimikrobiális felületű katéterek szubkután szemenseiből a szívsebészeti betegbe való behelyezés után min. 120 órán keresztül, de egyes esetekben 520 óráig is (kettős és hármas lumenű katéterek). A gátolási zóna egy 7 Fr hármas lumenű katéter esetében 500 óra után 2,5 - 10 mm volt.¹

Ha az antimikrobiális felület összes ezüst-szulfadiazin- és chlorhexidin-tartalma egyszerre kerülne a véráramba, az ezüst, a szulfadiazin és a chlorhexidin vérszintje alacsonyabb lenne annál,

amit ezen gyógyszerek bőrön vagy nyálkahártyán biztonságos dózisú klinikai alkalmazása után mérték.¹¹

A beteg ezüst-szulfadiazin és chlorhexidin expozíciója az antimikrobiális felület következtében szignifikánsan alacsonyabb, mint ha ezen szereket égett sebeken, bőrsérüléseken, vagy nyálkahártyán öblögetőszerekkel alkalmazzák.¹¹

Nem találtak toxikus mellékhatást az antimikrobiális felület klinikai alkalmazásakor, annak ellenére sem, hogy olyan betegeknél is alkalmazták, akik tudtukon kívül szulfonamid-érzékenyek voltak.¹¹ Ennek ellenére az ARROW[®]ard Blue antimikrobiális katéter súlyos anaphylaxias reakciókat okozott néhány esetben az Egyesült Királyságban és Japánban. (első esetről 1996. májusában számoltak be). További információt az Ellenjavallottok fejezetben talál.

Használati javaslat:

Aze Arrow többumenű katéter a centrális keringés elérését teszi lehetővé. Az ARROW[®]ard antimikrobiális felület célja a katéterrel összefüggő fertőzések elleni védelem.

A katétert nem szabad a már meglevő fertőzés elleni kezelésként alkalmazni, és nem használható hosszú távú kezelést igénylő betegeknél tunelizált katéter helyett. Egy klinikai vizsgálat azt mutatta, hogy az antimikrobiális hatás elveszhet, ha a katétert teljes parenterális táplálásra használják.⁶

Ellenjavallatok:

Az ARROW[®]ard Blue antimicrobás katéter alkalmazása ellenjavallt ismertet klórhexidin-acetáttra, ezüst-szulfadiazinre, illetve sulfádrogokra túlerzékeny beteg esetében. Az ARROW[®]ard Blue antimicrobás katéterrel kapcsolatban beszámoltak súlyos anaphylaxias reakciókról néhány esetben Japánban és az Egyesült Királyságban (első esetről 1996. májusában számoltak be), de nem számoltak még be túlerzékenységi reakciókról az USÁ-ból. 1990. októberi bevezetése és 1999. októberé között 20 túlerzékenységi esetet írtak le a világon, ezek közül 17-et japán származásúknak, Japánban. A szakirodalom azt mutatja, hogy a japán származásúk korábban is mutattak hasonló anaphylaxias reakciókat chlorhexidin tropikus alkalmazása esetén.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Ha mellékhatásokat tapasztal, azonnal távolítsa el a katétert.

Különleges betegcsoportok:

Kontrollált vizsgálatokat nem folytattak az eszközzel kapcsolatban terhesek,²⁴ gyermekek vagy újszülöttök, valamint ismertet szulfonamid-érzékeny, erythema multiforméban, vagy Stevens-Johnson szindrómában szennedő beteg köreben.¹¹ A katétert csak a kockázat-haszon elemzése alapján szabad alkalmazni.

Veszélyek és figyelmeztetések:^{*}

- Figyelem: Steril, egyszeri használatra: Tilos újrafelhasználni, újrafeldolgozni vagy újraszerelízni. Az eszköz újrafelhasználása olyan súlyos sérülés és/vagy fertőzés kockázatának lehetőségét teremti meg, amely akár halálos kimenetű is lehet.
- Veszély: Ne vezesse a katétert a jobb pitvarba vagy jobb kamrába és azt ne hagyja ott. A centrális vénás katétereket úgy kell elhelyezni, hogy disztrális végük a vena cava superiorban, a jobb pitvarba való szajadás fölött, és az er falával párhuzamosan helyezkedjen el. Vena femoralis való behatolás esetén a katéternek az érfallal párhuzamosan kell futnia és nem érheti el a jobb pitvar.
- Veszély: A beavatkozást végzőnek tisztában kell lennie a centrális vénás katéterezés komplikációival, pl. az ér-, pitvar-, vagy kamraperforáció okozta szívtamponád, pleurális vagy mediastinális sértések, levegő- vagy katéterembolizáció, a katéter elzáródása, a ductus thoracicus sérülése, bacteraemia, septicaemia, thrombosis, véletlen artériai

punkciója, idegsérülés, haematoma, haemorrhage, és dysrhythmia.

- Figyelmeztetés: ne alkalmazzon túlzott erőt a vezetődrót és a katéter kihúzása során. Ha a kihúzás során nehézségek lépnek fel, végezzen mellkas-röntgenvizsgálatot és kérjen konzultációt.
- Veszély: A beavatkozást végzőnek tisztában kell lennie, hogy a centrális vénás punkciós helyen nyitott tük, katétereik valamint a szerek véletlen szétesztéséhez köszönhetően okozhat. Ennek kockázatát csökkentendő kizárolag meghibásított Luer-Lock csatlakozókat használjon ezen eszközzel és a katéterrel történő manipulációjál kövesse a légembolizáció elkerülésére szolgáló kórházi előírásokat.
- Figyelmeztetés: a vezetődrót jobb vagy bal szívfelé jutása dysrhythmia, jobb szár blokkot,¹⁰ valamint érfali, pitvari vagy kamrai pericarditis okozhat.
- Figyelmeztetés: Abeavatkozást végzőnek tisztában kell lennie annak veszélyével, hogy a vezetődrót elakadhat a keringési rendszerbe beülített eszközökben (pl. vena cava filterek, sztentek). Akáteres beavatkozás előtt a beteg körötröntgenetét ellenőrizve derítse fel az esetleges implantátumokat. A behélyezett rugalmas vezetődrót hosszát különös körültekintéssel kell kiválasztani. A keringési rendszerben található implantatumban esetén a vezetődrót elakadásának elkerülése érdekében javasolt a katéteres beavatkozást közvetlen megfigyelés mellett végezni.¹
- Figyelmeztetés: a HIV (Humán Immunhiány Virus) és egyéb, vörrel terjedő kórokozóknak való kitettség kockázata miatt valamennyi beteg vizsgálata és ellátása során javasolt rutinszerűen betartani az általános vér- és testnedtekkel kapcsolatos óvintézkedéseket.
- Figyelem: Abent 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 katétert elmozdulását felismerni.
- Figyelem: Csak röntgenvizsgállal állapotható meg, hogy a katéter beér-e a pitvarba és párhuzamosan helyezkedik-e el az érfallal. Ha a katéter helyzete megváltozik, azonnal végezzen röntgenvizsgálatot a katéterhegy helyzetének ellenőrzésére.
- Figyelem: Vér minta vétele esetén ideiglenesen zárja le a csatlakozókat, melyeken keresztül az oldatokat infundálja.
- Figyelem: Még a kiszáradt 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 katétert elmozdulását felismerni.
- Figyelem: A kiszáradt katétereket rendszeresen ellenőrizni kell: a megfelelő átáramlást, a kötés biztonságosságát, a katéter megfelelő helyzetét, és a Luer-Lock csatlakozókat. A kiszáradt katétereket a katéter felületén. Aceton alkalmazhat a bőrön, de a kötés feltétele előtt a bőrnek teljesen meg kell száradnia. Alkohol: Ne használjon alkoholt a katéter felületének leáztatására, vagy az ájtáratot. Aceton alkalmazhat a bőrön, de a kötés feltétele előtt a bőrnek teljesen meg kell száradnia. Alkohol: Ne használjon alkoholt a katéter felületének leáztatására, vagy az ájtáratot. Aceton alkalmazhat a bőrön, de a kötés feltétele előtt a bőrnek teljesen meg kell száradnia. Nagy memnységű alkoholt tartalmazó gyógyszerek beadásakor körültekintően járjon el. A kötés feltétele előtt a bőrnek az alkoholt teljesen meg kell száradnia.
- Figyelem: Egyes, a behatolási ponton használt dezinficiensek olyan oldósereket tartalmaznak, melyek károsíthatják a katéter anyagát. A kötés feltétele előtt ellenőrizze, hogy a bőr megszárad.
- Figyelem: 10 ml-esnél kisebb feckendővel való átöblítés vagy elakadásmentesítés intraluminális szívárgást vagy a katéter rupturáját okozhatja.⁸

Ajánlott eljárás:

Steril technikát alkalmazzon.

1. **Figyelem:** Helyezze a beteget Trendelenburg helyzetbe, ami csökkenti a légembolzáció veszélyt. Femorális behatolás esetén a beteg feküdjön a hátán.
2. Megfelelő módon készítse elő és izolálja a behatolási pontot.
3. Szűrja meg a bőrt a megfelelő tüvel (25G vagy 22 G). A tük kidobását segíti a SharpsAway tükidobó párná, melybe használattal után a tük bele lehet szürni. A beavatkozás végén dobja ki a párnt. **Figyelem!** A párna való beszúrás után ne használja újra a tüket, mivel a párna anyaga rátapadhat a tü hegycére.
4. Készítse elő a katétert a bevezetésre: öblítse át az összes lument és helyezze fel az injekciós sapkákat a megfelelő csövekre. A legdisztránsabb helyet hagyja sapka nélkül, itt kell a vezetődrótot bevezetni. **Veszély:** Ne változtassa a katéter hosszát.
5. Lokalizálja a központi venát a 22 G-s tüvel és feckendővel.
6. Vezesse az introducer katétert / tü a feckendővel a vénahez a lokalizáló tü mellett és aspiráljon. Távolítsa el a lokalizáló tü, és húzza vissza a tü az introducer katéterről. Ha a tü eltávolítása után nem látható a véna szabad áramlását, csatlakoztasson feckendőt a katéterhez és szívjon fel, amíg megfelelő véna áramlást nem tapasztal. **Figyelem:** A vér színe nem minden esetben megbízható mutatója a véna eredetnek.¹⁶ Ne tegye vissza a katétert! Avéletlenanteríásbevezetés veszélye miatt kalibrált nyomásérzékelő hullámformája segítségével ellenőrizze a szerek behelyezését. (lásd 2. ábra).
7. A hemodinamikai monitordiagnosztikai használt eszközök nem áll rendelkezésre a véna bevezetés ellenőrzésére, távolítsa el a feckendőt és vizsgálja meg az áramlás pulzálását. A pulzáló áramlás általában az artériás bevezetés jelzéje.
8. A két részből álló Arrow Advancer segítségével vezesse előre a rugalmas vezetődrótot a vezetődrót introducer tüvagy katéteren keresztül a vénahez, a megfelelő mélységgig. A "J"-tű előretolásakor enyhén csavarva a vezetődrót lehetszűkítő. **Figyelem:** Ne vágja a rugalmas vezetődrótot más hosszúságúra. Ne húzza vissza a rugalmas vezetődrótot a tüvel nem párhuzamosan, hogy elkerülje a vezetődrót elmentését vagy megsérülést.
9. A két részből álló Arrow Advancer használata utasítása:
• Hüvelykujjal húzza be a rugalmas vezetődrótot az Arrow Advancer-be, ezzel kiegynésette a "J"-végződést (lásd 3. és 4. ábra). A vég kiegynésetése után a rugalmas vezetődrót bevezetésre kész. A vezetődrótot lévő centiméter beosztás a "J"-végől indul, egy vonal van 10 cm-nél, kettő 20 cm-nél, három 30 cm-nél.
10. Rögzítse a csöket a katétert ideiglenesen.
11. A katéteren lévő cm beosztás, mint referencia segítségével vezesse a katétert a megfelelő helyre. A cm beosztás a katéter hegycére indul. Ajelzések: (1)számos 5, 15, 25, stb.; (2) csíkok: minden csík 10 cm-t jelent, egy csík 10 cm-nél, 2 csík 20 cm-nél, stb.; (3) pontok: cm-enként helyezkednek el.
12. Tartsa a katétert a kívánt mélységen és távolítsa el a rugalmas vezetődrótot. Ez az Arrow katéter szabadon tolható a rugalmas vezetődrót előre, ha ellenállást tapasztal a katéter behelyezése után a vezetődrót eltávolításakor, a vezetődrót vége meghajlthatott a katéteren kívül, az ében (lásd 5. ábra). Ilyen esetben a rugalmas vezetődrótban való visszahúzás túlzott erőhatással járhat, ami a vezetődrót töretét okozhatja. Ha ellenállást tapasztal, húzza vissza a katétert a vezetődróthoz képest kb. 2-3 cm-rel, majd próbálja meg eltávolítani a rugalmas vezetődrót és a katétert egyben. **Figyelem:** Bár a rugalmas vezetődrót eltörésének esélye kicsi, a beavatkozást végző szakemberek 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 feckendő minden csőhöz és alkalmazzon szívást, amíg a vénahez nem tapasztalja. Csatlakoztassa a csöveget a megfelelő Luer-Lock csatlakozókhöz. A nem használt csatlakozókat „lezárhatja” injekciós sapkákkal a körházi előírásoknak megfelelően. A szereleken csapol találhatóak az áramlás elzárására a csövek és injekciós sapkák cseréjéhez. **Figyelem:** A szerelék nagy nyomás okozta sérüléseinél elkerülés érdékelné, egy-egy lumen átmossára előtt minden rajta lévő csapot ki kell nyitni.
15. Rögzítse és kösse át a katétert ideiglenesen.
16. Abehelyezés után azonnal röntgenen ellenőrizze a katéter hegycéket. **Figyelem:** A röntgenvizsgálatnak a katétert a mediastinum jobb oldalán, a vena cava superiorban, disztrális végével a vénafallal párhuzamosan, a vena azygos vagy a carina tracheae (amellyik jobban látszik) magasságában végződve kell ábrázolnia. Ha a katéter vége nem így helyezkedik el, igazítja meg, majd újabb vizsgállattal ellenőrizze a katétert elhelyezkedését.
17. Rögzítse a katétert a betegre. Elsődleges öltési helynek egy háromszög alakú, belső öltési gyűrűvel és szármakkal rendelkező csatlakozót használjon. Egyes kiték tartalmaznak katéterfogót és kapcsot, ezeket szükség esetén mint másodlagos öltési helyeket használhatja. **Figyelem:** Ne öltön követlenül a katéter különböző felületeire, hogy csökkentse a katéter sérülésének vagy elszorításának veszélyét.

lévő cm beosztás segítségével állítsa a betültetés mélységét a bent maradó katéter kívánt értékére.

9. Szike segítségével növelte meg a bőrön ejtett bemetszést akkorára, hogy a szövettágitót be tudja vezetni. Tartsa helyben a rugalmas vezetődrót és távolítsa el a bevezetőről. **Figyelem:** Ne vágjon bele a vezetődrótra. A szövettágitó segítségével nagyobbítja meg a behatolási pontot. **Veszély:** Ne hagyja rögzítettettkatéterként, beültetve szövettágitót. Ezellenminimálisra csökkenthető az érfali perforáció esetleges veszélye.

10. Fűsse a többlumenű katétert hegyét a rugalmas vezetődrótra. A megfelelően erős fogáshoz a vezetődrót elegáns hosszának túl kell nyúlnia a katéter csatlakozóján. Fogja meg a bőr közéjében, majd tolja előre a katétert a vénahez csavaró mozdulattal. **Figyelem:** Ha része a szettnek, a katéter szorítóját és kapcsát nem szabad a vezetődrót eltávolítása előtt a katéterhez csatlakoztatni.

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

12. Tartsa a katétert a kívánt mélységen és távolítsa el a rugalmas vezetődrótot. Ez az Arrow katéter szabadon tolható a rugalmas vezetődrót előre, ha ellenállást tapasztal a katéter behelyezése után a vezetődrót eltávolításakor, a vezetődrót vége meghajlthatott a katéteren kívül, az ében (lásd 5. ábra). Ilyen esetben a rugalmas vezetődrótban való visszahúzás túlzott erőhatással járhat, ami a vezetődrót töretét okozhatja. Ha ellenállást tapasztal, húzza vissza a katétert a vezetődróthoz képest kb. 2-3 cm-rel, majd próbálja meg eltávolítani a rugalmas vezetődrót és a katétert egyben. **Figyelem:** Bár a rugalmas vezetődrót eltörésének esélye kicsi, a beavatkozást végző szakemberek 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 feckendő minden csőhöz és alkalmazzon szívást, amíg a vénahez nem tapasztalja. Csatlakoztassa a csöveget a megfelelő Luer-Lock csatlakozókhöz. A nem használt csatlakozókat „lezárhatja” injekciós sapkákkal a körházi előírásoknak megfelelően. A szereleken csapol találhatóak az áramlás elzárására a csövek és injekciós sapkák cseréjéhez. **Figyelem:** A szerelék nagy nyomás okozta sérüléseinél elkerülés érdékelné, egy-egy lumen átmossára előtt minden rajta lévő csapot ki kell nyitni.

15. Rögzítse és kösse át a katétert ideiglenesen.

16. Abehelyezés után azonnal röntgenen ellenőrizze a katéter hegycéket. **Figyelem:** A röntgenvizsgálatnak a katétert a mediastinum jobb oldalán, a vena cava superiorban, disztrális végével a vénafallal párhuzamosan, a vena azygos vagy a carina tracheae (amellyik jobban látszik) magasságában végződve kell ábrázolnia. Ha a katéter vége nem így helyezkedik el, igazítja meg, majd újabb vizsgállattal ellenőrizze a katétert elhelyezkedését.

17. Rögzítse a katétert a betegre. Elsődleges öltési helynek egy háromszög alakú, belső öltési gyűrűvel és szármakkal rendelkező csatlakozót használjon. Egyes kiték tartalmaznak katéterfogót és kapcsot, ezeket szükség esetén mint másodlagos öltési helyeket használhatja. **Figyelem:** Ne öltön követlenül a katéter különböző felületeire, hogy csökkentse a katéter sérülésének vagy elszorításának veszélyét.

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

- A rugalmas vezetődrót eltávolítása és a szükséges csövek csatlakoztatása és rögzítése után nyissa ki a gumielzáró szárnnyait és úgy helyezze el a katéteren, hogy a hegy megfelelő lokalizációját biztositsa. (lásd 6. ábra).
 - Pattintsa a merev kapcsot a katéter elsorítóra (7. ábra).
 - Rögzítse a katétert a beteghez a katéter kapocs bőrhöz öltésével, használva a számyakat, hogy csökkentse a katéter elmozdulásának veszélyét (8. ábra).
18. Kölcsön át a punkció helyét a kórházi előírásoknak megfelelően. **Figyelem: Abevezetéshelyétrendszeresen, aszeptikus 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 katéterembolizáció veszélye miatt a katéter elvágása nem ajánlott.

A katéter eltávolítása:

1. **Figyelem: Fektesse hátára 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 alevő centrális vénás rendszerevaló bejutására 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 kilep, levegőt átnem ereszti (pl. Vaseline-es) gézlapppal gyakorljon nyomást a behatolási pontra. Mivel a bevezető csatornán keresztül a levegő bejuthat, szorítással a katéter behelyezés idejétől függően legalább 24-72 óráig tartsa a bevezetési ponton.^{1,2,3,29,33}
4. A katéter eltávolítása után győződjön meg, hogy az egész katétert eltávolította.
5. Dokumentálja a katéter eltávolítását.

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

* 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 con superficie antimicrobica ARROWg^{ard}

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^{2,3,4,7,9,22,28} che può provocare perforazione e tamponamento cardiaco.^{2,3,4,7,22,28} Sebbene il tamponamento cardiaco causato da effusione pericardica sia inconsueto, è tuttavia associato ad un alto tasso di mortalità.³⁰ 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.²⁸ La posizione effettiva della punta del catetere permanente deve essere confermata mediante radiografia dopo l'inserimento.^{2,3,7,22,28,31} I cateteri per vena centrale devono essere collocati nella vena cava superiore^{2,3,4,7,9,22,34} sopra la congiunzione della stessa con l'atrio destro e parallelamente alle pareti del vaso,^{15,34} in modo che la punta distale si trovi ad un livello superiore rispetto alla vena azygos 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.

Superficie antimicrobica ARROWg^{ard}: il catetere antimicrobico Arrow consiste del catetere standard di nostra produzione in poliuretano, dotato di punta BlueFlexTip, con l'aggiunta di un trattamento esterno antimicrobico della superficie. La notevole attività antimicrobica associata al catetere a tre lumi da 7 Fr. ARROWg^{ard} è stata dimostrata nei seguenti modi:

- L'importante attività antimicrobica associata al catetere Arrow è stata dimostrata usando dosaggi biologici su zone di inibizione contro i seguenti organismi^{23:}

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- L'inibizione da contatto di crescita microbica sulla superficie del catetere Arrow è stata dimostrata contro organismi comunemente associati ad infezioni nosocomiali, quali ad esempio lo *Staphylococcus epidermidis* e lo *Staphylococcus aureus*.²³

- L'attività antimicrobica sulla superficie del catetere durante la sua manipolazione e collocazione è stata dimostrata *in situ* in un numero limitato di studi su animali.¹³

- Il catetere ARROWg^{ard} ha dimostrato una notevole riduzione del tasso di colonizzazione batterica lungo il catetere in un numero limitato di studi su animali.¹³

- Uno studio clinico randomizzato di previsione su 403 inserimenti di catetere in pazienti adulti ricoverati in unità di terapia intensiva medicochirurgica ha dimostrato che i cateteri antimicrobici venivano colonizzati in percentuale inferiore al 50% rispetto ai cateteri di controllo ($p=0,003$) e provocavano batteriemia correlata all'impianto in percentuale inferiore all'80% ($p=0,02$) rispetto ai cateteri di controllo.²¹

- Nei ratti, i cateteri antimicrobici Arrow hanno mantenuto un'attività antibatterica con zone d'inibizione di 4 - 10 mm contro lo *Staphylococcus aureus* e l'*Escherichia coli* a 10 giorni dall'impianto.²³

- Sono stati ottenuti dati completi relativi a 403 cateteri (195 cateteri di controllo e 208 cateteri antimicrobici) in 158 pazienti. In qualche caso i cateteri di controllo estratti da pazienti a cui era stata somministrata una terapia sistematica con antibiotici avevano mostrato attività superficiale di basso livello non correlata alla durata dell'impianto del catetere (zona media di inibizione \pm DS, $1,7 \pm 2,8$ mm); invece i cateteri antimicrobici hanno mostrato in maniera uniforme attività superficiale residua (zona media di inibizione, $5,4 \pm 2,2$ mm, $P < 0,002$), ridottasi dopo periodi prolungati *in situ*. È stata riscontrata attività antimicrobica con cateteri antimicrobici *in situ* per un massimo di 15 giorni.²¹

- I cateteri antimicrobici Arrow hanno prodotto ampie zone di inibizione *in vitro* (da 10 a 18 mm) contro i seguenti batteri:

Staphylococcus aureus

resistente alla meticillina

Staphylococcus aureus

resistente alla gentamicina/metecillina

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans



A 7 giorni dall'impianto i cateteri avevano mantenuto zone di imbibizione di 6 - 7 mm contro lo *Staphylococcus aureus*.¹³

- L'attività antibatterica era stata mantenuta contro lo *Staphylococcus epidermidis* (concentrazione batterica 10⁶) da segmenti sottocutanee di cateteri con superficie antimicrobica ARROWgard per almeno 120 ore ed in alcuni casi per un massimo di 520 ore dall'inserimento dei cateteri in pazienti cardiaci chirurgici (sia nel caso di cateteri a due che a tre lumi). Nei cateteri a tre lumi da 7 Fr, la zona di imbibizione oscillava da 2,5 a 10 mm a 500 ore dall'impianto.¹

Se l'ammontare totale di sulfadiazina argentica e clorexidina contenuto nella superficie antimicrobica fosse rilasciato dal catetere in dose singola, i livelli di argento, sulfadiazina e clorexidina riscontrati nel sangue sarebbero minori dei livelli trovati nel sangue dopo l'uso clinico di questi preparati, negli stabiliti dosaggi di sicurezza, come somministrati attraverso le membrane mucose e l'epidermide.¹¹

La potenziale esposizione dei pazienti ai due agenti (sulfadiazina argentica e clorexidina), presenti sulla superficie antimicrobica, è notevolmente inferiore all'esposizione osservata quando tali composti vengono usati su ustioni, ferite cutanee o come irriganti delle mucose.¹¹

Nessun effetto collaterale di natura tossicologica è stato associato all'uso clinico di questa superficie antimicrobica, anche nei casi di impianto in pazienti sensibili ai sulfamidici che non erano tuttavia consapevoli della loro sensibilità.¹¹ Tuttavia, è stato riportato che il catetere antimicrobico ARROWgard Blue ha causato gravi reazioni anafilattiche in un numero limitato di pazienti in Giappone e nel Regno Unito (il primo caso è stato riportato nel maggio 1996). Per ulteriori informazioni fare riferimento alla sezione Controindicazioni.

