

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

EN

ARROW®

Large-Bore 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^{2,3,4,7,9,22,34} 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 large-bore multiple-lumen catheter permits venous access to the central circulation for rapid fluid administration. It may be inserted into the jugular, subclavian, or femoral veins.

The ARROWgard® antimicrobial surface is intended to help 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, 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 resterilize. 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, thoracic duct laceration, bacteraemia, 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/hemorrhage associated with large-bore catheters. Do not leave open needles or catheters in central venous puncture sites. To lessen the risk of disconnects, only securely tightened Luer-Lock connections should be used with this device. It is recommended that the extension lines be kept clamped at all times when not in use because of the catheter's large lumens. Follow hospital protocol to guard against air embolism/hemorrhage for all catheter maintenance.
6. Warning: Passage of the guide wire into the right heart can cause dysrhythmias, right bundle branch block,¹⁰ and vessel wall, atrial or ventricular perforation.
7. 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.
8. Precaution: Do not clamp the body of the large-bore catheter. Clamp only the extension lines and use only the clamps provided. Never use serrated forceps to clamp the extension lines.
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 declog 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). In kits where provided, a SharpsAway® disposal cup is used 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 the catheter for insertion by flushing each lumen and clamping or attaching the injection caps to the appropriate extension lines. Leave the distal extension line uncapped for guide wire passage. **Warning:** Do not cut the catheter to alter length.

Arrow UserGard® Needle-Free Injection Hub (where provided)

Instructions for Use:

- Attach Luer end of UserGard® hub to syringe.
- Prepare injection site with alcohol or betadine per standard hospital protocol.
- Remove red dust cap.
- Press UserGard® hub onto injection site and twist to lock on pin (refer to Fig. 2).

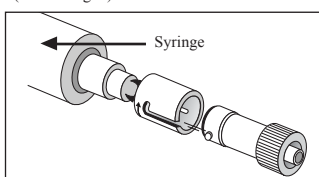


Fig. 2

- Inject or withdraw fluid as required.
 - Disengage UserGard® hub from injection site and discard. **Warning:** To minimize the risk of possible air embolism, do not leave UserGard® hub connected to injection site. Single use only.
5. Insert introducer needle with attached Arrow® Raulerson Syringe into vein and aspirate. (If larger introducer needle is used, vessel may be pre-located with 22 Ga. locator needle and syringe.) Remove locator needle.

Alternate Technique:

Catheter/needle may be used in the standard manner as alternative to introducer needle. If catheter/needle is used, Arrow® Raulerson Syringe will function as a standard syringe, but will not pass spring-wire guide. If no free flow of venous blood is observed after needle is removed, attach syringe to the 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.¹⁰ Do not reinsert needle into introducer catheter.

6. Because of the potential for inadvertent arterial placement, one of the following techniques should be utilized to verify venous access. Insert the fluid primed blunt tip transduction probe into the rear of the plunger and through the valves of the Arrow® Raulerson Syringe. Observe for central venous placement via a wave form obtained by a calibrated pressure transducer. Remove transduction probe (refer to Fig. 3).

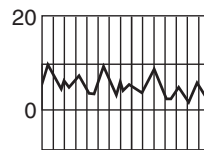


Fig. 3

Alternate Technique:

If hemodynamic monitoring equipment is not available to permit transducing a central venous wave form, check for pulsatile flow by either using the transduction probe to open the syringe valving system or by disconnecting the syringe from the needle. Pulsatile flow is usually an indicator of inadvertent arterial puncture.

7. Using the two-piece Arrow Advancer™, advance spring-wire guide through syringe into vein. **Warning:** Aspiration with spring-wire guide in place will cause introduction of air into syringe. **Precaution:** To minimize the risk of leakage of blood from syringe cap do not reinfuse blood with spring-wire guide in place.

Two-Piece Arrow Advancer™ Instructions:

- Using your thumb, straighten the "J" by retracting the spring-wire guide into the Advancer™ (refer to Figs. 4, 5).

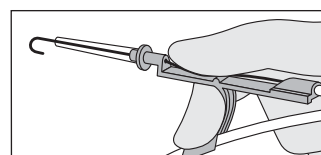


Fig. 4

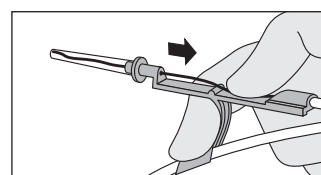


Fig. 5

When the tip is straightened, the 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.

Introducing the Spring-Wire Guide:

- Place the tip of the Arrow Advancer™ – with "J" retracted – into the hole in the rear of the Arrow® Raulerson Syringe plunger (refer to Fig. 6).

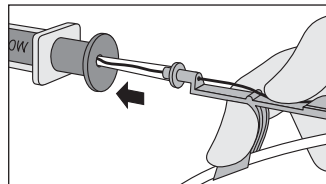


Fig. 6

- Advance spring-wire guide into the syringe approximately 10 cm until it passes through the syringe valves (refer to Fig. 7).

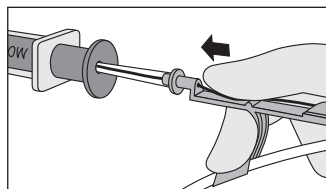


Fig. 7

- Raise your thumb and pull the Arrow Advancer™ approximately 4 cm to 8 cm away from the syringe. Lower thumb onto the Arrow Advancer™ and while maintaining a firm grip on the spring-wire guide, push the assembly into the syringe barrel to further advance the spring-wire guide. Continue until spring-wire guide reaches desired depth (refer to Fig. 8).

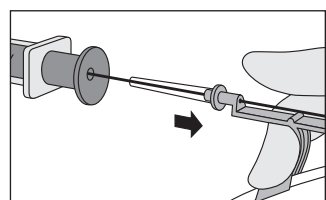


Fig. 8

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 the blue Arrow Advancer™ unit. If the "J" tip portion of the 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 the routine fashion to the desired depth.

8. Advance guide wire until triple band mark reaches rear of syringe plunger. 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.**
9. Hold spring-wire guide in place and remove introducer needle and Arrow® Raulerson Syringe (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.
10. 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.**
11. 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.
12. 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.
13. 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 the spring-wire guide after catheter placement, the spring-wire may be kinked about the tip of the catheter within the vessel (refer to Fig. 9).

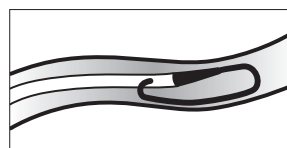


Fig. 9

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 the catheter relative to the spring-wire guide about 2-3 cm and attempt to remove the spring-wire guide. If resistance is again encountered remove the 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.**

14. Verify that the entire spring-wire guide is intact upon removal.
15. 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. Pinch/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.**

16. Secure and dress catheter temporarily.
17. 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 theazygos vein or the carina of the trachea, whichever is better visualized.** If catheter tip is malpositioned, reposition and re-verify.
18. Secure catheter to patient. Use triangular juncture hub with integral rotating surface wings as primary suture site. **Precaution: Do not suture directly to the outside diameter of the catheter to minimize the risk of cutting or damaging the catheter or impeding catheter flow.**
19. Dress puncture site per hospital protocol. **Precaution: Maintain the insertion site with regular meticulous redressing using aseptic technique.**
20. Record on the 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. Proceed per hospital protocol. Cutting the catheter is not recommended due to the potential for catheter embolism.
- #### Catheter Removal Procedure:
1. **Precaution: Place the patient in a supine position.**
 2. Remove dressing. **Precaution: To minimize the risk of cutting the catheter do not use scissors to remove the 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 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 the catheter, inspect it to make sure that the entire length has been withdrawn.
 5. Verify that the catheter was intact upon removal. Document removal procedure.

References:

1. Bach A, Schmidt H, Bottinger B, et al. Retention of antibacterial activity and bacterial colonization of antiseptic-bonded central venous catheters. *J Antimicrob Chemother.* 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, Volkers 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. ARROWgard® 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 gluconate. *J Japan Society Clin Anesthesia.* 1989;9:356-360.
13. Greenfeld JI, Sampath L, Popilskis SJ, Brunnert SR, Stylianos 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. Anaphylaxy 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

FR

ARROW

Produit de cathétérisme veineux central à lumières multiples et de large calibre 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 causer des blessures graves ou d'entraîner le décès du malade.

Ne pas altérer le cathéter, le fil de guidage métallisé spiralé 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, faisant preuve d'une excellente connaissance des points de repères anatomiques et des complications potentielles.

Avertissement : Ne pas placer ou laisser le cathéter dans l'oreillette ou le ventricule droit (cf. Fig. 1).

Tamponnade cardiaque :

De nombreux auteurs ont décrit le danger^{2,3,4,7,9,22,28} de perforation cardiaque avec tamponnade^{2,3,4,7,22,28} lors de la mise à demeure d'un cathéter dans l'oreillette droite. 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 cathétères 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 peut survenir avec n'importe quel cathéter et suivant n'importe quelle 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 cathétères 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'oreillette 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. Choisir la référence la plus visible.

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

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 cathétre 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 suivants:²³

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 cathétre ARROWg^{ard}.¹³

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

- Les cathétères 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 cathétères (195 cathétères témoins et 208 cathétères antimicrobes) chez 158 patients. Les cathétères 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 cathétères 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 cathétères antimicrobes qui sont restés en place pendant une période pouvant atteindre 15 jours.²¹

- Les cathétères 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 cathétères 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 10^9) dans des segments sous-cutanés de cathéters de surface antimicrobes ARROWg^{ard} 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 antimicrobes 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 ARROWg^{ard} 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 et de large calibre permet l'accès à la circulation centrale, par voie veineuse, pour l'administration rapide de fluides. Il peut être introduit par la veine jugulaire, sous-clavière ou fémorale.

La surface antimicrobienne ARROWg^{ard} a pour fonction d'aider à la prévention des 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 ARROWg^{ard} Blue est contre-indiquée chez les patients présentant une hypersensibilité connue à la chlorhexidine, à la sulfadiazine d'argent ou aux sulfamides. Des réactions anaphylactiques sévères provoquées par l'utilisation du cathéter antimicrobien ARROWg^{ard} 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 nouveaux 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 : Ne pas placer ou laisser le cathéter dans l'oreille 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'oreille 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'il n'entre pas dans l'oreille droite.
3. Avertissement : Tout praticien doit être conscient des complications associées au cathétérisme central, à savoir : tamponnade cardiaque secondaire à une perforation des parois vasculaires, de l'oreille ou du ventricule droit, des traumatismes pleuraux ou médiastinaux, embolie gazeuse, embolie du cathéter, laceration du canal thoracique, bactériémies, septicémies, thrombose, perforation accidentelle d'une artère, endommagement de nerfs, les hématomes, hémorragies et dysrythmies.
4. Avertissement : Ne pas appliquer une force excessive lors du retrait de tout cathéter ou fil de guidage métallisé spiralé. Si le retrait n'est pas aisé, il faut effectuer une radiographie du thorax et demander des consultations supplémentaires.
5. Avertissement : Le praticien doit être conscient des risques d'embolie gazeuse et d'hémorragie associés aux cathéters de gros calibre. Ne pas laisser d'aiguilles ou de cathéters ouverts dans les sites de ponction veineuse centrale. Pour diminuer les risques de disjonction, il ne faut utiliser que des raccords de type "Luer-Lock" très bien ajustés avec ce dispositif. A cause de la grande taille des lumières des cathéters, il est recommandé de conserver les rallonges clampées en permanence quand elles ne sont pas utilisées. Il faut suivre le protocole hospitalier de protection contre les embolies gazeuses et les hémorragies lors de tout soin avec un cathéter.
6. Avertissement : Le passage du fil de guidage dans le cœur droit peut causer des dysrythmies, un blocage du faisceau de His droit,¹⁰ et une perforation de l'oreille, du ventricule ou des parois vasculaires.
7. Avertissement : En raison du risque d'exposition au virus de l'immunodéficience humaine (VIH) ou à d'autres agents pathogènes à diffusion hémogène, 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.
8. Précaution : Ne pas clamer le corps du cathéter à gros calibre. Il ne faut clamer que les rallonges et n'utiliser que les clamps fournis avec ce produit. Ne jamais utiliser de forceps dentelés pour clamer les rallonges.
9. Précaution : En présence de cathéters à demeure, il faut contrôler régulièrement le débit désiré, la sûreté du pansement, la bonne position du cathéter et les raccords Luer-Lock. Utiliser les repères en centimètres pour vérifier la position du cathéter.
10. Précaution : Seule la radiographie peut assurer que l'extrémité du cathéter n'est pas entrée dans le cœur ou qu'elle n'est plus parallèle à la paroi vasculaire. Si le cathéter a changé de position, il faut immédiatement faire une radiographie du thorax pour confirmer la position de son extrémité.
11. Précaution : Pour faire une prise de sang, fermer 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 pas d'acétone ou d'alcool.

Acétone : N'utilisez pas d'acétone sur la surface du cathéter. Il est possible d'appliquer de l'acétone sur la peau, mais il faut la laisser sécher complètement avant d'appliquer un pansement.

Alcool : Ne faites pas tremper le cathéter dans de l'alcool et n'utilisez pas d'alcool pour dégager tout blocage du cathéter. Il faut faire très attention lors de l'administration de médicaments contenant une forte concentration d'alcool. Laissez toujours l'alcool sécher complètement avant d'appliquer un pansement.

13. Précaution : Certains désinfectants utilisés sur le site d'insertion du cathéter contiennent des solvants qui peuvent attaquer le matériau du cathéter. Assurez-vous que le site d'insertion soit sec avant d'appliquer le pansement.

14. Précaution : L'utilisation d'une seringue plus petite que 10 ml pour drainer ou déboucher un cathéter obstrué peut provoquer une fuite intraluminale ou causer sa rupture.⁸

Procédure suggérée :

Utiliser la technique stérile.

1. Précaution : Pour diminuer le risque d'embolie gazeuse, mettre le patient légèrement en position Trendelenburg selon sa tolérance. En cas d'accès par voie fémorale, couchez le patient sur le dos.

2. Préparer et recouvrir le champ opératoire selon les besoins.

3. Faire une saillie dans la peau avec une aiguille appropriée (aiguille N° 25 ou 22). Dans certains kits, 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 cathéter en vue de son insertion en rinçant chaque lumière et en clampant ou en raccordant les capuchons d'injection aux tubulures de rallonge appropriées. Laisser la tubulure de rallonge distale non bouchée pour permettre le passage du guide. **Avertissement :** Ne pas couper le cathéter pour en altérer la longueur.

Garde Arrow UserGard à injection sans aiguille (si elle est fournie)

Mode d'emploi :

- Attacher l'extrémité Luer de la garde UserGard à la seringue.
- Préparer le site d'injection avec de l'alcool ou de la bétadine selon le protocole standard de l'hôpital.
- Retirer le bouchon anti-poussière rouge.
- Appuyer la garde UserGard sur le site d'injection et torsader pour la verrouiller sur la broche (cf. Fig. 2).
- Injecter ou aspirer le fluide suivant le cas.
- Libérer la garde UserGard du site d'injection et la jeter. **Avertissement :** Pour réduire au minimum le risque d'embolie gazeuse, ne pas laisser la garde UserGard connectée au site d'injection. Ne pas la réutiliser.

5. Enfoncer l'aiguille d'introduction fixée à la seringue Arrow Raulerson dans la veine et aspirer. (Si une aiguille d'introduction plus large est utilisée, il est possible de localiser le vaisseau au préalable à l'aide d'une aiguille de positionnement N° 22 et une seringue.) Retirer l'aiguille de positionnement.

Autre technique :

Le montage aiguille/cathéter peut être utilisé de façon standard à la place d'une aiguille d'introduction. Si l'on utilise le montage aiguille/cathéter, la seringue Arrow Raulerson fonctionnera alors comme une seringue standard mais ne dépassera pas le fil de guidage métallisé spiralé. En cas d'absence d'un reflux de sang veineux après le retrait de l'aiguille, attacher la seringue au cathéter et aspirer jusqu'à l'apparition d'un reflux veineux satisfaisant. **Précaution :** La couleur du sang aspiré n'est pas une preuve fiable de localisation veineuse.¹⁶ Ne pas réinsérer l'aiguille dans le cathéter introducteur.

6. En raison du danger d'accéder par mégarde à une artère, il faut vérifier à l'aide de l'une des techniques suivantes que l'accès soit bien veineux. Insérer la sonde de transduction amorcée à son extrémité émoussée dans l'arrière du piston et à travers les valves de la seringue Arrow Raulerson. La preuve d'avoir accédé au système veineux central peut être observée sous la forme d'une vague obtenue par le calibre de pression. Retirer la sonde de transduction (cf. Fig. 3).

Autre technique :

Si un matériel de surveillance hémodynamique n'est pas disponible pour permettre la transduction d'une forme d'onde veineuse centrale, vérifier l'écoulement pulsatile en utilisant la sonde de transduction pour ouvrir le système de valve de la seringue ou en déconnectant la seringue de l'aiguille. L'écoulement pulsatile est généralement un indicateur de ponction artérielle inadéquate.

7. Faire progresser le fil de guidage métallisé spiralé dans la veine à travers la seringue en utilisant le dispositif Arrow Advancer en deux parties. **Avertissement :** L'aspiration effectuée en présence du fil de guidage métallisé spiralé va provoquer un appel d'air dans la seringue. **Précaution :** Pour réduire au minimum le risque d'une fuite de sang au niveau du capuchon de la seringue, ne pas réintroduire le sang une fois que le fil de guidage métallisé spiralé est en place.

Mode d'emploi du dispositif Arrow Advancer en deux parties :

- À l'aide du pouce, redresser la pointe en "J" en retirant le fil de guidage métallisé spiralé dans le dispositif Advancer (cf. Fig. 4, 5).

Le fil de guidage métallisé spiralé 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.

Insertion du fil de guidage métallisé spiralé :

- Placer l'extrémité du dispositif Arrow Advancer – l'extrémité en "J" étant retirée – dans le trou situé à l'arrière du piston de la seringue Arrow Raulerson (cf. Fig. 6).

• Faire avancer le fil de guidage métallisé spiralé à l'intérieur de la seringue sur environ 10 cm jusqu'à ce qu'il traverse les valves de la seringue (cf. Fig. 7).