Indicazioni per l'uso:

Il catetere multilume permette l'accesso venoso alla circolazione centrale. La superficie antimicrobica ARROWgard è indicata per proteggere contro le infezioni correlate alla presenza del catetere.

Il catetere non è indicato per essere usato nel trattamento di infezioni già in atto né come sostituto al posto di un catetere tunnelizzato in pazienti che richiedono una terapia a lungo termine. Uno studio clinico indica che le caratteristiche antimicrobiche del catetere possono non essere efficaci quando il catetere viene utilizzato per somministrare la nutrizione parenterale totale.⁶

Controindicazioni:

Il catetere antimicrobico ARROWgard Blue è controindicato in pazienti con ipersensibilità nota di clorexidina acetato, alla sulfadiazina argentica e/o ai sulfamidici. È stato riportato che il catetere antimicrobico ARROWgard Blue ha causato gravi reazioni anafilattiche in un numero limitato di pazienti in Giappone e nel Regno Unito (il primo caso è stato riportato nel maggio 1996). Non sono stati riportati casi di ipersensibilità negli Stati Uniti. Fin dalla sua introduzione nel 1990 fino all'ottobre 1999, sono stati riportati in tutto il mondo 20 casi di possibile ipersensibilità, di cui 17 casi si sono verificati in individui di origine giapponese abitanti in Giappone. La letteratura scientifica indica che su individui di origine giapponese si sono verificate simili reazioni anafilattiche a seguito della somministrazione locale di clorexidina.^{12,14,19,20,25,26,31,35} **Rimuovere immediatamente il catetere se, dopo il suo inserimento, si riscontrassero reazioni sfavorevoli.**

Categorie di pazienti speciali:

Non sono stati condotti studi controllati sull'uso di questo prodotto in donne gravidate,²⁴ pazienti pediatrici o neonati e in pazienti con ipersensibilità nota ai sulfamidici, eritema multiforme e deficienza

da sindrome di Stevens-Johnson.¹¹ Occorre valutare i benefici di questo catetere contro ogni possibile rischio.

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'avere lasciato aperti aghi o cateteri nei siti di iniezione nella vena centrale o come conseguenza di scollegamenti involontari. Per ridurre il rischio di scollegamenti, 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 destra¹⁰ e perforazione della parete dei vasi, degli altri 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.⁸

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.). Viene fornito un contenitore SharpsAway per lo smaltimento degli aghi. Dopo l'uso, premere gli aghi nella schiuma e, al termine della procedura, gettare l'intero contenitore. **Precauzione: non riadoperare gli aghi che siano stati riposti nel contenitore per lo smaltimento, in quanto è possibile che le estremità siano contaminate da particelle che vi hanno aderito.**
4. Preparare il catetere per l'inserimento irrigando ciascun lume con un'iniezione 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.¹⁶**

Non reinserirre 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).

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.

Tecnica alternativa:

L'ago introduttore può essere usato nella maniera standard come alternativa al gruppo catetere/ago.

7. 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 sussurratura 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.

Tecnica alternativa:

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 introduttore. **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'iniezione 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 aygos 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 (laddove forniti):

- Dopo aver estratto la guida metallica a molla e collegato o bloccato le 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 ricontrillare 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 sito per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di permanenza del catetere nel corpo.^{17,27,29,33}
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

NO

ARROW

Sentralt venekateter med multilumen og ARROWgard antimikrobiell overflate

Sikkerhets- og effektivitetshensyn:

Må ikke brukes hvis pakken har vært åpenet eller er skadet. **Avarsle: Les alle pakkeinnteggene, advarslene, forholdsreglene og instruksjonene før 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. Prosedyren må utføres av opplært personell som er godt kjemt 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^{2,3,4,7,9,22,28}, som kan føre til hjerteperforering og tamponade.^{2,3,4,7,22,28} Selv om hjertetamponade sekundært til perikardial effusjon er uvanlig, er det hoy mortalitet assosiert med dette.³⁰ Praktikere som setter inn sentrale venekatetre, må være klar over denne potensielt fatale komplikasjonen for de setter kateteret for langt inn i forhold til patientens storrelse.

Ingen spesiell bane- eller katertype er unntatt fra denne potensielt fatale komplikasjonen.²⁸ Den faktiske posisjonen av spissen på det permanente katetret bør beskrives ved rontgen etter innsettingen.^{2,3,7,22,28,31} Sentrale venekatetre bør plasseres i superior vena cava^{2,3,4,7,9,22,34} over forgreningen til hoyre forkammer og parallelt med karveggen^{15,34} og dens distale spiss plassert på et nivå over enten venaazygos eller carina/trachea, selv 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 nøye.

ARROWgard antimikrobiell overflate: Det antimikrobielle katetret fra Arrow består av vårt standard polyuretanekateter med Blue FlexTip, pluss en antimikrobiell overflate. Betydelig antimikrobiell aktivitet forbundet med 7 F katetret ARROWgard med trippellumen er påvist på følgende måter:

- Betydelig antimikrobiell aktivitet forbundet med katetret fra Arrow er påvist ved bruk av biologiske metoder med hemmingssoner overfor følgende organismer²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Kontakthemmning av mikrobiell vekst på katetrets overflate er påvist overfor organismer som vanligvis forbindes med nosokomiale infeksjoner, f.eks. *Staphylococcus epidermidis* og *Staphylococcus aureus*.²³

- Antimikrobiell aktivitet på katetrets overflate under håndtering og innsetting er påvist *in situ* i begrensede dyrestudier.¹³

- Katetret ARROWgard har vist seg å ha en betydelig redusert grad av bakteriekolonisering langs katetret i begrensede dyrestudier.¹³

- En prospektiv, randomisert klinisk studie som omfattet innsetting av 403 katetre hos voksne pasienter ved en medisinsk/kirurgisk intensivavdeling, viste at det var 50 % mindre sannsynlighet for bakteriekolonisering på antimikrobielle katetre i forhold til på kontrollkatetrene ($p=0,003$), og 80 % mindre sannsynlighet for kateterrelatert bakteriemi ($p=0,02$).²¹

- Antimikrobielle katetre fra Arrow opprettholdt en antimikrobiell aktivitet med hemmingsoner på 4–10 mm overfor *Staphylococcus aureus* og *Escherichia coli* etter 10 dagers implantasjon i rotter.²³

- Det ble innhentet fullstendige data for 403 katetre (195 kontrollkatetre og 208 antimikrobielle katetre) hos 158 pasienter. Kontrollkatetre som ble fjernet fra pasienter som mottok systemisk antibiotikabehandling, viste av og til lave nivåer av overflateaktivitet som ikke var relatert til tiden katetret hadde vært innsatt (gjennomsnittlig hemmingszone \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm). I motsetning til dette viste antimikrobielle katetre jevn over en restaktivitet (gjennomsnittlig hemmingszone \pm SD, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), som avtok etter lengre perioder *in situ*. Antimikrobiell aktivitet ble påvist med antimikrobielle katetre som hadde vært i kroppen så lenge som 15 dager.²¹

- Antimikrobielle katetre fra Arrow sørget for store hemmingssoner *in vitro* (10–18 mm) overfor følgende mikrober:

Meticillinresistente
Staphylococcus aureus
Gentamicin-/meticillinresistente
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Etter 7 dagers implantasjon opprettholdt katetrene hemmingssoner på 6–7 mm overfor *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antimikrobiell aktivitet ble opprettholdt overfor *Staphylococcus epidermidis* (10^6 bakteriekonsentrasjon) ved hjelp av subkutane segmenter fra det antimikrobielle katetret ARROWgard i minst 120 timer, og i noen tilfeller opptil 520 timer, etter innsetting av katetret hos pasienter med hjertekirurgi (både katetre med dobbellumen og trippellumen). Størrelsen på hemmingssonen varierte fra 2,5 til 10 mm ved 500 timer ved bruk av 7 F katetre med trippellumen.¹

Hvis den totale mengden av sølv-sulfadiazin og klorhexidin på den antimikrobielle overflaten hadde blitt frigjort fra katetret som én enkelt dose, ville de påviste blodnivåene av solv, sulfadiazin og klorhexidin være lavere enn blodnivåene påvist etter klinisk bruk av disse preparatene i etablerte, sikre doser som administreres gjennom slimhinner og hud.¹¹

Pasientens potensielle eksponering for de to preparatene sølv-sulfadiazin og klorhexidin på den antimikrobielle overflaten er betydelig mindre enn eksponeringen når disse preparatene brukes på brannsår og kutane sår eller til skylling av slimhinner.¹¹

Ingen bivirkninger av toksikologisk natur har vært forbundet med klinisk bruk av denne antimikrobielle overflaten, selv om katetrene har blitt bruk på pasienter med overfølsomhet overfor sulfonamider, som ikke var klar over denne overfølsomheten.¹¹ Det er imidlertid rapportert at det antimikrobielle katetret ARROWgård Blue har forårsaket alvorlige anafylaktiske reaksjoner hos et begrenset antall pasienter i Japan og Storbritannia (første tilfelle rapportert i mai 1996). Du finner mer informasjon i avsnittet "Kontraindikasjoner".

Bruksindikasjoner:

Arrow multilumen kateter tillater venos tilgang til sentralomlopet. Den antimikrobielle overflaten ARROWgård skal gi beskyttelse mot kateterrelaterte infeksjoner.

Katetret er ikke ment å brukes til behandling av eksisterende infeksjoner eller som erstattning for et tunnelert kateter hos pasienter som krever langtidsbehandling. Én klinisk studie antyder at katetrets antimikrobielle egenskaper ikke nødvendigvis er effektive når katetret brukes til administrering av totalparenteral ernæring.⁶

Kontraindikasjoner:

Det antimikrobielle katetret ARROWgård Blue er kontraindisert for pasienter med kjent overfølsomhet overfor klorhexidinetacet, sølv-sulfadiazin og/eller sulfapreparater. Det er rapportert at det antimikrobielle katetret ARROWgård Blue har forårsaket alvorlige anafylaktiske reaksjoner hos et begrenset antall pasienter i Japan og Storbritannia (første tilfelle rapportert i mai 1996). Det er ikke rapportert om tilfeller av overfølsomhet i USA. Siden produktet ble lansert i 1990 og frem til oktober 1999 er det rapportert om 20 tilfeller av mulig overfølsomhet globalt, og 17 av disse tilfellene forekom hos pasienter av japansk avstamning som var bosatt i Japan. Litteraturen antyder at pasienter av japansk avstamning skal ha hatt lignende anafylaktiske reaksjoner etter administrering av topisk klorhexidin.^{12,14,19,20,25,26,32,35} **Hvis det oppstår bivirkninger etter innsetting av katetret, skal katetret fjernes umiddelbart.**

Spesielle pasientpopulasjoner:

Det er ikke gjennomført kontrollerte studier av dette produktet når det gjelder gravide kvinner,²⁴ barn eller nyfødte, samt pasienter med kjent overfølsomhet overfor sulfonamid, erythema multiforme og Stevens-Johnsons syndrom.¹¹ Fordelene ved bruk av dette katetret må veies opp mot eventuell risiko.

Advarsler og forholdsregler:^{*}

- 1. 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.**
- 2. Advarsel: Ikke plasser kateteret i, eller la det forbl i høyre 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 høyre 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 høyre forkammer.

- 3. Advarsel: Praktikere må være klar over komplikasjonene assosiert med sentrale venekatetre, inkludert hjertetamponade sekundært til karvegg-, atrial- eller ventrikulær perforering, skader på pleura og mediastinum, luftemboli, kateteremboli, kateterokklusjon, lacerasjon av ductus thoracicus, bakteremi, trombose, utløst arteriepuntur, nerveskade, hematom, blodning og dysrytmier.**
- 4. 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.**
- 5. Advarsel: Praktikeren må være klar over mulig luftemboli assosiert med å etterlate åpne nåler eller katetre i sentralvene punkturstedet, eller som en konsekvens av utløst frakobling. For å redusere risikoen for frakobling, bør det bare brukes fast tilstrammede luer-lock-koblinger i forbindelse med dette instrumentet. For å unngå luftemboli, må alt katetervedlikehold utføres i samsvar med sykehusprotokollen.**
- 6. Advarsel: Innføring av foringstråden i høyre hjerte kan medføre dysrytmier, høyre grenblokk,¹⁰ og perforering av karvegg - atriiell eller ventrikulær.**
- 7. Advarsel: Praktikere må være klar over muligheten for at innføringstråden kan sette seg fast av eventuell implantert enhet i sirkulasjonsystemet (for eksempel vena cava-filtre eller stenter). Gjenomgå pasientens historie før kateteriseringen for å vurdere mulige implantater. Vær påpasselig med lengden på fjerføringstråden som innesettes. Hvis pasienten har en implantert sirkulasjonsystem-enhet, anbefaler vi at prosedyrer utføres under direkte visualisering for å redusere risikoen for at foringstråden setter seg fast.¹**
- 8. 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 stilling av pasienter.**
- 9. Forholdsregel: Permanent katetre bør inspiseres rutinemessig for ønsket flowhastighet, bandsjesikkerhet, riktig kateterposisjon og sikker luer-lock-kobling. Bruk centimeter-markeringene for å kontrollere om kateterposisjonen har endret seg.**
- 10. Forholdsregel: Kateterposisjonen kan bare sikres med røntgenundersökelse 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 rønten av brystet for å kontrollere kateterspissposisjonen.**
- 11. Forholdsregel: Når det tas blodprøver, må gjenværende port(er) for infusering av løsninger stenges midlertidig.**
- 12. 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 torke fullstendig for bandsjering. Alkohol: Ikke bruk alkohol til bloting av kateterflatene eller til å rengjøre kateteråpningen. Vær påpasselig ved drypping av medikamenter som inneholder høy**

alkoholkonsentrasjoner. Alkohol må alltid tørke 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 sprøyte mindre enn 10 mL for irrigering eller fjerning av blodklumper fra et okkludert kateter kan medføre intraluminal lekkasje eller kateterruptur.*

Anbefalt framgangsmåte:

Bruk steril teknikk.

1. Forholdsregel: Legg pasienten i Trendelenburg-aposisjon, 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 lokaledøvelse i huden med ønsket nål (25 Ga. eller 22 Ga. nål). En SharpsAway-engangsoks leveres for kassering av nåler. Skyv nålene ned i skumgummien etter bruk. Kasser hele boksen når du er ferdig med prosedyren. **Forsiktig! Bruk ikke nålene igjen etter at de er lagt i boksen. Det kan være partikler festet til nålespissen.**

4. Klargjør kateteret til innsetting ved å skylle hver lumen og sette klemmer eller feste injeksjonshetter 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 sprøyte.

6. Sett innføringskateteret/nålen med påføyet sprøyte inn i venen langs lokaliseringsnålen og aspirer. Fjern lokaliseringsnålen. Trekk nålen ut av innføringskateteret. Hvis det ikke observeres flow av venos blod etter at nålen er fjernet, settes sprøyten på kateteret og aspirer til det er etablert god venos blodflow. **Forholdsregel: Fargen på det aspirerte blod er ikke alltid en pålitelig indikator på venos tilgang.¹⁶ Ikke sett inn nålen i innføringskateteret på nytt.** På grunn av muligheten for utilsikt arteriell plassering, kontrolleres venos tilgang via en kurveform, oppnådd ved en kalibrert trykktransdusser (se Fig 2).

Hvis det hemodynamiske overvåkningsutstyret ikke er tilgjengelig for transdusering av en sentralvenos kurveform, frakobles sprøyten og pulsatil flow kontrolleres. Pulsatil flow er vanligvis en indikator på utilsikt arteriell punktur.

Alternativ teknikk:

Innføringsnålen kan brukes på standard måte som et alternativ til en kateter/nål-enhet.

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 knutting av eller skade på fôringstråden.**

Todelt Arrow Advancer – Bruksanvisning:

- Bruk tommelen og rett ut J-en ved å trekke tilbake fôringstråden inn til 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 inførte 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 forblí på plass som et permanent kateter. Derved reduseres risikoen for mulig karveggerperforering.**

10. Skyv spissen på multilumen-kateteret over fôringstråden. Tilstrekkelig fôringstråldeling må stikke ut av mufteenden på kateteret for å kunne holde et fast grep om fôringstråden. Grip nær huden og for kateteret inn i venen med en forsiktig vridningsbevegelse. **Forholdsregel: Hvis kateterklemme og festeannordning følger med, må disse ikke festes til kateteret før fôringstråden er fjernet.**

11. Bruk centimetermerkene på kateteret som referansepunkter for plasseringen og for kateteret videre til den endelige permanente posisjonen. Alle centimetermerker begynner ved kateterispissen. 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 overdrive 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 på 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 lumenplasseringen ved å feste en sprøyte til hver skjøteslange og aspirere til det observeres fri flow av venos blod. Koble alle skjøteslangene til den/de aktuelle luer-lock-slangen(e) etter behov. Ubrukte porter kan "läses" gjennom injeksjonshetten(e) med standard sykehushprotokoll. Sideklemmene på skjøteslangene har som formål å okkludere flow gjennom hver lumen under endringer av slange og injeksjonshet.

Forholdsregel: For å minimere risikoen for skade på skjøteslagene på grunn av for stort trykk,

må hver klemme være åpen før infusing gjennom det aktuelle lumenet.

15. Sikre og klargjøre kateteret midlertidig.
16. Ta røntgen av brystet umiddelbart etter innsettingen for å kontrollere kateterspissposisjonen. **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 entenazygosvenen 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 grenmufflen med innebygd suturing og sidevinger som primært sutursted. I kateteriseringssett der kateterklemme og festeaneordning følger med, skal disse brukes som sekundært sutursted, 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 fjærforingstråden har blitt fjernet og de nødvendige slangene har blitt sammenkoblet eller låst, spres vingene på gummiklemmen 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 suturere kateterklemmen og festeaneordningen til huden samtidig. Bruk sidevingene for å minimere risikoen for katetervandring (se Fig. 8).
18. Sett forbinding på punkturstedet i følge sykehusprotokollen. **Forholdsregel:** Vedlikehold innettingsstedet 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:** For 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 suturstedet. 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 forbinding, 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.^{17,27,29,33}
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 zestaw do cewnikowania żył centralnych z powierzchnią antybakteryjną ARROWg^{ard}

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, sprzętowego 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 przedsioku lub prawej komorze serca (patrz rys. 1).

Tamponada worka osierdziowego: Jak pokazało wielu autorów, umieszczanie cewników mocowanych na stałe w prawym przedsioku, to niebezpieczna praktyka,^{2,3,4,7,9,22,28} która może prowadzić do przeklucia serca i tamponady.^{2,3,4,7,22,28} Choć tamponada serca w wyniku wylania do worka osierdziowego jest rzadka, towarzyszy jej wysoki współczynnik śmiertelności.³⁰ Lekarze umieszczający cewniki w złyach centralnych muszą zdawać sobie sprawę z potencjalnie śmiertelnych powikłań posunięcia cewnika zbyt daleko w stosunku do rozmiarów pacjenta.

Zadna droga dostępu ani typ cewnika nie jest wolny od tych potencjalnie śmiertelnych powikłań.²⁸ Faktyczne położenie czubka cewnika mocowanego na stałe powinno być potwierdzone zdjęciem Rtg po wprowadzeniu go.^{2,3,7,22,31} Cewniki do cewnikowania żył centralnych należy umieszczać w zyle głównej górnej^{2,3,4,7,9,22,34} nad połączeniem z prawym przedsiokiem i równolegle do ściany naczynia,^{15,34} 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 przedsioku, 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.

Powierzchnia antybakteryjna ARROWg^{ard}: Cewnik antybakteryjny Arrow składa się z naszego standardowego cewnika poliuretanowego z końcówką Blue FlexTip, poddanego dodatkowej obróbce powierzchni. Znacząca aktywność antybakteryjna cewnika trójświatłowego 7 Fr. ARROWg^{ard} wykazano na następujące sposoby:

- Znacząca aktywność antybakteryjną cewnika Arrow wykazano obserwując zahamowanie wzrostu następujących organizmów²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- Wykazano zahamowanie wzrostu drobnoustrojów na powierzchni cewnika Arrow w przypadku organizmów powszechnie wiązanych z występowaniem zakażeń szpitalnych, np. *Staphylococcus epidermidis* oraz *Staphylococcus aureus*.²³

- W ograniczonych badaniach *in situ*, na zwierzętach wykazano aktywność antybakteryjną powierzchni cewnika.¹³

- Cewnik ARROWg^{ard} znaczco zmniejsza tempo rozwoju kolonii bakteryjnych na cewniku, ograniczona ilość badań na zwierzętach.¹³

- Randomizowane badanie kliniczne obejmujące 403 cewniki zalożone u dorosłych pacjentów w oddziałach intensywnej terapii wykazało, że w przypadku cewników antybakteryjnych prawdopodobieństwo ich skolonizowania było o 50% mniejsze niż w przypadku cewników kontrolnych ($p=0,003$), a prawdopodobieństwo wywołania bakteriemia związanej z cewnikiem było o mniejsze o 80% ($p=0,02$).²¹

- Cewniki antybakteryjne Arrow, zalożone u szczurów wykazywały aktywność przeciwbakteryjną po 10 dniach od implantacji w obrębie 4–10 mm wobec *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*.²³

- Otrzymano pełne dane dla 403 cewników (195 cewników kontrolnych i 208 cewników antybakteryjnych) u 158 pacjentów. Cewniki kontrolne od pacjentów poddanych antybiotykoterapii wykazywały niską aktywność na swojej powierzchni, aktywność ta nie zależała od czasu pozostawienia cewnika w ciele pacjenta (średnia strefa zahamowania \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); w przeciwieństwie do cewników z powłoką antybakteryjną, wszystkie wykazywały aktywność na swojej powierzchni (średnia strefa zahamowania \pm SD, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), aktywność ta zmniejszała się przy przedłużaniu okresów *in situ*. W przypadku cewników z powłoką aktywność antybakteryjną obserwowano w czasie aż 15 dni.²¹

- W badaniach *in vitro*, w przypadku bakterii opornych na metycylinę oraz na gentamycynę i metycylinę cewniki Arrow z powłoką antybakteryjną wykazywały strefy zahamowania (o wielkości od 10 do 18 mm):

Oporny na metycylinę

Staphylococcus aureus

Oporny na gentamycynę i metycylinę

Staphylococcus aureus

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

W przypadku *Staphylococcus aureus*,¹³ po 7 dniach od implantacji cewnika strefa zahamowania była wielkości 6-7 mm.

- Aktywność antybakteryjna cewników z powłoką ARROWgård, dwuświatowych i trzyświatowych, u pacjentów kardiochirurgicznych wobec *Staphylococcus epidermidis* (stężenie bakterii 10%) utrzymywała się przez co najmniej 120 godzin, a w niektórych przypadkach do 500 godzin. Rozmiar strefy zahamowania zmieniał się w przypadku cewników trójświatowych 7 Fr. od 2,5 do 10 mm, w badaniu trwającym 500 godzin.¹

Jeżeli całkowita ilość sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny zawarta na powierzchni antybakteryjnej została uwolniona z cewnika w postaci pojedynczej dawki, oznaczane stężenia srebra, sulfadiazyny i chlorheksydyny we krwi byłyby niższe od stężeń oznaczonych po klinicznym zastosowaniu tych związków w ustalonych bezpiecznych dawkach, podawanych przez błony śluzowe i skórę.¹¹

Możliwe narażenie pacjentów na działanie dwóch czynników zawartych w powłoce antybakteryjnej, sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny, jest znacznie mniejsze, niż narażenie występujące, kiedy substancje te są stosowane na oparzenia, na rany skóre albo do sterylizacji błon śluzowych.¹¹

Cewniki były zakładane pacjentom wrażliwym na sulfonamidy i nie byli tej wrażliwości świadomi.¹¹ Pomimo to nie zaobserwowano niepożądanych działań toksykologicznych związanych z klinicznym zastosowaniem powłoki antybakteryjnej. Jakkolwiek zgłoszono przypadki ciężkich reakcji anafilaktycznych wywołanych zastosowaniem cewników antybakteryjnych ARROWgård Blue w ograniczonej liczbie pacjentów w Japonii i w Wielkiej Brytanii (pierwszy przypadek zgłoszono w maju 1996). Dodatkowe informacje znajdują się w części Przeciwwskazania.