- Relever le pouce et éloigner le dispositif Arrow Advancer de la seringue de 4 à 8 cm environ. Rabaisser le pouce sur le dispositif Arrow Advancer et tout en agrippant fermement le fil de guidage métallisé spiralé, pousser ce montage dans le corps de la seringue pour faire progresser le fil de guidage métallisé spiralé. Continuer jusqu'à la profondeur désirée (cf. Fig. 8).

Autre technique :

Si l'on préfère un tube droit, celui du dispositif Arrow Advancer peut être détaché et utilisé séparément.

Détacher l'extrémité ou le tube de redressement Arrow Advancer de l'unité Arrow Advancer bleue. Si l'on utilise le fil de guidage métallisé spiralé avec la pointe en "J", la préparer pour l'insertion en la faisant glisser dans un manchon en

plastique pour la redresser. Le fil de guidage métallisé spiralé doit ensuite être avancé jusqu'à la profondeur voulue avec la technique habituelle.

8. Faire progresser le fil de guidage métallisé spiralé jusqu'à ce que la bande triple atteigne l'arrière du piston de la seringue. 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.**
9. Maintenir le fil de guidage métallisé spiralé en place et retirer l'aiguille d'insertion et la seringue Arrow Raulerson (ou le cathéter). **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 cathéter.
10. Agrandir le site de la ponction cutanée en tenant le tranchant du bistouri éloigné du fil de guidage métallisé spiralé. **Précaution : Ne pas couper le fil de guidage métallisé spiralé.** Utiliser le dilatateur de tissus pour agrandir le site de ponction suivant les besoins. **Avertissement : Ne pas laisser le dilatateur de tissus en place s'il est utilisé comme cathéter à demeure afin de réduire au minimum le risque potentiel de perforation de la paroi vasculaire.**
11. Enfiler le bout du cathéter à lumières multiples au-dessus du fil de guidage métallisé spiralé. Une longueur suffisante doit rester exposée à l'extrémité garde du cathéter pour permettre de maintenir une prise ferme sur le fil de guidage métallisé spiralé. En le saisissant à proximité de la peau, faire avancer le cathéter dans la veine avec un léger mouvement de torsion.
12. En utilisant les repères de référence du cathéter en centimètres, faire avancer 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.
13. Maintenir le cathéter à la profondeur voulue et retirer le fil de guidage métallisé spiralé. Le cathéter Arrow de ce produit a été spécialement conçu pour glisser librement sur le fil de guidage métallisé spiralé. Si, après mise en place du cathéter, il y a résistance lors du retrait du fil de guidage métallisé spiralé, il se peut que celui-ci soit entortillé au bout du cathéter dans la voie vasculaire (cf. Fig. 9).
- Dans ce cas, une traction sur le fil de guidage métallisé spiralé avec une force excessive pourrait le briser. En cas de résistance, retirer le cathéter de 2 à 3 cm environ par rapport au fil de guidage métallisé spiralé, puis essayer ensuite de retirer le fil de guidage métallisé spiralé. Si la résistance persiste, retirer simultanément le fil de guidage métallisé spiralé et le cathéter. **Avertissement : Bien que l'incidence de défaillance du fil de guidage métallisé spiralé soit extrêmement faible, le praticien doit être au courant du risque de cassure si une force excessive est appliquée sur le fil de guidage métallisé spiralé.**
14. Après le retrait, vérifier que la totalité du fil de guidage métallisé spiralé est intacte.
15. Vérifier le positionnement correct des lumières en raccordant une seringue à chaque tubulure de rallonge et en aspirant jusqu'à l'apparition d'un débit libre de sang veineux. Raccorder toutes les tubulures de rallonge à la (ou aux) tubulure(s) Luer-Lock appropriée(s) selon les besoins. Le ou les ports inutilisés peuvent être verrouillés avec un ou plusieurs capuchons d'injection en suivant le protocole standard de l'hôpital. Les tubulures

de rallonge comportent des clamps coulissants/à pincement qui permettent d'empêcher le passage de liquide à travers chaque lumière pendant les changements de tubulures et de capuchons d'injection. **Précaution : Pour minimiser le risque d'endommager les tubulures de rallonge en raison d'une pression excessive, il faut ouvrir chaque clamp avant la perfusion à travers la lumière correspondante.**

16. Tenir en place et panser le cathéter temporairement.
17. Après la mise en place du cathéter, contrôler immédiatement la position de son extrémité par une radiographie du thorax. **Précaution : L'examen radiologique doit prouver que le cathéter est bien localisé dans le médiastin droit, dans la VCS, avec sa portion distale parallèle à la paroi de la veine cave et son extrémité distale située à un niveau au-dessus soit de la veine aygos, soit de la carène de la trachée (choisir la référence la plus visible). Si l'extrémité du cathéter est mal placée, corriger sa position et vérifier à nouveau.**
18. Attacher le cathéter au patient. Utiliser une garde d'articulation triangulaire avec anneau de suture à ailes latérales incorporé comme site primaire pour la suture. **Précaution : Ne pas faire de suture directement sur le diamètre extérieur du cathéter pour réduire au minimum le risque de le couper ou de l'endommager, ou de bloquer l'écoulement dans le cathéter.**
19. Faire le pansement du site de la ponction en suivant le protocole hospitalier. **Précaution : Prendre soin du site d'accès en changeant les pansements régulièrement, méthodiquement et stérilement.**

20. Incrire dans le dossier du patient la longueur du cathéter introduite, indiquée par les centimètres inscrits sur le cathéter là où il pénètre la peau. Contrôler régulièrement pour s'assurer que le cathéter n'a pas bougé.

Procédure de remplacement du cathéter :

1. Utiliser la technique stérile.
2. Suivre le protocole hospitalier. Il n'est pas recommandé de couper le cathéter vu le risque d'embolie.

Procédure de retrait du cathéter :

1. **Précaution : Coucher le patient sur le dos.**
2. Retirer le pansement. **Précaution : Pour réduire au minimum le risque de coupure du cathéter, ne pas utiliser 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.** Enlever la ou les suture(s) du site de suture primaire. Faire très attention de ne pas couper le cathéter. Retirer le cathéter lentement, en le tirant parallèlement à la peau. Pendant le retrait du cathéter du site d'insertion, comprimer avec une compresse étanche à l'air, par exemple une gaze 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 d'implantation du cathéter.^{17,27,29,33}
4. Après son retrait, vérifier que le cathéter a été retiré au complet.

5. Documenter 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.



DE

ARROW

Einführbesteck für viel- und großlumigen, zentralen Venenkatheter mit antimikrobieller ARROWgard⁺-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 des oder zum Tod Patienten kommen.

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

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

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

Herztamponade:

Es wurde von mehreren Autoren dokumentiert, daß die Plazierung eines Katheters im rechten Atrium gefährlich ist^{3,4,7,9,22,28} und zu einer kardialen Perforation und Tamponade führen kann.^{2,4,7,22,28} 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 potentiell lethalen Komplikation bewußt sein, um den Katheter im Verhältnis zur Größe des Patienten nicht zu weit vorzuschieben.

Diese potentiell tödliche Komplikation kann unabhängig von Zugang und Katheter auftreten.²⁸ Die endgültige 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^{2,3,4,7,9,22,24} über der Einmündung in das rechte Atrium und parallel zur Gefäßwand^{15,34} 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 ARROWgard-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. ARROWgard-Katheters wurde folgendermaßen demonstriert:

- Eine signifikante antimikrobielle Wirkung des Arrow-Katheters konnte mit Hilfe des Zonenhemmtests gegen folgende Mikroorganismen gezeigt werden:²³

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

- Eine Kontaktemmung 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 ARROWgard-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 Kontrollkathetern 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 residuale 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 CFU. Dies wurde nach der Einführung zweier- 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 ARROW[®]ard 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 viel- und großblumige Katheter ermöglicht Zugang zu einer Vene und damit zum zentralen Kreislauf, wenn eine rasche Verabreichung von Flüssigkeit nötig ist. Er kann in die V. jugularis, V. subclavia oder V. femoralis eingeführt werden.

Die antimikrobielle ARROW[®]ard 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 ARROW[®]ard Blue Katheter ist bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Chlorhexidin, Silber-Sulfadiazin und/oder Sulfonamide kontraindiziert. Es wurde berichtet, daß der ARROW[®]ard 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 wiederverwenden, wiederaufbereiten oder erneut sterilisieren. Eine Wiederverwendung der Vorrichtung birgt das potentielle Risiko einer schweren Verletzung und/oder Infektion, die zum Tod führen kann.

2. Warnung: Katheter nicht im rechten Atrium oder rechten Ventrikel plazieren oder dort liegen lassen. Zentrale Venenkatheter sollten so in der Vena cava superior plaziert werden, daß die distale Spitze des Katheters über der Einmündung in das rechte Atrium und parallel zur Gefäßwand liegt. Bei Zugang über die V. femoralis sollte der Katheter so in das Gefäß vorgeschoben werden, daß seine Spitze parallel zur Gefäßwand liegt und nicht in das rechte Atrium vordringt.
3. Warnung: Ärzte müssen über folgende Komplikationen, die beim Legen von zentralen Venenkathetern auftreten können, informiert sein: Herztamponade als Folge einer Gefäßwand-, Atrium- oder Ventrikelperforation, Verletzungen der Pleura bzw. des Mediastinums, Luftembolie, embolische Verschleppung des Katheters, Lazeration des Ductus thoracicus, Bakteriämie, Septikämie, Thrombose, unbeabsichtigte arterielle Punktions-, Verletzung von Nerven, Hämatome, Blutungen und Dysrhythmien.
4. Warnung: Keine übermäßige Kraft beim Entfernen von Führungsdrähten oder Kathetern anwenden. Falls das Entfernen nicht ohne Schwierigkeit möglich ist, sollte ein Thoraxröntgen gemacht und das weitere Vorgehen besprochen werden.
5. Warnung: Ärzte müssen über die Möglichkeit einer Luftembolie oder Blutung beim Gebrauch von großblumigen Kathetern im klaren sein. Kanülen oder Katheter dürfen nicht offen in venösen Punktionsstellen liegen gelassen werden. Um das Risiko von Diskonnektionen zu verringern, sollten nur feste Luer-Lock-Verbindungen mit dieser Vorrichtung verwendet werden. Wegen der großen Katheterlumina wird empfohlen, daß die Verlängerungsleitungen immer abgeklemmt bleiben, wenn sie nicht in Gebrauch sind. Die in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien zur Vorbeugung gegen Luftembolie und Blutung sind bei allen Katheterpflegeschriften zu befolgen.
6. Warnung: Bei Einführen des Führungsdrähtes in die rechte Herzhälfte kann es zu Rhythmusstörungen, Rechtsschenkelblock,¹⁰ sowie Perforationen der Gefäßwand, des Atriums oder des Ventrikels kommen.
7. Warnung: Da das Risiko einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus (HIV) und anderen durch Blut übertragbaren Keimen besteht, sollte das Personal bei der Pflege aller Patienten immer allgemeine Vorsichtsmaßnahmen im Umgang mit Blut und Körperflüssigkeiten treffen.
8. Vorsichtsmaßnahme: Den Katheterkörper des großblumigen Katheters nicht abklemmen. Es dürfen nur die Verlängerungsleitungen abgeklemmt und dazu ausschließlich die mitgelieferten Klemmen verwendet werden. Gezählte Pinzetten dürfen nicht zur Abklemmung von Verlängerungsleitungen verwendet werden.
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 unbedingt mittels Thorax-Röntgen 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 auf der Haut muß immer vollständig getrocknet sein, bevor ein Verband angelegt wird.

13. **Vorsichtsmaßnahme:** Manche an der Katheter-Einführungsstelle verwendete Desinfektionsmittel enthalten Lösemittel, die das Material des Katheters angreifen können. Vergewissern Sie sich, daß die Einführungsstelle trocken ist, bevor der Verband angelegt wird.
14. **Vorsichtsmaßnahme:** Bei Verwendung einer Spritze, die kleiner als 10 ml ist, zur Spülung eines Katheters bzw. zur Entfernung von Blutgerinnseln kann es zu einer intraluminalen Leckage oder Ruptur des Katheters kommen.⁸

Es wird empfohlen, unter sterilen Bedingungen zu arbeiten

1. **Vorsichtsmaßnahme:** Bringen Sie den Patienten in eine leichte Trendelenburg-Lage, sofern diese toleriert wird, um das Risiko einer Luftembolie zu mindern. Beim Zugang über die V. femoralis sollte der Patient auf dem Rücken liegen.
2. Punktionsstelle wie gewöhnlich vorbereiten und abdecken.
3. Lokalanästhesie mit einer 25-Ga- bzw. 22-Ga-Kanüle durchführen. Soweit zur Garnitur gehörig, wird ein SharpsAway-Entsorgungsnafp zur Entsorgung der Kanülen verwendet. Nach Gebrauch Kanülen in das Schaumkissen stecken. Nach Beendigung des Vorgangs den ganzen Napf wegwerfen. **Vorsichtsmaßnahme:** Kanülen nicht wiederverwenden, nachdem sie in den Entsorgungsnafp gelegt wurden, da Partikel der Nadelspitze anhaften können.
4. Zur Vorbereitung des Katheters für die Einführung jedes Lumen ausspülen und die entsprechenden Verlängerungsschläuche abklemmen oder mit Spritzenkappen versehen. Den distalen Verlängerungsschlauch zum Einführen des Führungsdrätes offen lassen. **Warnung:** Katheter nicht kürzen.

Arrow-UserGard-Spritzenansatzstück ohne Kanüle (sofern vorhanden) Gebrauchsanweisungen:

- Luer-Ende des UserGard-Ansatzstückes an der Spritze festigen.
- Injektionsstelle mit Alkohol oder Betadin nach den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien reinigen.
- Rote Staubkappe entfernen.
- UserGard-Ansatzstück auf die Injektionsstelle drücken und drehen, um es auf dem Stift zu arretieren (siehe Abb. 2).
- Flüssigkeit wie erforderlich einspritzen oder entnehmen.
- UserGard-Ansatzstück von der Injektionsstelle lösen und wegwerfen. **Warnung:** Das UserGard Ansatzstück darf nicht mit der Injektionsstelle verbunden bleiben, um das Risiko einer möglichen Luftembolie auf ein Minimum herabzusetzen. Nur zum einmaligen Gebrauch.

5. Einführungskanüle auf einer Arrow-Raulerson-Spritze in die Vene einführen und aufziehen. (Wenn eine stärkere Einführungskanüle verwendet wird, kann das Gefäß mit einer 22-Ga-Pilotenadel auf einer Spritze vorpunktiert werden.) Pilotenadel entfernen.

Alternative Methode:

Ein Katheter mit Kanüle kann anstelle der Einführungskanüle wie gewöhnlich verwendet werden. In diesem Falle funktioniert die Arrow-Raulerson-Spritze wie eine herkömmliche Injektionsspritze; der Führungsdraht kann jedoch nicht durchgeführt werden. Wenn nach Entfernen der Kanüle kein venöses Blut herausfließt, Spritze am Katheter festigen 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.

6. Da die Möglichkeit einer versehentlichen Plazierung in einer Arterie besteht, sollte eine der folgenden Methoden zur Verifizierung des venösen Zugangs verwendet werden. Führen Sie das mit Flüssigkeit gefüllte, stumpfe Ende der Druckübertragungs-Sonde durch die Ventile in den hinteren Teil des Kolbens der Arrow-Raulerson-Spritze ein. Kontrollieren Sie die Plazierung in der Vene anhand der Druckkurve eines geeichten Druckumwandlers. Entfernen Sie die Druckübertragungssonde (siehe Abb. 3).

Alternative Methode:

Wenn keine häodynamischen Vorrichtungen zur Aufzeichnung einer Venen-Welle zur Verfügung stehen, sollte festgestellt werden, ob der Blutfluß pulsiert, indem eine Druckübertragungssonde zur Öffnung des Spritzenventilsystems benutzt oder die Spritze von der Kanüle abgenommen wird. Pulsierender Blutfluß ist in der Regel ein Zeichen für eine unbeabsichtigte arterielle Punktion.

7. Federführungsdrat unter Verwendung des zweiteiligen Arrow-Advancers durch die Spritze in die Vene vorschlieben. **Warnung:** Bei eingeführtem Federführungsdrat verursacht Aspiration das Eindringen von Luft in die Spritze. **Vorsichtsmaßnahme:** Nachdem der Federführungsdrat eingebracht wurde, darf Blut nicht wieder infundiert werden, um das Risiko eines Durchsickerns von Blut vom Spritzenstopfen auf ein Minimum herabzusetzen.

Anweisungen für den zweiteiligen Arrow-Advancer:

- Mit dem Daumen das J-förmige Ende des Federführungsdrätes gerade biegen, wobei der Führungsdrat in den Advancer zurückgezogen wird (siehe Abb. 4, 5).

Wenn die Spitze geradegeborgen ist, kann der Federführungsdrat eingeführt werden. Die Zentimeter-Markierungen beziehen sich auf den Abstand vom J-förmigen Ende. Ein Streifen zeigt 10 cm an, zwei Streifen zeigen 20 cm und drei Streifen 30 cm.

Einführen des Federführungsdrätes:

- Spitze des Arrow-Advancers mit dem zurückgezogenen J-förmigen Ende in das Loch auf der Rückseite des Arrow Raulerson-Spritzenkolbens einführen (siehe Abb. 6).
- Federführungsdrat etwa 10 cm in die Spritze einführen, bis er die Spritzenventile passiert (siehe Abb. 7).
- Daumen anheben und den Arrow-Advancer ungefähr 4 bis 8 cm von der Spritze wegziehen. Daumen wieder auf den Arrow-Advancer setzen, Federführungsdrat festhalten und die Baugruppe in den Spritzenzyinder drücken, um den Federführungsdrat weiter vorzuschieben. So fortfahren, bis der Federführungsdrat die gewünschte Position erreicht (siehe Abb. 8).

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 Federführungsdrätes verwendet wird, bereiten Sie diesen zur Einführung vor, indem Sie das Plastikröhrchen über das "J" schieben, um es geradezubiegen. Der Federführungsdrat kann nun auf übliche Weise bis zur gewünschten Stelle eingeführt werden.

8. Führungsdrat so weit vorschlieben, bis die dreifache Markierung den hinteren Teil des Spritzenkolbens erreicht hat. Das Vorschlieben des J-förmigen Endes kann eine leichte Drehbewegung erfordern. **Warnung:** Federführungsdrat nicht kürzen. Den Federführungsdrat nicht gegen den Kanülenenschliff herausziehen, um das Risiko eines möglichen Abscherens oder einer Beschädigung des Führungsdrätes auf ein Minimum herabzusetzen.

9. Federführungsdrähte festhalten und Einführungskanüle mit Arrow-Rauherson-Spritze (oder Katheter) entfernen. **Vorsichtsmaßnahme:** **Führungsdrähte während des gesamten Vorgangs gut festhalten.** Zentimeter-Markierungen am Federführungsdrähten zur Bestimmung der eingeführten Länge des Verweilkatheters verwenden.
10. Punktionsstelle erweitern, wobei die Schnittkante des Skalpells vom Führungsdrähten abgewandt gehalten werden muß. **Vorsichtsmaßnahme:** **Führungsdrähte nicht abschneiden.** Gewebedilatator zur Erweiterung der Punktionsstelle verwenden. **Warnung:** **Gewebedilatator niemals als Verweilkatheter liegen lassen, um das Risiko einer möglichen Gefäßwandperforation auf ein Minimum herabzusetzen.**
11. Spitze des viellumigen Katheters über den Federführungsdrähten fädeln. Am Ende des Katheteransatzstückes muß ein genügend langer Teil des Führungsdrähtes freibleiben, so daß Sie den Führungsdrähten festhalten können. Katheter nahe an der Haut ergreifen und mit leichter Drehbewegung in die Vene vorschieben.
12. Katheter zur gewünschten Verweilposition unter Verwendung der Zentimetermarkierungen am Katheter vorschieben. 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.
13. Katheter in gewünschter Stellung festhalten und Federführungsdrähte entfernen. Der in diesem Set enthaltene Arrow-Katheter ist so ausgelegt, daß er frei über den Federführungsdrähten geführt werden kann. Falls Sie beim Entfernen des Federführungsdrähten nach der Katheterplatzierung auf Widerstand treffen, kann der Führungsdräht innerhalb des Gefäßes an der Spitze des Katheters verbogen sein (siehe Abb. 9). Unter diesen Umständen kann der Federführungsdräht beim Zurückziehen mit übermäßiger Kraftaufwendung reißen. Falls ein Widerstand auftritt, Katheter 2-3 cm zurückziehen und nochmals versuchen, den Federführungsdräht zu entfernen. Falls Sie immer noch auf Widerstand treffen, müssen Federführungsdrähte und Katheter gleichzeitig entfernt werden. **Warnung:** **Obwohl der Federführungsdräht äußerst selten reißt, muß der Arzt darüber informiert sein, daß der Führungsdräht abreißen kann, wenn er übermäßiger Kraftaufwendung ausgesetzt wird.**
14. Stellen Sie sicher, daß der Federführungsdräht in seiner Gesamtheit unbeschädigt herausgezogen wurde.
15. Platzierung im Lumen überprüfen, indem an jedem Verlängerungsschlach eine Spritze angesetzt und aspiriert wird, bis frei fließendes 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 Quetsch-Schiebeklemmen, um den Fluss durch das Lumen während eines Leitungs- oder Spritzenkappenschwells 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.**
16. Katheter vorübergehend fixieren und Verband anlegen.
17. Die Position der Katheterspitze unmittelbar nach der Plazierung 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, plazieren Sie diese erneut und kontrollieren Sie die Lage nochmals.
18. Katheter am Patienten fixieren. Das dreieckige Verbindungsstück und die eingebauten, drehbaren Seitenflügel für die Primärnaht benutzen. **Vorsichtsmaßnahme:** **Nähte nicht an der Außenseite des Katheters anlegen, um das Risiko von Einstichen oder Beschädigungen auf ein Minimum herabzusetzen und den Durchfluß nicht zu behindern.**
19. Punktionsstelle nach den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien verbinden. **Vorsichtsmaßnahme:** **Punktionsstelle regelmäßig aseptisch verbinden.**
20. 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. Folgen Sie den in Ihrer Klinik geltenden Richtlinien. Ein Abschneiden des Katheters wird aufgrund der Gefahr einer embolischen Verschleppung des Katheters nicht empfohlen.

Entfernung des Katheters:

1. **Vorsichtsmaßnahme:** **Bringen Sie den Patienten in Rückenlage.**
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 primären Nahtstelle entfernen. Der Katheter darf nicht ab- oder durchgeschnitten werden. Katheter langsam entfernen, wobei er parallel zur Haut herausgezogen werden soll. Beim Austreten des Katheters über Sie mit einem luftundurchlässigen Verband (z.B. Verbandmull mit VASELINE) Druck auf die Punktionsstelle aus. Da der Tunnel des Katheters eine Pforte für Lufeintritt 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. Entfernen 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.



IT

ARROW

Prodotto multilume per cateterismo della vena centrale, di diametro largo 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 il posizionamento 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 inusuale, 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 complicazioni potenzialmente fatali.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^{2,3,4,7,9,22,24} 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 venaazygos o alla carena tracheale, scegliendo quella che è maggiormente in evidenza. I cateteri per vena centrale non vanno collocati nell'atrio destro, a meno che non sia specificamente richiesto per particolari procedure a termine relativamente breve, come ad esempio, l'aspirazione di emboli gassosi durante interventi neurochirurgici. Simili procedure sono nondimeno rischiose e devono essere rigorosamente monitorate e controllate.

Superficie antimicrobica ARROWg^{ard}: il catetere antimicrobico Arrow consiste del catetere standard di nostra produzione in poliuretano, dotato di punta Blue FlexTip, 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 batteremia 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'imbibizione 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 sito 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/meticillina
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

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

- L'attività antibatterica era stata mantenuta contro lo *Staphylococcus epidermidis* (concentrazione batterica 10^6) da segmenti sottocutanei di cateteri con superficie antimicrobica ARROWg^{ard} 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 inibizione 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 ARROW[®]ard 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 di diametro largo consente l'accesso venoso alla circolazione centrale per la somministrazione rapida di fluidi. Il catetere può essere introdotto nella vena giugulare, nella suclavia o in quella femorale.

La superficie antimicrobica ARROW^gard è progettata per fornire una protezione contro le infezioni dovute al catetere. Il catetere non è indicato per essere usato nel trattamento di infezioni già in atto né come sostituto al posto di un catetere tunnelezato 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 ARROW^gard Blue è controindicato in pazienti con ipersensibilità nota alla clorexidina, alla sulfadiazina argentica e/o ai sulfamidici. È stato riportato che il catetere antimicrobico ARROW^gard 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.^{12,14,19,20,22-26,32,35} Rimuovere immediatamente il catetere, se, dopo il suo inserimento, si riscontrassero reazioni sfavorevoli.

Categorie di pazienti speciali:

Categorie di pazienti speciali.
Non sono stati condotti studi controllati sull'uso di questo prodotto in donne gravidie,²⁴ pazienti pediatrici o neonati e in pazienti con ipersensibilità nota ai sulfamidici, eritema multiforme e deficienza di sindrome di Stevens-Johnson.¹¹ Occorre valutare i benefici di questo catetere contro ogni possibile rischio.

Avvvertenze e precauzioni*:

- 1. VETRENZE E PRECAZIONI:**

 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 lasciarvelo inserito. Il catetere 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 giazza 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 giazza parallela alle pareti del vaso e non entri nell'atrio destro.

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 impiegare acetone sulla superficie del catetere. L'acetone può essere applicato alla cute, ma dev'essere lasciato asciugare completamente prima di applicare la fasciatura.

Alcool: non impiegare alcool per bagnare la superficie del catetere né per rendere nuovamente pervio il catetere. È necessario prestare particolare attenzione durante l'installazione di 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'appoggio femorale, sistemare il paziente in posizione supina.
2. Preparare e coprire il sito d'iniezione come necessario.
3. Eseguire un'incisione cutanea con l'ago del diametro desiderato (ago calibro 25 o 22). Nei kit che lo prevedono, si usa 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 e applicando i morsetti o fissando i cappucci di iniezione ai rispettivi tubi di prolunga. Lasciare aperto il tubo di prolunga distale per consentire il passaggio della guida metallica. **Avvertenza:** non tagliare il catetere per modificarne la lunghezza.

Raccordo di iniezione senza ago UserGard Arrow (dove fornito) Istruzioni per l'uso:

- Collegare l'estremità a blocco Luer del raccordo UserGard alla siringa.
- Preparare il sito di iniezione con alcool o Betadine, in conformità al protocollo ospedaliero standard.
- Rimuovere il tappo rosso antipolvere.
- Premere il raccordo UserGard sul cappuccio di iniezione e fissarlo sul perno con un movimento di torsione (fare riferimento alla Fig. 2).
- Iniettare o aspirare il fluido come necessario.
- Disinserire il raccordo UserGard dal sito di iniezione e gettarlo via. **Avvertenza:** per ridurre al minimo il rischio di embolie gassose, non lasciare il raccordo UserGard collegato al sito di iniezione. Non riutilizzare.
- 5. Inserire in vena l'ago introdotore con la siringa Raulerson Arrow ad esso collegata ed aspirare. (Se si usa un ago introdotore di calibro più grosso, si può individuare in precedenza il vaso mediante un ago localizzatore e una siringa di calibro 22.) Rimuovere l'ago localizzatore.

Tecnica alternativa:

L'ago/catetere può essere usato nella maniera standard come alternativa all'ago introdotore. Quando si usa l'ago/catetere, la siringa Raulerson Arrow funziona come siringa standard, ma non consente il passaggio della guida metallica a molla. 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 reinserire l'ago nel catetere introdotore.

6. A causa del rischio potenziale di un inserimento involontario nell'arteria, bisogna utilizzare una delle seguenti tecniche per verificare che sia stato effettivamente inserito nella vena. Inserire l'estremità smussa della sonda di trasduzione satura di fluido nella parte posteriore dello stantuffo e attraverso le

valvole della siringa Raulerson Arrow. Controllare l'ubicazione nella vena centrale per mezzo di una forma d'onda ottenuta tramite un trasduttore di pressione calibrato. Rimuovere la sonda di trasduzione (fare riferimento alla Fig. 3).

Tecnica alternativa:

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 usando la sonda di trasduzione per aprire il sistema a valvola della siringa, oppure scolliegando la siringa dall'ago. La presenza di flusso pulsatile indica solitamente che l'ago è stato inavvertitamente inserito in un'arteria.

7. Usando il dispositivo di avanzamento bipezzo Advancer Arrow, far avanzare la guida metallica a molla attraverso la siringa fino alla vena. **Avvertenza:** **Paspillazioni con la guida metallica a molla in situ causa infiltrazione di aria nella siringa.** **Precauzione:** per ridurre il rischio di perdite ematiche dal cappuccio della siringa, non reinfordere il sangue con la guida metallica a molla in situ.

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 (fare riferimento alle Fig. 4, 5).

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.

Inserimento della guida metallica a molla:

- Inserire la punta del dispositivo di avanzamento Advancer Arrow – con la parte a "J" ritratta – nel foro posteriore dello stantuffo della siringa Raulerson Arrow (fare riferimento alla Fig. 6).

• Far avanzare la guida metallica a molla nella siringa per circa 10 cm, finché essa passi attraverso le valvole della siringa (fare riferimento alla Fig. 7).

- Sollevare il pollice e ritirare dalla siringa il dispositivo di avanzamento Arrow Advancer di 4-8 cm circa. Abbassare il pollice sul dispositivo di avanzamento Arrow Advancer e, mantenendo una salda presa sulla guida metallica a molla, spingere il dispositivo nel cilindro della siringa per far avanzare ulteriormente la guida metallica a molla. Continuare finché la guida non raggiunga la profondità desiderata (fare riferimento alla Fig. 8).

Tecnica alternativa:

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

Separare la punta del dispositivo Arrow Advancer o il tubo raddrizzatore dall'unità Arrow Advancer 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. Far avanzare la guida metallica finché le tre tacche dei centimetri raggiungano il retro dello stantuffo della siringa. Per far avanzare la punta a "J" potrebbe essere necessario un lievo movimento rotatorio. **Avvertenza:** non tagliare la guida metallica a molla per modificarne la lunghezza. Non ritrarre la guida metallica a molla contro la smussatura dell'ago per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare la guida stessa.

9. Mantenere la guida metallica a molla in posizione e rimuovere l'ago introduttore e la siringa Raulerson Arrow (o il catetere). **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.
10. 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 tessutale per allargare il sito d'iniezione come necessario. **Avvertenza: non lasciare inserito il dilatatore tessutale come se si trattasse di un catetere permanente per ridurre al minimo il rischio di perforare la parete dei vasi.**
11. 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 dell'innesto conico del catetere. Afferrando il catetere vicino alla cute, farlo avanzare nella vena con lieve movimento rotatorio.
12. 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 usati per le tacche sono i seguenti: (1) numeri: 5, 15, 25, ecc; (2) fasce: ciascuna fascia denota intervalli di 10 cm. Una fascia indica 10 cm, due fasce indicano 20 cm e via di seguito; (3) ciascun punto denota un intervallo di 1 cm.
13. 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. 9).
- In tale circostanza, tirando la guida metallica a molla può capitare di esercitare una forza eccessiva e provocare 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.**
14. Una volta rimossa la guida metallica, verificare che sia intatta.
15. Controllare il posizionamento del lume collegando una siringa a ciascun tubo di prolunga ed aspirando fino a quando si stabilisce un buon flusso di sangue venoso. Collegare tutti i tubi di prolunga ai rispettivi tubi a blocco Luer, come necessario. Le bocchette inutilizzate possono essere "bloccate" con i cappucci di iniezione, attenendosi al protocollo ospedaliero standard. I tubi di prolunga sono dotati di morsetti a strozzatura/scorrevoli per occludere il flusso all'interno di ciascun lume durante le sostituzioni dei tubi e dei cappucci di iniezione. **Precauzione: per ridurre al minimo il rischio di danni ai tubi di prolunga a causa di una pressione eccessiva, occorre aprire ciascun morsetto prima di procedere all'infusione attraverso il lume interessato.**
16. Fissare temporaneamente il catetere ed applicare una fasciatura.
17. 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 alla parete della vena cava e la punta avygos o alla carena tracheale, scegliendo quella che sia maggiormente in evidenza.** Se l'estremità del catetere non è posizionata correttamente, riposizionarla e ripetere la verifica.
18. Fissare il catetere al paziente. Come sito di sutura primaria usare un raccordo a giuntura triangolare provvisto di alette di sutura ruotanti incorporate. **Precauzione: non suturare direttamente sul diametro esterno del catetere per ridurre al minimo il rischio di tagliare o danneggiare il catetere e per non impedirne il flusso.**
19. Medicare il sito d'iniezione attenendosi al protocollo ospedaliero. **Precauzione: applicare regolarmente nuove medicazioni al sito di inserimento, usando sempre una tecnica aseptica.**
20. 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 tali tacche per assicurarsi che il catetere non si sia mosso.

Procedura per il cambio del catetere:

1. Usare una tecnica sterile.
2. 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 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 d'aria nel sistema venoso centrale.** Rimuovere la/le sutura/e dal sito primario di suturazione. Far attenzione a non tagliare il catetere. Estrarlo lentamente, mantenendolo parallelo alla cute. Durante la rimozione, quando il catetere esce 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 oclusiva deve essere tenuta in sito per almeno 24-72 ore, a seconda del periodo di tempo che il catetere è rimasto in corpo.^{17,27,29,33}
4. Una volta rimosso il catetere, controllarlo per assicurarsi che sia stato interamente rimosso.
5. Annotare la procedura usata per la rimozione.

La Arrow International, Inc. consiglia ai medici di familiarizzarsi con le opere scientifiche citate nella bibliografia.

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

IT

PL

ARROW

Wielokanałowy cewnik do żył centralnych o dużej średnicy z powłoką przeciwbakteryjną ARROWgard⁺

Kwestie bezpieczeństwa i efektywności:

Nie używać, jeśli opakowanie zostało wcześniej uszkodzone lub otwarte. **Ostrzeżenie:** Przed użyciem zapoznać się ze wszystkimi uwagami, środkami ostrożności i instrukcjami zawartymi w ulotce dołączonej do opakowania. Niespełnienie tego zalecenia może spowodować ciężkie obrażenia lub zgon pacjenta.

Podczas wprowadzania, używania i wyjmowania nie wolno modyfikować cewnika, prowadnika sprężynowego ani innych części zestawu.

Zabieg musi wykonać przeszkolony personel znający dobrze anatomię, bezpieczne techniki i potencjalne powiklania.

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

Tamponada serca:

Jak wykazało wielu autorów, umieszczanie cewników w prawym przedsiokonku jest niebezpieczną praktyką,^{2,3,4,7,9,22,28} która może prowadzić do perforacji serca i tamponady.^{2,3,4,7,22,28} Choć tamponada serca w wyniku wysokiego osierdziowatego jest rzadka, towarzyszy jej wysoki współczynnik śmiertelności.³⁰ Lekarze umieszczający cewniki w zylach centralnych muszą zdawać sobie sprawę z potencjalnie śmiertelnych powikłań poniesienia cewnika zbyt daleko w stosunku do rozmiarów pacjenta.

Żadna droga dostępu ani typ cewnika nie jest wolny od tych potencjalnie śmiertelnych powikłań.²⁸ Faktyczne położenie końcówki wprowadzonego cewnika powinno być potwierdzone zdjęciem rentgenowskim.^{2,3,7,22,28,31} Cewniki do żył centralnych należy umieszczać w zyle głównej górnjej^{2,3,4,7,9,22,34} nad jej połączeniem z prawym przedsiokiem i równolegle do ściany naczynia,^{5,34} a dystalna końcówka cewnika powinna się znajdować powyżej żyły nieparzystej albo ostrogi tchawicy, zależnie od tego, co można lepiej zobrazować.