Przeznaczenie:

Wieloswiatowe cewniki Arrow umożliwiają dostęp żylny do krążenia centralnego. Powłoka antybakteryjna ARROWgård ma za zadanie ochronę przed zakażeniami związanymi ze zastosowaniem cewnika.

Cewnik nie jest przeznaczony do stosowania w leczeniu istniejących zakażeń, ani w następstwie cewnika do tunelizacji u pacjentów wymagających długotrwałego leczenia. Jedno badanie kliniczne wskazuje, że antybakteryjne właściwości cewnika mogą być nieskuteczne, jeśli jest on stosowany do podawania całkowitego żywienia pozajelitowego.⁶

Przeciwwskazania:

Stosowanie cewnika z powłoką antybakteryjną ARROWgård Blue jest przeciwwskazane u pacjentów, u których stwierdzono nadwrażliwość na octan chlorhexydyny, sól srebrową sulfadiazyny, i/lub sulfonamidy. Po zastosowaniu cewnika ARROWgård Blue odnotowano przypadki wystąpienia ostrych reakcji anafilaktycznych u niewielkiej liczby pacjentów w Japonii i Wielkiej Brytanii (pierwszy przypadek odnotowano w maju 1996 roku). Nie zaobserwano przypadków nadwrażliwości w Stanach Zjednoczonych. Od czasu wprowadzenia cewnika w 1990 roku do października 1999 roku, odnotowano 20 przypadków potencjalnej nadwrażliwości na świecie, w tym 17 przypadków u osób pochodzenia japońskiego mieszkających w Japonii. W literaturze specjalistycznej opisano przypadki wystąpienia podobnych reakcji anafilaktycznych po podaniu chlorhexydyny osob pochodzących z Japonii.^{12,14,19,20,25,26,32,33} Jeżeli po położeniu cewnika wystąpią reakcje niepożądane, należy go natychmiast usunąć.

Specjalne populacje pacjentów:

Nie prowadzono kontrolnych badań stosowania tego cewnika u kobiet w ciąży,²⁴ pacjentów pediatrycznych lub neonatologicznych

oraz u pacjentów ze stwierdzoną nadwrażliwością na sulfonamidy, rumieniem wielopostaciowym oraz zespołem Stevensa-Johnsona.¹¹ Należy rozważyć korzyści ze stosowania tego cewnika z uwzględnieniem wszelkich możliwych zagrożeń.

Ostrzeżenia i uwagi:^{*}

1. Uwaga: Produkt sterylny do jednorazowego użytku. Nie wolno ponownie używać, poddawać żadnym procesom ani ponownie sterilizować. Ponowne użycie produktu może stwarzać ryzyko poważnych obrażeń i/lub zakażenia grożącego śmiercią.
2. Ostrzeżenie: Cewnika nie należy umieszczać ani pozostawiać w prawym przedsioku lub prawej komorze serca. Cewniki zły centralnych należy umieszczać w taki sposób, aby dystalny czubek cewnika znajdował się w górnej żyle głównej (superior vena cava, SVC) powyżej połączenia SVC z prawego przedsioku 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 ściany naczynia i nie wchodził do prawego przedsioku.
3. Ostrzeżenie: Lekarze powinni zdawać sobie sprawę z możliwości powikłań związanych cewnikami żyły centralnej, takimi jak tamponada woreczka osierdziowego wywołana przekluciem ściany naczynia, przedsioku lub komory, obrazem oplucnej i śródpiersiowej, zator powietrny lub zator cewnikiem, zatkanie naczynia cewnikiem, skałeczenie przewodu piersiowego, bakterię, posocznica, zakrzepica, przypadkowe przeklucie tętnicy, uszkodzenie nerwu, krwiak, krwotok 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 naklucia do żyły centralnej lub w konsekwencji niezamierzonego rozłączenia. Aby zapobiec rozłączeniu, w urządzeniu należy stosować połączenia typu Luer-Lock z zaciśnięciem. Należy stosować się do wszystkich zasad szpitala odnośnie zapobiegania powstawaniu zatorów powietrzi podczas pielęgnacji cewnika.
6. Ostrzeżenie: Przejście drutu prowadnicy przez prawe serce może wywołać arytmię, blok gałęzi prawego pęczka¹⁰ i przeklucie ściany naczynia przedsioku lub komory.
7. Ostrzeżenie: Klinicyści muszą zdawać sobie sprawę z możliwości uwijnięcia 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 wszczepów. Należy uważnie kontrolować długość wprowadzonego drutu prowadzącego. Gdy pacjent ma wszczep w układzie krążenia, zaleca się wykonywać cewnikowanie pod bezpośrednią kontrolą obrazowania diagnostycznego, aby zapobiec uwijnięciu drutu prowadnicy.
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 wloty, przez które wprowadzane są roztwory.
 12. **Środki ostrożności:** Alkohol i aceton osłabiają materiały z poliuretanu. Środki rozpylane do przygotowania pola operacyjnego oraz nasączenia wacików nie powinny zawierać acetonu ani alkoholu. Aceton: Nie wolno stosować acetonu na powierzchni cewnika. Aceton można stosować na skórę, lecz musi on wyschnąć całkowicie przed nałożeniem opatrunku. Alkohol: Nie należy używać alkoholu do zamazania 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 wtyaczania cieczy lub usuwania zakrzepu z zamkniętego cewnika może spowodować przeciek ze świata lub rozerwanie cewnika.⁸

Zalecana procedura:

Przestrzegaj zasad zachowania jalowści.

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 plecach.
2. Przygotuj i obłóż odpowiednio miejsce wkładki.
3. Wykonaj bąbel na skórze odpowiednią igłą (rozmiar 22 Ga. lub 25 Ga.). Pojemnik na odpady SharpsAway jest przeznaczony do wyrzucania zużytych igieł. Po użyciu należy wbić igły w piankę. Po zakończeniu procedury należy usunąć cały pojemnik. **Ostrzeżenie:** Nie używać ponownie igieł po tym, jak zostały umieszczone w pojemniku na odpady. Cząstki substancji mogą się przyczepić do czubka igły.
4. Przygotuj cewnik do wprowadzenia przepukując 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 skracać cewnika odcinając go.
5. Odszukaj zylę centralną igłę rozmiaru 22 Ga. i strzykawkę.
6. Wprowadź cewnik/igłę prowadnika z umocowaną strzykawką do zyły obok igły zastosowanej do odnalezienia zyły i aspiru.

Usuń igłę do odnajdywania zyły. Wyjmij igłę z cewnika prowadnika. Jeżeli po wycofaniu igły nie następuje swobodny wypływ krwi zylnej, przyjmocuj strzykawkę do cewnika i aspiruj do czasu pojawienia się dobrego wyprływu krwi zylnej. **Środki ostrożności:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu zylnego.¹⁶ Nie należy powtórnie wprowadzać igły do cewnika prowadnika. Ponieważ istnieje możliwość niezamierzzonego umieszczenia w tleńcach, należy potwierdzić uzyskanie dostępu zylnego obserwując krzywą uzyskaną ze skalibrowanego przekaźnika ciśnienia (patrz rys. 2).

Jeżeli nie jest dostępny sprzęt do monitorowania hemodynamicznego umożliwiający przetwarzanie krzywej zyły centralnej, odłącz strzykawkę i sprawdź, czy występuje przepływ pulsacyjny. Wyprływ tępniący jest zwykle wskazaniem, iż doszło do niezamierzzonego wkładania się w tleńcę.

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 zyły. Wsuń sprężynowy drucik prowadzący do przodu końcówek 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 ściętej 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 końcówek jest wyprostowana, sprężynowy drucik prowadzący jest gotowa do wprowadzenia. Znaczniki centymetrowe odmierzają odległość od końca „J”. Jeden paszek oznacza odległość 10 cm, dwa – 20 cm, a 3 paski – 30 cm.

Technika alternatywna:

Jeżeli właściwsze byłoby zastosowanie zwykłej 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 używana jest wraz z czubkiem w kształcie litery „J”, należy ją przygotować do wprowadzenia nasuwając plastikową rurkę na końcówkę w kształcie litery „J” w celu wyprostowania jej. Następnie posuń sprężynowy drucik prowadzący do pożąданiej głębokości zwykłą techniką.

8. Przytrzymaj sprężynowy drucik prowadzący w miejscu i wyjmij igłę wprowadzającą lub cewnik. **Środki ostrożności:** **Utrzymuj ciągle mocny uchwyt sprężynowego drucika prowadzącego.** Oznaczenia centymetrowe na sprężynowym druciku prowadzącym pozwalają wprowadzić mocowany na stałe cewnik do ciała na żądaną głębokość umieszczenia cewnika.
9. Powiększ miejsce naklucia ostrzem skalpela odwróconym od sprężynowego drucika prowadzącego. **Środki ostrożności:** **Uwazaj, 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 jako cewnika mocowanego na stale.

10. Przesuń czubek cewnika z wieloma światłami nad sprężynowym drucikiem prowadzącym. Na końcu podstawy musi pozostać wystarczający odcinek drutu prowadnicy, aby można było go pewnie uchwycić. Uchwyciwszы niedaleko skóry, wssuwaj zespół lekkim ruchem obrotowym w zły. **Środki ostrożności:** Nie wolno mocować zacisku i elementu do mocowania do czasu wyjęcia sprężynowego drucika prowadzącego.
11. Posuń cewnik w końcowe położenie do zamocowania na stale; oznaczenia centymetrowe stanowią tu punkt odniesienia. Oznaczenia centymetrowe liczne 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 części tego wyrobu został zaprojektowany tak, aby przesuwać się bez oporów wzduż 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 ciągnięcie 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 ustka sprężynowego drucika prowadzącego zdarza się niemalnie rzadko, lekarze muszą pamiętać o możliwości pęknięcia w przypadku zastosowania nadmiernej siły.
13. Po wyjęciu sprężynowego drucika prowadzącego obejrzyj go, aby upewnić się, iż został wyjęty w całości.
14. Sprawdź droźność światła przyjmując strzykawkę do każdego przedłużacza i aspirując do czasu pojawienia się swobodnego wypływu krwi z żylnie. Podłącz wszystkie przedłużacze do odpowiednich przewodów Luer-Lock. Wloty niewykorzystane można zatkać nasadkami inieckymi stosując zwykłe zasady szpitala. Zaciski boczne na przedłużaczach służą do zamknięcia przepływu w każdym przeświecie podczas zmiany przewodów i nasadek iniecknych. **Środki ostrożności:** Aby zapobiec uszkodzeniu przedłużaczy nadmiernym ciśnieniem, przed wlewem należy otworzyć wszystkie zaciski danego światła.
15. Przymocuj cewnik i założь 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 żyle 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 zobaczyć. 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 zacisk 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 zacisku i elementu do mocowania cewnika (jeżeli zostały dołączone):

- Po wyjęciu sprężynowego drucika prowadzącego i podłączeniu lub zablokowaniu odpowiednich przewodów, rozłożyć skrzydełka zacisku cewnika i umieść cewnik w miejscu zapewniającym właściwe położenie czubka (patrz rys. 6).
 - Zatrzasnij sztywny element do mocowania na zacisku cewnika (patrz rys. 7).
 - Przymocuj cewnik do pacjenta przyszywając zacisk 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 zdjąć zacisk cewnika i element mocujący (jeżeli są dołączone).
3. Zabieg należy wykonać zgodnie z zasadami obowiązującymi w danym szpitalu. Nie zaleca się przecinania cewnika ze względu na niebezpieczeństwo 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 zacisku cewnika i podstawowego miejsca na szwy. Należy uważać, by nie przeciąć cewnika. Powoli wyjmij cewnik wysuwając go równolegle do skóry. Kiedy cewnik wchodzi z miejsca wkładu, przyciśnij opatrunk nie przepuszczający powietrza, np. gazę Vaseline. Ponieważ ślad po wprowadzeniu cewnika pozostaje punktem wlotowym 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.^{17,27,29,33}
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 com Superfície Antimicrobiana ARROWg^{ard}

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^{2,3,4,7,9,22,28} que pode dar origem à perfuração cardíaca e tamponamento.^{2,3,4,7,22,28} Apesar do tamponamento cardíaco causado por efusão pericárdica ser pouco comum, existe uma taxa de mortalidade alta associada com o mesmo.³⁰ Os médicos que colocam cateteres venosos centrais devem estar conscientes desta complicaçāo 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 complicaçāo potencialmente fatal.²⁸ A posição exacta da ponta do cateter permanente deve ser confirmada por radiografia executada após a inserção.^{2,3,7,22,28,31} Os cateteres venosos centrais deverão ser colocados na veia cava superior,^{2,3,4,7,9,22,34} acima da sua junção com a aurícula direita e paralelos à parede vascular,^{15,34} 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 gassosas durante intervenções neurocirúrgicas. Contudo, estes procedimentos conduzem a riscos e devem ser supervisionados e controlados com muita atenção.

Superfície Antimicrobiana ARROWg^{ard}: O cateter antimicrobiano Arrow consiste no nosso cateter de poliuretano padrão com Blue FlexTip, mas com um tratamento da superfície exterior antimicrobiana. Foi demonstrada uma actividade antimicrobiana substancial do cateter ARROWg^{ard} 7 Fr. de lúmen triplio das seguintes formas:

- Utilizando ensaios biológicos com estudo da zona de inibição, demonstrou-se uma actividade antimicrobiana significativa associada ao cateter Arrow, contra os seguintes organismos:²³

Escherichia coli (*E.Coli*)
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- A inibição por contacto do crescimento microbiano na superfície do cateter Arrow foi demonstrada contra os organismos normalmente associados a infecções nosocomiais; por ex., *Staphylococcus epidermidis* e *Staphylococcus aureus*.²³

- A actividade antimicrobiana na superfície do cateter durante o manuseamento e colocação foi comprovada *in situ* através de estudos limitados realizados em animais.¹³

- O cateter ARROWg^{ard} demonstrou um decréscimo significativo na taxa de colonização bacteriana ao longo do seu trajecto, em estudos limitados realizados em animais.¹³

- Um ensaio clínico prospectivo e aleatório de 403 introduções de cateteres em doentes adultos, realizado numa UCI médica-cirúrgica, mostrou que os cateteres antimicrobianos possuem uma probabilidade 50% inferior de serem colonizados do que os cateteres de controlo ($p=0,003$), e uma probabilidade 80% inferior de originarem bactériemia relacionada com cateteres ($p=0,02$).²¹

- Os cateteres antimicrobianos Arrow mantiveram a sua actividade antimicrobiana, com zonas de inibição compreendidas entre 4 a 10 mm, contra o *Staphylococcus aureus* e a *Escherichia coli* após 10 dias de implantação em ratos.²³

- Foram obtidos dados completos de 403 cateteres (195 cateteres de controlo e 208 cateteres antimicrobianos) em 158 doentes. Os cateteres de controlo removidos de doentes submetidos a tratamento com antibióticos sistémicos demonstraram ocasionalmente uma baixa actividade de superfície, sem relação com o período de tempo que os cateteres haviam permanecido colocados nos doentes (média da zona de inibição \pm DP, 1,7 mm \pm 2,8 mm); por outro lado, os cateteres antimicrobianos apresentaram de forma uniforme uma actividade de superfície residual (média da zona de inibição, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P<0,002$), que diminuiu após prolongados períodos de implantação dos cateteres. Foi observada actividade antimicrobiana em cateteres antimicrobianos colocados durante períodos de até 15 dias.²¹

- Os cateteres antimicrobianos Arrow produzem, *in vitro*, grandes zonas de inibição (cerca de 10 a 18 mm), contra os seguintes microorganismos:

Staphylococcus aureus resistente à meticilina

Staphylococcus aureus resistente à gentamicina/meticilina

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

Após 7 dias de implantação, os cateteres mantinham zonas de inibição de 6-7 mm contra o *Staphylococcus aureus*.¹³

- Em doentes submetidos a cirurgia cardíaca, a actividade antimicrobiana contra o *Staphylococcus epidermidis* (concentração bacteriana 10%) em fragmentos subcutâneos de cateteres de superfície antimicrobiana ARROWg'ard, manteve-se durante pelo menos 120 horas, em alguns casos até 520 horas, após a introdução dos cateteres (cateteres de lumen duplo e lumen triplo). O tamanho da zona de inibição em cateteres de lumen triplo 7 Fr. variou entre 2,5 e 10 mm às 500 horas pós-introdução.¹

Se a quantidade total de sulfadiazina de prata e clorhexidina existente na superfície antimicrobiana fosse libertada do cateter, numa dose única, os níveis sanguíneos de prata, sulfadiazina e clorhexidina encontrados seriam inferiores aos níveis sanguíneos após a utilização clínica destes compostos nas doses terapêuticas já establecidas, quando administradas através de membranas mucosas ou da pele.¹¹

A exposição potencial dos doentes aos dois compostos, sulfadiazina de prata e clorhexidina, na superfície antimicrobiana é consideravelmente inferior à verificada quando estes compostos são utilizados em queimaduras, feridas cutâneas, ou como irrigantes nas mucosas.¹¹

Não foram associados quaisquer efeitos secundários de natureza toxicológica à utilização clínica desta superfície antimicrobiana, apesar de os cateteres terem sido colocados em doentes com hipersensibilidade às sulfonamidas, mas que desconheciam este facto.¹¹ Porém, foi descrito que o cateter antimicrobiano ARROWg'ard Blue provocou reacções anafiláticas graves num número limitado de doentes no Japão e no Reino Unido (o primeiro caso foi descrito em Maio de 1996). Para mais informações, consulte a secção Contra-Indicações.

Indicações para a Utilização:

O cateter de lumen múltiplo permite o acesso venoso à circulação central. A superfície antimicrobiana ARROWg'ard destina-se a fornecer uma protecção contra infecções relacionadas com o cateter.

O cateter não se destina a ser utilizado como tratamento em infecções existentes nem como um substituto de um cateter tunelizado nos doentes que necessitam uma terapia prolongada. Um estudo clínico indica que as propriedades antimicrobianas do cateter poderão não ser eficazes quando este for utilizado para administrar TPN (nutrição parentérica total).⁶

Contra-indicações:

O cateter antimicrobiano ARROWg'ard Blue está contra-indicado em doentes com hipersensibilidade conhecida com acetato de clorexidina, sulfadiazina de prata e/ou outros fármacos contendo sulfa. O cateter antimicrobiano ARROWg'ard Blue provocou reacções anafiláticas graves em um número limitado de doentes no Japão e no Reino Unido (o primeiro caso foi descrito em Maio de 1996). Não foram descritos quaisquer incidentes relacionados com hipersensibilidade nos Estados Unidos. Desde a sua introdução, em 1990, a Outubro de 1999, foram descritos 20 casos potenciais de hipersensibilidade em todo o mundo, tendo 17 casos ocorrido em indivíduos de ascendência Japonesa e residentes no Japão. A literatura indica que foram descritos casos de reacções anafiláticas semelhantes após a administração tópica de clorexidina em indivíduos de ascendência Japonesa.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Se ocorrer alguma reacção adversa após a colocação do cateter, retire-o imediatamente.

Populações de Doentes Especiais:

Não foram realizados estudos controlados com este produto em mulheres grávidas,²⁴ em doentes pediátricos ou recém-nascidos,

ou em doentes com hipersensibilidade à sulfonamida, eritema multiforme e síndrome de Stevens-Johnson.¹¹ As vantagens da utilização deste cateter deverão ser ponderadas face aos eventuais riscos.

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 à perfuração da parede do vaso, aurícula ou ventrículo, lesões pleurais e mediastínicas, embolia gasosa, embolia do cateter, obstrução do cateter, laceração do ducto torácico, bactériemia, 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 acidentais. 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 direito¹⁰ e perfuração do vaso, auricula 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. **Precaução:** Para recolher amostras de sangue, feche temporariamente os orifícios através dos quais estão a ser infundidas soluções.
12. **Precaução:** 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. **Alcool:** Não utilize álcool para molhar a superfície do cateter nem para restabelecer a permeabilidade do mesmo. Devem tomar-se todas as precauções quando se administrarem fármacos contendo concentrações elevadas de álcool. Deixe sempre o álcool secar completamente antes de aplicar o penso.
13. **Precaução:** 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. **Precaução:** 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 rotura do cateter.⁸

Procedimento Sugerido:

Utilize uma técnica estéril.

1. **Precaução:** 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 a agulha pretendida (agulha de 25 Ga. ou 22 Ga.). Para a eliminação das agulhas é fornecido um copo de recolha de agulhas SharpsAway. Espete as agulhas na espuma após a sua utilização. Elimine o copo depois de terminado o procedimento. **Precaução:** Não volte a utilizar as agulhas depois de terem sido colocadas no copo de recolha. Poderá haver aderência de partículas à ponta da agulha.
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.¹⁶ 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 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 Advance 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 Advance de Duas Peças:

- Com o polegar, endireite a ponta em "J" retraindo o fio guia para dentro do Advance 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 Advance Arrow pode ser separada da unidade e utilizada em separado.

Separar a ponta do Advance Arrow ou o tubo de rectificação da unidade do Advance 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 direcção 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 injecção 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 injecção. **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).
- 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.
- 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:

- Utilize uma técnica estéril.
- Precaução:** Antes de tentar efectuar um procedimento de substituição do cateter, retire o grampo e fixador do cateter, quando fornecidos.
- 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:

- Precaução:** Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.
- Remova o penso. **Precaução:** Para minimizar o risco de corte da bainha, não utilize uma tesoura para retirar o penso.
- 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 trajecto 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.^{17,27,29,33}
- Após a remoção do cateter, deve inspecioná-lo de forma a garantir que saiu na sua totalidade.
- Registe a remoção do cateter.

A 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

Многопротивное изделие с антимикробной поверхностью для катетеризации главных вен ARROWgard

Вопросы безопасности и эффективности:

Не используйте, если упаковка была ранее вскрыта или повреждена. **Предостережение:** Перед применением изделия ознакомьтесь с инструкциями, находящимися внутри упаковки, и изучите все меры предосторожности и предупреждения. Несоблюдение данного предупреждения может привести к серьезной травме пациента или его смерти.

Не меняйте катетер, проволочный проводник или любые другие компоненты комплекта/набора во время введения, применения или извлечения.

Процедура должна выполняться подготовленным персоналом, имеющим большой опыт в области анатомической привязки, в обеспечении безопасности, а также хорошо знакомым с возможными осложнениями.

Предостережение: Не размещайте катетер в правом предсердии или правом желудочке и не оставляйте его там (см. Рис. 1).

Тампонада сердца: Многими авторами было отмечено, что размещение постоянных катетеров в правом предсердии является опасной практикой,^{2,3,4,7,9,22,28} которая может привести к сердечной перфорации и тампонаде.^{2,3,4,7,22,28} Несмотря на то, что тампонада сердца в результате перикардиального излияния происходит не часто, с ней связан высокий процент смертности.³⁰ Медперсонал, занимающийся установкой катетеров в центральные вены, должен быть осведомлен об этом потенциальном смертельном осложнении, прежде чем вводить катетер слишком далеко относительно размеров пациента.

Нет конкретного пути ввода или типа катетера, позволяющих исключить это потенциально смертельное осложнение.²⁸ После введения катетера фактическое положение его кончика должно быть проверено рентгеновским обследованием.^{2,3,7,22,28,31} Катетеры центральных вен должны размещаться в верхней полой вене^{2,3,4,7,9,22,24} над ее соединением с правым предсердием и параллельно стенке сосуда;^{15,34} при этом дистальный конец катетера должен располагаться либо над уровнем непарной вены, либо над килем трахеи – в зависимости от того, что лучше визуализируется.

Катетеры центральных вен не должны размещаться в правом предсердии, если этого не требуют относительно краткосрочные процедуры, например, аспирация воздушных эмболов в ходе нейрохирургической операции. Тем не менее, такие процедуры рискованны и должны строго контролироваться и тщательно наблюдаться.

Антимикробная поверхность катетера ARROWgard: Антимикробный катетер Arrow состоит из стандартного полипротиленового катетера с Blue FlexTip, и с внешней поверхностью, прошедшей противомикробную обработку.