Cewników do 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

Powłoka przeciwbakteryjna ARROWgard: Cewnik przeciwbakteryjny Arrow składa się z naszego standardowego poliuretanowego cewnika z końcówką Blue FlexTip, plus zewnętrzna powłoka przeciwbakteryjna. Znaczne właściwości przeciwbakteryjne trójkanalowego cewnika ARROWgard o rozmiarze 7 F wykazano w następujący sposób:

- Znaczące działania przeciwbakteryjne, związane z cewnikiem Arrow, wykazane przy pomocy biotestów mierzących strefy zahamowania dla następujących mikroorganizmów:²³

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

- Kontaktowe zahamowanie wzrostu bakterii na powierzchni cewnika Arrow wykazano dla mikroorganizmów kojarzonych zwykle z infekcjami szpitalnymi, np. *Staphylococcus epidermidis* i *Staphylococcus aureus*.²³

- Działanie przeciwbakteryjne na powierzchni cewnika podezas posługiwania się nim i umieszczania go wykazano *in situ* w ograniczonych badaniach na zwierzętach.¹³

- W ograniczonych badaniach na zwierzętach cewnik ARROWgard wykazał znaczące spowolnienie kolonizacji bakteryjnej wzdułu cewnika.¹³

- Prospektywna randomizowana próba kliniczna 403 wprowadzeń cewników u dorosłych na oddziałach intensywnej opieki medycznej i chirurgicznej wykazała, iż cewniki przeciwbakteryjne mają o 50% mniejsze prawdopodobieństwo kolonizacji niż cewniki kontrolne ($p=0,003$) i o 80% mniejsze prawdopodobieństwo wywołania bakteriemi cewnikopochodnej ($p=0,02$).²¹

- Przeciwbakteryjne cewniki Arrow zachowały działanie przeciwbakteryjne ze strefami zahamowania wynoszącymi 4 do 10 mm dla *Staphylococcus aureus* i *Escherichia coli* po 10 dniach od wszczepienia u szczurów.²³

- Uzyskano kompletne dane dla 403 cewników (195 cewników kontrolnych i 208 cewników przeciwbakteryjnych) u 158 pacjentów. Cewniki kontrolne usunięte z ciał pacjentów, którzy poddawani byli ogólnoustrojowemu leczeniu antybiotykami, wykazywały czasem niską aktywność powierzchniową niezwiązana z dłużością czasu pozostawiania cewnika w ciele pacjenta (średnia strefa zahamowania \pm SD, $1,7 \pm 2,8$ mm); natomiast cewniki przeciwbakteryjne wykazywały jednolitą śladową aktywność powierzchniową (średnia strefa zahamowania, $5,4 \pm 2,2$ mm; $P < 0,002$), która malała po dłuższym czasie pozostawiania *in situ*. Aktywność przeciwbakteryjna obserwowana była w cewnikach przeciwbakteryjnych, które pozostawały w miejscu nawet przez 15 dni.²¹

- Cewniki przeciwbakteryjne Arrow tworzyły duże strefy zahamowania *in vitro* (zakres 10 do 18 mm) dla następujących bakterii:

Staphylococcus aureus oporny na metycyline
Oporne na gentamycynę/metycylinę *Staphylococcus aureus*
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

Po 7 dniach od wszczepienia cewniki zachowały strefy zahamowania o wymiarach 6–7 mm dla *Staphylococcus aureus*.¹³

- Działanie przeciwbakteryjne przeciw *Staphylococcus epidermidis* (koncentracja bakterii 10%) z podsłoniętych częścią cewników z powłoką przeciwbakteryjną ARROWgard utrzymywało się przez co najmniej 120 godzin, a w niektórych przypadkach do 520 godzin, po wprowadzeniu u pacjentów kardiochirurgicznych (zarówno cewniki dwukanałowe jak i trójkanalowe). Wielkość strefy zahamowania dla cewników trójkanalowych o rozmiarze 7 F wahala się od 2,5 do 10 mm po 500 godzinach.¹

Gdyby cała zawartość sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny w powloce przeciwbakteryjnej została uwolniona jednorazowo, poziomy srebra, sulfadiazyny i chlorheksydyny we krwi, które zostały wówczas stwierdzone, byłyby niższe niż ich poziomy we krwi stwierdzono po klinicznym stosowaniu tych środków w ustalonych dawkach bezpiecznych, przy podawaniu przez błony śluzowe i skórę.¹¹

Potencjalna dawka tych dwóch substancji, sulfadiazyny srebra i chlorheksydyny, z powłok przeciwbakteryjnych jest znacznie niższa niż kiedy te substancje są użyte do leczenia ran poparzeniowych, ran skórnego czy jako środki do irrigacji błon śluzowych.¹¹

Zadne niepomyślne działania natury toksykologicznej nie były powiązane z klinicznym stosowaniem tej powłoki przeciwbakteryjnej, pomimo umieszczenia cewników tego typu w ciele pacjentów z nadwrażliwością na sulfonamidy, którzy nie wiedzieli o swojej nadwrażliwości.¹¹ Były jednak zgłoszenia poważnych reakcji anafilaktycznych, spowodowanych przez cewnik przeciwbakteryjny ARROWgard Blue w ograniczonej liczbie pacjentów w Japonii i Wielkiej Brytanii (pierwszy przypadek zgłoszony w maju 1996 r.). Dodatkowe informacje zawarte są w części „Przeciwwskazania”.

Wskazania:

Wielokanałowy cewnik o dużej średnicy umożliwia dostęp żyły do krażenia centralnego celem szybkiego podania płynów. Może być zakładany do żyły szyjnej, podobojęzyczowej lub udowej.

Powłoka przeciwbakteryjna ARROWgard pomaga zapewnić ochronę przed zakażeniem związanym z cewnikiem. Cewnik nie jest przeznaczony do leczenia istniejących infekcji, albo zamiast cewnika tunelizowanego u pacjentów wymagających długotrwałego leczenia. Wyniki jednego badania klinicznego wskazywały na to, że właściwości przeciwbakteryjne tego cewnika mogą nie być skuteczne, jeśli jest on używany do podawania całkowitego żywienia pozajelitowego.⁶

Przeciwwskazania:

Przeciwwskazaniem do stosowania przeciwbakteryjnego cewnika ARROWgard Blue jest stwierdzona nadwrażliwość na chlorheksydynę, sulfadiazyny srebra i/lub sulfonamidy. Były zgłoszone poważne reakcje anafilaktyczne, spowodowane przez cewnik przeciwbakteryjny ARROWgard Blue w ograniczonej liczbie pacjentów w Japonii i Wielkiej Brytanii (pierwszy przypadek zgłoszony w maju 1996 r.). Nie było zgłoszonych przypadków nadwrażliwości w Stanach Zjednoczonych. Od wprowadzenia na rynek w 1990 r. do października 1999 włącznie, na całym świecie zgłoszone zostało 20 przypadków możliwej nadwrażliwości, z czego 17 przypadków zaistniało u osób pochodzenia japońskiego mieszkających w Japonii. Literatura przedmiotowa wskazuje, że osoby pochodzące z Japonii znane są z tego, że wystąpiły wśród nich przypadki podobnych reakcji anafilaktycznych po miejscowym zastosowaniu chlorheksydyny.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Jeżeli po umieszczeniu cewnika wystąpią niepożądane reakcje, należy natychmiast wyjąć cewnik.

Szczególne populacje pacjentów:

Nie przeprowadzono kontrolowanych badań dotyczących stosowania tego produktu u kobiet ciężarnych,²⁴ dzieci lub noworodków ani u pacjentów ze stwierdzoną nadwrażliwością na sulfonamidy, z rumieniem wielopostaciowymi ani z zespołem Stevensa-Johnsona.¹¹ Należy rozwijać korzyści ze stosowania tego cewnika względem wszelkich możliwości ryzyka.

Ostrzeżenia i uwagi:^{*}

- Ostrzeżenie: Sterylny, do jednorazowego użytku:** Nie wolno używać ponownie, poddawać ponownym procesom ani ponownej sterylizacji. Ponowne użycie urządzenia stwarza możliwość poważnego obrażenia i/lub zakażenia, co może spowodować śmierć.

2. Ostrzeżenie: Cewnika nie wolno umieszczać ani pozostawiać w prawym przedsioku lub prawej komorze serca. Cewniki do żył centralnych należy umieszczać w taki sposób, aby dystalna końcówka cewnika znajdowała się w górnej żyле głównej (superior vena cava, SVC) powyżej połączenia SVC i prawego przedsioku oraz tak, aby leżała równolegle do ściany naczynia. Przy dostępie z żyły udowej cewnik należy wprowadzać w naczynie w taki sposób, aby końcówka cewnika była umieszczona równolegle do ściany naczynia i żeby nie weszła do prawego przedsioku.

3. Ostrzeżenie: Lekarze muszą być świadomi możliwych powikłań związanych z cewnikami do żyły centralnej, takich jak tamponada serca wywołana perforacją ściany naczynia, przedsiok lub komory, urazy oplotnej i śródpiersia, zator powietrny lub zator spowodowany cewnikiem, pokaleczenie przedwodu piersiowego, bakteriami, posocznica, zakrzepica, przypadkowe nakłucie tętnicy, uszkodzenie nerwu, krwiak, krwotok i zaburzenia rytmu.

4. Ostrzeżenie: Nie wolno stosować nadmiernej siły do wyjmowania prowadnika i cewników. Jeżeli wycofywanie sprawi trudności, należy uzyskać zdjęcie rentgenowskie klatki piersiowej i lecieć dalsze konsultacje.

5. Ostrzeżenie: Lekarz musi być świadomymi możliwości wystąpienia zatorów powietrznych/krwotoków związanych ze stosowaniem cewników o dużej średnicy. Nie wolno pozostawiać otwartych igieł ani cewników w miejscach nakłu żył centralnych. Aby zmniejszyć ryzyko rozłączeń, w urządzeniu należy stosować jedynie mocno bezpieczne zaciśnięcie połączenia typu Luer-Lock. Zaleca się, by przewody przedłużające, jeśli nie są używane, były zamknięte zaciśnięte przez cały czas ze względu na dużą średnicę światła cewnika. Należy stosować się do protokołu szpitala odnośnie zapobiegania powstawaniu zatorów powietrznych i krwotoków podczas pielęgnacji cewnika.

6. Ostrzeżenie: Wprowadzenie prowadnika do prawego serca może wywołać dysrytmie, blok prawej odnogi pęczka Hisa¹⁰ oraz perforację ściany naczynia, przedsioku lub komory.

7. Ostrzeżenie: W związku z niebezpieczeństwami kontaktu z wirusem HIV (ludzkim wirusem niedoboru odporności) lub innymi patogenami przenoszonymi z krwią, w czasie opieki nad wszystkimi pacjentami pracownicy służby zdrowia powinni rutynowo stosować uniwersalne środki bezpieczeństwa przy obchodzeniu się z krwią i płynami ustrojowymi.

8. Przestroga: Nie zamkniąć zaciśkiem korpusu cewnika o dużej średnicy. Należy zaciśnąć jedynie przewody przedłużające i stosować wyłącznie zaciśki zawarte w zestawie. Nigdy nie używa żąbkowanych kleszczków do zaciśnięcia przewodów przedłużających.

9. Przestroga: Cewniki założone powinny być okresowo sprawdzane pod kątem prędkości przepływu, zamocowania opatrunku i szczelnego połączenia złączem Luer-Lock. Należy użyć oznaczeń centymetrowych, aby ustalić, czy cewnik się nie przemieścił.

10. Przestroga: Jedynie zdjęcie rentgenowskie cewnika może potwierdzić, iż końcówka cewnika nie została umieszczona w sercu bądź też nie przestała być równoległa do ściany naczynia. Jeżeli położenie cewnika uległo zmianie, należy natychmiast wykonać badanie rentgenowskie klatki piersiowej, aby potwierdzić położenie końcówek cewnika.

11. Przestroga: Przy pobieraniu próbek krwi należy tymczasowo zamknąć pozostałe porty, przez które wlewane są roztwory.

12. Przestroga: Alkohol i aceton mogą osłabić strukturę materiałów z poliuretanu. Należy sprawdzić skład środków rozpylanych do przygotowywania pola operacyjnego oraz środków do nasączania wacików pod kątem zawartości acetonu i alkoholu.

Aceton: Nie wolno stosować acetonu na powierzchni cewnika. Aceton można stosować na skórze, lecz musi on całkowicie wyschnąć przed nalożeniem opatrunku.

Alkohol: Nie wolno używać alkoholu do namacania powierzchni cewnika ani do przywracania drożności cewnika. Należy zachować ostrożność przy podawaniu leków zawierających wysokie stężenie alkoholu. Przed nalożeniem opatrunku należy zawsze poczekać, aż alkohol całkiem wyschnie.

13. **Przestroga:** Niektóre środki dezynfekcyjne stosowane w miejscu wprowadzenia cewnika zawierają rozpuszczalniki mogące uszkodzić materiał, z którego wykonany jest cewnik. Przed nalożeniem opatrunku należy się upewnić, iż miejsce wprowadzenia cewnika jest suche.
14. **Przestroga:** Zastosowanie strzykawki mniejszej niż 10 ml do przepukiwania zatkanego cewnika lub usuwania z niego skrzepu może spowodować przeciek wewnętrz światła cewnika lub rozerwanie go.⁸

Sugerowany przebieg zabiegów: Stosować zasady aseptyki.

1. **Przestroga:** Ułóż pacjenta nieco w pozycji Trendelenburga, jeżeli ją toleruje, aby uniknąć zatoru powietrznego. Przy posłużeniu się dojściem udowym, należy ułożyć pacjenta na plecach.
2. Przygotować i obłożyć odpowiednio miejsce wklucia.
3. Wykonać babcę na skórze odpowiednią igłą (rozmiar 25 G lub 22 G). Jeżeli zestaw zawiera pojemnik na ostre odpadki SharpsAway, należy wkładać do niego zużyte igły. Po użyciu wepnąć igły w piankę. Po zakończeniu zabiegu należy wyrzucić cały pojemnik na igły. **Przestroga:** Po włożeniu igły do pojemnika na zużyté igły nie wolno jej powtórnie używać. Do końcówek igły mogą przykleić się cząstki stałej.
4. Przygotować cewnik do wprowadzenia przephukując każde jego światło i zaciskając bądź mocując nasadki injekcyjne na odpowiednie przewody przedłużające. Pozostawić dystalny przewód przedłużający bez nasadki w celu przeprowadzenia prowadnika. **Ostrzeżenie:** Nie wolno odcinać cewnika, aby zmienić jego długość.

Instrukcja użycia beziglowej złączki inieckiej Arrow UserGard (jeśli jest w zestawie):

- Podłączyć do strzykawki koniec złączki UserGard, na którym znajduje się łącznik Luer.
- Przygotować miejsce wklucia alkoholem lub betadyną, zgodnie z typową procedurą szpitalną.
- Zdjąć czerwoną nasadkę przeciwpyłową.
- Przyciągnąć złączkę UserGard do złączki injekcyjnej i przekręcić, aby unieruchomić (patrz rys. 2).
- Wstrzyknąć lub pobrać płyn zgodnie z potrzebą.
- Odłączyć złączkę UserGard od złączki injekcyjnej i wyrzucić ją. **Ostrzeżenie:** Aby zmniejszyć ryzyko zatoru powietrznego, nie należy pozostawiać złączki UserGard podłączonej do złączki injekcyjnej. Tylko do jednorazowego użytku.
- 5. Wprowadzić do żyły igłę wprowadzającą z podłączoną strzykawką Arrow Raulerson i zaaspisować. (Jeżeli zastosowana jest większa igła wprowadzająca, naczynie można odmalać wcześniej specjalną igłą 22 G ze strzykawką.) Usunąć igłę do identyfikacji żyły.

Technika alternatywna:

Zamiast igły wprowadzającej można użyć w typowy sposób cewnika/igły. Przy zastosowaniu cewnika/igły strzykawka Arrow Raulerson będzie działać jak zwykła strzykawka, lecz nie będzie można przez nią przeprowadzić prowadnika sprężynowego. Jeżeli po wycofaniu igły nie następuje swobodny wypływ krwi zylnej, przymocować strzykawkę do cewnika i zaaspisować do

czasu pojawienia się dobrego wyippywu krwi zylnej. **Przestroga:** Kolor aspirowanej krwi nie zawsze jest niezawodnym wskaźnikiem uzyskania dostępu zylnego.¹⁶ Nie należy powtórnie wprowadzać igły do cewnika wprowadzającego.

6. Ponieważ istnieje niebezpieczeństwo przypadkowego umieszczenia w tężnicy, w celu potwierdzenia uzyskania dostępu zylnego należy postępować się jedną z następujących technik. Wprowadzić uprzednio wypełnioną płynem specjalną igłę diagnostyczną o tycym szlifie w tyłka i poprzez zawory strzykawki Arrow Raulerson. Potwierdzić umieszczenie w zyle centralnej obserwując wykres ze skalibrowanego przetwornika ciśnienia. Usunąć specjalną igłę diagnostyczną (patrz rys. 3).

Technika alternatywna:

Jeżeli nie jest dostępny sprzęt do monitorowania hemodynamicznego umożliwiający przetwarzanie przebiegu wykresu żyły centralnej, zbadać przepływ pulsacyjny, otwierając zawory strzykawki specjalną igłą diagnostyczną, albo odłączając strzykawkę od igły. Przepływ pulsacyjny jest zwykle wskazaniem, iż doszło do niezamierzonego nakknięcia tężnicy.

7. Wsunąć prowadnik sprężynowy przez strzykawkę do żyły przy użyciu dwuczęściowego przyrządu Arrow Advancer. **Ostrzeżenie:** Aspiracja z prowadnikiem sprężynowym na miejscu spowoduje wprowadzenie powietrza do strzykawki. **Przestroga:** Aby zapobiec wyciekowi krwi z nasadki strzykawki, nie należy ponownie wlewać krwi, gdy prowadnik sprężynowy jest na miejscu.

Instrukcje dotyczące dwuczęściowego przyrządu Arrow Advancer:

- Wyprostować końcówkę „J”, cofając za pomocą kciuka prowadnik sprężynowy w przyrząd Advancer (patrz rys. 4, 5).

Kiedy końcówka jest wyprostowana, prowadnik sprężynowy jest gotowy do wprowadzenia. Oznaczenia centymetrowe na prowadniku liczone są od końcówki w kształcie litery „J”. Jeden pasek oznacza odległość 10 cm, dwa – 20 cm, a trzy paski – 30 cm.

Wprowadzanie prowadnika sprężynowego:

- Umieścić końcówkę przyrządu Arrow Advancer – z cofniętą końcówką „J” – w otworze znajdująącym się z tyłu toku strzykawki Arrow Raulerson (patrz rys. 6).
- Wprowadzić prowadnik sprężynowy w strzykawkę na ok. 10 cm, aż przejdzie przez zawory strzykawki (patrz rys. 7).
- Podnieść kciuk i odciągnąć przyrząd Arrow Advancer na około 4 do 8 cm od strzykawki. Umieścić kciuk na urządzeniu Arrow Advancer i przytrzymując mocno prowadnik sprężynowy, wepnąć zespół do cylindra strzykawki, aby wsunąć dalej prowadnik sprężynowy. Kontynuować tę czynność do osiągnięcia przez prowadnik sprężynowy żądanej głębokości (patrz rys. 8).