Эффективность антимикробного действия, трехпротивного катетера ARROWgard размером 7 Fr., проявляется следующим образом:

- Существенное антимикробное действие, катетера Arrow, было продемонстрировано посредством зоны ингибирования биопроб в отношении следующих микрорганизмов:²²

Escherichia coli (кишечная палочка)
Pseudomonas aeruginosa (синегнойная палочка)
Staphylococcus epidermidis (кожный стафилококк)
Staphylococcus aureus (золотистый стафилококк)
Klebsiella pneumoniae (клебсиэла пневмонии)
Candida albicans (каноидоз)
- Контактное ингибирование роста микробов на поверхности катетера Arrow было продемонстрировано в отношении организмов, обычно ассоциируемых с внутрибольничными инфекциями – например, *Staphylococcus epidermidis* и *Staphylococcus aureus*.²³
- Противомикробное действие поверхности катетера в ходе работы с ним и введение было продемонстрировано *in situ* при проведении ограниченных исследований на животных.¹³
- В ограниченных исследованиях на животных было продемонстрировано значительное снижение степени бактериальной колонизации вдоль катетера ARROWgard.¹³
- Последующие клинические рандомизированные исследования на основании 403 случаев введения катетеров взрослым пациентам общехирургического блока интенсивной терапии показали, что вероятность колонизации противомикробных катетеров была на 50% ниже, чем у контрольных ($p=0,003$), а возможность связанной с катетеризацией бактериемии – ниже на 80% ($p=0,02$).²¹
- Противомикробные катетеры Arrow сохраняли свои антибактериальные свойства с зонами ингибирования 4–10 мм, в отношении *Staphylococcus aureus* и *Escherichia coli* через 10 дней после имплантации в крыс.²³
- Полные данные были получены по 403 катетерам (195 контрольных и 208 – противомикробных) у 158 пациентов. Контрольные катетеры, извлеченные из пациентов, которые нерегулярно проходили общую терапию антибиотиками, показали низкий уровень поверхностной активности, которая не была связана с длительностью пребывания катетера на месте (средняя зона ингибирования $\pm SD$, $1,7 \pm 2,8$ мм); в отличие от этого, антимикробные катетеры единобразно показали достаточную поверхностную активность (средняя зона ингибирования $5,4 \pm 2,2$ мм; $P < 0,002$), которая снижалась после продолжительных периодов *in situ*. Сохранность противомикробного действия отмечена у катетеров, находившихся на месте до 15 дней.²¹
- Противомикробные катетеры Arrow формировали большие зоны ингибирования *in vitro* (диапазон 10–18 мм) в отношении следующих микробов:

Метицилин-резистентные
Staphylococcus aureus (золотистый стафилококк)
Устойчивые к гентамицину/метициллину
Staphylococcus aureus (золотистый стафилококк)
Staphylococcus epidermidis (бактериальный стафилококк)
Escherichia coli (кишечная палочка)
Pseudomonas aeruginosa (синегнойная палочка)
Klebsiella pneumoniae (клебсиэlla пневмонии)
Candida albicans (канавиц)

После 7 дней имплантации катетеры сохраняли 6–7 мм зоны ингибирования в отношении *Staphylococcus aureus*.¹³

- Антибактериальное действие под кожных сегментов катетеров с противомикробной поверхностью ARROW^gard сохранялось в отношении *Staphylococcus epidermidis* (бактериальная концентрация 10%) в течение не менее 120 часов, а в некоторых случаях – до 520 часов, после введения катетера в кардиохирургических пациентов (катетеры как с двумя, так и с тремя просветами). Размер зоны ингибирования изменился для катетеров размера 7 Fr. с тремя просветами от 2,5 до 10 мм за 500 часов.¹

Если бы общее количество содержащегося в противомикробной поверхности сульфадиазина серебра и хлоргексидина было высвобождено из катетера в виде одиночной дозы, то уровни этих веществ в крови оказались бы ниже тех, которые бывают после клинического применения этих соединений в установленных безопасных дозах, назначаемых через слизистые оболочки и кожу.¹¹

Потенциальное воздействие на пациентов двух указанных веществ – сульфадиазина серебра и хлоргексидина, входящих в противомикробное покрытие – намного ниже того, которое встречается при использовании этих соединений для лечения ожоговых ран, кожных ранений или оросителей слизистых оболочек.¹¹

Никакие побочные эффекты токсикологического характера не были связаны с клиническим применением данного антимикробного покрытия, несмотря на тот факт, что катетеры размещались на пациентах, чувствительных к сульфаниламидам, но не осведомленных о своей чувствительности к ним.¹¹ Тем не менее отмечалось, что антимикробные катетеры ARROW^gard Blue вызывали острые анафилактические реакции у ограниченного числа пациентов в Японии и Великобритании (первый случай был отмечен в мае 1996 г.). Для дополнительной информации обратитесь к разделу противопоказаний.

Показания к применению:

Многопроводный катетер Arrow позволяет получить доступ через вены к центральной системе кровообращения. Противомикробная поверхность ARROW^gard предназначена для защиты от связанных с катетерами инфекций.

Катетер не предназначен для использования в качестве средства лечения существующих инфекций, а также в качестве замены туннелируемого катетера у пациентов, которым требуется долговременная терапия. Одно клиническое исследование показало, что антимикробные свойства катетера могут быть неэффективными при его назначении для полного парентерального питания.⁶

Противопоказания:

Противомикробный катетер ARROW^gard Blue противопоказан пациентам с известной гиперчувствительностью к хлоргексидину ацетату,

сульфадиазину серебра и/или сульфамидным лекарственным препаратам. Отмечалось, что антимикробный катетер ARROW^gard Blue вызывал острые анафилактические реакции у ограниченного числа пациентов в Японии и Великобритании (первый случай был отмечен в мае 1996 г.). Случаев гиперчувствительности в Соединенных Штатах не отмечалось. С момента его выпуска в 1990 г. до октября 1999 г. во всем мире было отмечено 20 случаев потенциальной гиперчувствительности, 17 случаев произошли у пациентов японского происхождения, живущих в Японии. В литературе указывается, что у пациентов японского происхождения были схожи с анафилактическими реакциями, вызываемыми местным назначением хлоргексидина.^{12,14,19,20,25,26,32,35} При возникновении отрицательных реакций после размещения катетера немедленно извлеките его.

Особые группы пациентов:

Контролируемые исследования данного изделия не проводились на беременных женщинах,²⁴ детях или новорожденных с известной гиперчувствительностью к сульфаниламидам, полиморфной эритемой и пороком синдрома Стивенса-Джонсона.¹¹ Следует сопоставить преимущества использования этого катетера с любыми возможными рисками.

Меры предосторожности и предупреждения:^{*}

1. Предостережение: Стерильно, одноразового применения: Не использовать повторно, не обрабатывать вторично и не стерилизовать. Повторное использование устройства создает потенциальный риск серьезной травмы и/или инфекции, которые могут привести к смертельному исходу.
2. Предостережение: Не размещайте катетер в правом предсердии или правом желудочке и не оставляйте его там. Центральные венозные катетеры должны размещаться так, чтобы дистальный конец катетера находился в верхней полой вене (SVC) – над соединением SVC и правого предсердия – и располагался параллельно стенке сосуда. При доступе через бедренную вену катетер необходимо вводить в сосуд так, чтобы его конец был параллелен стенке сосуда и не входил в правое предсердие.
3. Предостережение: Медперсонал должен знать об осложнениях, связанных с применением катетеров центральных вен, включая, среди прочих, тампонаду сердца в результате перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка, плевральные и межстинастичные повреждения, воздушную эмболию, эмболию катетера, закупорку катетера, разрыв грудного протока, бактериемию, септициемию, тромбоз, случайный прокол артерии, повреждение нерва, геморрагию и аритмии.
4. Предостережение: Не применяйте чрезмерных усилий при извлечении проволочного проводника или катетеров. Если при извлечении устройства возникают затруднения, проведите рентгеноскопию грудной клетки и запросите дополнительную консультацию.
5. Предостережение: Врач должен знать о возможности потенциальной воздушной эмболии, связанной с наличием открытых игл или катетеров в местах пункции центральных вен, или же возникающей при непреднамеренных отсоединениях. С целью уменьшения риска разъединения, с данным устройством должны использоваться только надежно

затянутые соединения, снабженные наконечниками Люзера. В целях предотвращения воздушной эмболии соблюдайте протокол лечебного учреждения при всех манипуляциях с катетером.

6. Предостережение: Прохождение проволочного проводника в правую половину сердца может стать причиной аритмий, блокады правой ветви предсердно-желудочкового пучка¹⁰ и перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка.
7. Предостережение: Медперсонал должен знать о возможности защемления проводника каким-либо имплантированным устройством в системе кровообращения (например, фильтрами полой вены, стентами). Перед катетеризацией изучите историю болезни пациента с целью получения информации о наличии имплантатов. Необходимо соблюдать меры предосторожности в отношении вводимой длины проволочного проводника. Для сведения к минимуму риска защемления проводника при наличии имплантата в системе кровообращения пациента, рекомендуется проводить процедуру катетеризации с использованием непосредственного зрительного контроля.¹¹
8. Предостережение: Из-за риска заражения ВИЧ (вирусом иммунодефицита человека) или другими, передаваемыми с кровью патогенными микроорганизмами, при уходе за всеми пациентами работники здравоохранения должны постоянно соблюдать всесторонние меры предосторожности при контакте с кровью и физиологическими жидкостями.
9. Предупреждение: В случае постоянно введенных катетеров необходимо регулярно проверять скорость потока, плотность повязки, правильность местоположения катетера и надежность соединений с наконечниками Люзера. Изменение положения катетера определяйте по сантиметровым меткам.
10. Предупреждение: Только рентгеноскопия местоположения катетера может дать гарантию того, что его кончик не вошел в сердце или не лежит параллельно стенке сосуда. Если положение катетера изменилось, немедленно сделайте рентгеноскопию грудной клетки, чтобы проверить положение кончика катетера.
11. Предупреждение: При взятии пробы крови, временно изолируйте остальные порты (порты), через которые вводятся растворы.
12. Предупреждение: Спирт и ацетон могут ослабить структуру полипропиленовых материалов. Проверьте состав аэрозолей для подготовки пинцета и щеток на предмет наличия ацетона или спирта. Ацетон: Не допускайте попадания ацетона на поверхность катетера. Допускается нанесение ацетона на кожу, однако до наложения повязки он должен полностью испариться. Спирт: Не используйте спирт для вымачивания поверхности катетера или восстановления его проходимости. При введении препаратов с высоким содержанием спирта необходимо соблюдать меры предосторожности. Перед наложением повязки всегда давайте спирту полностью испариться.
13. Предупреждение: Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные разрушать материалы

катетера. Перед наложением повязки убедитесь в том, что место введения сухое.

14. Предупреждение: Использование шприцев объемом менее 10 мл для промывки закупорившегося катетера или удаления из него сгустков может привести к утечке внутри просвета или разрыву катетера.⁸

Предлагаемая процедура:

Соблюдайте стерильность.

1. Предупреждение: Для снижения риска воздушной эмболии поместите пациента в облегченный вариант позы Тренделенбурга (насколько она будет для него приемлема). При установке катетера на бедре уложите пациента на спину.

2. Надлежащим образом подготовьте и задрапируйте место пункции.

3. Инфильтрируйте кожу в намеченном месте иглой необходимого размера (№ 25 или 22). Для утилизации игл предусмотрено устройство для утилизации использованных игл SharpsAway. После использования поместите иглы в пену. После завершения процедуры утилизируйте все устройство SharpsAway. Предупреждение: После помещения игл в утилизационное устройство не используйте их повторно. К наконечнику иглы могут прилипнуть твердые частицы.

4. Подготовьте катетер к введению, промыв каждый просвет и зажав или подсоединив инъекционные колпачки к соответствующим линиям удлинения. Для прохождения проволочного проводника оставьте открытой дистальную линию удлинения. Предостережение: Не разрезайте катетер, чтобы изменить его длину.

5. Найдите центральную вену при помощи иглы № 22 и шприца.

6. Введите катетер на игле с присоединенным шприцем в вену рядом с иглой-искателем и проведите аспирацию. Извлеките иглу-искатель. Извлеките иглу из катетера. В случае отсутствия свободного венозного кровотока после извлечения иглы, подсоедините к катетеру шприц, и произведите аспирацию до установления нормального венозного кровотока. Предупреждение: Цвет аспирированной крови не всегда является надежным показателем доступа в вену.¹⁶ Не вставляйте повторно иглу в катетер. Чтобы избежать случайного артериальной катеризации, убедитесь в наличии венозного доступа, ориентируясь по форме кривой волны, поступающих с откалиброванного датчика давления (см. Рис. 2).

В отсутствие оборудования гемодинамического мониторинга, позволяющего преобразовать импульсы центральных вен, отсоедините шприц и проверьте пульсирующий кровоток. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайном проколе артерии.

Альтернативный метод:

В качестве альтернативы пункции катетером на игле может применяться стандартный метод пункции с помощью иглы Сельдингера.

7. При помощи двухсекционного устройства Angio Advance введите проволочный проводник через иглу интродьюсера или катетер в вену. Введите проволочный проводник на требуемую глубину. Для продвижения J-образного конца могут потребоваться легкие вращательные движения. Предостережение: Не режьте проволочный проводник, чтобы уменьшить его длину.

Не извлекайте проволочный проводник по срезу иглы, чтобы уменьшить риск разрыва или повреждения проволочного проводника.

Инструкции по применению двухсекционного устройства Arrow Advance:

- Выпрямите J-образный конец проволочного проводника, втянув его большим пальцем назад в Arrow Advance (см. Рис. 3, 4).

После выпрямления кончика проволочный проводник готов к введению. Сантиметровые метки на проволочном проводнике отчитываются от J-образного конца. Одно кольцо означает 10 см, два – 20 см, три – 30 см.

Альтернативный метод:

Если предпочтительным является использование простой выпрямляющей трубы, то ее можно отсоединить от устройства Arrow Advance и использовать отдельно.

Отсоедините наконечник Arrow Advance или выпрямляющую трубку от синего устройства Arrow Advance. Если используется J-образная часть проволочного проводника, то необходимо подготовить его к введению, надев для этого пластиковую трубку на J-образную часть для ее выпрямления. Затем проволочный проводник должен быть продвинут обычным способом на необходимую глубину.

8. Удерживая проволочный проводник на месте, извлеките пункционную иглу или установочный катетер. **Предупреждение: Постоянно прочно удерживайте проволочный проводник.** Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянного катетера используйте сантиметровые метки на проволочном проводнике.
9. При необходимости расширять место кожной пункции, сориентировав лезвие скальпеля в противоположную от проволочного проводника сторону. **Предупреждение: Не обрезайте проводник.** При необходимости расширения места ввода используйте расширител тканей. **Предупреждение: Для сведения к минимуму риска возможной перфорации стенки сосуда, не оставляйте на месте расширителя тканей в качестве постоянного катетера.**
10. Введите кончик многопросветного катетера по проволочному проводнику. Для обеспечения прочного удержания проводника он должен оставаться свободным на достаточную длину со стороны порта катетера. Удерживая катетер рядом с кожей, легкими вращательными движениями введите его в вену. **Предупреждение: В случае наличия зажима и фиксатора они не должны подсоединяться к катетеру до извлечения проволочного проводника.**
11. Используя в качестве контрольных точек сантиметровые метки на катетере, продвиньте его к постоянному месту расположения. Все сантиметровые метки отчитываются от кончика катетера. Маркировка символов выполняется следующим образом: (1) цифровые: 5, 15, 25 и т. д. (2) полосы: каждая полоса отмечает интервал в 10 см, одна полоса обозначает 10 см, две полосы 20 см и т. д. (3) каждая точка отмечает интервал в 1 см.
12. Удерживая катетер на требуемой глубине, удалите проволочный проводник. Катетер Arrow, входящий в настоящее изделие, сконструирован таким образом, чтобы свободно проходить по проволочному проводнику. Если при извлечении проволочного проводника после размещения катетера возникают затруднения, то это может

свидетельствовать об образовании петли проволочного проводника вокруг кончика катетера, расположенного внутри сосуда (см. Рис. 5).

В этом случае вытягивание проволочного проводника назад может потребовать чрезмерного усилия, приводящего к его разрыву. При возникновении сопротивления вытаскивания катетера на 2–3 см относительно проволочного проводника и попытайтесь удалить проволочный проводник. Если сопротивление сохранится, удалите проволочный проводник вместе с катетером. **Предостережение: Хотя проблемы с проволочным проводником встречаются крайне редко, врачи должны знать о возможности разрыва проводника в случае применения чрезмерной силы.**

13. При извлечении проверьте целостность проволочного проводника по всей длине.

14. Проверьте расположение просветов, подсоединив шприц к каждой удлинительной линии, и проведя аспирацию до появления свободного венозного кровотока. Подсоедините все удлинительные линии к соответствующим линиям с наконечниками Люэра, как требуется. Неиспользуемый порт(ы) могут быть «заперты» посредством инъекционного колпачка(-ов) согласно стандартному протоколу лечебного учреждения. Удлинители снабжены скользящими зажимами для перекрытия потока через каждый из просветов во время смены линии или инъекционных колпачков. **Предупреждение: Для сведения к минимуму риска повреждения удлинительных линий избыточным давлением, перед введением катетера через такой просвет каждый зажим должен быть открыт.**

15. Закрепите катетер и наложите временную повязку.

16. Сразу после размещения проверьте положение кончика катетера при помощи рентгеноскопии грудной клетки. **Предупреждение: Рентгеноскопия должна показать, что катетер расположен в правой части средостения SVC; при этом дистальный конец катетера должен располагаться параллельно стенке полой вены, а его дистальный наконечник – либо над уровнем непарной вены, либо над килем трахеи, в зависимости от того, что лучше поддается визуальному контролю.** Если кончик катетера расположен неправильно, измените его положение и сделайте повторную проверку.

17. Прикрепите катетер к пациенту. Используйте треугольную соединительную втулку с интегральным швовым кольцом и боковыми крыльышками в качестве места наложения первичного шва. В тех комплектах, где это предусмотрено, зажим катетера и фиксатор в случае необходимости должны использоваться в качестве места наложения вторичного шва. **Предупреждение: В целях сведения к минимуму риска разрыва или повреждения катетера, или нарушения его проходимости, не накладывайте шов непосредственно на внешний диаметр катетера.**

Инструкции по применению зажима катетера и фиксатора (при их наличии):

- После того как проволочный проводник будет извлечен, а необходимые линии подсоединенны или закрыты, расправьте крыльышки резинового зажима и поместите на катетер, в соответствии с необходимостью, для обеспечения соответствующего положения кончика (см. Рис. 6).
- Пристегните жесткий фиксатор к зажиму катетера (см. Рис. 7).

- Прикрепите катетер к пациенту, пришив для этого зажим и фиксатор к коже; для сведения к минимуму риска смещения катетера, используйте боковые крыльшки (см. Рис. 8).
- 18. Наложите повязку на место прокола в соответствии с протоколом лечебного учреждения. **Предупреждение:** **Регулярно меняйте повязку в месте введения, применяя асептические приемы.**
- 19. Запишите в карту пациента длину постоянного катетера в соответствии с сантиметровыми метками на катетере в месте его входа в кожу. Для гарантии неизменности положения катетера необходимо постоянно проводить частые визуальные осмотры.

Последовательность смены катетера:

1. Используйте асептические приемы.
2. **Предупреждение:** **Перед процедурой замены катетера удалите зажим и фиксатор (при их наличии).**
3. Действуйте в соответствии с протоколом больницы. Не рекомендуется разрезать катетер во избежание его потенциальной эмболии.

Процедура удаления катетера:

1. **Предупреждение:** **Уложите пациента на спину.**

2. Снимите повязку. **Предупреждение:** **Чтобы уменьшить риск обрезания катетера, не применяйте ножницы при удалении повязки.**
3. **Предостережение:** **Воздействие атмосферного давления на центральную вену может привести к попаданию воздуха в центральную венозную систему.** Снимите шов (швы) с зажима катетера (если они имеются) и места первичного шва. Избегайте повреждения катетера! Медленно извлеките катетер, вытягивая его параллельно коже. После извлечения катетера из места введения наложите воздухонепроницаемую повязку, например, из марли VASELINE. Поскольку в оставшийся после катетера канал может проникать воздух до тех пор, пока он полностью не закроется, окклюзионная повязка должна оставаться на месте, по меньшей мере, в течение 24–72 часов, в зависимости от времени пребывания катетера в организме пациента.^{17,27,29,33}

4. Сразу после удаления катетера осмотрите его, чтобы убедиться в его полном извлечении.

5. Документально оформите процедуру извлечения.

Компания Arrow International, Inc. рекомендует медперсоналу предварительно ознакомиться со справочной литературой.

* Если у Вас возникли какие-либо вопросы или Вам нужна дополнительная информация, свяжитесь с компанией Arrow International, Inc.



ARROW

Viaclúmenový centrálny venózny katetrizačný produkt s antimikrobiálnym povrchrom ARROWg^{ard}

Bezpečnostné hľadiská a pôsobivost[†]:

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

Počas zavádzania, použitia alebo vyťahovania nemeňte katéter, zavádzajte špirálového drôtu alebo ktorúkoľvek súčasť sady/súpravy.

Procedúru musia vykonanáť zaškolení 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 (viď obr. 1).

Srdcová tamponáž: Mnoho autorov opísalo fakt, že umiestnenie dočasne zavedených katérov v pravej predsiene je nebezpečný postup,^{2,3,4,7,9,22,28} ktorý môže viesť k srdcovéj perforácii a tamponáži.^{2,3,4,7,22,28} Aj keď je srdcová tamponáž sekundárne po perikardialnej efuzii neobvyklá, spája sa s ňou vysoký stupeň úmrtnosti.³⁰ Lekári umiestňujúci centrálné venózne katére si musia byť vedomi tejto potenciálnej smrteľnej komplikácie pred zavedením katéra príliš hlboko vzhľadom na veľkosť pacienta.

Žiadna špecifická cesta zavedenia alebo typ katétra nevylučuje túto potenciálnu smrteľnú komplikáciu.²⁸ Skutočné umiestnenie hrotu dočasne zavedeného katétra by malo byť po zavedení potvrdené röntgenom.^{2,3,7,22,28,31} Centrálné venózne katére by mali byť umiestnené do hornej dutej žily^{2,3,4,7,9,22,34} nad jej križovánim sa s pravou predsiennou a paralelne k stene ciely^{15,34} a s distálnym hrotom umiestneným na úrovni bud' nad nepárnou žilou alebo karinou trachej, podľa toho, ktorá sa lepšie zobrazi.

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

Antimikrobiálny povrch ARROWg^{ard}: Antimikrobiálny katéter Arrow obsahuje nás standardný polyuretanový katéter s hrotom Blue FlexTip plus vonkajšiu antimikrobiálnu povrchovú úpravu. Značná antimikrobiálna aktivita súvisiaca so 7 Fr. trojlúmenovým katérom ARROWg^{ard} bola preukázaná nasledujúcimi spôsobmi:

- Významná antimikrobiálna aktivita súvisiaca s katérom Arrow bola preukázaná použitím biologických testov zóny inhibície proti nasledujúcim organizmom²¹:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

• Kontaktná inhibícia mikrobiálneho rastu na povrchu katétra Arrow bola preukázaná proti organizmom často súvisiacim s infekciami v nemocničnom prostredí; napríklad *Staphylococcus epidermidis* a *Staphylococcus aureus*.²³

• Antimikrobiálna aktivita na povrchu katétra počas manipulácie a zavádzania bola preukázaná na *povodnom mieste - in situ* v obmedzených štúdiach vykonávaných na zvieratách.¹³

• Katéter ARROWg^{ard} preukázal významné zníženie miery bakteriálnej kolonizácie pozdĺž katétra v obmedzenej štúdii vykonávanej na zvieratách.¹³

• Perspektívna randomizovaná klinická štúdia 403 zavedení katétra do súčasných pacientov v lekársko-chirurgickej jednotke intenzívnej starostlivosti preukázala, že antimikrobiálne katére vykazovali o 50 % menšiu pravdepodobnosť kolonizácie než kontrolné katére ($p=0,003$) a o 80 % menšiu pravdepodobnosť vzniku bakteriálneho súvisiacej s katétrom ($p=0,02$).²¹

• Antimikrobiálne katére Arrow si zachovali antibakteriálnu aktivitu so zónami inhibície veľkosti 4 až 10 mm proti baktériám *Staphylococcus aureus* a *Escherichia coli* po 10 dňoch implantácie u potkanov.²³

• Kompletné údaje boli získané pre 403 katérov (195 kontrolných katérov a 208 antimikrobiálnych katérov) a 158 pacientov. Kontrolné katére odstránené zo pacientov, ktorí dostávali systémové antibiotické liečbu, príležitostne vykazovali nízkourovňovú povrchovú aktivitu, ktorá nesúvisela s doboru zavedenia katétra (priemerná zóna inhibície \pm ŠO, $1,7 \pm 2,8$ mm); na rozdiel od toho, antimikrobiálne katére jednotne vykazovali zvyškovú povrchovú aktivitu (priemerná zóna inhibície, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), ktorá klesala po dlhodobých intervaloch *in situ*. Antimikrobiálna aktivita sa pozorovala s antimikrobiálnymi katetrami, ktoré boli zavedené po dobu 15 dní.²¹

• Antimikrobiálne katére Arrow vytvárali veľké zóny inhibície *in vitro* (rozsah 10 až 18 mm) proti nasledujúcim mikróbom:

Rezistentné na meticilín
Staphylococcus aureus
Rezistentné na gentamicín/meticilín
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Po 7 dňoch implantácie si katére zachovali 6 až 7 mm zóny inhibície proti *Staphylococcus aureus*.¹³

• Antibakteriálna aktivita bola zachovaná voči *Staphylococcus epidermidis* (bakteriálna koncentrácia 10⁶) z podkožných segmentov antimikrobiálnych povrchových katérov ARROWg^{ard} po dobu najmenej

120 hodín a v niektorých prípadoch až 520 hodín po zavedení katétrov do pacientov podstupujúcich operáciu srdca (dvoj- a trojlúmenové katétre). Veľkosť zóny inhibície bola v prípade 7 Fr. trojlúmenových katétrov rôzna aiahala od 2,5 do 10 mm v čase 500 hodín.¹

Ak by sa celkové množstvo sulfadiazínu striebra a chlorhexidinu obsiahnuté v antimikrobiálnom povrchu uvoľnilo z katétra ako jedna dávka, hladiny striebra, sulfadiazínu a chlorhexidinu v krvi, ktoré by sa zistili, by boli menšie než hladiny v krvi zistené po klinickom použití týchto zlúčenín v stanovených bezpečných dávkach po podaní prostredníctvom sliznic a pokožky.¹¹

Potenciálna expozícia pacientov týmto dvomi látkami, sulfadiazínum striebra a chlorhexidinom, je na antimikrobiálnom povrchu výrazne nižšia než tá, ktorá sa vyskytuje pri použití týchto zlúčenín na popáleninách, na kožných ranach alebo ako látok dráždiacich sliznice.¹¹

S klinickým použitím tohto antimikrobiálneho povrchu neboli spojené žiadne nežiaduce účinky toxikologickej povahy, a to napriek tomu, že katéter boli zavedené u pacientov citlivých na sulfonamidy, ktorí nevedeli o tejto ich citlivosťi.¹¹ Avšak v prípade antimikrobiálneho katétra ARROWgård Blue bolo hlásené spôsobenie závažných anafylaktických reakcií u obmedzeného počtu pacientov v Japonsku a Veľkej Británii (prvý prípad bol hlásený v máji 1996). Ďalšie informácie nájdete v časti Kontraindikácie.

Indikácie pre použitie:

Multilúmenový katéter Arrow umožňuje venózny prístup k centrálnemu obehu. Antimikrobiálny povrch ARROWgård je určený na poskytovanie ochrany pred infekciami súvisiacimi s katétrom.

Katéter nie je určený na liečbu existujúcich infekcií ani ako náhrada za zavedený katéter u tých pacientov, ktorí vyžadujú dlhodobú liečbu. Jedna klinická štúdia naznačuje, že antimikrobiálne vlastnosti katétra nemusia byť účinné, ak sa používa na podávanie úplnej parenterálnej výživy (TPN).⁶

Kontraindikácie:

Antimikrobiálny katéter ARROWgård Blue je kontraindikovaný u pacientov s diagnostikovanou precitlivenosťou na chlorhexidinacetát, sulfadiazínskym striebrom/alebosulfonamidovélieky. Antimikrobiálny katéter ARROWgård Blue spôsoboval závažné anafylaktické reakcie u obmedzeného počtu pacientov v Japonsku a Veľkej Británii (prvý prípad bol hlásený v máji 1996). V USA neboli hlásené žiadne prípady precitlivosti. Od jeho uvedenia v roku 1990 do októbra 1999 bolo hlásených 20 prípadov potenciálnej precitlivosti po celom svete so 17 prípadmi vyskytujúcimi sa u osôb japonského pôvodu žijúcich v Japonsku. Údaje z literatúry naznačujú, že u osôb japonského pôvodu sa preukazateľne vyskytovali podobné anafylaktické reakcie po lokálnej aplikácii chlorhexidínu.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Ak sa vyskytnú po zavedení katétra nežiaduce reakcie, katéter okamžite odstraňte.

Špeciálne populácie pacientov:

Kontrolované štúdie tohto produktu neboli vykonané u gravidných žien,²⁴ pediatrických ani novorodeneckých pacientov a pacientov so známu precitlivenosťou na sulfonamid, s multiformným erytémom a Stevens-Johnsonovým syndrómom.¹¹ Výhody použitia tohto katétra sa majú zvážiť s ohľadom na všetky možné riziká.

Varovania a bezpečnostné opatrenia:*

1. Upozornenie: Sterilné, na jednorazové použitie: Nepoužívajte, nespracovávajte ani nesterilizujte opakovane. Opakovane použitie zariadenia predstavuje

možné riziko vážneho zranenia alebo infekcie, ktoré môžu zapričíniť smrť.

2. Varovanie: Katéter nevysúvajte do pravej predsiene alebo pravej komory ani nedovoľujte, aby v nich ostal. Centrálné venózne katétry by mali byť umiestnené tak, aby bol distálny hrot katétra v hornej dutej žile (SVC) nad križovaním SVC a pravej predsiene a ležal paralelne 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.
3. Varovanie: Lekári si musia byť vedomí komplikácií spojených s centrálnymi venóznymi katétrami vrátane nasledujúcich: srdečná tamponáž druhotne k stene cievky, perforácia predsiene alebo komory, pleurálne a mediastinálne zranenia, vzduchová embólia, katérová embólia, katérová oklúzia, laercácia hrudníkového miazgovodu, bakterémia, septikémia, trombóza, neúmyselné prederavie tepny, nervové poškodenie, hematom, krvácanie a dysritmie.
4. 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.
5. Varovanie: Lekár si musí byť vedomý možnej vzduchovej embólie spojenej s umožnením prístupu vzdachu k ihľam alebo katérom 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. Dodržiavajte nemocničný protokol, aby ste zabránili vzduchovej embólie pri každej údržbe katétra.
6. Varovanie: Prienik vodiaceho drôtu do pravej strany srdca môže spôsobiť dysritmie, blokádu pravého ramienka¹⁰ a perforáciu streny cievky, predsiene alebo komory.
7. Varovanie: Lekári si musia byť vedomí možnosti zachytenia vodiaceho drôtu akýmkolvek implantičným prístrojom v obehovom systéme (t. j. filtre dutej žily, stenty). Pred kateterizačiou skontrolujte anamnézu pacienta, aby ste si overili možnosť implantátov. Je potrebné pozorne vzážiť dĺžku zavedeného zavádzacia špirálového drôtu. Ak má pacient v obehovej sústave implantát, odporúča sa previesť kateterizačnú procedúru podriamym zobrazením, aby sa znížilo riziko zachytenia vodiaceho drôtu.¹
8. Varovanie: Vzhľadom na riziko vystavenia sa nákaze HIV (vírus ľudskej imunodeficiencie) alebo iným patogénom prenášaným krvou musia zdravotníci pracovníci rutinne aplikovať všeobecne bezpečnostné opatrenia pre prácu s krvou a telesnými tekutinami pri starostlivosti o všetkých pacientov.
9. 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.
10. Upozornenie: Jedine röntgenové vyšetrenie umiestnenia katétra môže poskytnúť istotu, že hrot katétra nevošiel do srdca alebo že katéter už neleží paralelne k stene cievky. Ak sa poloha katétra zmenila, okamžite zosnímujte hrudník röntgenovým vyšetrením, aby ste overili polohu hrotu katétra.
11. Upozornenie: Pri odberc 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 prichodnosti katétra. Nakvapkovanie liekov s vysokou koncentráciou alkoholu musí byť prevedené opatrne. Alkohol nechajte pred aplikáciou obvázu vždy úplne vysúsiť.
- 13. Upozornenia:** Niektoré dezinfekčné prostriedky použité na mieste zavedenia katétra obsahujú rozpúšťadlá, ktoré môžu napadnúť materiál katétra. Pred obviazáním sa uistite, že miesto zavedenia je suché.
- 14. Upozornenia:** Použitie striekačky menšej ako 10 mL na navlhčenie alebo odstranenie krvnej zrazeniny z uzavretého katétra môže spôsobiť presakование medzi lúmenmi alebo prasknutie katétra.*

Navrhovaná procedúra: Použíte sterilný postup.

- Upozornenia: Umiestnite pacienta do miernej Trendelenburgovej polohy, pokiaľ ju znesie, aby sa znížilo riziko vzduchovej embolie. Ak je použitý stehenný prístup, umiestnite pacienta do polohy na chrbe.
- Podľa potreby pripravte a zarúskujte miesto vpicu.
- Prevedte miestny edém kože (napíte pokožku okolo plánovaného miesta zavedenia lokálnym anestetikom) pomocou požadovaného ihly (veľkosť 25 alebo 22). Na likvidácii ihiel je k dispozícii odpadková nádoba SharpsAway. Po použití zataňte ihly do peny. Po dokončení postupu zlikvidujte celú nádobu. **Preventívne opatrenie:** Ihly nepoužívajte opakovane po ich umiestnení do odpadkovej nádoby. K špičke ihly môžu prilipnúť pevné časticie.
- Pripravte katéter na zavedenie prepláchnutím každého lúmenu a zasväkováním alebo pripojením injekčných viečok k vhodným predlžovacim trubičkám. Distantálnu predlžovaciou trubičku ponechajte neuzávretu viečkom, aby sa umožnil priechod vodiaceho drôtu. **Varovanie:** Dĺžka katétra nemôže odstribiť.
- Určite polohu centrálnej žily ihlu veľkosťi 22 a striekačku.
- Zavedte zavádzací katéter/ihlu s pripojenou striekačkou do žily vedľa lokalizačnej ihly a aspirujte. Vytiahnite lokalizačnú ihlu. Vytiahnite ihlu zo zavádzacieho katétra. Ak po vytiahnutí ihly nie je viditeľný voľný tok žilovej krví, pripojte striekačku ku katétru a aspirujte, kým nedojde k dobrému prietoku žilovej krví. **Upozornenia:** Farba aspirovanej krví nie je vždy spoľahlivým indikátorom prístupu do žily.¹⁶ Nezavádzajte ihlu opäťovo do zavádzaceho katétra. Keďže môže dôjsť k neúmyselnému arteriálnemu umiestneniu, overte si žilový prístup z tvaru vlny meranej pomocou kalibrovaného tlakového prevodníka (viď obr. 2).
- Ak nie je k dispozícii hemodynamický monitorovaci prístroj na umožnenie transdukcie centrálnej venóznej vlny, odpojte striekačku a otverte pulzačný prietok. Pulzačný prietok je obvykle indikátorom neúmyselného prepichnutia arterie.
- Alternatívny postup:** Zavádzaciu ihlu možno použiť štandardným spôsobom ako alternatívu k súprave katéter/ihla.
- Použitím dvojdielneho zavádzaceho Arrow Advancer zasuňte zavádzací špirálového drôtu cez zavádzaciu ihlu vodiaceho drôtu alebo katéter do žily. Zasuňte zavádzací špirálového

drôtu do požadovanej hlbky. Zasúvanie končeka v tvare „J“ si môže vyžadovať jemný otáčavý pohyb. **Varovanie:** Nestríhajte zavádzací špirálového drôtu, aby ste zmenili dĺžku. Nevyťahujte zavádzací špirálového drôtu proti úkosu ihly, aby sa znížilo riziko možného pretrhnutia alebo poškodenia zavádzaceho špirálového drôtu.

Pokyny pre dvojdielny zavádzací Arrow Advancer:

- Pomocou palca vyravnajte diel v tvare „J“ vtiahnutím zavádzaceho špirálového drôtu do zavádzaceho Arrow Advancer (viď obr. 3, 4). Keď je koniec vyravnany, zavádzací špirálového drôtu pripravený na zavedenie. Čentimetrová stupnice sa začína od konca v tvare „J“. Jeden pásek označuje 10 cm, dva pásky 20 cm a tri pásky 30 cm.

Alternatívny postup:

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

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

- Držte zavádzací špirálového drôtu v polohe a vtihnajte zavádzaciu ihlu alebo katéter. **Upozornenia:** Počas doby pevne držte zavádzací špirálového drôtu. Pomocou centimetrovej stupnice na zavádzacej špirálového drôtu upravte dočasne zavedenú dĺžku podľa požadovanej hlbky dočasného umiestnenia katétra.
- Zváčšite miesto kutánneho vpicu umiestnením reznej hrany skalpelu smerom preč od zavádzacej špirálového drôtu. **Upozornenia:** Nepreseknite vodiaci drôt. Na zváčšenie miesta podľa potreby použite dilatátor. **Varovanie:** Neponechávajte dilatátor umiestnený v polohe ako dočasne zavedený katéter, aby sa znížilo riziko možnej perforácie steny cievky.
- Prevlečte hrot multilúmenového katétra ponad zavádzací špirálového drôtu. Pri hrdlovom konci katétra sa musí ponechať dostatočná dĺžka obnaženého vodiaceho drôtu, aby sa zachovalo pevné zovietie zavádzacieho drôtu. Uchopiac v blízkosti pokožky zasúvajte katéter do žily jemne točivým pohybom. **Upozornenia:** Katérová svorka a spona nesmú byť pripojené ku katétru, kým sa nevytiahne zavádzací špirálového drôtu.
- Použijte pásky centimetrovej stupnice na katétri ako polohové referenčné body zasúvajte katéter do konečnej polohy dočasného zavedenia. Čentimetrová stupnice a pásky sa začínajú od hrotu katétra. Symboly a označenia sú nasledujúce: (1) číselné: 5, 15, 25, atď.; (2) pásky: každý pásek označuje 10 cm intervaly - jeden pásek označuje 10 cm, dva pásky označujú 20 cm, atď.; (3) každá bodka označuje 1 cm interval.
- Držte katéter v požadovanej hlbke a vtihnajte zavádzací špirálového drôtu. Katéter Arrow dodávaný s týmto produkтом je určený na voľný priechod ponad zavádzací špirálového drôtu. Ak pocítite odpor pri pokuse o vtihnutie zavádzacej špirálového drôtu po umiestnení katétra, zavádzací špirálového drôtu môže byť otočený okolo hrotu katétra v cievke (viď obr. 5).

Záťhto okolnosti môže spätné potiahnutie zavádzacej špirálového drôtu viesť k pôsobeniu neprimeranej sily vedúcej k zlomeniu zavádzaceho špirálového drôtu. Ak pocítite odpor,



povytiahnite katéter vzhľadom na zavádzací špirálového drôtu o 2-3 cm a pokuste sa vytiahnuť zavádzací špirálového drôtu. Ak opäť pocitíte odpor, súbežne vytiahnite zavádzací špirálového drôtu a katéter. **Varovanie:** Aj keď je výskyt zlyhania zavádzacej špirálového drôtu extrémne nízky, lekár by si mal byť vedomý možnosti zlomenia v prípade neprimeranej sily aplikovanej na drôtu.

13. Po vytiahnutí skontrolujte, či zavádzací špirálového drôtu nie je porušený po celej dĺžke.
 14. Overte umiestnenie lúmenov pripojením striekačky ku každej predĺžovacej trubičke a aspirujte kým, nie je viditeľný voľný prietok venóznej krvi. Podľa potreby pripojte všetky predĺžovacie trubičky k príslušným trubiekám Luer-Lock. Nepoužité porty možno „uzavrieť“ iniekčnými viečkami podľa štandardného nemocničného protokolu. Predĺžovacie trubičky sú vybavené posuvnými svorkami, ktorými sa počas výmeny trubicka a iniekčného viečka uzavrie prietok cez každý lumen. **Upozornenia:** Každá svorka musí byť pred infúziou cez daný lumen otvorená, aby sa znížilo riziko poškodenia predĺžovacej trubičky nadmerným tlakom.
 15. Katéter dočasne zafixujte a obviažte.
 16. Okamžite po umiestnení otverte polohu hrotu katétra hrudníkovým röntgenom. **Upozornenia:** Röntgenové vyšetrenie musí ukázať katéter umiestnený v pravej strane medzipľúcnice v SVC distálnym koncom katétra paralelne k stene dutej žily a jeho distálnym hrotom umiestneným na úrovni bud' nad neprávou žilou alebo nad karínonou trachey, podľa toho, ktorá je lepšie zobrazená. Ak je hrot katétra nesprávne umiestnený, premiestnite ho a polohu opäťovne otverte.
 17. Zafixujte katéter k pacientovi. Ako primárne miesto šitia použite trojuholníkové spojovacie hrdlo 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:** Nešite priamo k vonkajšiemu priemeru katétra, aby sa znížilo riziko prerazania alebo poškodenia katétra alebo stáženia katérového prietoku.
- Pokyny pre katérovú svorku a sponu.**
- Po vytiahnutí zavádzací 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 (viď obr. 6).
 - Zaklapnite pevnú sponu na svorku katétra (viď obr. 7).

• Zafixujte katéter k telu pacienta prišitím katérovej svorky a spony k pokožke používajúc bočné kridelká, aby sa znížilo riziko posunutia katétra (viď obr. 8).

18. Obviažte miesto vypchu podľa nemocničného protokolu. **Upozornenia:** Miesto zavedenia udržujte pravidelný, dôkladný prevážovaním s použitím aseptickej metódy.
19. Na pacientovom zázname zaznamenajte dĺžku dočasne zavedeného katétra podľa centimetrových páskov na katétri, kde vošiel do pokožky. Je potrebné často opakovane zrakom hodnotiť, či sa katéter neposunul.

Procedúra výmeny katétra:

1. Použite sterilný postup.
2. **Upozornenia:** Pred pokusom o procedúru výmeny katétra odpojte katérovú svorku a sponu, ak sú dodané.
3. Postupujte podľa nemocničného protokolu. Neodporúča sa katéter odstrániť vzhľadom na možnosť katérovej 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 viesť k vniku vzduchu do centrálneho žilového systému. Odstráňte steh (stehy) z katérovej svorky a primárneho miesta šitia. Postupujte opatne, aby ste neprerezali katéter. Vytiahnite katéter pomaly ľahajúc paralelne smerom k pokožke. Pri výstupe katétra z miestu aplikujte tlak obvázom neprepustajúcim vzduch, napr. Vaseline gázou. Pretože zvyšná katérová dráha zostáva nadľaľ vstupným bodom vzduchu, až kým sa úplne neuzavrie, okluzívny obváz by mal zostať na mieste po dobu aspoň 24-72 hodín podľa dĺžky doby dočasného zavedenia katétra.^{17,27,29,33}
4. Po vytiahnutí skontrolujte katéter a uistite sa, či bola vytiahnutá celá dĺžka.
5. Zdokumentujte procedúru vytiahnutia.

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

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



Pripomoček z več svetlinami za katetrizacijo centralne vene s protimikrobnou površino ARROWg[†]ard

Opombe glede varnosti in učinkovitosti:

Ne uporabite, če je bila ovojnina predhodno odprta ali poškodovana. **Opozorilo:** Pred uporabo preberite vsa opozorila, previdnostne ukrepe in navodila, priložena v embalaži. Če tega ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.

Med vstavljanjem, uporabo ali odstranjevanjem ne spremenjajte katetra, prožnega žičnatega vodiča ali drugih sestavnih delov.

Postopek mora izvesti usposobljena oseba s poznavanjem anatomskih struktur, varnih tehnik in možnih zapletov.

Opozorilo: Kateter ne vstavljaljte v desni preddvor ali desni prekat in ga ne puščajte tam (glejte sl. 1).

Srčna tamponada: Številni avtorji so dokumentirali, da je lahko namestitev stalnih katetrov v desni preddvor nevarna praksa,^{2,3,4,7,9,22,28} ki lahko povzroči perforacijo ali tamponado srca.^{2,3,4,7,22,28} Čeprav srčna tamponada po perikardnem izlivu ni pogosta, je z njo povezana visoka stopnja smrtnosti.³⁰ Zdravnik, ki načrtuje namestitev centralnega venskega katetra, mora poznati možnost tega potencialno smrtnega zapleta, preden kateter vstavi preveč glede na velikost bolnika.

Iz tega potencialno smrtnega zapleta ni izvjeta nobena določena pot vstavljanja ali vrsta katetra.²⁸ Dejanski položaj konice vsajenega katetra je treba po vstavitvi preveriti z rentgenskim posnetkom.^{2,3,7,22,28,31} Centralne venske katete je treba namestiti v zgornjo veno kavo^{2,3,4,7,9,22,34} nad spoj z desnim preddvorom in vzporedno s steno žile^{15,34} z distalno konico na ravni bodisi nad veno azigos ali trachealno karino, odvisno od tega, katera je bolje prikazana.

Centralno venskih katetrov ne smeti namestiti v desni preddvor, razen če je to posebej potrebno za posebne kratkotrajne postopke, kot so izsesavanje zračnih embolusov med nevrokirurgijo. Taki postopki so kljub temu tveganji in jih je treba pozorno spremeljati in nadzirati.

Antimikrobnova površina ARROWg[†]ard: Katetri s protimikrobnima zaščito Arrow so narejeni iz standardnega poliuretanskega katetra s konico Blue FlexTip in imajo antimikroben obdelano zunanjou površino. Znata antimikroarna aktivnost, povezana s katetrom ARROWg[†]ard s tremi svetlinami velikosti 7 Fr. je bila dokazana na naslednjem način:

- Znata antimikroarna aktivnost, povezana s katetrom Arrow, je bila dokazana z biološkim testom območja zaviranja pred naslednjimi organizmi:²³

Escherichia coli bakterija
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Zaviranje rasti mikrobov s stikom na površini katetra Arrow je bilo dokazano proti organizmom, ki so pogosto povezani z nosokomialnimi okužbami, npr. *Staphylococcus epidermidis* in *Staphylococcus aureus*.²³
- Antimikroarna aktivnost na površini katetra med rokovanjem in namestitvijo je bila dokazana na mestu uporabe v omejenih studijah pri živalih.¹³

- V omejenih studijah pri živalih je bilo dokazano, da kateter ARROWg[†]ard znatno zmanjša stopnjo bakterijske kolonizacije po katetu.¹³

- Prospektivno, randomizirano klinično preskušanje vstavitev 403 katetrov v odrasle bolnike v medicinsko-kirurški enoti za intenzivno nego je pokazala, da je pri antimikrobnih katetrih možnost kolonizacije za 50 % manjša kot pri kontrolnih katetrib (p = 0,003) in da obstaja 80 % manjša možnost nastanka bakteriemij, povezanih s katetri (p = 0,02).²¹

- Antimikrobi katetri Arrow so zadržali antibakterijsko aktivnostjo na območjih zaviranja 4 do 10 mm za *Staphylococcus aureus* in *Escherichia coli* bakterija po 10 dneh vsaditev pri podganah.²³

- Popolni podatki so bili pridobljeni za 403 katetre (195 kontrolnih katetrov in 208 antimikrobnih katetrov) pri 158 bolnikih. Pri kontrolnih katetrib, odstranjenih iz bolnikov, ki so prejemali sistemsko antibiotično zdravljenje, so se običasno pokazale nizke stopnje površinske aktivnosti, ki ni bila povezana z dolžino časa namestitev katetra (povprečno območje zaviranja ± SD, 1,7 ± 2,8 mm); v nasprotnu s tem pa se je pri antimikrobnih katetrib enotno kazala rezidualna površinska aktivnost (povprečno območje zaviranja, 5,4 ± 2,2 mm; P < 0,002), ki je po daljšem obdobjju na mestu padla. Antimikroarna aktivnost je bila vidna pri antimikrobnih katetrib, ki so bili vstavljeni 15 dni.²¹

- Antimikrobi katetri Arrow so *in vitro* ustvarili velika območja zaviranja (razpon 10 do 18 mm) pred naslednjimi mikrobi:

na meticilin odporni
Staphylococcus aureus
na gentamicin/meticilin odporni
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli bakterija
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Po 7 dneh vsaditev se je na katetu ohranilo 6–7 mm veliko območje zaviranja pred *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antibakterijska aktivnost se je proti *Staphylococcus epidermidis* (10⁶ bakterijske koncentracije) s subkutanega dela antimikrobe površine katetra ARROWg[†]ard ohranila vsaj 120 ur, ponekod pa tudi do 520 ur po vstavitvi katetra v bolnike z operacijo srca (velja za katete z dvojno in trojno svetlico). Velikost območja zaviranja se je pri katetrib s

trojno svetlino velikosti 7 Fr. čez 500 ur spremenila z 2,5 na 10 mm.¹

Ob sprostivitvi skupne količine srebrovega sulfadiazina iz antimikrobine površine katetra v obliki enkratnega odmerka bi bile ravnii srebra, sulfadiazina in klorheksidina v krvi nižje od ravni, ki so v krvi po klinični uporabi teh sestavin v uveljavljenih varnih odmerkih, odmerjenih prek sluznice in kože.¹¹

Možna izpostavljenost bolnikov temu dvema snovema, srebrovemu sulfadiazinu in klorheksidinu, je na antimikrobinu površini veliko manjša kot bi bila pri uporabi teh spojin na ranah zaradi opekljin, kožnih ranah ali v obliki sredstev za izpiranje sluznice.¹¹

S klinično uporabo antimikrobine površine niso povezani neželeni strupeni učinki kljub dejству, da so bili katetri vstavljeni v bolnike s preobčutljivostjo na sulfonamide, ki tega niso vedeli.¹¹ Vendar pa poročajo, da je antimikrobeni kateter ARROW^gard Blue povzročil hude anafilaktične reakcije pri omejenem številu bolnikov na Japonskem in v Veliki Britaniji (o prvem primeru so poročali v maju 1996). Za dodatne informacije glejte poglavje Kontraindikacije.