Technika alternatywna:

Jeżeli właściwie byliby zastosowanie zwykłej rurki prostującej, rurki prostującą, stanowiącą część przyrządu Arrow Advancer, można odłączyć od urządzenia i użyć osobno.

Oddzielić końcówkę przyrządu czubek Arrow Advancer lub rurkę prostującą od niebieskiego urządzenia Arrow Advancer. Jeżeli jest używana końcówka prowadnika sprężynowego w kształcie litery „J”, należy go przygotować do wprowadzenia nasuwając plastikową rurkę na końcówkę w kształcie litery „J” w celu wyprostowania jej. Następnie w rutynowy sposób wprowadzić prowadnik sprężynowy na żądaną głębokość.

8. Wprowadzić prowadnik do chwili, gdy potrójny pasek oznaczenia dotrze do tylnej części toku strzykawki. Przesuwanie do przodu końcówki „J” może wymagać delikatnego ruchu obrótnego. **Ostrzeżenie:** Prowadnika sprężynowego nie wolno ciąć, aby

- zmienić jego długość. Aby zmniejszyć ryzyko odcięcia lub uszkodzenia prowadnika sprężynowego, nie należy przy wycofywaniu prowadnika sprężynowego opierać go o skos igły.
9. Przytrzymać prowadnik sprężynowy na miejscu i usunąć igłę wprowadzającą oraz strzykawkę Arrow Raulerson (lub cewnik). **Przestroga:** *Należy cały czas mocno trzymać prowadnik sprężynowy.* Użyć oznaczeń centymetrowych na prowadniku sprężynowym, aby wprowadzić zakładany odcinek cewnika na żadaną głębokość umieszczenia cewnika.
 10. Powiększyć miejsce naklucia skóry z tnącym ostrzem skalpelu zwrotnym w kierunku przeciwnym do prowadnika sprężynowego. **Przestroga:** *Nie przecinać prowadnika.* Za pomocą rosszerzacz tkanek poszerzyć miejsce wprowadzenia według potrzeby. **Ostrzeżenie:** *Nie pozostawiać rozszerzaca tkanek w naczyniu, by zmniejszyć ryzyko możliwej perforacji ściany naczynia.*
 11. Nasunąć końcówek cewnika wielokanałowego na prowadnik sprężynowy. Na końcu cewnika przy złączce musi pozostać odkryty wystarczający odcinek prowadnika, aby można było go pewnie uchwycić. Uchwytywaczy niedaleko skóry, wsuwaj cewnik lekkim ruchem obrotowym w zły.
 12. Wprowadzić cewnik w końcowe położenie do zamocowania; oznaczenia centymetrowe na cewniku stanowią tu punkt odniesienia. Wszystkie oznaczenia centymetrowe liczne są od końca 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.
 13. Przytrzymać cewnik na odpowiedniej głębokości i usunąć prowadnik sprężynowy. Wchodzący w skład tego wyrobu cewnik Arrow został zaprojektowany tak, aby przesunąć się swobodnie po prowadniku sprężynowym. Napotkanie oporu podczas próby wyjęcia prowadnika sprężynowego po umieszczeniu cewnika może oznaczać, że prowadnik sprężynowy zapętlili się wokół końca cewnika w naczyniu (patrz rys. 9).
- W takiej sytuacji ciagnięcie prowadnika sprężynowego może spowodować działanie na niego nadmiernych sił i pęknięcie go. W razie napotkania oporu należy cofnąć cewnik o 2-3 cm w stosunku do prowadnika sprężynowego i spróbować ponownie wyjąć prowadnik sprężynowy. W przypadku napotkania ponownego oporu należy wyciągnąć prowadnik sprężynowy wraz z cewnikiem. **Ostrzeżenie:** *Mimo, że awaria prowadnika sprężynowego zdarza się niezwykle rzadko, przeprowadzający zabieg lekarz powinien wiedzieć, że prowadnik może ulec uszkodzeniu, jeśli będzie używany z zastosowaniem nadmiernej siły.*
14. Po usunięciu prowadnika sprężynowego należy się upewnić, że zostało wyjęty w całości i w stanie nienaruszonym.
 15. Sprawdzić położenie kanału przymocowując strzykawkę do każdego przewodu przedłużającego i aspirując do czasu pojawienia się swobodnego wypływu krwi z żyły. Podłączyć wszystkie przewody przedłużające do odpowiednich przewodów Luer-Lock, według potrzeby. Niewykorzystane porty można zamknąć nasadkami iniekcyjnymi według standardowego protokołu szpitala. Zaciśki ścisłkowe/suwakowe na przewodach przedłużających służą do zamknięcia przewodów w każdym kanale podczas zmiany przewodów i nasadek iniekcyjnych. **Przestroga:** *Aby zapobiec uszkodzeniu przewodów przedłużających nadmiernym ciśnieniem, należy otworzyć każdy zaciśk przed wlewem przez dany kanał.*
 16. Przymocować cewnik i założyć tymczasowy opatrunk.
 17. Natychmiast po umieszczeniu należy wykonać zdjęcie rentgenowskie klatki piersiowej i potwierdzić położenie końca cewnika. **Przestroga:** *Na zdjęciu rentgenowskim cewnik musi znajdować się po prawej stronie śródpiersia w górnej żyły głównej, dystalny koniec cewnika musi być równoległy do ściany żyły głównej, a dystalna końcówka umieszczona albo powyżej żyły nieparzystej, albo ostrogi tchawicy, jeżeli łatwiej ją zobrazować.* Jeżeli końcówka cewnika jest umieszczona niewłaściwie, należy zmienić jej położenie i ponownie je potwierdzić.
 18. Przymocować cewnik do pacjenta. Podstawowym miejscem do założenia szwów powinno być trójkątne złącze z uchem na szew z obracamymi skrzydełkami bocznymi. **Przestroga:** *Nie należy zakładać szwów bezpośrednio na zewnętrzce cewnika, aby zapobiec jego nacięciu, uszkodzeniu lub zahamowaniu przepływu przez cewnik.*
 19. Opatrzyć miejsce wkładu zgodnie z zasadami obowiązującymi w danej placówce. **Przestroga:** *Miejsce wprowadzenia należy bardzo starannie pielęgnować, zmieniając regularnie opatrunk przestrzegając zasad aseptyki.*
 20. Zapisać na karcie pacjenta długość założonego cewnika według oznaczeń centymetrowych na cewniku w miejscu, gdzie wchodzi pod skórę. Należy często sprawdzać wzrokowo położenie cewnika, aby się upewnić, że cewnik się nie przesunął.

Procedura wymiany cewnika:

1. Stosować zasady aseptyki.
2. Postępować zgodnie z protokołem szpitalnym. Nie zaleca się przecinania cewnika ze względu na możliwość zatoru spowodowanego cewnikiem.
3. **Procedura wyjmowania cewnika:**
 - Przestroga:** *Ulóż pacjenta na plecach.*
 2. Zdjąć opatrunk. **Przestroga:** *Aby zminalizować ryzyko nacięcia cewnika, do zdejmowania opatrunku nie należy używać nożyczek.*
 3. **Ostrzeżenie:** *Kontakt żyły centralnej z ciśnieniem atmosferycznym może spowodować wejście powietrza do centralnego układu żylnego.* Usunąć szwy z głównego miejsca założenia szwu. Należy uważać, by nie przeciąć cewnika. Wyjąć cewnik powoli, ciągnąc go równolegle do skóry. Kiedy cewnik wychodzi z miejsca wkładu, zastosować ucisk opatrunkiem nieprzepuszczającym powietrza, np. gazę VASELINE. Ponieważ ślad po wprowadzeniu cewnika pozostaje punktem włotowym powietrza do czasu całkowitego uszczelnienia, opatrunk okluzyjny powinien pozostać na miejscu wkładu przez co najmniej 24-72 godziny, w zależności od tego, jak długo cewnik był w ciele pacjenta.^{17,27,29,33}
 4. Po usunięciu cewnika należy go obejrzeć, aby się upewnić, że została wyjęta cała jego długość.
 5. Po wyjęciu cewnika należy sprawdzić, czy jest nienaruszony. Oznacza to, że cewnik został usunięty 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.



PT

ARROW

Produto para Cateterização Venosa Central com Lúmen Múltiplo de Grande Calibre com Superfície Antimicrobiana ARROWgard

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, bastante conhecedor das referências anatómicas, da técnica mais segura e das suas potenciais complicações.

Aviso: Não colocar nem deixar que o cateter permaneça na auricula ou ventrículo direitos (consulte a Fig. 1).

Tamponamento Cardíaco:

Tem sido documentado por muitos autores que a colocação de cateteres permanentes na auricula direita é uma prática perigosa^{4,5,6,7,9,22,28} que pode dar origem a perfuração cardíaca e tamponamento.^{2,3,4,7,22,28} Apesar de o tamponamento cardíaco causado por derrame pericárdico ser pouco comum, existe uma elevada taxa de mortalidade associada ao mesmo.³⁰ Os médicos que colocam cateteres venosos centrais devem estar conscientes desta complicação potencialmente fatal antes de avançarem demasiado o cateter em relação às dimensões do doente.

Nenhum percurso específico ou tipo de cateter está isento de provocar esta complicação potencialmente fatal.²⁸ A posição exacta da ponta do cateter permanente deve ser confirmada por uma radiografia executada após a introdução.^{2,3,7,22,28,31} Os cateteres venosos centrais devem ser colocados na veia cava superior^{2,3,4,7,9,22,34} por cima da junção da mesma com a auricula direita e paralelamente à parede do vaso^{15,34} e a sua ponta distal colocada a um nível acima da veia ázigos ou da carina da traqueia, dependendo de qual se veja melhor.

Os cateteres venosos centrais não devem ser colocados na auricula direita, a não ser que seja necessário para procedimentos com duração relativamente pequena, como por exemplo a aspiração de embolias gasosas durante intervenções neurocirúrgicas. Contudo, estes procedimentos são propensos a riscos e devem ser supervisionados e controlados com muita atenção.

Superfície Antimicrobiana ARROWgard: O cateter antimicrobiano Arrow consiste no nosso cateter de poliuretano padrão com Blue FlexTip, mais um tratamento da superfície exterior antimicrobiana. Foi demonstrada uma actividade antimicrobiana substancial do cateter ARROWgard 7 Fr. de lúmen tripló 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 ARROWgard 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 (*E.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 ARROWgard, manteve-se durante pelo menos 120 horas, em alguns casos até 520 horas, após a introdução dos cateteres (cateteres de lúmen duplo e lúmen tripló). O tamanho da zona de inibição em catetores de lúmen tripló 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 estabelecidas, 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 catetores terem sido colocados em doentes com hipersensibilidade às sulfonamidas, mas que desconheciam este facto.¹¹ Porém, foi descrito que o cateter antimicrobiano ARROWgard Blue provocou reacções anafilácticas 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 com lumen múltiplo de grande calibre permite o acesso venoso à circulação central para uma administração rápida de líquidos. Pode ser introduzido nas veias jugular, subclávia ou femoral.

A superfície antimicrobiana ARROWgard destina-se a ajudar na 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 ARROWgard Blue está contra-indicado em doentes com hipersensibilidade conhecida à clorexidina, sulfadiazina de prata e/ou outros fármacos contendo sulfa. O cateter antimicrobiano ARROWgard Blue provocou reacções anafilácticas 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 anafilácticas semelhantes após a administração tópica de clorexidina em indivíduos de ascendência Japonesa.^{12,14,19,20,25,26,32,33} 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.

Advertências e Precauções:^{*}

1. Aviso: 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 colocar nem deixar que o cateter permaneça na aurícula ou ventrículo direitos. Os catetores 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 devem estar familiarizados com as complicações associadas a catetores venosos centrais, incluindo o tamponamento cardíaco causado por perfuração ventricular, auricular ou da parede do vaso, lesões pleurais e mediastínicas, embolia gássica, embolia do cateter, lacerção do ducto torácico, bacteriémia, septicémia, trombose, punção arterial accidental, lesão nervosa, hematoma, hemorragia e disritmias.
4. Aviso: Não aplique demasiada força durante a remoção do fio guia ou dos catetores. No caso de a remoção ser difícil de realizar, deve ser efectuada uma radiografia torácica e solicitada uma consulta adicional.
5. Aviso: O médico deve estar familiarizado com a possibilidade de embolia gássica/hemorragia associados a catetores de grande calibre. Não deixe agulhas ou catetores abertos em locais de punção venosa central. Para diminuir o risco de desconexões, só deverão ser utilizadas com este dispositivo conexões Luer-Lock bem apertadas. Recomenda-se que as linhas de extensão sejam mantidas clampadas sempre que não estejam a ser utilizadas, devido ao grande calibre dos lúmens do cateter. Siga o protocolo hospitalar em tudo o que diz respeito à manutenção de catetores, a fim de prevenir a embolia gássica/hemorragia.
6. Aviso: A introdução do fio guia dentro das cavidades cardíacas direitas poderá provocar disritmias, bloqueio de ramo direito¹⁰ e perfuração do vaso, da aurícula ou do ventrículo.
7. 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 sempre que lidam com sangue e fluidos corporais de qualquer doente.
8. Precaução: Não clamp o corpo do cateter de grande calibre. Clamp apenas as linhas de extensão e utilize apenas os grampos fornecidos. Nunca utilize pinças com dentes para clampar as linhas de extensão.
9. Precaução: Os catetores permanentes devem ser inspecionados regularmente para verificação do fluxo pretendido, da fixação do penso, do posicionamento correcto do cateter e da estabilidade da conexão Luer-Lock. Utilize as marcas em centímetros para detectar eventuais mudanças de 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 mudar, efectue imediatamente uma radiografia torácica para confirmar a posição da ponta do cateter.
11. Precaução: Para colher amostras de sangue, feche temporariamente as restantes portas, através das 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 sobre a pele, devendo secar completamente antes de ser aplicado o penso.
Álcool: Não utilize álcool para molhar a superfície do cateter nem para restabelecer a permeabilidade do mesmo. Deverá haver cautela quando forem instilados fármacos que contenham altas concentrações de álcool. Deixe 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. Certifique-se de que o local de introdução está seco antes de aplicar o penso.
14. **Precaução:** A utilização de uma seringa de capacidade inferior a 10 ml para irrigar ou retirar coágulos de um cateter oculto pode provocar fugas intraluminais ou rotura do cateter.⁶

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. Coloque o campo e prepare o local a puncionar conforme for necessário.
3. Anestesie a pele com a agulha pretendida (agulha de 25 Ga. ou 22 Ga.). Nos kits onde é fornecido, utiliza-se um copo de recolha de agulhas SharpsAway para a eliminação destas. 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 clampe nas linhas de extensão adequadas ou fixando as tampas de injecção às mesmas. Deixe a linha de extensão distal destapada para passagem do fio-guia. **Aviso:** Não corte o cateter para alterar o seu comprimento.

Conecotor de Injecção sem Agulha UserGard Arrow (quando fornecido) Instruções para a Utilização:

- Adapte a extremidade Luer do conector do UserGard à seringa.
- Desinfecte o local da injecção com álcool ou betadine, de acordo com o protocolo hospitalar.
- Remova a tampa protectora vermelha.
- Encaixe o conector do UserGard no local de injecção e rode para o fixar no pino (consulte a Fig. 2).
- Injeete ou aspire líquido conforme for necessário.
- Desencaixe o conector do UserGard do local de injecção e elimine-o. **Aviso:** Para minimizar o risco de embolia gasosa, não deixe o conector do UserGard ligado ao local de injecção. Utilizar apenas uma vez.

5. Introduza a agulha introdutora, com a seringa Arrow Raulerson adaptada, na veia e aspire. (Se for utilizada uma agulha introdutora de maior calibre, o vaso poderá ser previamente localizado com uma agulha localizadora de 22 Ga. e uma seringa.) Remova a agulha localizadora.

Técnica alternativa:

O cateter/agulha pode ser utilizado da forma habitual, como alternativa à agulha introdutora. Se for utilizado um cateter/agulha, a Seringa Arrow Raulerson irá funcionar como uma seringa padrão, mas não poderá servir para passar o fio guia. 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 fiable de acesso venoso.¹⁶ Não volte a introduzir a agulha no cateter introdutor.

6. Devido ao risco de introdução accidental numa artéria, uma das seguintes técnicas deverá ser utilizada para confirmar o acesso venoso. Introduza a sonda de transdução com ponta romba purgada na parte de trás do êmbolo e através das válvulas da Seringa Arrow Raulerson. Comprove o acesso venoso através de um traçado obtido por um transdutor de pressão calibrado. Remova a sonda de transdução (consulte a Fig. 3).

Técnica alternativa:

Se não existir equipamento de monitorização hemodinâmica disponível para obtenção do traçado da pressão venosa central por transdução, verifique se existe algum fluxo pulsátil, utilizando a sonda de transdução para abrir o sistema de válvulas da seringa ou desadaptando a seringa da agulha. A presença de um fluxo pulsátil é geralmente indicadora de uma punção arterial accidental.

7. Utilizando o Arrow Advancer de duas peças, introduza o fio guia através da seringa, para dentro da veia. **Aviso:** A aspiração com o fio guia posicionado provocará a introdução de ar dentro da seringa. **Precaução:** Para minimizar o risco de extravasamento de sangue através da tampa da seringa, não volte a injetar o sangue com o fio guia em posição.

Instruções para o Arrow Advancer de duas peças:

- Com o polegar, endireite a ponta em "J" retraindo o fio guia para dentro do Advancer (consulte as Figs. 4, 5).

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.

Introdução do Fio Guia:

- Coloque a ponta do Arrow Advancer, com o "J" retraído, no orifício na parte de trás do êmbolo da seringa Arrow Raulerson (consulte a Fig. 6).
- Faça avançar o fio guia na seringa aproximadamente 10 cm, até passar através das válvulas da seringa (consulte a Fig. 7).
- Levante o polegar e puxe o Arrow Advancer cerca de 4 cm a 8 cm na direcção oposta à seringa. Baixe o polegar sobre o Arrow Advancer e, enquanto agarra firmemente o fio guia, empurre o conjunto para dentro do corpo da seringa para fazer avançar ainda mais o fio guia. Continue até o fio guia atingir a profundidade desejada (consulte a Fig. 8).

Técnica alternativa:

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

Separar a ponta do Arrow Advancer ou o tubo de rectificação da unidade do Arrow Advancer 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. Faça avançar o fio guia até a marca tripla atingir a parte de trás do êmbolo da seringa. Para o avanço da ponta em "J" poderá ser necessário um movimento suave de rotação. **Aviso:** Não entre 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.
9. Mantenha o fio guia em posição e remova a agulha introdutora e a Seringa Arrow Raulerson (ou cateter). **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.
10. Alargue o orifício no local da punção cutânea, com o bordo contante da lâmina do bisturi virado para longe do fio guia. **Precaução:** Não corte o fio guia. Utilize o dilatador de tecidos para alargar o local de punção 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.
11. Enrosque a ponta do cateter de lumen múltiplo sobre o fio guia. Deverá permanecer exposta uma quantidade de fio guia suficiente na extremidade do conector, 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.

12. Utilizando as marcas em centímetros no cateter como pontos de referência do posicionamento, avance o cateter até à posição permanente final. Todas as marcas em centímetros são medidas em relação à ponta do cateter. A simbologia das marcas é a seguinte: (1) numérica: 5, 15, 25, etc.; (2) faixas: cada faixa representa um intervalo de 10 cm, com uma faixa a representar 10 cm, duas faixas 20 cm, etc.; (3) cada ponto representa um intervalo de 1 cm.
13. Segure o cateter na profundidade pretendida e remova o fio guia. O cateter Arrow incluído neste produto foi concebido para deslizar livremente sobre o fio guia. Se sentir alguma resistência quando tentar remover o fio guia depois da colocação do cateter, o fio guia poderá estar dobrado na ponta do cateter, ainda dentro do vaso (consulte a Fig. 9).

Nesta circunstância, se puxar pelo fio guia pode provocar a aplicação de uma força excessiva, resultando na 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.
14. Confirme que o fio guia se encontra intacto após a remoção.
15. Verifique a colocação 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. O(s) orifício(s) não utilizado(s) podem ser “bloqueado(s)” usando tampas de injeção segundo o protocolo padrão do hospital. As linhas de extensão possuem grampos de compressão/deslizantes para ocluir o fluxo através de cada lumen durante a mudança de linhas e das tampas de injeção. **Precaução:** Para minimizar o risco de danificar as linhas de extensão devido a pressão excessiva, deve abrir-se cada grampo antes de iniciar a infusão através desse lumen.
16. Fixe e cubra temporariamente com um penso o cateter.
17. Confirme a posição da ponta do cateter através de uma radiografia torácica imediatamente após a sua colocação. **Precaução:** A radiografia deverá mostrar que o cateter se encontra localizado no lado direito do mediastino, na VCS, com a extremidade distal do cateter paralela à parede da veia cava, e a respectiva ponta distal posicionada a um nível superior à veia ázigos ou à carina da traqueia, conforme a que for melhor visualizada. Se a ponta do cateter estiver mal posicionada, reposicione-a e volte a verificar a colocação.
18. Fixe o cateter ao doente. Utilize o conector de junção triangular com as asas de sutura rotativas integrais, como local principal de sutura. **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.
19. Cubra o local da punção com pensos, de acordo com o protocolo hospitalar. **Precaução:** Faça regularmente o penso do local da introdução, utilizando uma técnica asséptica.
20. Registe no processo do doente o comprimento do cateter permanente, conforme as marcas em centímetros presentes no cateter no local em que este entra na pele. Deve ser feita uma reavaliação visual frequente, para garantir que o cateter não se moveu.

Procedimento de Substituição do Cateter:

1. Utilize uma técnica estéril.
2. Proceda em conformidade com o protocolo hospitalar. Não é recomendável cortar o cateter devido à possibilidade de embolização do cateter.

Procedimento de Remoção do Cateter:

1. **Precaução:** Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.
2. Remova o penso. **Precaução:** Para minimizar o risco de corte do cateter não utilize uma tesoura para retirar o penso.
3. **Aviso:** A exposição da veia central à pressão atmosférica poderá resultar na entrada de ar para dentro do sistema venoso central. Retire a(s) sutura(s) do local da 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 impregnada com VASELINE. Uma vez que o trajecto residual do cateter continua a permitir a entrada de ar até estar completamente vedado, o penso oclusivo deverá permanecer no local durante pelo menos 24-72 horas, dependendo do período de permanência do cateter.^{17,27,29,33}

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

5. Registe o procedimento da 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

Изделие для катетеризации центральных вен с несколькими широкими просветами и противомикробным покрытием 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 изменяйте катетер, проводник и 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 устанавливайте катетер в правое предсердие или правый желудочек 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 перфорации и тампонаде сердца.^{23,4,7,22,28} Несмотря на то, что тампонада сердца в результате перикардиального излияния происходит не часто, с ней связан высокий процент смертности.³⁰ Медперсонал, занимающийся вводом катетеров в центральные вены, должен быть осведомлен об этом смертельном осложнении, прежде чем вводить катетер слишком далеко без учета 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.^{23,7,22,28,31} Центральные венозные катетеры должны размещаться в верхней полой вене^{2,3,4,7,9,22,34} над ее соединением с правым предсердием и параллельно стенке сосуда;^{5,34} при этом дистальный конец катетера должен располагаться либо над уровнем непарной вены, либо над килем трахеи – в зависимости от того, что лучше наблюдается.

Центральные венозные катетеры не должны размещаться в правом предсердии, если этого не требуют относительно краткосрочных процедур, например, аспирация воздушных эмболов в ходе нейрохирургической операции. Тем не менее, такие процедуры рискованны и должны строго контролироваться и тщательно наблюдаться.

Противомикробное покрытие ARROWgard: Противомикробный катетер Arrow состоит из стандартного полипропиленового катетера с кончиком Blue FlexTip, внешняя поверхность которого прошла противомикробную обработку. Существенное противомикробное действие, присущее трехпросветному катетеру ARROWgard размером 7 Fr., было продемонстрировано следующим образом:

- Существенное противомикробное действие, присущее катетеру Arrow, было продемонстрировано посредством анализа зоны ингибиции биопроб в отношении следующих микроорганизмов:²³

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

- 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 на поверхности катетера в ходе работы с ним введение было отмечено *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
- Проспективное клиническое рандомизированное исследование, включающее 403 случая введения катетера взрослым пациентам общехирургического блока интенсивной терапии, показало, что вероятность колонизации противомикробных катетеров на 50% ниже, чем у контрольных ($p=0,003$), а возможность связанный с катетеризацией бактериемии ниже на 80% ($p=0,02$).²¹
- Противомикробные катетеры Arrow сохранили свои свойства с зонами ингибирования 4 – 10 мм в отношении *Staphylococcus aureus* и *Escherichia coli* через 10 дней после имплантации у крыс.²³
- Полные данные были получены по 403 катетерам (195 контрольных и 208 – противомикробных) у 158 пациентов. Контрольные катетеры, извлеченные из пациентов, периодически проходивших системную терапию антибиотиками, иногда показывали низкий уровень поверхностной активности, не связанный с длительностью пребывания катетера на месте (средняя зона ингибирования \pm стандартное отклонение: $1,7 \pm 2,8$ мм). В противоположность этому противомикробные катетеры равномерно показали остаточную поверхностную активность (средняя зона ингибирования: $5,4 \pm 2,2$ мм; $P < 0,002$), снижавшуюся после длительных 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 микроорганизмов:
Резистентного к метициллину *Staphylococcus aureus*
Резистентного к гентамицину/метициллину
Staphylococcus aureus
Staphylococcus aureus
Staphylococcus epidermidis
Escherichia coli
Pseudomonas aeruginosa
Klebsiella pneumoniae
Candida albicans

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

- Антибактериальное действие подложных сегментов катетеров с противомикробным покрытием ARROWgard сохранялось в отношении *Staphylococcus epidermidis* (бактериальная концентрация 10⁶) в течение не менее 120 часов (в некоторых случаях – до 520 часов) после введения катетера кардиохирургическим пациентам (применялись катетеры как с двумя, так и с тремя просветами). Через 500 часов размер зоны ингибирования у катетеров размера 7 Fr. с тремя просветами составил от 2,5 до 10 мм.¹

Если бы общее количество содержащегося в противомикробном покрытии сульфадиазина серебра и хлоргексидина было высвобождено с катетером 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 сплизистые оболочки и кожу.¹¹

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

Никакие побочные эффекты токсикологического характера не были связаны с клиническим применением данного противомикробного покрытия, несмотря на тот факт, что катетеры вводили пациентам, чувствительным к сульфаниламидам, не осведомленным о своей чувствительности к ним.¹¹ Тем не менее, сообщалось о том, что противомикробный катетер ARROWgard Blue вызывал тяжелую анафилактическую реакцию у ограниченного количества пациентов в Японии и Соединенном Королевстве (о первом таком случае сообщалось в мае 1996 г.). Относительно дополнительной информации см. раздел «Противопоказания».

Показания к применению:

Катетер с несколькими широкими просветами позволяет получить венозный доступ к системе центрального кровообращения для быстрого введения жидкостей. Он может вводиться в временную, подключичную или бедренную вены.

Противомикробное покрытие ARROWgard предназначено для защиты от инфекций, связанных с катетером. 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 противомикробные свойства катетера могут быть неэффективными при его назначении для полного парентерального питания.⁶

Противопоказания:

Противомикробный катетер ARROWgard Blue противопоказан пациентам с известной гиперчувствительностью к хлоргексидину, сульфадиазину серебра и/или сульфамидным лекарственным препаратам. Сообщалось о том, что противомикробный катетер ARROWgard Blue вызывал тяжелую анафилактическую реакцию у ограниченного количества пациентов в Японии и Соединенном Королевстве (о первом таком случае сообщалось в мае 1996 г.). О случаях гиперчувствительности в Соединенных Штатах не сообщалось. С момента первого появления противомикробного покрытия в 1990 г. и по октябрь 1999 г. во всем мире сообщалось о 20 случаях гиперчувствительности, причем 17 из них произошли с лицами японского происхождения, живущими в Японии. В литературе указывается, что у лиц японского происхождения уже отмечались подобные анафилактические реакции, вызываемые 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 у беременных женщин,²⁴ педиатрических и неонатальных пациентов, а также пациентов с известной гиперчувствительностью к сульфаниламидам, полиморфной эритемой и синдромом Стивена-Джонсона.¹¹ Преимущества применения данного катетера следует взвешивать относительно любого возможного риска.

Предупреждения и меры предосторожности:^{*}

1. Предостережение: Стерильно, одноразового применения: Не использовать повторно, не обрабатывать вторично и не стерилизовать. Повторное использование устройства создает риск серьезной травмы и/или инфекции, которые могут привести к смертельному исходу.
2. Предостережение: Не устанавливайте катетер в правое предсердие или правый желудочек и не оставляйте его там. Центральные венозные катетеры должны размещаться так, чтобы дистальный конец катетера находился в верхней полой вене – над соединением верхней полой вены 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 центральных венозных катетеров, включая тампонаду сердца в результате перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка, плевральные и медиастинальные повреждения, воздушную эмболию, эмболию катетера, разрыв грудного протока, бактериемию, сепсис, тромбоз, непреднамеренный прокол артерии, повреждение нерва, гематому, геморрагию и дисритмию.
4. Предостережение: Не применяйте чрезмерных усилий при извлечении проводника или катетера. Если возникли проблемы с извлечением, необходимо сделать рентгенографию грудной клетки и дополнительно проконсультироваться.
5. Предостережение: Медперсонал должен знать о возможности воздушной эмболии/геморрагии, связанной с катетерами с широкими просветами. Не оставляйте открытые иглы или катетеры в местах прокола центральных вен. С целью уменьшения риска разъединения с данным устройством должны использоваться только надежно затянутые соединения, снабженные наконечниками Люзера. По причине широких просветов катетера рекомендуется постоянно держать неиспользуемые удлинительные линии закрытыми. В целях предотвращения воздушной эмболии/геморрагии соблюдайте протокол лечебного учреждения при всех манипуляциях с катетером.
6. Предостережение: Прохождение проводника в правые отделы сердца может стать причиной дисритмии, блокады правой ветви пучка Гиса¹⁰ и перфорации стенки сосуда, предсердия или желудочка.
7. 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.

- 8. Предостережение:** Не зажимайте корпус катетера с широкими просветами. Зажимать следует только удлинительные линии, и при этом использовать нужно только предусмотренные для этого зажимы. Никогда не используйте для перекрытия удлинительных линий зубчатые зажимы.
- 9. Предостережение:** В случае постоянно введенных катетеров необходимо регулярно проверять скорость потока, плотность повязки, правильность местоположения катетера и надежность соединений с наконечниками Люзера. Изменение положения катетера определите по сантиметровым меткам.
- 10. Предостережение:** Только рентгенография местоположения катетера даст возможность убедиться, что его кончик не вошел в сердце и по-прежнему располагается параллельно стенке сосуда. Если положение катетера изменилось, немедленно сделайте рентгенографию грудной клетки, чтобы проверить положение кончика катетера.
- 11. Предостережение:** При взятии пробы крови временно изолируйте остальные порты, через которые вводятся растворы.
- 12. Предостережение:** Спирт и ацетон могут ослабить структуру полимерных материалов. Проверьте состав аэрозолей и тампонов для подготовки пациента на предмет наличия ацетона или спирта.
- Ацетон:** Не допускайте попадания ацетона на поверхность катетера. Допускается наложение 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. Предостережение:** Некоторые средства дезинфекции, используемые в месте введения катетера, содержат растворители, способные разрушать материал катетера. Перед наложением повязки убедитесь в том, что место введения катетера сухое.
- 14. Предостережение:** Использование шприцев объемом менее 10 мл для промывки закупорившегося катетера или удаления из него стуктов может привести к утечке внутри просвета или разрыву катетера.⁸
- Предлагаемая процедура:**
Используйте стерильные приемы.
- Предостережение:** Для снижения риска воздушной эмболии поместите пациента в облегченный вариант позы Трендelenбурга (насколько она будет для него приемлема). При установке катетера на бедре уложите пациента на спину.
 - Надлежащим образом подготовьте и задрапируйте место прокола.
 - Инфильтрируйте кожу в намеченном месте иглой необходимого размера (25 G или 22 G). В тех комплектах, где это предусмотрено, для утилизации игл используется утилизационная чашка SharpsAway. После использования поместите иглы в пену. После завершения процедуры утилизируйте всю чашку. **Предостережение:** После помещения игл в утилизационную чашку не используйте их повторно. Кончику иглы могут прилипнуть твердые частицы.
- 4. Подготовьте катетер к введению, промыв каждый просвет и зажав или подсоединив инъекционные колпачки к соответствующим удлинительным линиям. Для введения проводника оставьте открытой дистальную удлинительную линию. **Предостережение:** Не обрезайте катетер для изменения его длины.**
- Инструкция по применению безыгольной инъекционной втулки Arrow UserGard (где это предусмотрено):**
- Подсоедините конец втулки UserGard с наконечником Люзера к шприцу.
 - Обработайте место прокола спиртом или бетадином в соответствии со стандартным протоколом лечебного учреждения.
 - Удалите красный пылезащитный колпачок.
 - Прижмите втулку UserGard к месту введения и поверните, чтобы зафиксировать на штифте (см. рис. 2).
 - Осуществите необходимый ввод или забор жидкости.
 - Отделите втулку UserGard от места введения и утилизируйте. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска возникновения воздушной эмболии не оставляйте втулку UserGard подсоединеной к месту введения. Только для одноразового использования.
- 5. Введите пункционную иглу с присоединенным шприцем Arrow Raulerson в вену и аспирируйте.** (При использовании пункционной иглы большего размера местоположение сосуда может быть предварительно определено иглой-искателем 22 G и шприцем.) Извлеките иглу-искатель.
- Альтернативный метод:**
- В качестве альтернативы пункционной игле можно стандартным методом использовать катетер на игле. При использовании катетера на игле шприц Arrow Raulerson будет работать как обычный шприц, а не как направляющее приспособление проводника. В случае отсутствия свободного венозного кровотока после извлечения иглы подсоедините к катетеру шприц и аспирируйте до установления нормального венозного кровотока. **Предостережение:** Цвет аспирированной крови всегда является надежным показателем доступа в вену.¹⁶ Не вводите повторно иглу в катетер.
- 6. В связи с возможностью случайной установки катетера в артерии должен быть использован один из следующих приемов проверки венозного доступа.** Вставьте наполненную жидкостью иглу контроля давления в тыльную часть плюнжера и проденьте через клапаны шприца Arrow Raulerson. По наличию колебаний, полученных от калиброванного датчика давления, исследуйте расположение центральных вен. Извлеките иглу контроля давления (см. рис. 3).
- Альтернативный метод:**
- В отсутствие оборудования гемодинамического мониторинга, позволяющего преобразовать импульсы центральных вен, проверьте пульсирующий кровоток, используя иглу контроля давления для открытия клапанной системы шприца, либо отсоединив его от иглы. Пульсирующий кровоток, как правило, свидетельствует о случайном проколе артерии.
- 7. При помощи двухсекционного устройства Arrow Advanceer введите проводник через шприц в вену.** **Предостережение:** Аспирация при находящемся на месте проводника приведет к попаданию в шприц воздуха. **Предостережение:** Для сведения к минимуму риска утечки крови из колпачка шприца не вливайте кровь обратно при установленном проводнике.

Инструкция по применению двухсекционного устройства Arrow Advancer:

- Выпрямите J-образный конец проводника, втянув его большим пальцем назад в Advancer (см. рис. 4, 5).

После выпрямления кончика 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.

Введение проводника:

- Поместите кончик устройства Arrow Advancer с распрямленной J-образной частью в отверстие, расположенное тыльной части плюнжера шприца Arrow Raulerson (см. рис. 6).
- Введите проводник в шприц приблизительно на 10 см, пока он не пройдет сквозь клапаны шприца (см. рис. 7).
- Приподнимите большой палец и вытяните Arrow Advancer приблизительно на 4-8 см из шприца. Для дальнейшего введения проводника надложите большой палец на Arrow Advancer и, прочно удерживая проводник, втолкните узел в цилиндр шприца. Продолжайте ввод до тех пор, пока проводник не достигнет требуемой глубины (см. рис. 8).