Indikacije za uporabo:

Kateter z več svetlinami Arrow omogoča venski dostop do osrednje cirkulacije. Namen antimikrobine površine ARROW^gard je ščititi pred okužbami, povezanimi s katetrom.

Kateter ni predviden kot sredstvo za zdravljenje obstoječih okužb ali kot nadomestilo za tuneliran kateter pri bolnikih, ki potrebujete dolgoročno zdravljenje. Ena klinična študija je pokazala, da antimikrobine lastnosti katetra morda ne bodo učinkovite, če ga uporabljate za dovajanje TPN-ja.⁶

Kontraindikacije:

Antimikrobeni kateter ARROW^gard Blue je kontraindiciran pri bolnikih z znano preobčutljivostjo na klorheksidin acetat, srebrov sulfadiazin in/ali zdravila s sulfonamidi. Poročajo, da je antimikrobeni kateter ARROW^gard Blue povzročil hude anafilaktične reakcije pri omejenem številu bolnikov na Japonskem in v Veliki Britaniji (o prvem primeru so poročali v maju 1996). V Združenih državah Amerike ni poročil o primerih preobčutljivosti. Od prihoda na trg leta 1990 in do oktobra 1999 so po vsem svetu poročali o 20 primerih možne preobčutljivosti, pri čemer se je 17 od teh primerov pojavilo pri posameznikih japonskega porekla, ki so živelii na Japonskem. V literaturi je zapisano, da je pri posameznikih japonskega porekla znano, da so imeli podobne anafilaktične reakcije po topičnem prejemjanju klorheksidina.^{12,14,19,20,25,26,32,33} Če se po namestitvi katetra pojavijo neželeni dogodki, kateter takoj odstranite.

Posebne populacije bolnikov:

Za ta izdelek niso opravili kontroliranih študij pri nosečnicah,²⁴ pediatričnih bolnikih ali novorjenčnih in pri bolnikih z znano preobčutljivostjo na sulfonamide, ter bolnikih z multiinformnim eritemom in Stevens-Johnsonovim sindromom.¹¹ Koristi uporabe katetra je treba pretehati glede na možna tveganja.

Opozorila in previdnostna obvestila:^{*}

1. Opozorilo: Sterilno, za enkratno uporabo: Ne ponovno uporabiti, obdelati ali sterilizirati. Ponovna uporaba pripomočka ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti.
2. Opozorilo: Kateta ne vstavljajte oz. puščajte v desnem predvotoru ali desnem prekata. Katete za centralne vene je treba namestiti tako, da je distalna konica katetra v zgornji veni kavi (ZVK) nad spojem ZVK in desnim

predvotorom in da leži vzporedno s steno žile. Za dostop do femorale vene kateter potiskajte v žilo tako, da je konica katetra vzporedno s steno žile in da ne vstopi v desni predvotor.

3. Opozorilo: Zdravnik mora poznavati zaplete, povezane s centralnimi venskimi katetri, vključno s srčno tamponado po perforaciji stene žile, predvora ali prekata, plevalnih in mediastinalnih poškodb, zračno embolijo, embolijo zaradi katetra, okluzijo katetra, raztrganjem torakalnega duktusa, bakteriemijo, septikemiijo, trombozo, nebotnim prebodom arterije, poškodbo žive, hematomom, krvavitijo in disritmijami.
4. Opozorilo: Pri odstranjevanju žičnatega vodila ali katetra ne uporabljajte prevelike sile. Če kateta ne morete izvleči z lahkoto, naredite rentgenski posnetek prsi in se dodatno posvetujte.
5. Opozorilo: Zdravnik mora poznavati možnost zračne embolije, povezane z odprtimi iglami ali katetri, ki jih postuje na mestih centralne venepunkcije, ali zaradi nenamernega ločevanja povezanih delov. Za zmanjšanje tveganja odklopov je treba s tem pripomočkom uporabljati samo varno pričvršcene priključke luer-lock. Pri vzdrževanju katetra upoštevajte bolnišnični protokol za zaščito pred zračno embolijo.
6. Opozorilo: Prehod žičnatega vodila v desni del srca lahkovo povzroči disritmije, blok desne veje prevodnega sistema v srcu,¹⁰ in perforacijo stene žile predvora ali prekata.
7. Opozorilo: Zdravnik mora vedeti, da se žičnato vodilo lahko zatake na katerikoli vsajen pripomoček v sistemu krvnega obtoka (npr. filtri vene kave, žilne opornice). Pred vstavljanjem katetra preglejte bolnično anamnezno, da vidite, ali ima morda vsadki. Paziti je treba na dolžino vstavljenega prožnega žičnatega vodila. Priporočljivo je, da se pri bolnikih z vsadki v cirkulacijskem sistemu postopek katetrizacije opravi z neposredno vizualizacijo, da se minimalizira tveganje za zatik žičnatega vodila.¹
8. Opozorilo: Zaradi tveganja izpostavljenosti virusu HIV (virus človeške imunske pomanjkljivosti) ali drugim prenašalcem bolezni, ki se prenašajo s krvjo, naj zdravstveni delavci rutinsko uporabljajo univerzalne varnostne ukrepe pri delu s krvjo ali telesnimi tekočinami pri skrbri za bolnika.
9. Previdnostna obvestila: Redno pregledujte, ali vsajeni katetri zagotavljajo zeleno hitros pretoka, ali je obvezno dobro nameščena, ali je kateter pravilno nameščen in ali je priključek luer-lock pravilno priključen. Z oznakami za centimetre preverite, ali se je položaj katetra premaknil.
10. Previdnostna obvestila: Da konica katetra ni vstopila v srcе ali da ni več vzporedna z žilno steno, se lahko prepričate samo z rentgenskim pregledom namestitve katetra. Če se je položaj katetra spremeni, takoj rentgensko slikajte prsi in poglejte, kje je konica katetra.
11. Previdnostna obvestila: Za odvzem krvi začasno zaprite previdnostne vhode, skozi katere infundirate raztopine.
12. Previdnostna obvestila: Alkohol in aceton lahko ošibita strukture poliuretanskih materialov. Preverite, ali vsebujejo sestavine pripravljalnih razpršil in paličic aceton in alkohol. Aceton: Na površini katetra ne uporabljajte acetona. Aceton lahko nanesete na kožo, vendar se mora pred namestitvijo obvezno popolnoma posušiti. Alkohol: Površine katetra ne prepojite z alkoholom in z njim ne poskušajte ponovno vzpostaviti prehodnost katetra. Bodite previdni pri vkapjanju zdravil, ki vsebujejo veliko

koncentracijo alkohola. Pred namestitvijo obvezte vedno počakajte, da se alkohol popolnoma posuši.

13. **Previdnostna obvestila:** Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavite katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko razjedajo material katetra. Pred obvezovanjem se prepričajte, da je mesto vstavite suho.
14. **Previdnostna obvestila:** Uporaba injekcijske brizge, manjše od 10 ml, za izpiranje ali odmašitev zamašene katetra, lahko povzroči puščanje znotraj svetline ali razpok katetra.⁸

Predlagani postopek:

Uporablajte sterilno tehniko.

1. **Previdnostna obvestila:** Bolnika postavite v Trendelenburgov položaj toliko, kot prenaša, da zmanjšate nevarnost zračne embolije. Pri uporabi stegenskega pristopa morate bolnika obrniti na hrbot.
2. Mesto vboda pripravite in prekrjite, kot je potrebno.
3. Z želeno iglo preluknjajte kožo (velikost 25 G ali 22 G). Za odstranjanje igel je priložena skodelica SharpsAway. Po uporabi igle potisnite v peno. Po koncu postopka celotno skodelico zavrzite. **Previdnostna obvestila:** Ko igle vstavite v posodico, jih ne uporabljajte ponovno. Na konico igle se lahko primejo delci.
4. Izperite vsako svetlico in spnite ali namestite kapice za injiciranje na ustrezne podaljševalne linije ter tako pripravite kateter za vstavitev. Na distalno podaljševalno linijo kapice ne namestite, da boste skoznjo lahko vstavili žičnato vodilo. **Opozorilo:** Kateter ne priezujte za prilaganje dolžine.
5. Centralno veno poiščite z iglo in injekcijsko brizgo velikosti 22 G.
6. Uvajalni kateter/iglo s pritrjenim brizgo vstavite v veno poleg igle za iskanje žil in izsesajte. Odstranite iglo pripomočka za iskanje žil. Iglo izvlecite veni iz uvajalnega katetra. Če po odstranitvi igle ne opazite prostega pretoka venske krvi, pritrjdite injekcijsko brizgo na kateter in izsesajte, dokler ne vzpostavite dobrega pretoka venske krvi. **Previdnostna obvestila:** Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.¹⁶ Igle ne vstavljajte ponovno v uvajalni kateter. Zaradi možnosti neželenje namestitev v arteriji se prepričajte o venskem dostopu z valovno obliko, pridobljenem z umerjenim tlachnim transduktorjem (glejte sl. 2).
7. Če nimate hemodinamske nadzorne opreme, ki bi oddajala centralno vensko valovno obliko, odklopite brizgo in preverite pulzni tok. Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije.
8. **Alternativna tehnik:** Uvajalno iglo lahko uporabite na običajni način kot alternativno sklopku katete in igle.
9. Z dvodelnim potiskalom Arrow Advancer potisnite prožno žičnato vodilo skozi uvajalno iglo žičnatega vodila ali katetra v veno. Prožno žičnato vodilo vstavite do želeno globine. Pri vstavljanju konice „J“ boste morali konico morda nekoliko obračati. **Opozorilo:** Ne režite prožnega žičnatega vodila, da bi spremenili dolžino. Ne vlecite prožnega žičnatega vodila ob pripelanem koncu igle, da bi zmanjšali tveganje možne ločitve ali poškodbe prožnega žičnatega vodila.
10. **Navodila za dvodelno potiskalo Arrow Advancer:**
 - S palcem izvajajte „J“ tako, da vrnete prožno žičnato vodilo v pripomoček Arrow Advancer (glejte sl. 3, 4).

Ko je konica poravnana, je prožno žičnato vodilo pripravljeno za vstavljanje. Od konca „J“ so na žičnatem vodilu centimetrske oznake. En trak predstavlja 10 cm, dva trakova 20 cm, in trije trakovi 30 cm.

Alternativna tehnik:

Če raje uporabljajte enostavno izravnalno cevko, lahko izravnalni del cevke potiskala Arrow Advancer ločite od enote in uporabite posebej.

Konico potiskala Arrow Advancer ali izravnalno cevko ločite od modre enote Arrow Advancer. Če uporabljate del prožnega žičnatega vodila s konico v obliki črke „J“, se na vstavljanje pripravite tako, da preko konice „J“ potisnete plastično cevko, do konico poravnate. Prožno žičnato vodilo nato na običajni način potisnite do želeno globine.

11. Konico katetra z več svetlinami napeljite preko prožnega žičnatega vodila. Na strani katetra s petelinčkom mora ostati izpostavljenega dovolj žičnatega vodila, da ga lahko čvrsto držite. Primiti blizu kože in kateter med vstavljanjem v žilo rahlo obračajte. **Previdnostna obvestila:** Objemke in zaponke, če sta na voljo, ne pritrjdite na kateter, dokler ne odstranite prožnega žičnatega vodila.
12. Kateter vstavite na končni položaj vsadite s pomočjo centimetrskih oznak na katetru kot referenčnih točk za namestitve. Vse centimetrske oznake se začnejo od konice katetra. Oznake pomenijo naslednje: (1) številke: 5, 15, 25, itd.; (2) trakovi: vsak trak označuje 10-centimeterske intervale, pri čemer je en trak 10 cm, dva traka 20 cm itd.; (3) vsaka pika pomeni 1-centimetrski interval.
13. Kateter pridržite na želeni globini in odstranite prožno žičnato vodilo. Kateter Arrow, priložen temu izdelku, je zasnovan tako, da se prsto spelje preko prožnega žičnega vodila. Če po namestitvi katetra pri odstranjanju prožnega žičnega vodila začutite upor, je morda prožna žica upognjena na konici katetra znotraj žile (glejte sl. 5).
14. V teh okoliščinah lahko poteg prožnega žičnega vodila vodi do tega, da se zaradi neustrezne sile vodilo pretrga. Če naletite na upor, izvlecite kateter za pribl. 2–3 cm glede na prožno žično vodilo, nato pa poskusite slednjega odstraniti. Če ponovno naletite na upor, odstranite prožno žično vodilo in kateter hkrati. **Opozorilo:** Čeprav so pojavi nepravilnega delovanja prožnega žičnatega vodila izredno redki, mora zdravnik vedeti, da se lahko žica ob uporabi neustrezne sile pretrga.
15. Po odstranitvi prožnega žičnega vodila se prepričajte, da je celotno prožno žično vodilo nepoškodovano.
16. Injekcijsko brizgo pritrjdite na vsak podaljševalni vod in izsesajte, dokler ne začne venska kri prosti teči. Vse podaljševalne vode povežite z ustrezimi linijami huer-lock. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s kapicami za injiciranje v skladu s standardnim bolnišničnim protokolom. Na podaljševalnih linijah so nameščeni drsni stički, s katerimi

prekinete tok skozi vsako svetljino, ko je treba zamenjati linijo ali kapico injekcije. **Previdnostna obvestila:** **Pred infundiranjem skozi to svetljino odprite vse stiške, da zmanjšate tveganje poškodovanja podaljševalnih vodov zaradi prevelikega tlaka.**

15. Kateter začasno pritrdite in obvezite.
16. Tako po namestitvi preverite položaj konice katetra z rentgenskim posnetkom. **Previdnostna obvestila:** **Na rentgenskem posnetku mora biti kateter nameščen na desni strani mediastinuma v ZVK z distalnim koncem katetra vzporedno s steno vene kave in distalno konico nad veno azigos ali trahealno karino, odvisno od tega, katera je bolje prikazana.** Če je konica slabо nameščena, jo prestavite in ponovno preverite njen položaj.
17. Kateter pritrdite na bolnika. Kot mesto glavnega šiva uporabite trikotno spojko z integralno manšeto in stranski krilci. Če so priloženi kompleti pribora, morate objemko in sponko katetra po potrebi uporabiti kot mesto sekundarnega šiva. **Previdnostna obvestila:** **Ne šivajte neposredno na zunanjem premer katetra, da zmanjšate tveganje prereza ali poškodbe cevke oz. oviranja pretoka skozi kateter.**
18. Mesto vboda obvezite v skladu z bolnišničnim protokolom. **Previdnostna obvestila:** **Mesto vstavite redno negujte z menjanjem obvezne z aspektično tehniko.**
19. V bolnikovo kartoteko zapišite dolžino vsajenega katetra, kot jo odčitate s centimetrskimi oznak na mestu vstopa katetra v kožo. S pogostimi vizualnimi ocenjevanji zagotovite, da se kateter ni premaknil.

Postopek zamenjave katetra:

1. Uporabljajte sterilno tehniko.
2. **Previdnostna obvestila:** **Preden poskusite zamenjati kateter, odstranite objemko in sponko katetra (če sta priloženi).**
3. Nadaljujte v skladu z bolnišničnim protokolom. Rezanje katetra se ne priporoča zaradi možnosti embolije zaradi katetra.

Postopek odstranitve katetra:

1. **Previdnostna obvestila:** **Bolnik naj leži na hrbtnu.**
2. Odstranite obvezo. **Previdnostna obvestila:** **Za odstranjevanje obvezne ne uporabljajte škarij, da zmanjšate tveganja prereza katetra.**
3. **Opozorilo:** **Izpostavitev centralne vene atmosferskemu tlaku lahko povroči vstop zraka v osrednji žilni sistem.** Odstranite šiv(e) z objemko katetra (če obstaja) in mesta primarnega šiva. Pazite, da ne prerežete katetra. Kateter vlecite vzporedno s kožo in ga tako počasi odstranite. Ko kateter izstopi, pritisnite na mesto izstopa obvezo, ki ne prepriča zraka, npr. VASELINE gazo. Ker predstavlja preostala pot katetra še naprej vstopno točko za zrak, dokler se popolnoma ne zatesni, mora biti obveza nameščena najmanj 24–72 ur, odvisno od tega, kako dolgo je bil kateter vstavljen.^{17,27,29,33}
4. Kateter po odstranitvi preglejte in se prepričajte, da ste odstranili celotno dolžino.
5. Postopek odstranitve dokumentirajte.

Arrow International, Inc. priporoča, da se uporabnik seznaní z referenčno literaturo.

* Za kakršna koli vprašanja ali dodatne referenčne informacije se obrnite na podjetje Arrow International, Inc.

SL

ES**ARROW**

Dispositivo de cateterización venosa central de luz múltiple con superficie antimicrobiana ARROWg^{ard}

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 catéteres permanentes en la aurícula derecha es una práctica peligrosa^{2,3,4,7,9,22,28} que puede conducir a la perforación y al taponamiento.^{2,3,4,7,22,28} Si bien el taponamiento cardíaco causado por derrame pericárdico es poco común, existe un elevado índice de mortalidad en relación con el mismo.³⁰ Los médicos que coloquen catéteres 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 catéteres específicos que permitan eliminar esta complicación potencialmente mortal.²⁸ La posición real de la punta del catéter permanente deberá confirmarse mediante una radiografía después de la inserción.^{2,3,7,22,28,31} Los catéteres venosos centrales deben colocarse en la vena cava superior^{2,3,4,7,9,22,34} por encima de la unión de la misma con la aurícula derecha y paralelamente a la pared del vaso,^{15,34} 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 catéteres 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.

Superficie antimicrobiana ARROWg^{ard}: El catéter antimicrobiano Arrow está compuesto por nuestro catéter estándar de poliuretano con punto Blue FlexTip, junto con un tratamiento antimicrobiano externo de la superficie. La notable actividad antimicrobiana asociada con el catéter ARROWg^{ard} de tres luces, de 7 Fr., ha sido demostrada de las siguientes maneras:

- Una actividad antimicrobiana notable asociada con el catéter Arrow ha sido demostrada mediante valoración biológica en zona de inhibición contra los siguientes organismos:²³

*Escherichia coli**Pseudomonas aeruginosa**Staphylococcus epidermidis**Staphylococcus aureus**Klebsiella pneumoniae**Candida albicans*

- La inhibición por contacto del crecimiento microbiano en la superficie del catéter Arrow ha sido demostrada contra los organismos comúnmente asociados con las infecciones nosocomiales como, por ejemplo, el *Staphylococcus epidermidis* y el *Staphylococcus aureus*.²³
- La actividad antimicrobiana en la superficie del catéter durante la manipulación y colocación del mismo ha sido demostrada *in situ* en estudios limitados efectuados en animales.¹³
- El catéter ARROWg^{ard} ha demostrado una reducción notable en el índice de colonización bacteriana a lo largo del mismo en estudios limitados efectuados en animales.¹³
- Un ensayo clínico aleatorio prospectivo de 403 inserciones de catéteres en pacientes adultos internados en unidades médico-quirúrgicas de cuidados intensivos ha demostrado que los catéteres antimicrobianos tienen una susceptibilidad a la colonización de bacterias de un 50% inferior a la de los catéteres de control ($p=0,003$) y un 80% menos de probabilidad de bacteremia producida por el catéter ($p=0,02$).²¹
- Después de 10 días de implante en ratas,²³ los catéteres antimicrobianos Arrow retuvieron la actividad antibacteriana con zonas de inhibición de 4 a 10 mm contra los *Staphylococcus aureus* y los *Escherichia coli*.²³
- Se obtuvieron datos completos con respecto a 403 catéteres (195 catéteres de control y 208 antimicrobianos) implantados en 158 pacientes. Los catéteres de control extraídos de los pacientes que recibían terapia sistémica con antibióticos mostraron ocasionalmente una actividad de la superficie de bajo nivel que no estaba relacionada con la duración del implante del catéter (zona media de inhibición \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); en cambio, los catéteres antimicrobianos mostraron uniformemente una actividad residual de la superficie (zona media de inhibición $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$) que disminuyó después de períodos prolongados *in situ*. Se observó actividad antimicrobiana con catéteres antimicrobianos que habían estado implantados por un período de hasta 15 días.²¹
- Los catéteres antimicrobianos Arrow produjeron amplias zonas de inhibición *in vitro* (entre 10 y 18 mm) contra los siguientes microbios:

Staphylococcus aureus resistente

a la meticilina

Staphylococcus aureus resistente

a la gentamicina y a la meticilina

*Staphylococcus aureus**Staphylococcus epidermidis**Escherichia coli*

Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Después de 7 días de implantación los catéteres retuvieron zonas de inhibición de 6 a 7 mm contra los *Staphylococcus aureus*.¹³

- La actividad antibacteriana fue retenida contra los *Staphylococcus epidermidis* (con una concentración bacteriana de 10%) en segmentos subcutáneos de catéteres con superficie antimicrobiana ARROWgard durante un mínimo de 120 horas, y algunos hasta 520 horas, después de la introducción de los catéteres en pacientes sometidos a cirugía cardíaca (tanto catéteres de dos como de tres luces). El tamaño de la zona de inhibición en los catéteres de tres luces, de 7 Fr., varió de 2,5 a 10 mm a las 500 horas.¹

Si la cantidad total de sulfadiazina de plata y clorhexidina contenida en la superficie antimicrobiana del catéter fuera liberada en una sola dosis, los niveles de plata, sulfadiazina y clorhexidina que se encontrarían en la sangre serían inferiores a los niveles que se encuentran después del uso clínico de dichos compuestos en dosis admisibles administradas por vía mucomembranosa y cutánea.¹¹

La exposición potencial de los pacientes a estos dos agentes, la sulfadiazina de plata y la clorhexidina en la superficie antimicrobiana es significativamente inferior a la que se encuentra cuando dichos compuestos se emplean en heridas producidas por quemaduras, heridas cutáneas o como irrigantes de mucosas.¹¹

No se ha asociado ningún efecto adverso de índole toxicológica con el uso clínico de esta superficie antimicrobiana, a pesar del hecho de que los catéteres han sido colocados en pacientes sensibles a las sulfonamidas que desconocían la existencia de dicha sensibilidad.¹¹ Sin embargo, se ha informado de que el catéter antimicrobiano ARROWgard Blue ha provocado reacciones anafilácticas graves en unos pocos pacientes en Japón y el Reino Unido (el primer caso del que se informó date de mayo de 1996). Para más información, consultar el apartado de contraindicaciones.

Indicaciones de uso:

El catéter de luz múltiple permite el acceso venoso a la circulación central. La superficie antimicrobiana del ARROWgard Blue está concebida para servir de protección contra las infecciones relacionadas con el uso del catéter.

El catéter no está destinado a emplearse para el tratamiento de infecciones existentes ni como sustituto de un catéter tunelizado en los pacientes que requieren terapia de larga duración. Un estudio clínico indica que es posible que las propiedades antimicrobianas del catéter no resulten eficaces cuando éste se utilice para administrar nutrición parenteral total.⁶

Contraindicaciones:

El catéter antimicrobiano ARROWgard Blue está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida de acetato de clorhexidina, la sulfadiazina argéntica o los medicamentos que contengan sulfamidas. Se ha informado de que el catéter antimicrobiano ARROWgard Blue ha producido reacciones anafilácticas graves en unos pocos pacientes en Japón y el Reino Unido (el primer caso del que se informó date de mayo de 1996). No se ha informado de casos de hipersensibilidad en EE.UU. Desde su introducción en 1990 hasta octubre de 1999, se ha informado de 20 casos de posible hipersensibilidad en todo el mundo, de los cuales 17 fueron personas de ascendencia japonesa que vivían en Japón. La literatura indica que se sabe que hay personas de ascendencia japonesa que han presentado reacciones anafilácticas similares tras la administración tópica de clorhexidina.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Si se producen reacciones adversas tras la colocación del catéter, extraer éste inmediatamente.

Grupos de paciente especiales:

No se han llevado a cabo estudios controlados de la aplicación de este producto en mujeres embarazadas,²⁴ en pacientes pediátricos o neonatales ni en pacientes con hipersensibilidad conocida a la sulfonamida, eritema multiforme y síndrome de Stevens-Johnson¹¹; por ello deberán sopesarse las ventajas y los posibles riesgos derivados del uso de este catéter.