Альтернативный метод:

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

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

8. Продвигайте его до тех пор, пока метка в виде трех полосок не достигнет тыльной части плюнжера шприца. Для продвижения J-образного конца могут потребоваться легкие вращательные движения. **Предостережение: Не режьте проводник, чтобы уменьшить его длину. Не извлекайте проводник по среду иглы, чтобы уменьшить риск разрыва или повреждения проводника.**
9. Удерживая проводник на месте, удалите пункционную иглу и шприц Arrow Raulerson (или катетер). **Предосторожение: Постоянно прочно удерживайте проводник.** Для регулировки оставляемой длины в соответствии с требуемой глубиной расположения постоянного катетера используйте сантиметровые метки на проводнике.
10. Расположив скальпель в стороне от проводника, расширьте место введения катетера. **Предосторожение: Не обрежьте проводник!** При необходимости расширения места ввода используйте расширител ткани. **Предосторожение: Для сведения к минимуму риска возможной перфорации стенки сосуда не оставляйте на месте расширителя ткани в качестве постоянного катетера.**
11. Введите кончик многопросветного катетера по проводнику. Для обеспечения прочного удержания проводника он должен оставаться свободным на достаточную длину со стороны втулки катетера. Удерживая катетер рядом с кожей, легкими вращательными движениями введите его в вену.
12. Используя в качестве контрольных точек сантиметровые метки на катете, продвиньте его к постоянному месту расположения. Все сантиметровые метки отчитываются от кончика катетера. Символика обозначений следующая: (1) числовая: 5, 15, 25, и т. д.; (2) колыца: каждое кольцо обозначает 10 см интервал, при этом одно кольцо равно 10 см, два – 20 см, и т. д.; (3) каждая точка нанесена с интервалом в 1 см.
13. Удерживая катетер на требуемой глубине, удалите проводник. Катетер Arrow, входящий в настоящее изделие, сконструирован таким образом, чтобы свободно проходить по проводнику. Если при извлечении проводника после размещения катетера возникают затруднения, то это может свидетельствовать об образовании петли проводника вокруг кончика катетера, расположенного внутри сосуда (см. рис. 9).
14. В этом случае вытягивание проводника назад может потребовать чрезмерного усилия, приводящего к его разрыву. При возникновении сопротивления вытащите катетер на 2-3 см относительно проводника и попытайтесь удалить проводник. Если сопротивление сохраняется, удалите проводник и катетер одновременно. **Предосторожение: Несмотря на то, что вероятность выхода из строя проводника крайне мала, манипулятор должен знать о возможности разрыва в случае применения чрезмерного усилия к проводнику.**
15. При извлечении проверьте целостность проводника по всей длине.
16. Проверьте расположение просветов, подсоединив шприц к каждой удлинительной линии и аспирируя до появления свободного венозного кровотока. Надлежащим образом подсоедините все удлинительные линии к соответствующим линиям с наконечниками Люсера. Неиспользуемые порты могут быть «заперты» через инъекционные колпачки согласно стандартному протоколу лечебного учреждения. Чтобы прекратить поток через каждый просвет во время смены линии или инъекционного колпачка, удлинительные линии снабжены пережимными/скользящими зажимами. **Предосторожение: Для сведения к минимуму риска повреждения удлинительных линий избыточным давлением перед введением катетера через такой просвет каждый зажим должен быть открыт.**
17. Закрепите катетер и наложите временную повязку.
18. Сразу после размещения проверьте положение кончика катетера при помощи рентгеноскопии грудной клетки. **Предосторожение: Рентгеноскопия должна показать, что катетер расположен в правой части средостения в верхней полой вене, причем дистальный конец катетера должен располагатьсяся параллельно стенке полой вены, а его дистальный кончик – 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.
19. Наложите повязку на место прокола в соответствии с протоколом лечебного учреждения. **Предосторожение: Регулярно меняйте повязку на месте ввода, тщательно применяя асептические приемы.**
20. Запишите в карту пациента длину постоянного катетера в соответствии с сантиметровыми метками на катете в месте его входа в кожу. Для гарантии неизменности положения катетера необходимо постоянно проводить визуальный осмотр.

Последовательность смены катетера:

1. Используйте стерильные приемы.
2. Продолжите в соответствии с протоколом лечебного учреждения. Не рекомендуется разрезать катетер во избежание его эмболии.

Последовательность удаления катетера:

1. **Предостережение: Уложите пациента на спину.**
2. Снимите повязку. **Предостережение: Для сведения к минимуму риска повреждения катетера не используйте ножницы для снятия повязки.**
3. **Предостережение: Воздействие атмосферного давления на центральную вену может привести к попаданию воздуха в систему центральных вен.** Снимите швы с места наложения первичного шва. Избегайте повреждения катетера! Медленно извлеките катетер, вытаскивая его параллельно поверхности кожи. После извлечения катетера из места введения наложите воздухонепроницаемую повязку, например, из марли VASELINE. Поскольку оставшийся после катетера канал сохраняет (до его полного затягивания)

возможность проникновения воздуха, то окклюзивная повязка должна оставаться на месте, по меньшей мере, в течение 24-72 часов в зависимости от времени пребывания катетера в теле пациента.^{17,27,29,33}

4. Сразу после удаления осмотрите катетер, чтобы убедиться в его полном извлечении.
5. При извлечении проверьте целостность катетера по всей длине. Документально оформите процедуру удаления.

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

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



Prispomoček za centralno vensko katetrizacijo z več svetlinami in velikimi odprtinami z antimikrobnou površino ARROWgard⁺

Pomisleki 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 tegu ne storite, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.

Kateta, prožnega žičnatega vodila ali katerega kolikoli drugega dela kompleta/sklopa med postavljivijo, uporabo ali odstranjevanjem ne spremenjajte.

Postopek mora izvajati usposobljeno osebje, dobro seznanjeno z anatomskimi oznakami, varnimi tehnikami in možnimi zapleti.

Opozorilo: Kateta ne vstavljalje oz. puščajte v desnem preddvoru ali desnemu srčnem prekatu (glejte sliko 1).

Srčna tamponada:

Številni avtorji so zapisali, da je namestitev vsajenih katetrov v desni preddvor nevarna praksa,^{2,3,4,7,9,22,28} ki lahko vodi do perforacije srca in tamponade.^{2,3,4,7,22,28} Čeprav srčna tamponada oz. efuzija nista pogosti, je z njima povezana visoka stopnja smrtnosti.³⁰ Zdravnik, ki namešča centralni venski kateter, mora znati ta potencialno smrtni zaplet, preden kateter vstavi pregloboko glede na bolničnikovo velikost.

Iz tega potencialno smrtnega zapleta ni izvzeta nobena določena vrsta vstavljanja ali katetra.²⁸ Dejanski položaj konice vsajenega katetra je treba po vstavitvi preveriti z RTG-slikanjem.^{2,3,7,22,28,31} Centralne venske katetre je treba vstaviti v zgornji veno kavo^{2,3,4,7,9,22,34} nad njenim stikom z desnim preddvorom in vzporedno z žilno steno,^{5,34} distalna konica katetra pa mora biti nad veno azigos ali karino trahije, katera kolik je pač bolje prikazana.

Centralnih venskih katetrov ne smete namestiti v desni preddvor, razen če je to posebej potrebno za posebne, dokaj kratkotrajne postopke, kot so izsesavanje zračne embolije med neurokirurgijo. Tovrstni postopki so kljub temu tveganji in jih je treba pozorno nadzirati in kontrolirati.

Antimikrobnou površino ARROWgard: Antimikrobeni kateter Arrow je sestavljen iz našega standardnega poliuretanskega katetra z modro konico Blue FlexTip, zunanjega površina pa je obdelana z antimikrobnim premazom. Znatna antimikroarna aktivnost, povezana s katetrom s trojno svetlino 7 Fr. ARROWgard, je bila dokazana na naslednje načine:

- Znatna antimikroarna aktivnost, povezana s katetrom Arrow, je bila dokazana z uporabo bioanaliz inhibicijskih območij za naslednjne organizme:²³

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- Kontaktna inhibicija mikrobiološke rasti na površini katetra Arrow je bila dokazana proti organizmam, ki so pogosto povezani z nosokomialnimi okužbami, npr. *Staphylococcus epidermidis* in *Staphylococcus aureus*.²³

- Antimikroarna aktivnost na površini katetra med njegovo uporabo in nameščanjem je bila dokazana *in situ* v omejenih študijah na živalih.¹³

- V omejenih študijah na živalih je bilo dokazano, da kateter ARROWgard znatno zmanjša stopnjo bakterijske kolonizacije po katetru.¹³

- Prospektivno, randomizirano klinično preskušanje 403 vstavitev katetrov v odrasle bolnike v medicinsko-kirurški enoti za intenzivno nego je pokazalo, 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

- Pri antimikrobnih katetrib Arrow se je na inhibicijskih območjih 10 dn po vstavitvi v podgane antibakterijska zadržala med 4 do 10 mm proti organizmu *Staphylococcus aureus* in *Escherichia coli*.²³

- Popolni podatki so bili pridobljeni za 403 katetrov (195 kontrolnih katetrov in 208 antimikrobnih katetrov) pri 158 bolničih. Kontrolni katetri, odstranjeni iz bolnikov, ki so prejeli sistemsko antibiotično terapijo, so občasno pokazali nizko stopnjo površinske aktivnosti, ki ni bila povezana z dolžino časa namestitev katetra (srednje inhibicijsko območje ± SD, 1,7 mm ± 2,8 mm); v nasprotnu je pri vseh antimikrobnih katetrib bila zaznana preostala površinska aktivnost (srednje inhibicijsko območje, 5,4 ± 2,2 mm; P < 0,002), ki se je po daljših obdobjih *in situ* zmanjšala. Antimikroarna aktivnost je bila vidna pri antimikrobnih katetrib, ki so bili vstavljeni 15 dn.²¹

- Antimikrobeni katetri znamke Arrow ustvarjajo velika inhibicijskia območja *in vitro* (razpon 10 do 18 mm) proti naslednjim mikrobom:

Staphylococcus aureus odporen na meticilin

Odporni na gentamicin/meticilin *Staphylococcus aureus*

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

Po 7 dneh vstavitve so katetri zadržali 6-7 mm inhibicijskih območij proti *Staphylococcus aureus*.¹³

- Podkožni deli katetrov z antimikrobnou površino ARROWgard so antibakterijsko aktivnost ohranili proti organizmu *Staphylococcus epidermidis* (bakterijska koncentracija 10⁶) za najmanj 120 ur, nekatere pa tudi do 520 ur po vstavitvi katetra v bolnič s posegom na srcu (katetri z dvojno in trojno svetlino). Velikost inhibicijskega območja se je pri katetrib s trojno svetlino 7 Fr. spremenjala od 2,5 do 10 mm pri 500 urah.¹

Če bi se iz površine katetra v obliki enkratnega odmerka sprostila skupna količina srebrevega sulfadiazina in klorheksidina, vsebovanega v katetru z antimikrobnou površino, bi bile ravni srebre, sulfadiazina in klorheksidina v krvi nižje od ravni, ki so v krvi po klinični uporabi teh sestavin v uveljavljenih varnih odmerkih, apliciranih skozi sluznico in kožo.¹¹

Možna izpostavitev bolnikov temu dvema snovema, srebrovermu sulfadiazinu in klorheksidinu, je na antimikrobnih površini veliko manjša, kot bi bila pri uporabi teh spojin na rannah zaradi opeklina, kožnih ran ali za izpiranje sluzi.¹¹

S klinično uporabo te antimikrobine površine ni povezanih neželenih toksikoloških učinkov kljub dejству, da so bili katetri vstavljeni v bolnike, občutljive na sulfonamide, ki pa za svojo občutljivosti niso vedeli.¹¹ Vendar pa poročajo, da je antimikroben kateter ARROWgård Blue pri omemjenem številu bolnikov na Japonskem in v Veliki Britaniji (o prvem primeru so poročali maja 1996) povzročil hude anafilaktične reakcije. Za dodatne informacije glejte poglavje Kontraindikacije.

Indikacije za uporabo:

Kateter z več svetlinami in veliko odprtino omogoča dostop skozi veno do osrednjega obotka za hitro dajeno tekočino. Vstaviti ga je mogoče v jugularne, subklavijске ali femoralne vene.

Antimikrobná površina ARROWgård je predvidena za zaščito pred okužbami, povezanimi s katetri. Kateter ni predviđen kot sredstvo za zdravljenje obstoječih okužb ali kot nadomestilo za tunneliran kateter pri bolničnikih, ki potrebujejo dolgoročno zdravljenje. Ena mlinčna študija je pokazala, da antimikrobné lastnosti katetra ne bodo učinkovite, če ga uporabljate za dojavjanje TPN-ja.⁶

Kontraindikacije:

Antimikroben kateter ARROWgård Blue je kontraindiciran za bolnike z znano preobčutljivostjo na klorheksidin, srebro sulfadiazin in/ali zdravila s sulfonamidi. Poročajo, da je antimikroben kateter ARROWgård Blue pri omemjenem številu bolnikov na Japonskem in v Veliki Britaniji (o prvem primeru so poročali maja 1996) povzročil hude anafilaktične reakcije. V Združenih državah Amerike ni bilo poročanih primerov preobčutljivosti. Od prihoda na tržišče leta 1990 do oktobra 1999 so iz vsega sveta poročali o 20 primerov možne preobčutljivosti, pri čemer se je 17 od teh primerov pojavilo pri posameznikih japonskega porekla, ki so živelji na Japonskem. V literaturi je zapisano, da je pri posameznikih japonskega porekla znano, da so imeli podobne anafilaktične reakcije po topikalnem dajanju klorheksidina.^{12,14,19,20,25,26,32,33} Kateter je treba takoj odstraniti, če se po njegovih vstavilih pojavi neželeni učinki.

Posebne populacije bolnikov:

Nadzorovane študije tega izdelka niso bile opravljene na nosečnicah,²⁴ pediatričnih ali neonatalnih bolničnikih in bolničnih z znano preobčutljivostjo na sulfonamid, citemo multiforme in Stevens-Johnsonovim sindromom.¹¹ Prednostno uporabe tega katetra je treba pretehati glede na možna tveganja.

Opozorila in previdnostni ukrepi:*

1. Opozorilo: Sterilno, enkratno uporabo: Ne ponovno uporabiti, obdelati ali sterilizirati. Ponovna uporaba pripomočkov ustvari možno tveganje za resne poškodbe in/ali okužbe, kar lahko privede do smrti.
2. Opozorilo: Kateter ne smete v desni predvor ali desni prekat niti namestiti, niti ne sme tam ostati. Katetre za centralne vene je treba namestiti tako, da je distalna konica katetra v zgornji veni kavi (ZVK) nad spojem ZVK in desnim prekatom in da leži vzporedno s steno žile. Pri pristopu skozi stegensko veno kateter vstavite v žilo tako, da bo konica katetra vzporedno z žilno steno in da ne bo vstopila v desni predvor.
3. Opozorilo: Zdravniki morajo poznati možne zaplete, povezane z uvajanjem centralnih venskih katetrov, ki so lahko srčna tamponada po perforaciji žilne stene, predvgorja ali srčnega prekata, plevrne in mediastinalne poškodbe, zračna embolija, embolija katetra, raztrganje torakalnega duktusa, bakteriemija, septikemija, tromboza, nenamerna punkcija arterije, poškodba živca, hematom, krvavitve in disritmije.

4. Opozorilo: Pri odstranjevanju žičnatega vodila ali katetra ne uporabljajte prevleke sile. Če katetra ne morete izvleči z lahkoto, naredite rentgenski posnetek prsi in se dodatno posvetujte.

5. Opozorilo: Zdravnik mora poznati možnost zračne embolije/krvavitve, povezane s katetri z velikimi odprtinami. Na mestu centralne venepunkcije ne puščajte odprtih igel ali katetrov. Za zmanjšanje tveganja odklopov je treba s tem pripomočkom uporabljati samo varno pričvrščene priključke luer-lock. Priporočljivo je, da so podaljševalne linije vedno zaprete s sponkami, ko se ne uporabljajo, saj ima kateter velike svetline. Pri vzdrževanju katetra upoštevajte bolnišnični protokol za zaščito pred zračno embolijo/krvavitvijo.

6. Opozorilo: Prehod žičnatega vodila v desni srčni prekat lahko povzroči disritmije, blokada desne veje srčnega prevdognega sistema¹⁰ in perforacijo žilne stene, predvora ali srčnega prekata.

7. Opozorilo: Zaradi tveganja izpostavljenosti virusu HIV (virus Šloveške imunske pomanjkljivosti) ali drugim povzročiteljem, ki se prenašajo s krvjo, morajo zdravstveni delavci v skrbri za bolnika rutinsko uporabljati univerzalne varnostne ukrepe pri delu s krvjo ali telesnimi tekočinami.

8. Previdnostno obvestilo: Na telo katetra z veliko odprtino ne nameščajte objemk. Spnite le podaljševalne linije s priloženimi objemkami. Za spenjanje podaljševalnih linij nikoli ne uporabljajte nazobčanih kleč.

9. Previdnostno obvestilo: Vsajene katetre je treba redno pregledovati, če je zagotovljena želena hitrost pretoka, če je obvezno varno nameščena, če je kateter pravilno nameščen in če je luer zaklepni priključek pravilno nameščen. Na oznakah za centimetre lahko opazite, ali se je položaj katetra premaknil.

10. Previdnostno obvestilo: Samo z rentgenskim posnetkom namestitve katetra se lahko prepricate, da konica katetra ni vstopila v srcu ali da več ni vzporedna z žilno steno. Če se je položaj katetra spremeni, takoj rentgensko slikajte prsni koš in poglejte, kje je konica katetra.

11. Previdnostno obvestilo: Za odvzem krv začasno zaprite preostale(v) vhod(e), skozi katere infundirate raztopine.

12. Previdnostno obvestilo: Alkohol in aceton lahko ošibita strukuro poliuretanskih materialov. Preverite, ali vsebujejo sestavine pripravljajih razpršil in paličic aceton in alkohol.

Aceton: Na površini katetra ne uporabljajte acetona. Aceton lahko nanesešte na kožo, vendar se mora pred namestitvijo obvezo popolnoma posušiti.

Alkohol: Površine katetra ne prepojite z alkoholom in z njim ne poskušajte obnoviti prehodnosti katetra. Bodite previdni pri vkapanju zdravil, ki vsebujejo veliko koncentracijo alkohola. Pred namestitvijo obvezo vedno počakajte, da se alkohol popolnoma posuši.

13. Previdnostno obvestilo: Nekatera razkužila, ki se uporabljajo na mestu vstavite katetra, vsebujejo raztopila, ki lahko razjedajo material katetra. Pred obvezovanjem se prepricate, da je mest vstavite suho.