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 catéteres 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 catéteres 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 catéteres.** Si la extracción no puede lograrse con facilidad, debe efectuarse una radiografía del tórax y concertarse una consulta anterior.
5. **Advertencia: El médico debe conocer la posibilidad de que surjan problemas de embolia gaseosa relacionados con agujas o catéteres 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 catéteres debe seguirse el protocolo del hospital.
6. **Advertencia: El paso de la guía de alambre al corazón derecho puede provocar disritmias, bloqueo de rama derecha¹⁶ 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.¹⁷
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 catéteres 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 turnduras. **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.⁸

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.). El clavagujas desechable SharpsAway es suministrado para la eliminación de las agujas. Después del uso clavar las agujas en la esponja y desechar todo al terminar el procedimiento. **Precaución: No volver a utilizar las agujas que se hayan colocado en el clavagujas desechable ya que la punta de las mismas pueden haberse contaminado con partículas que hayan quedado adheridas.**
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.¹⁶ 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. Hacer 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 enderezado del Advance de Arrow puede desconectarse de la unidad y utilizarse por separado.

Separar la punta del Advance de Arrow o el tubo enderezador de la unidad Advance 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 descubierto 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 encontrase 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 falla 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 primaria. 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 aséptica.

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.^{17,27,29,33}
4. Una vez extraído 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.

ES

SV

ARROW

Flerkanalig produkt för central venkatetrering med ARROWgard antimikrobiell yta

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. Underlättenhet att läsa dessa kan eventuellt resultera i allvarlig patientskada eller dödsfall.**

Modifera aldrig katetern, fjäderträddedaren eller någon annan sats/sektonponent under införing, användning eller avlägsnande.

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

Varning: Placerar aldrig katetern i och fåt den aldrig sitta kvar i höger förmak eller höger kammar (se Fig. 1).

Hjärttampnad: Placering av kvarkatetrar i höger förmak har i litteraturen påvisats vara ett synnerligen riskabelt förarande^{23,4,7,9,22,28} som kan leda till hjärtperforation och -tampnad.^{2,3,4,7,22,28} Även om hjärttampnad sekundärt till hjärtäcksutgjutning är ovanlig, finns det en hög mortalitet associerad med denna komplikation.³⁰ Läkare som placarer centrala venkatetrar måste vara medvetna om denna potentiellt letala komplikation innan katetern matas in alltför långt med hänsyn till patientens kroppsstorlek.

Ingen speciell införingsväg eller katetertyp är undantagen från den här potentiellt letala komplikationen.²⁸ Kvarkateterets positioner verkliga position bör bekräftas medelst röntgenundersökning efter införandet.^{3,7,22,28,31} Centrala venkatetrar bör placeras i vena cava superior^{2,3,4,7,9,22,24} ovanför övergången till höger förmak och parallellt med kärlväggen,^{15,34} så att kateterns distala spets ligger på en nivå ovanför antingen vena azygos eller carina trachealis, om bättre synlig.

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

ARROWgard antimikrobiell yta: Arrows antimikrobiella kateter består av vät polyuretan катeter med Blue FlexTip, plus en utvändig antimikrobiell ytbehandling. Betydande antimikrobiell aktivitet förbunden med den 7 Fr. trekanaliga ARROWgard-katetern har påvisats på följande sätt:

- Signifikant antimikrobiell aktivitet förbunden med Arrows kateter har påvisats genom tillväxthämmningsittringar mot följande organismer²³:

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Kontaktinhibering av mikrobiell tillväxt på ytan av Arrow-katetern har påvisats mot organismer som är vanliga i

samband med nosokomiala infektioner, t. ex. *Staphylococcus epidermidis* och *Staphylococcus aureus*.²³

- Antimikrobiell aktivitet på kateterns yta under hantering och placering har påvisats *in situ* i begränsade djurstudier.¹³
- ARROWgard-katetern har påvisat en betydelsefull minskning av frekvensen av bakteriell kolonisation längs katetern i begränsade djurstudier.¹³
- En prospektiv klinisk provning med 403 slumpvist valda kateterinföringar hos vuxna patienter på en medicin/kirurgisk intensivvårdsavdelning, visade att de antimikrobiella kateterna var 50% mindre sannolika att koloniseras än kontrollkatetra ($p=0,003$) och 80% mindre sannolika att producera bakteriemi associerad med katetern ($p=0,02$).²¹
- Arrows antimikrobiella katetrar bibehöll antibakteriell aktivitet med inhiberingszoner på 4 till 10 mm mot *Staphylococcus aureus* och *Escherichia coli* efter 10 dagars implantation i råttor.²³
- Kompletta data erhölls för 403 katetrar (195 kontrollkatetrar och 208 antimikrobiella katetrar) hos 158 patienter. Kontrollkatetrarna som avlägsnades från patienter som erhöll systemisk antibiotisk terapi visade ibland en låg nivå av ytaktivitet som ej var förknippad med den tidsperiod som katetern varit på plats (inhiberingszon i medeltal \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm). Antimikrobiella katetrar däremot visade en jämn kvardröjande ytaktivitet (inhiberingszon i medeltal, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), som minskades efter förlängda perioder *in situ*. Antimikrobiell aktivitet kunde ses med antimikrobiella katetrar som hade varit på plats så långt som 15 dagar.²¹
- Arrows antimikrobiella katetrar producerade stora inhiberingszoner *in vitro* (mellan 10 till 18 mm) mot följande mikrober:

Meticillin-resistant
Staphylococcus aureus
Gentamicin/meticillin-resistant
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Efter sju dagars implantation bibehöll katetrarna inhiberingszoner på 6-7 mm mot *Staphylococcus aureus*.¹³

- Antibakteriell aktivitet bibehölls mot *Staphylococcus epidermidis* (bakteriekoncentration 10⁶) från subkutana segment av kateter med ARROWgard antimikrobiell yta under minst 120 timmar och i somliga fall upp till 520 timmar efter katetrering hos hjärtoperationspatienter (både två- och trekanaliga katetrar). Inhiberingszonen storlek varierade för 7 Fr. trekanaliga katetrar från 2,5 till 10 mm vid 500 timmar.¹

Om den totala mängden silversulfadiazin och klorhexidin som är bunden till den antimikrobiella ytan skulle frigöras från

katetern i en enda dos, skulle blodnivåerna av silver, sulfadiazin och klorhexidin i blodet vara lägre än blodnivåerna efter klinisk användning av dessa komponenter i etablerat säkra dosnivåer genom slemhinnor och hud.¹¹

Patienternas potentiella exponering för de två substanserna silversulfadiazin och klorhexidin på den antimikrobiella ytan, är väsentligt mindre än då dessa komponenter används på brännsår, hudsår eller vid irrigation av slemhinnor.¹¹

Inga biverkningar av toxikologisk art har satts i samband med klinisk användning av denna antimikrobiella yta, trots det faktum att katatern har placeras hos patienter känsliga mot sulfonamider men som var omedvetna om sin känslighet.¹¹ Emellertid har ARROW^{gård} Blue antimikrobkateter rapporterats försöksa allvarliga anafylaktiska reaktioner hos ett begränsat antal patienter i Japan och Storbritannien (det första fallet rapporterades i maj 1996). Se avsnittet Kontraindikationer för ytterligare information.

Indikationer för användning:

Den flerkanliga katatern medger venös infart till den centrala cirkulationen. ARROW^{gård}-antimikrobytan är avsedd att erbjuda skydd mot kateterrelaterade infektioner.

Katatern är inte avsedd att användas för behandling av existerande infektioner eller som en ersättning för en tunnelerad kateter hos patienter vilka erfordrar långvarig behandling. En klinisk prövning indikerar att kataterna mikrobhämmande egenskaper kan vara ineffektiva nära den används för administration av TPN.⁶

Kontraindikationer:

ARROW^{gård} Blue antimikrobkateter är kontraindiceras hos patienter med känd överkänslighet mot klorhexidinacetat, silversulfadiazin och/eller sulfalakemedel. ARROW^{gård} Blue antimikrobkateter har rapporterats försöksa allvarliga anafylaktiska reaktioner hos ett begränsat antal patienter i Japan och Storbritannien (det första fallet rapporterades i maj 1996). Inga överkänslighetsreaktioner har rapporterats i USA. Från lanseringen 1990 till och med oktober 1999 har 20 fall av potentiell överkänslighet rapporterats i hela världen med 17 av fallen hos individer av japansk härstamning och bosatta i Japan. Litteraturen anger att individer av japansk härstamning är kända för att uppvisa liknande anafylaktiska reaktioner efter administrering av klorhexidin lokalt.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Om biverkningar uppstår efter katetrering bör kataterna avlägsnas omedelbart.

Särskilda patientgrupper:

Kontrollerade prövningar av denna produkt har inte utförts hos gravida kvinnor,²⁴ barn eller nyfödda, inte heller hos patienter med känd överkänslighet mot sulfonamid, patienter med erythema multiforme och patienter med Stevens-Johnsons syndrom.¹¹ Fördelarna med att använda denna kateter bör vägas mot alla möjliga risker.

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 kammar. Centrala venkatetrar bör placeras så att kataterna 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 kärltet 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, oavsettlig 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 kvarlämnandet av öppna nälar eller katetrar i centrala venpunkturställen eller som en konsekvens av ofrivillig isärkoppling. Minska risken för isärkoppling genom att endast använda ordentligt åtdräagna Luer-läsanslutningar med denna anordning. Följ sjukhusets rutiner för allt kateterunderhåll som skydd mot luftemboli.
6. Varning: Införing av fjäderträdledaren i högra delen av hjärtat kan orsaka rytmrubbnings, högersidigt grenblock,¹⁰ samt kärlväggs-, förmaks- eller ventrikelperforation.
7. Varning: Läkaren måste vara medvetna om risken för att ledarträden 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 fjäderträdledaren 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 ledarträden fastnar minskas.
8. Varning: På grund av risken för HIV (humant immunosuppressivt virus) eller andra blodburna patogena organismer bör sjukvärdspersonal 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 flödestasighet, städig förband, korrekt placering av katatern och korrekt Luer-läsanslutning. Använd centimetermarkeringarna för att kontrollera om kataterna liggande ändrats.
10. Viktigt: Endast röntgenundersökning av kataterns placering kan garantera att kataterna spets ej har intrått i hjärtat och att den ligger parallellt med kärlvägen. Om kataterna liggande har ändrats, utför bröströntgen omedelbart för att bekräfta kateterspetsens liggande.
11. Viktigt: Stäng vid blodprovtagning tillfälligt av alla andra utgångar genom vilka lösningar infunderas.
12. Viktigt: Alkohol och aceton kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Kontrollera aceton- och alkoholinhället i preparationssprayer och -torkar. Aceton: Använd inte aceton på kataterna yta. Aceton kan appliceras på huden men måste få torka helt innan förband läggs på. Alkohol: Använd inte alkohol för att blötlägga kataterna 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 desinficeringssmedel som används vid kataterns 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.⁸**

Förslag till arbetsgång:

Använd steril teknik.

1. **Viktigt: Placerä patienten i ett bekvämt Trendelenburg-läge för att minska risken för luftemboli. Vid införing via vena femoralis placeras patienten i ryggläge.**
2. Preparaera och sterilisera punkturstället efter behov.
3. Utför hudpunktur med önskad nål (25 Ga. eller 22 Ga.). En SharpsAway-avfallsbägare medföljer för kassering av nälar. Tryck in nälen i skuminsatsen efter användning. Släng hela bägaren efter att procduren är klar. **Viktigt: Nålar får inte återanvändas efter att de placeras i avfallsbägaren. Partikelmaterial kan ha fastnat på nälens spets.**
4. Förbered katatern för införing genom att varje lumen och sedan klämma ihop lämpliga förlängningsslangar eller sätta fast injektionslocken på dem. Lämna den distala förlängningsslängen utan lock för införing av ledaren. **Varning: Kapa aldrig av katatern för att ändra dess längd.**
5. Lokalisera den centrala venen med en 22 Ga. nål och spruta.
6. För i införkateratern/nälen med vidhållande spruta i venen på sidan av lokaliseringssnälen och aspirera. Avlägsna lokaliseringssnälen. Dra ut nälen från införkateratern. Om inget fritt flöde av venblod kan iakttas efter det att nälen har avlägsnats, koppla en spruta till katatern och aspirera tills ett synligt flöde av venblod har etablerats. **Viktigt: Färgen på det aspirerade blodet är inte alltid en pålitlig indikator för intrång i en ven.¹⁶ För ej i nälen på nytt i introducerkateratern.** På grund av potentiell risk för oavsiktlig arteriell placering bör ventillräde verifieras med en tryckkurva från en kalibrerad tryckgivare (se Fig. 2).
7. 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.
8. Håll fjädertrådsledaren på plats och avlägsna införarnälen eller katatern. **Viktigt: Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjädertrådsledaren.** Använd centimetermarkeringarna på fjädertrådsledaren för att justera kvarkateters längd i enlighet med lämpligt djup för kvarkateters placering.
9. Utvidga punktionsstället med en skalpell. Se till att egggen rikts bort från fjädertrådsledaren. **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 kärlyggssperforation.**
10. Trä spetsen på den flerkanliga katatern över fjädertrådsledaren. Tillräckligt mycket av ledaren måste vara kvar utanför fätningsänden på katatern för att bibehålla ett stadigt grepp om fjädertrådsledaren. Fatta tag nära huden och för in katatern i venen med en lätt vriderörelse. **Viktigt: Kateterklämma och fäste får ej monteras på katatern förrän fjädertrådsledaren har avlägsnats.**
11. Använd centimetermarkeringarna på katatern som referenspunkter och för fram katatern 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 katatern på lämpligt djup och avlägsna fjädertrådsledaren. Den Arrow-kateter som medföljer denna produkt är konstruerad för att fritt kunna passera över fjädertrådsledaren. Om motstånd påträffas vid avlägsnandet av fjädertrådsledaren efter det att katatern har placerats, kan ledaren vara snodd om kateterspetsen inuti kärlet (se Fig. 5). I sådana fall kan tillbakadragande av fjädertrådsledaren resultera i en alltför stor påfrestning så att fjädertrådsledaren brister. Vid motstånd dras katatern cirka 2 till 3 cm bakåt i relation till fjädertrådsledaren. Gör därefter ett nytt försök att avlägsna fjädertrådsledaren. Om motstånd fortfarande påträffas måste ledaren och katatern avlägsnas samtidigt. **Varning: Även om risken för att fjädertrådsledaren 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 fjädertrådsledaren är intakt efter utdragningen.
14. Kontrollera lumenplaceringen genom att ansluta en spruta till varje förlängningssläng och aspirera tills ett fritt venblodflöde observeras. Koppla alla förlängningsslängar till lämplig(a) Luer-lässlang(ar), efter behov. Oanvända portar kan läslösningssyllas genom injektionslock enligt sjukhusets normala procedur. Skjutklämmor 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 kataterns 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 kataterna 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:** Suturer ej direkt på kataternas ytter omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada kataterna eller att hämma flödet.
- Bruksanvisning för kateterklämma och fäste (om tillämpligt):**
- Efter att fjäderträddelarna avlägsnats och nödvändiga slangar blivit anslutna eller tillslutna efter behov öppnas gummiklämman 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 katatern och klämman i huden och minska risken för att katatern 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 katatern inte har rört på sig.
- Procedur för kateterbyte:**
1. Använd steril teknik.

2. **Viktigt: Avlägsna kateterklämma och fäste om sådana ingår innan ett kateterutbyte påbörjas.**
3. Följ sjukhusets rutiner. Vi rekommenderar inte att katatern kapas på grund av risk för kateteremboli.

Avlägsnande av katatern:

1. **Viktigt: Placer patienten i ryggläge.**
2. Ta bort förband. **Viktigt: Minska risken för att katatern skall bli avklippt genom att inte använda sax för att ta bort förband.**
3. **Varng: Om den centrala venen utsätts för atmosfärtryck kan detta medföra att luft tränger in i det centrala vensystemet.** Avlägsnatsutur(ellersuturer) från kateterklämmans (om sådan ingår) och det primära suturområdet. Var försiktig så att katatern inte kapas. Avlägsna långsamt katatern genom att dra den parallellt med huden. Allt eftersom katatern dras ut appliceras ett tryck med ett lufttätt bandage t.ex. gasbinda med Vaseline. Eftersom luft kan komma in genom såröppningen efter katatern tills den helt tillslutits, måste ett ocklusivt bandage lämnas på plats under minst 24-72 timmar, beroende på hur länge katatern varit kvarliggande.^{17,27,29,33}
4. Efter avlägsnandet bör katatern inspekteras för att kontrollera att hela längden tagits ut.
5. Journalsför uttagningen.

Arrow International, Inc. rekommenderar att användaren studerar referenslitteraturen.

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



ARROW

ARROW^gard Antimikrobiyel Yüzeyli Çok Lümenli Santral Venöz Kateterizasyon Ürünü

Güvenlik ve Etkinlik Hususları:

Ambalaj dahı önce açılmış veya hasarlısa kullanmayın.
Uyarı: Kullanımdan önce prospektüssteki tüm uyarıları, önlemleri ve talimatı okuyun. Aksi halde hastanın ciddi şekilde zarar görmesine veya ölümüne neden olabilir.

Kateter, yaylı kılavuz tel veya başka herhangi bir kit/set bilesenini insersiyon, kullanım veya çırakma sırasında modifiye etmeyin.

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

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

Kardiyak Tamponad: Birçok yazar sağ atriyuma devamlı kateter yerleştirilmesinin tehlikeli bir uygulama olduğunu,^{2,3,4,7,9,22,28} ve kardiyak perforasyon ve tamponada yol açabileceğini göstermiştir.^{2,3,4,7,22,28} Perikardiyal efüzyona sekonder kardiyak tamponad nadir olsa da ilgili mortalite oranı yüksektir.³⁰ Santral venöz kateterler yerleşen uygulayıcılar, kateteri hastanın vücut ölçülerine göre fazla ilerletmeden önce ölümcül olabilen bu komplikasyonun farkında olmalıdır.

Ölümcül olabilen bu komplikasyonun görülmeyeceği belirli bir yol veya kateter tipi yoktur.²⁸ Devamlı kateter ucunun fili pozisyonu insersiyondan sonra röntgen çekilecek doğrulanmalıdır.^{2,3,7,22,28,31} Santral venöz kateterler superior vena kavaya^{2,3,4,7,9,22,34} sağ atriyum ile kesişiminin üzerinde ve damar duvarına paralel olacak şekilde^{15,34} ve distal uç, azigos veninin veya trakeanın karinasının (hangisi daha iyi görülyürse) üzerinde bir düzeye konulmalıdır.

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

ARROW^gard Antimikrobiyel Yüzey: Arrow antimikrobiyel kateter Blue FlexTip[®] standart poliüretan kateterimiz ve ayrıca dış antimikrobiyel yüzey muamelesinden oluşur. 7 Fr. üç lümenli ARROW^gard kateterler ilişkili önemli antimikrobiyel aktivite şu şekillerde gösterilmiştir:

- Arrow kateter ile ilişkili önemli antimikrobiyel aktivite şu organizmalara karşı inhibisyon zonu boyutlarıyla gösterilmiştir:²³

Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Staphylococcus epidermidis
Staphylococcus aureus
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

- Arrow kateter yüzeyinde antimikrobiyel üremenin temas inhibisyonu nozokomiyal enfeksiyonlarla ilişkili organizmalara karşı gösterilmiştir; örn. *Staphylococcus epidermidis* ve *Staphylococcus aureus*.²³

- Kullanım ve yerleştirme sırasında kateter yüzeyinde antimikrobiyel aktivite *in situ* olarak sınırlı hayvan çalışmalarında gösterilmiştir.¹³

- ARROW^gard kateteri sınırlı hayvan çalışmalarında kateter boyunca bakteriyel kolonizasyon oranında önemli bir azalma göstermiştir.¹³

- Bir tıbbi-cerrahi yoğun bakım ünitesinde yetişkin hastalarda 403 kateter insersiyonıyla yapılan bir prospektif rastgeleme klinik çalışma, antimikrobiyel kateterlerin kontrol kateterlere göre kolonize olma riskinin %50 daha az olduğunu ($p=0,003$) ve kateterle ilişkili bakteriyemi oluşturma riskinin %80 daha az olduğunu ($p=0,02$) göstermiştir.²¹

- Arrow antimikrobiyel kateterleri sıçanlarda implantasyondan 10 gün sonra *Staphylococcus aureus* ve *Escherichia coli* 'ye karşı 4-10 mm inhibisyon zonlarıyla antibakteriyel aktivitelerini korumuştur.²³

- 158 hasta'da 403 kateter (195 kontrol kateteri ve 208 antimikrobiyel kateter) için tam veriler elde edilmiştir. Sistemli antibiyotik tedavisi alan hastalardan çıkarılan kontrol kateterleri zaman zaman kateterin yerinde kalma süresiyle ilişkili olmayan düşük düzeye yüzey aktivitesi göstermiştir (ortalama inhibisyon zonu \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); aksine, antimikrobiyel kateterlerin hepsi uzun süre *in situ* kaldıkları sonra azalan rezidüel yüzey aktivitesi göstermiştir (ortalama inhibisyon zonu $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$). 15 güne kadar yerinde kalmış antimikrobiyel kateterlerle antimikrobiyel aktivite görülmüştür.²¹

- Arrow antimikrobiyel kateterleri su mikroplara karşı *in vitro* büyük inhibisyon zonları (aralık 10-18 mm) oluşturmuştur:

Metisilene dirençli
Staphylococcus aureus
Gentamisin/metisilene dirençli
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

7 gün implantasyondan sonra kateterlerle *Staphylococcus aureus*'a karşı 6-7 mm inhibisyon zonları devam etmiştir.¹³

- ARROW^gard antimikrobiyel yüzey kateterlerinin subkütan segmentlerinden antibakteriyel aktivite kateterlerin (hem iki hem üç lümenli kateter) kardiyak cerrahi hastalara insersiyondan sonra *Staphylococcus epidermidis*'e (10^6 bakteriyel konsantrasyonun) karşı en az 120 saat ve bazlarında 520 saatte kadar korunmuştur. Inhibisyon zonu büyütüğü 7 Fr. üç lümenli kateterlerde 500 saatten sonra 2,5 ile 10 mm arasında değişmiştir.¹

- Antimikrobiyel yüzeydeki toplam gümüş sulfadiyazin ve klorheksidin miktarı kateterden tek bir doz olarak serbest kalsayıd bulunacak olan gümüş sulfadiyazin ve klorheksidin kan düzeyleri bu bileşenlerin muköz membranlar ve ciltten uygulanması ve belli olmamış güvenli dozlarında klinik kullanımıyla bulunan kan düzeylerinden daha düşük olurdu.¹¹

Hastaların gümüş sulfadiyazin ve klorheksidin şeklindeki iki ajana antimikrobiyel yüzeyde potansiyel maruz kalması yanık yaraları ve cilt yaralarında veya mukoza irigeler olarak kullanıldıklarında bu bileşenlere maruz kalmasına çok daha azdır.¹¹

Kateterler sulfonamidlere hassas olan ama bu durumu bilmeyen hastalara yerleştirilmiş olmasına rağmen bu antimikrobiyel yüzeyin klinik kullanımına ilişkili olarak toksikolojik karakterde herhangi bir advers etki görülmemiştir.¹¹ Ancak, ARROW^gard Blue antimikrobiyel kateterin Japonya ve Birleşik Krallık'ta sınırlı sayıda hasta'da şiddetli anafilaktik reaksiyonlar oluşturduğu bildirilmiştir (ilk vaka Mayıs 1996'da bildirilmiştir). Ek bilgi için Kontrendikasyonlar kısmasına başvurun.

Kullanma Endikasyonları:

Arrow Çok Lümenli Kateteri, santral dolaşma venöz erişimi mümkün kılınır. ARROW^gard antimikrobiyel yüzeyin kateterle ilişkili enfeksiyonlara karşı koruma sağlama amacıyla tasarlanmıştır.

Kateterin mevcut enfeksiyonlara karşı tedavi olarak kullanılması veya uzun dönem tedavi gerektiren hastalarda tünel içinde bir kateterin yerini alması amaçlanmıştır. Bir klinik çalışma kateterin antimikrobiyel özelliklerinin TPN uygulaması için kullanıldığından etkili olmayaeligeceğine işaret etmiştir.⁹

Kontrendikasyonlar:

ARROW^gard Blue antimikrobiyel kateter klorheksidin asetat, gümüş sulfadiyazin ve/veya sulfa ilaçlarına karşı bilinen asırı hassasiyeti olan hastalarda kontrendikedir. ARROW^gard Blue antimikrobiyel kateterin Japonya ve Birleşik Krallık'ta sınırlı sayıda hasta'da şiddetli anafilaktik reaksiyonlar oluşturduğu bildirilmiştir (ilk vaka Mayıs 1996'da bildirilmiştir). Amerika Birleşik Devletleri'nde bildirilen asırı duyarlılık vakası yoktur. 1990 yılında piyasaya verilmesinden Ekim 1999'a kadar dünya çapında 20 olasılık asırı duyarlılık vakası bildirilmiştir ve vakaların 17'si Japonya'da yaşayan Japon kökenli kişilerde olmuşmuştur. Yayınları Japon kökenli kişilerin topikal klorheksidin uygulaması sonrasında benzer anafilaktik reaksiyonlar yaşadığının bildindiğine işaret etmektedir.^{12,14,19,20,25,26,32,33} **Kateter yerleştirildikten sonra advers reaksiyonlar oluşursa kateteri hemen çıkarın.**

Özel Hasta Popülasyonları:

Bu ürünün kontrollü çalışmaları hamile kadınlar,²⁴ pediyatrik veya neonatal hastalar ve bilinen sulfonamid asırı duyarlılığı, eritema multiforme ve Stevens-Johnson sendromu olan hastalarda yapılmamıştır.¹¹ Bu kateterin kullanımının faydalari herhangi bir olası riske göre değerlendirilmelidir.

Uyarılar ve Önlemler:^{*}

1. **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 potansiyeli oluşturur.
2. **Uyarı: Kateteri sağ atriyum veya sağ ventriküle 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
3. **Uyarı: Uygulayıcılar, santral venöz kateterlerle ilgili olarak damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponad, plevral veya mediastinal yaralanmalar, hava embolis, kateter embolis, kateter oklüzyonu, duktus torasikus laserasyonu, bakteriyemi, septisemi, tromboz, istemeden arter ponksiyonu, sinir hasarı, hematom, kanama ve disritmiler dahil olmak üzere komplikasyonlarından haberدار olmalıdır.**
4. **Uyarı: Kılavuz teli veya kateterleri çıkarırken asırı güç uygulamayın. Çıkarma işlemi kolayca yapılamıyorsa bir göğüs filmi çekilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.**
5. **Uyarı: Uygulayıcı, santral venöz ponksiyon bölgesinde açık iğneler veya kateterler bırakılmaması ilgili veya istemeden ayrılmalar sonucunda gelişen potansiyel hava embolisinin 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 protokolfine uyın.**
6. **Uyarı: Kılavuz telin sağ kalbe girmesi disritmiler, sağ dal bloğu¹⁰ ve damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna yol açabilir.**
7. **Uyarı: Uygulayıcılar, dolaşım sisteminde implant edilmiş herhangi bir cihazın (yani vena kava filtreleri, stentler) kılavuz teli yakalaması potansiyelinin farkında olmalıdır. Kateterizasyon işleminden önce olası implantlar açısından değerlendirilmek üzere hastanın geçmişini gözden geçirin. Sokulan yahı kılavuz telin uzunluğuyla ilgili olarak dikkatli olunmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kılavuz telin yakalanması riskini en azı indirmek için kateter işlemi doğrudan görüntüleme altında yapılmasını önerilir!**
8. **Uyarı: HIV (İnsan İmmün Yetmezlik Virüsü) veya kanla taşınan diğer patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlam calışan tüm hastaların bakımı sırasında rutin olarak evrensel kan ve vücut sıvısı önlemleri alınmalıdır.**
9. **Önlem: Kalıcı kateterler istenen akış hızı, pansumanın sağlığı, doğru kateter pozisyonu ve sağlam Luer-Lock bağlantı açısından rutin olarak incelemelidir. Kateter pozisyonunun değişip değişmediğini anlamak için santimetre işaretlerini kullanın.**
10. **Önlem: Kateter ucunun kalbe girmeden veya artık damar duvarına paralel olmadığından ancak kateter yerleşiminin röntgen ile incelemesile emin olunabilir. Kateter pozisyonu değişmişse kateter ucunun pozisyonunu doğrulamak için hemen göğüs filmi çekirin.**
11. **Önlem: Kan örnegi almak için, solüsyonların infüzyona verildiği portu/portları geçici olarak kapatın.**
12. **Önlem: Alkol ve aseton, poliüretan materyallerin yapısını zayıflatır. Hazırlayıcı spreylelerin ve ıslak mendillerin yapısını aseton ve alkol içeriği açısından inceleyin. Aseton: Kateter üzerinde aseton kullanmayın. Aseton cilde uygulanabilir ama pansuman uygulanmasından önce tamamen kuruması beklemelidir. Alkol: Kateter yüzeyini alkole batırmayın veya kateteri tekrar yıkamak için alkol kullanmayın. Yüksek alkol konsantrasyonları içeren ilaçlar verilirken dikkatli olunmalıdır. Pansuman uygulamasından önce daima alkolin tam olarak kurumasını bekleyin.**
13. **Önlem: Kateter insersiyonu bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyaline zarar verebilen**

ucu damar duvarına paralel uzanacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde kateter damara ilerletilmelidir.

3. **Uyarı: Uygulayıcılar, santral venöz kateterlerle ilgili olarak damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna sekonder kardiyak tamponad, plevral veya mediastinal yaralanmalar, hava embolis, kateter embolis, kateter oklüzyonu, duktus torasikus laserasyonu, bakteriyemi, septisemi, tromboz, istemeden arter ponksiyonu, sinir hasarı, hematom, kanama ve disritmiler dahil olmak üzere komplikasyonlarından haberدار olmalıdır.**
4. **Uyarı: Kılavuz teli veya kateterleri çıkarırken asırı güç uygulamayın. Çıkarma işlemi kolayca yapılamıyorsa bir göğüs filmi çekilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.**
5. **Uyarı: Uygulayıcı, santral venöz ponksiyon bölgesinde açık iğneler veya kateterler bırakılmaması ilgili veya istemeden ayrılmalar sonucunda gelişen potansiyel hava embolisinin 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 protokolfine uyın.**
6. **Uyarı: Kılavuz telin sağ kalbe girmesi disritmiler, sağ dal bloğu¹⁰ ve damar duvarı, atriyum veya ventrikül perforasyonuna yol açabilir.**
7. **Uyarı: Uygulayıcılar, dolaşım sisteminde implant edilmiş herhangi bir cihazın (yani vena kava filtreleri, stentler) kılavuz teli yakalaması potansiyelinin farkında olmalıdır. Kateterizasyon işleminden önce olası implantlar açısından değerlendirilmek üzere hastanın geçmişini gözden geçirin. Sokulan yahı kılavuz telin uzunluğuyla ilgili olarak dikkatli olunmalıdır. Hastada bir dolaşım sistemi implantı varsa kılavuz telin yakalanması riskini en azı indirmek için kateter işlemi doğrudan görüntüleme altında yapılmasını önerilir!**
8. **Uyarı: HIV (İnsan İmmün Yetmezlik Virüsü) veya kanla taşınan diğer patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlam calışan tüm hastaların bakımı sırasında rutin olarak evrensel kan ve vücut sıvısı önlemleri alınmalıdır.**
9. **Önlem: Kalıcı kateterler istenen akış hızı, pansumanın sağlığı, doğru kateter pozisyonu ve sağlam Luer-Lock bağlantı açısından rutin olarak incelemelidir. Kateter pozisyonunun değişip değişmediğini anlamak için santimetre işaretlerini kullanın.**
10. **Önlem: Kateter ucunun kalbe girmeden veya artık damar duvarına paralel olmadığından ancak kateter yerleşiminin röntgen ile incelemesile emin olunabilir. Kateter pozisyonu değişmişse kateter ucunun pozisyonunu doğrulamak için hemen göğüs filmi çekirin.**
11. **Önlem: Kan örnegi almak için, solüsyonların infüzyona verildiği portu/portları geçici olarak kapatın.**
12. **Önlem: Alkol ve aseton, poliüretan materyallerin yapısını zayıflatır. Hazırlayıcı spreylelerin ve ıslak mendillerin yapısını aseton ve alkol içeriği açısından inceleyin. Aseton: Kateter üzerinde aseton kullanmayın. Aseton cilde uygulanabilir ama pansuman uygulanmasından önce tamamen kuruması beklemelidir. Alkol: Kateter yüzeyini alkole batırmayın veya kateteri tekrar yıkamak için alkol kullanmayın. Yüksek alkol konsantrasyonları içeren ilaçlar verilirken dikkatli olunmalıdır. Pansuman uygulamasından önce daima alkolin tam olarak kurumasını bekleyin.**
13. **Önlem: Kateter insersiyonu bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyaline zarar verebilen**

solventler içerir. Pansuman uygulamadan önce insersyon bölgесин кuru olmasını sağlayın.

14. **Önlem:** **Tıkalı bir kateteri yıkamak veya piştiyi gidermek için 10 ml'den küçük bir şırınga kullanılmış intralüminal szintiya veya kateter rüptürüne neden olabilir.***

Önerilen Bir İşlem:

Steril teknik kullanın.

1. **Önlem:** **Hava embolisi riskini azaltmak için hastaya toler edebildiği şekilde hafif Trendelenburg pozisyonuna getirin. Femoral yaklaşım kullanımyorsa hastayı sırt üstü pozisyonuna getirin.**
2. Ponksiyon bölgesini gerektiği şekilde hazırlayın ve örtün.
3. İstenen iğne (25 G veya 22 G iğne) ile cilt altında bir kabarcık oluşturun. İğneleri atılması için bir SharpsAway atma kabi sağlanmıştır. İğneleri kullanıldıktan sonra köpük içine itin. İşlem tamamlandıktan tün kabi atın. **Önlem:** **İğneleri atma kabına yerleştirdikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikülat madde yapışabilir.**
4. Kateteri insersyon için her lümenden sıvı geçirilip klempleme veya enjeksiyon kapaklılarının uygun uzatma hatlarına takılması yoluyla hazırlayın. Distal uzatma hattını kılavuz teli geçmesi için kapaksız bırakın. **Uyarı:** **Uzunluğunu değiştirmek için kateteri kesmeyin.**
5. Santral veni bir 22 G iğne ve şırınga ile bulun.
6. Şırınga takılı introducer kateter/iğneyi yer bulucu iğne yanında vene sokun ve aspire edin. Yer bulucu iğneyi çıkarın. İğneyi introducer kateterden çıkarın. İğne çıkarıldığında sonra venöz kanın serbest akışı gözlenmeyeceğinden şırıngayı katetere takın ve iyi bir venöz kan akısı elde edilinceye kadar aspire edin. **Önlem:** **Aspire edilen kannan rengi venöz erişim için her zaman güvenilir bir göstergesi değildir.¹⁶ İğneyi introducer kateter tekrar sokmayın.** İstenmedik arteriyel yerleştirme potansiyeli nedeniyle kalibre edilmiş bir basına transdüsersi yoluyla elde edilen bir dalga formülüvenöz erişimi doğrulayın (bakınız Şekil 2).

Bir santral venöz dalga formu transdüksiyonunu sağlayacak hemodinamik izleme ekipmanı mevcut değilse şırıngayı ayıracak pulsatil akış kontrolü yapın. Pulsatil akış genellikle istenmedik arter ponksiyonuna işaret eder.

Alternatif Teknik:

Introducer iğne, kateter/iğne tertiyatına bir alternatif olarak standart şekilde kullanılabilir.

7. İki parçalı Arrow Advance'ı kullanarak yaylı kılavuz teli kılavuz tel introducer iğnesinden veya kateterden ven içine ilerletin. Yaylı kılavuz teli istenen derinlikte ilerletin. "J" ucu ilerletilmesi, hafifçe bir döndürme hareketi gerektirebilir. **Uyarı:** **Yaylı kılavuz telini uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin. Yaylı kılavuz teli iğnenin eğimli kısmı üzerine yaylı kılavuz telini kesmesi veya zarar görmesi olasılığı riskini en aza indirmek üzere çekmeyin.**

İki Parçalı Arrow Advance Talimatı:

- Başparmağımızı kullanarak yaylı kılavuz teli Arrow Advance içine geri çekip "J" kısmını düzleştirin (bakınız Şekil 3, 4).
- Uç düzleştiginde yaylı kılavuz tel insersyonuna hazırlıdır. Kılavuz teldeki santimetre işaretleri "J" ucu referansı almaktadır. Bir bant 10 cm, iki bant 20 cm ve üç bant 30 cm anlamanı gelir.

Alternatif Teknik:

Basit bir düzleştirmeli tüp tercih edilirse Arrow Advance'in düzleştirmeli tüp kısmı üniteden ayrılarak ayrı olarak kullanılabilir.

Arrow Advance ucu veya düzleştirmeli tüp Arrow Advance ünitesinden ayrıın. Yaylı kılavuz teli "J" uç kısmı kullanılırsa, plastik tüp "J" üzerinden düzleştirmek amacıyla kaydırarak insersiyona hazırlık yapın. Yaylı kılavuz tel sonra istenen derinliğe rutin şekilde ilerletilmelidir.

8. Yaylı kılavuz teli yerinde tutun ve introduser iğneyi veya kateteri çıkarın. **Önlem:** **Yaylı kılavuz teli daima sıkıcı tutun.** İçerde kalan uzunluğu devamlı kateter yerleştirilmesinin istenilen derinliğine göre ayarlamak için, yaylı kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini kullanın.
9. Kutanöz ponksiyon bölgesini bısturının kesici kısmı yaylı kılavuz telden uzaga bakancale şekilde genişletin. **Önlem:** **Kılavuz teli kesmeyin.** Bölgeyi gerektiği şekilde genişletmek için doku dilatörü kullanın. **Uyarı:** **Olası damar duvarı perforasyonu riskini azaltmak için doku dilatörünü devamlı bir kateter olarak yerinde bırakmayın.**
10. Çok lümenli kateterin ucunu yaylı kılavuz tel üzerinde yerleştirin. Kılavuz teli sıkıcı tutulabilmesi için kateterin göbek ucunda yeterli uzunlukta kılavuz tel açık durumda kalmalıdır. Cilde yakın bir yerdenturak kateteri hafifçe çevirerek vene ilerletin. **Önlem:** **Sağlandırdığında, kateter klempli ve tutturucu, yaylı kılavuz tel çıkarılıncaye kadar katetere bağlanmamalıdır.**
11. Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans nokaları olarak kullanarak kateteri son devamlı pozisyonuna ilerletin. Tüm santimetre işaretleri kateter ucunu referans alır. İşaret sembollerini söyleyin: (1) sayılar: 5, 15, 25, vs.; (2) bantlar: her bant 10 cm aralık anlamanı gelir ve bir bant 10 cm'ye işaret eder, iki bant 20 cm'ye işaret eder vs.; (3) her nokta 1 cm aralığı işaret eder.
12. Kateteri istenen derinlikte tutun ve yaylı kılavuz teli çıkarın. Buertime dahil edilen Arrow kateter, yaylı kılavuz tel üzerinden serbestçe geçecek şekilde tasarlanmıştır. Kateter yerleştirme işleminden sonra yaylı kılavuz teli çıkarılmasına çalışılırken dirençle karşılaşılırsa, yaylı tel damar içinde kateter ucu etrafında büükülmüş olabilir (bakınız Şekil 5).
13. Bu durumda yaylı kılavuz teli geri çekmek yaylı kılavuz teli kırmızılaştırmaya sonuclarabilecek fazla güç uygulanmasına yol açabilir. Dirençle karşılaşılırsa kateteri yaylı kılavuz tele göre 2-3 cm geri çekin ve kılavuz teli çıkarmayı deneyin. Yine dirençle karşılaşılırsa yaylı kılavuz tel ve kateteri birlikte çıkarın. **Uyarı:** **Yaylı kılavuz tel arızası insadiansı çok düşük olsa da, uygulayıc, tele fazla güç uygulanırsa kırlıma potansiyelinin farkında olmalıdır.**
14. Her uzatma hattına bir şırınga takip venöz kanın serbestçe aktığı gözleninceye kadar aspire ederek lümenin yerleştirilmesini kontrol edin. Tüm uzatma hattlarını gerektiği şekilde uygun Luer-Lock hatta/hatları takın. Kullanılmayan port(lar) standart hastane protokolü kullanılarak enjeksiyon kapağından/kapaklılarından "kilitlenebilir". Kayan klempler, hat ve enjeksiyon kapağı değişiklikleri sırasında, her lümende akış tıkanmak için uzatma hattı üzerinde sağlanmıştır. **Önlem:** **Aşırı basıncı nedeniyle uzatma hattının hasar riskini en aza indirmek için her klempli lümenden infüzyon gerçekleştirilmesinden önce açılmalıdır.**
15. 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 klempi 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 üzerine sütür koymayın.
- Kateter Klempi ve Tutturucu (sağlanmışa)**
- Kullanma Talimatı:**
- Yayıklavuz tel çıkarıldıkten ve gerekli hatlar bağlandıktan veya kilitlendikten sonra lastik klempin kanatlarını açın ve kateter üzerinde uygun üç konumunu sağlayacak şekilde gerektiği gibi konumlandırın (bakınız Şekil 6).
 - Sert tutturucuya kateter klempi üzerine titkalarak oturtun (bakınız Şekil 7).
 - Kateterin yer değiştirilmesi riskini en azı indirmek için yan kanatları kullanarak kateter klempini 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 insersyon bölgesini 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 klempini ve tutturucuyu çıkarın (sağlanmışa).
 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 kullanılmayın.
 3. **Uyarı:** Santral venin atmosferik basınç maruz kalması santral venöz sisteme hava girmesine neden olabilir. Kateter klempinden (sağlanmışa) ve primer sütür bölgesinden sütürü/sütürleri alın. Kateteri kesmemeye dikkat edin. Kateteri yavaşça, cilde paralel çekerek çıkarın. Kateter bölgeden çıkarken hava geçirmeyen bir pansumanta (örn. VASELINE gazlı bez) basınıc uygulayın. Kalan kateter kanalı tamamen kapamamaya kadar bir hava giriş noktası olarak durduğundan oklüzif pansuman, kateterin içinde kaldığı stireye bağlı olarak en az 24-72 saat yerinde bırakılmalıdır.^[17,27,29,33]
 4. Kateter çıkarılınca tüm uzunluğun geri çekildiğinden emin olmak için inceleyin.
 5. Çıkarma işlemini belgeleyin.

Arrow International, Inc. kullanımının referans literatürüne așina olmasını tavsiye eder.

* Herhangi bir sorunuz olursa veya ek referans bilgisi isterseniz lütfen Arrow International, Inc. ile irtibata geçin.



18.8.2014 16:07:29



EN	Caution	Do not reuse	Do not sterilize	Sterilized by ethylene oxide	Do not use if package is damaged	Not made with natural rubber latex	Consult instructions for use	Manufacturer	Use by	Keep away from sunlight	Keep dry
CS	Upozornění	Nepoužívejte opakovaně	Neprovádějte resterilizaci	Sterilizování ethylenoxidem	Nepoužívejte, je-li balení poškozeno	Není vyrobeno z přírodního latexu	Rídte se návodem k použití	Výrobce	Spotrebujte do	Chraňte před slunečním světlem	Chraňte před vlhkostí
DA	Forsiktig	Må ikke genbruges	Må ikke resteriliseres	Steriliseret med etylenoksid	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget	Ikke fremstillet med naturligum-milatex	Se brugsanvisningen	Producent	Anvendes senest	Beskyt mod sollys	Hold produktet tørt
NL	Let op	Niet opnieuw gebruiken	Niet opnieuw steriliseren	Gesteriliseerd met ethylenoxide	Niet gebruikbaar als de verpakking beschadigd	Is niet verwardigd met natuurlijk rubberlatex	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Fabrikant	Te gebruiken tot	Niet in het zonlicht plaatsen	Droog houden
ET	Ettevaatust!	Árge korduvalt kasutage	Árge resteriliseerge	Steriliseeritud etüeenoksüidis	Árge kasutage, kui pakkauks on vaurioitunud	Valmistamisel ei ole kasutatud luudi-likumilatexi	Tutvuge kasutusjuhistega	Tootja	Kasutada enne	Kaitstaväse salvega eest	Hoida kuivatas
FI	Huomio	Ei saa käyttää uudelleen	Ei saa studioida uudelleen	Steriloitu eteenoksidilla	Ei saa käyttää jos pakkaus on vaurioitunut	Valmistuksesta ei ole käytetty luonnon latexikumiua	Katso käyttöohjeita	Katso käyttöohjeita	Valmistaja	Pidettävä poissa aurin-gonvalosta	Pidettävä kuivana
FR	Mise en garde	Ne pas réutiliser	Ne pas resteriliser	Sterilisé à l'oxyde d'éthylène	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Produit fabriqué sans latex de caoutchouc naturel	Consulter le mode d'emploi	Fabricant	Utiliser jusqu'à	Conserver à l'abri du rayonnement solaire	Conserver au sec
DE	Achtung	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Nicht mit Naturkautschuktex hergestellt	Gebrauchsanweisungen beachten	Hersteller	Haltbarkeitsdatum	Vor Sonneneinstrahlung schützen	Trocken halten
EL	Προσοχή	Να μην επαναφέται	Να μην επαναφέται πάντα	Αποστειρούμενο με οξείδιο του αιθυλεού	Να μην χρησιμοποιείται για τη συσκόναση εγώ ή άλλων άτομων	Δεν κατασκευάζεται με λάτεξ από φυσικό καυτσούκ	Συμβολεύετε τις δόησεις χρήσης	Κατασκευαστής	Χρήση έως	Φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως	Να προστατεύεται από την ηρεμία
HU	Figyelem	Tilos ismételten felhasználni	Ne sterilizálja újra	Étén-oxidossal sterilizálva	Nem használható, ha csontritásos sérült	Természetes felhasználása nélkül készült	Nézzé meg a használati utasítást	Gyártó	Lejárati idő	Tartsa távol a napfénytől	Tárolja száraz helyen
IT	Attenzione	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non è fabbricato con lattice di gomma naturale	Consultare le istruzioni per l'uso	Fabbricante	Da utilizzare entro	Iontano dalla luce solare	Conservare in un luogo asciutto
NO	Forsiktig	Skal ikke gjennbrukes	Skal ikke resteriliseres	Sterilisert med etylenoksid	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Er ikke laget av naturgummi-milatex	Se bruksanvisningen	Produsent	Bruk innen	Holdes unna sollys	Holdes unna fuktighet
PL	Przestroga	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowano tlenkiem etylenu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Dywokonie nie wywołanie nie wywołanie naturalnego lateksu kauczukowego	Sprawdź w instrukcji użytku	Wytwórcza	Zużyć do	Przechowywać w miejscu niedostępny dla światła	Przechowywać w suchym miejscu
PT	Cuidado	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não fabricado em latex de borracha natural	Consultar as instruções de utilização	Fabricante	Usar até	Manter afastado da luz solar	Manter seco
RU	Предупреждение	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизован этиленоксидом	Не использовать, если упаковка повреждена	Изготовлен без использования патекса натурального каучука	Смотрите инструкции по применению	Изготовитель	Срок годности	Предохранять от солнечного света	Хранить в сухом месте
SK	Pozor	Nepoužívať znova	Nesterylizovať znova	Sterilizované etyén oxidom	Nepoužívajte, ak bolo balenie otvorené alebo poškodené	Ni izdeľan z kaučuka z narvenej kaučukovej latexu	Vid návod na použitie	Výrobca	Spotrebovať do	Uchovávať minimo slnečného svetla	Uchovávať v suchú
SL	Previdnostno obvestilo	Ne uporabiti ponovno	Ne sterilizirati ponovno	Sterilizirano z etilenom	Ne uporabite, če je ovajnina poškodovana	Ni izdejan iz kaučuka iz naravnega kaučukovega latexa	Glejte navodila za uporabo	Proizvajalec	Uporabno do	Hranite zaščitenno pred sončnim svetlobom	Hranite na suhem
ES	Precaución	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	No utilizar si el envase está dañado	No fabricado con latex de caucho natural	Consulte las instrucciones de uso	Fabricante	Fecha de caducidad	Mantener alejado de la luz del sol	Mantener en un lugar seco
SV	Var försiktig	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliserad med etylenoksid	Får inte användas om förpackningen skadas	Tillverkad utan naturlig gummi-milatex	Se bruksanvisning	Tillverkare	Används före	Skydda från solljus	Förvaras torrt
TR	Dikkat	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmişdir	Paket hasarlıysa kullanmayın	Kullanma talimatına bakınız	Üretici	Son kullanma tarihi	Günes ışığından uzak tutulmalıdır	Kuru tutulmalıdır	

ARROW
INTERNATIONAL



SZ-24703-117C (8/14)

Arrow International Inc.
2400 Bernville Road
Reading, PA 19605 USA
1-800-523-8446 | 1-610-378-0131

Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Dublin Road, Athlone
Co. Westmeath, Ireland