14. Previdnostno obvestilo: Uporaba injekcijske brizge, manjše od 10 ml za izpiranje ali odmaštev zamazenega katetra, lahko povzroči puščanje znotraj svetline ali razpok katetra.*

Predlagani postopek:

Uporabljajte sterilno tehniko.

1. Previdnostno obvestilo: Bolnika postavite v rahel Trendelenburgov položaj, kolikor je pač mogoče, da zmanjšate nevarnost zračne embolije. Pri stegenskem pristopu bolnika obrnite na hrbet.

2. Mesto vboda pripravite in ga po potrebi prekrite.
 3. Z želeno iglo preluknjajte kožo (velikost 25 G ali 22 G). V priloženih kompletih je posodica za odstranjevanje SharpsAway, v katero odstranite rabljene igle. Po uporabi igle potisnite v peno. Po koncu postopka celotno skodelico zavrzite. **Previdnostno obvestilo:** *Igel, vstavljenih v posodico, ne uporabljajte ponovno. Na konico igle se lahko prilepijo delci.*
 4. Kateter pripravite na vstavitev tako, da sperete vsako svetlinino in spnete ali pritrdite vbrzgalne kapice na ustrezne podaljševalne vode. Na distalnem podaljševalno liniju pokrovčka ne namesteite, da boste skozenj lahko vstavili žičnato vodilo. **Opozorilo:** *Kateter ne režite, da bi prilagodili dolžino.*
- Navodila za uporabo brezigelnega injekcijskega spoja Arrow UserGard (Kjer je na voljo):**
- Pritrignite stran spoja UserGard z nastavkom luer na brizgo.
 - Mesto vboda pripravite z alkoholom ali betadinom v skladu s standardnim bolnišničnim protokolom.
 - Odstranite rdeč protipršni pokrovček.
 - Potisnite spoj UserGard na mesto injiciranja in ga obrnite, da se zaklene na zatič (glejte sliko 2).
 - Po potrebi injicirajte ali izvlecite tekočino.
 - Odpnite spoj UserGard z mesta injiciranja in ga zavrzite. **Opozorilo:** *Za zmanjšanje tveganja možne zračne embolije spoja UserGard ne pustite pritrjenega na mesto injiciranja.* Samo za enkratno uporabo.
5. Uvajalno iglo vstavite v veno s priloženo injekcijsko brizgo Arrow Raulerson in izsesavajte. (Če uporabljate večjo uvajalno iglo, lahko žilo najprej poiščete z iglo pripomočka za iskanje žil 22 G in injekcijsko brizgo.) Odstranite iglo pripomočka za iskanje žil.
- Alternativna tehnika:**
- Namesto uvajalne igle lahko uporabite kateter/iglo. Če uporabite kateter/iglo, deluje injekcijska brizga Arrow Raulerson kot standardna injekcijska brizga, ki pa ne prehaja skozi prožno žičnato vodilo. Če po odstranitvi igle ne zagledate prostega pretoka venske krvi, pritrignite injekcijsko brizgo na kateter in izsesavajte, dokler ne vzpostavite dobrega pretoka venske krvi. **Previdnostno obvestilo:** *Barva izsesane krvi ni vedno zanesljiv znak venskega dostopa.¹⁶ Igle ne vstavljajte ponovno v uvajalni kateter.*
6. Zaradi možnosti nepravilne arterijske postavitve morate venski dostop potrditi z eno od naslednjih tehnik. Transduksijsko sondu s topo konico s tekočino vstavite v zadnji del bata in skozi ventil injekcijske brizge Arrow Raulerson. Z valovno obliko, pridobljeno z umerjenim tlačnim tipalom, opazujte, ali sonda vstavili v centralno veno. Odstranite transduksijsko sondu (glejte sliko 3).
- Alternativna tehnika:**
- Če nimate opreme za hemodinamski nadzor, da bi si lahko pomagali z valovno obliko centralne vene, preverite pulzni tok, tako da s transduksijsko sondou odprete ventil brizge ali pa odklopite injekcijsko brizgo z iglo. Pulzni tok je običajno znak nehotnega preboda arterije.
7. Z dvodelnim potiskalom Arrow Advancer potisnite prožno žičnato vodilo v veno. **Opozorilo:** *Izsavjanje pri nameščenem prožnem žičnatem vodilu povzroči vstop zraka v injekcijsko brizgo.* **Previdnostno obvestilo:** *Za zmanjšanje tveganja kapljivanja krvavih pokrovčka injekcijske brizge ne infundirajte krvi ponovno, ko je prožno žičnato vodilo še nameščeno.*
- Navodila za dvodelno potiskalo Arrow Advancer:**
- S palcem izravnajte „J“ tako, da povlečete prožno žičnato vodilo v pripomoček Advancer (glejte slike 4, 5).

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.

Uvajanje prožnega žičnatega vodila:

- Konico potiskala Arrow Advancer z nesproženim „J“ vstavite v luknjo na zadnji strani bata brizge Arrow Raulerson (glejte sliko 6).
- Potisnite prožno žičnato vodilo približno 10 cm v brizgo skozi ventil brizge (glejte sliko 7).
- Dvignite palec in povlecite uvajalni pripomoček Arrow Advancer pribl. 4 cm do 8 cm proč od brizge. Spuslite palec na potiskalo Arrow Advancer, čvrsto držite za prožno žičnato vodilo in potisnite sklop v telo brizge, da vzmetno žičnato vodilo potisnete še globlje. Nadaljujte, dokler prožno žičnato vodilo ne doseže želeno globine (glejte sliko 8).

Alternativna tehnična:

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

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

8. Žičnato vodilo potiskajte, dokler trojna oznaka traku ne doseže zadnjega dela bata brizge. Pri vstavljanju konice „J“ boste moralni konico morda nekoliko obračati. **Opozorilo:** *Ne režite prožnega žičnatega vodila, da bi spremnili dolžino. Za zmanjšanje tveganja možne ločitve ali poškodbe prožnega žičnatega vodila, ne vlečite prožnega žičnatega vodila ob prizetjem koncu igle.*
 9. Držite prožno žičnato vodilo na mestu in odstranite uvajalno iglo in brizgo Arrow Raulerson (ali kateter). **Previdnostno obvestilo:** *Vedno čvrsto držite prožno žičnato vodilo.* Pomagajte si z oznakami za centimetre na prožnem žičnatem vodilu za prilagodite dolžine na želeno globino vsajenega katetra.
 10. Če želite, lahko povlečete kožno mesto voda z rezilno stranjo kirurškega noža, nameščeno stran od prožnega žičnatega vodila. **Previdnostno obvestilo:** *Ne režite žičnega vodila.* Za razširitev po potrebi uporabite dilatator tkiva. **Opozorilo:** *Za zmanjšanje tveganja možne perforacije žilne stene ne pustite dilatatorja tkiva na mestu kot vsajeni kateter.*
 11. Konico katetra z več svetlinami napeljite preko prožnega žičnatega vodila. Na strani katetra, kjer je spoj, mora dolžina žičnatega vodila zadostati, da lahko zanjo čvrsto držite. Primite bližnjo kožo in kateter med vstavljanjem v žilo rahlo obračajte.
 12. S centimetrsimi oznakami na katetu, ki so referenčne točke za namestitev, potiskajte kateter do končne namestitve. Vse centimetrske oznake se začnejo od konice katetra. Oznake pomenijo naslednje: (1) številne: 5, 15, 25, itd.; (2) trakovi: vsak trak označuje 10-cm interval, pri čemer je en trak 10 cm, dva traka 20 cm, itd.; (3) vsaka pika označuje 1-cm interval.
 13. Kateter pridržite na želeni globini in odstranite prožno žičnato vodilo. Kateter Arrow, priložen temu pripomočku, je zasnovan tako, da nemoteno prehaja preko prožnega žičnega vodila. Če pri odstranjevanju prožnega žičnatega vodila po namestitvi kateta naletite na upor, se je žičnato vodilo pri konici katetra znotraj žile morda zvilo (glejte sliko 9).
- V takem primeru se lahko ob vlečenju žica prožnega žičnatega vodila zaradi neustrerene sile pretreži. Če naletite na upor, izvlecite kateter za pribl. 2-3 cm glede na prožno žičnato vodilo in poskusite slednjega odstraniti. Če ponovno naletite na upor, odstranite prožno

- žičnato vodilo in kateter hkrati. **Opozorilo:** Čeprav so pojavi nepravilnega delovanja prožnega žičnatega vodila izredno redki, mora zdravnik poznavati možnost, da se lahko žica ob uporabi neustrezne sile pretrga.
14. Po odstranitvi se prepričajte, da ste odstranili celotno prožno žičnato vodilo.
 15. Preverite namestitev svetline tako, da pritrdirite brizgo na vsak podaljševalni vod in izsesavate, da začne venska kri prosti teči. Povežite vse podaljševalne vode na ustrezno(e) linijo(e) luer-lock. Vhode, ki jih ne uporabljate, lahko „zaklenete“ s pokrovčkom(i) za injekcije v skladu s standardnim bolnišničnim protokolom. Na podaljševalnih linijah so nameščeni pritisni/drsni stiščki, s katerimi prekinete tok skozi vsako svetlico, ko je treba zamenjati linijo ali pokrovček injekcije. **Previdnostno obvestilo:** Pred infundiranjem skozi to svetlico odprite vse stiščke, da zmanjšate tveganje poškodovanja podaljševalnih vodov zaradi prevelikega pritiska.
 16. Kateter začasno zaščitite in obvezite.
 17. Takoj po namestitvi preverite položaj konice katetra z rentgenom. **Previdnostno obvestilo:** 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 konica katetra ni na pravem položaju, jo prestavite in ponovno preverite.
 18. Pritrdirite kateter na bolnika. Kot mesto glavnega šiva uporabite trikotno spojko z integralnimi krožnimi krilci. **Previdnostno obvestilo:** Ne šivajte neposredno na zunanjji premer katetra, da zmanjšate tveganje prerez ali poškodbe cevke oz. oviranja pretoka skozi kateter.
 19. Mesto vboda obvezite v skladu z bolnišničnim protokolom. **Previdnostno obvestilo:** Mesto vstavite redno negujte z menjanjem obvez na aseptično tehniko.
 20. V bolnikovo kartoteko zapišite dolžino vsajenega katetra, kot prikazujejo centimetrski označki na mestu vstopa katetra v kožo. S pogostimi vizualnimi ocenitvami se prepričajte, da se kateter ni premaknil.

Postopek zamenjave katetra:

1. Uporabljajte sterilno tehniko.
2. Ravnajte v skladu z bolnišničnim protokolom. Katetra ni priporočljivo rezati zaradi možnosti embolije katetra.
3. **Opozorilo:** Izpostavitev centralne vene atmosferskemu tlaku lahko povzroči vstop zraka v osrednji žilni sistem. Odstranite šiv(e) z mesta primarnega šivanja. Pazite, da ne prerežete katetra. Kateter vlecite vzporedno s kožo in ga tako počasi odstranite. Ko kateter izstopi, pritisnite na mesto izstopa z obvezno, neprepustno za zrak, npr. VASELINE gazo. Ker predstavlja preostala pol 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 ga v celoti odstranili.
5. Preverite, ali je kateter po odstranitvi brezhiben. Postopek odstranitve dokumentirajte.

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

*Če imate vprašanja ali želite dodatne informacije o referencah, se obrnite na družbo Arrow International, Inc.

SL

ES

ARROW

Dispositivo de cateterización venosa central de luz múltiple y diámetro interior grande con superficie antimicrobiana ARROW^{gard}

Consideraciones relativas a la seguridad y 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 remoción.

El procedimiento debe ser efectuado por personal capacitado y muy conocedor de los puntos de referencia anatómico, técnicas de seguridad y 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 cardíaco.^{2,3,4,7,22,28} Si bien el taponamiento cardíaco causado por efusión pericárdica 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 ARROW^{gard}: 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 ARROW^{gard} 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 ARROW^{gard} 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

- Despues 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*.

- 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 10⁶) en segmentos subcutáneos de catéteres con superficie antimicrobiana ARROWg^{ard} 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 sulfadiacina de plata y clorhexidina contenida en la superficie antimicrobiana del catéter fuera liberada en una sola dosis, los niveles de plata, sulfadiacina 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 mucocomembranosa y cutánea.¹¹

La exposición potencial de los pacientes a estos dos agentes, la sulfadiacina 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 ARROWg^{ard} Blue ha provocado reacciones anafilácticas graves en unos pocos pacientes en Japón y el Reino Unido (el primer caso del que se informó data de mayo de 1996). Para más información, consultar el apartado de contraindicaciones.

Indicaciones de uso:

El catéter de luz múltiple y diámetro interior grande permite el acceso venoso a la circulación central para la rápida administración de líquidos. Puede introducirse en las venas yugular, subclavía o femoral.

La superficie antimicrobiana ARROWg^{ard} tiene el propósito de servir de protección contra las infecciones relacionadas con el uso de catéteres. 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 ARROWg^{ard} Blue está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a la clorhexidina, la sulfadiacina argéntica o los medicamentos que contengan sulfamidas. Se ha informado de que el catéter antimicrobiano ARROWg^{ard} Blue ha producido reacciones anafilácticas graves en unos pocos pacientes en Japón y el Reino Unido (el primer caso del que se informó data 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-Johnson;¹¹ 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, reprocessar 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 (VCS) por encima de la unión de ésta con la aurícula derecha y paralelamente 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 al tanto de las complicaciones relacionadas con la introducción de catéteres venosos centrales, como el taponamiento cardíaco causado por la perforación auricular, ventricular o de la pared del vaso, lesiones pleurales y mediastínicas, embolia gaseosa, embolia por catéter, laceración del ducto torácico, bacteremias, septicemia, trombosis, punción inadvertida de la arteria, daños de nervios, hematoma, 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, siendo conveniente una consulta ulterior.
5. **Advertencia:** El médico debe conocer la posibilidad de embolia gaseosa o hemorragia relacionados con los catéteres de diámetro interior grande. No dejar agujas ni catéteres abiertos en los puntos de punción venosa central. A fin de reducir el riesgo de desconexiones, utilícese únicamente conexiones tipo Luer firmemente apretadas con este dispositivo. Debido al gran diámetro de las luces del catéter, se recomienda mantener las líneas de extensión pinzadas en todo momento cuando no se estén utilizando. Se debe seguir el protocolo del hospital en todo lo relacionado con el mantenimiento de catéteres con el fin de prevenir una hemorragia o una embolia gaseosa.
6. **Advertencia:** El paso de la guía de alambre al corazón derecho puede provocar disritmias, bloqueo de rama derecha¹⁰ y perforación auricular, ventricular o de la pared de los vasos.
7. **Advertencia:** Debido al riesgo de exposición al VIH (virus de inmunodeficiencia humana) u otros agentes patógenos transmitidos por la sangre, el personal médico debe utilizar habitualmente precauciones de práctica universal con respecto a la sangre y fluidos corporales durante el cuidado de todos los pacientes.
8. **Precaución:** No pinzar el cuerpo del catéter de gran diámetro. Pinzar únicamente las líneas de extensión utilizando las pinzas provistas. No utilizar nunca un fórceps dentellado para pinzar las líneas de extensión.
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. Utilizar las marcas en 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 el catéter sigue colocado paralelamente 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 torundas.
- 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 o para desatascar catéteres. Debe prestarse sumo 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.
- 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.
 - Preparar y cubrir el sitio de la punción, según se requiera.
 - Realizar una incisión cutánea con la aguja deseada (aguja de calibre 25 ó 22). En los juegos donde se suministre, se puede utilizar un clavagujas desechable SharpsAway 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.
 - Preparar el catéter para la inserción purgando cada una de las luces y pinzando las líneas de extensión apropiadas o acoplando a estas 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.
- Cubo de inyección Arrow UserGard sin aguja (donde se suministra)**
- Instrucciones de uso:**
- Conectar a la jeringa el extremo Luer del cubo UserGard.
 - Preparar el sitio de inyección con alcohol o betadina según el protocolo estándar del hospital.
 - Quitar el capuchón rojo de protección contra el polvo.
 - Introducir el cubo UserGard en el sitio de inyección ejerciendo presión y girarlo para fijarlo al pasador (véase la Figura 2).
 - Inyectar o extraer el líquido, según se requiera.
 - Retirar el cubo UserGard del sitio de inyección y desecharlo. **Advertencia:** A fin de minimizar el riesgo de una posible embolia gaseosa, no dejar el cubo UserGard conectado en el sitio de inyección. Para un solo uso.
5. Insertar en la vena la aguja introductora con la jeringa Raulerson de Arrow acoplada y aspirar. (Si se utiliza una aguja introductora mayor, se debe localizar la vena previamente con una aguja localizadora de calibre 22 y jeringa.) Extraer la aguja localizadora.
- Técnica alternativa:**
- Como alternativa a la aguja introductora puede utilizarse el conjunto de catéter y aguja en la manera usual. Si se utiliza este último, la jeringa Raulerson de Arrow funcionará como una jeringa normal pero no dejará pasar la guía de alambre flexible. Si después de haber extraído la aguja no se observa un flujo libre de sangre venosa, acoplar 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.
6. Debido al riesgo potencial de una colocación inadvertida en la arteria, deberá utilizarse una de las siguientes técnicas para verificar el acceso a la vena. Introducir la sonda de transducción de punta roma y cebada con líquido en la parte posterior del émbolo y a través de las válvulas de la jeringa Raulerson de Arrow. Observar la colocación en la vena central mediante una forma de onda producida por un transductor de presión calibrado. Quitar la sonda de transducción (véase la Figura 3).
- Técnica alternativa:**
- Si no se cuenta con equipo de control hemodinámico para permitir la transducción de una forma de onda de la vena central, verificar el flujo pulsátil usando la sonda de transducción para abrir el sistema de válvulas de la jeringa, o desconectando la jeringa de la aguja. Por lo general, el flujo pulsátil es una indicación de perforación inadvertida de la arteria.
7. Mediante el dispositivo Advancer de Arrow de dos piezas, hacer avanzar la guía de alambre flexible a través de la jeringa hasta el interior de la vena. **Precaución:** La aspiración con la guía de alambre flexible colocada en su lugar causará la entrada de aire en la jeringa. **Precaución:** A fin de minimizar el riesgo de una pérdida de sangre a través del capuchón de la jeringa, no volver a infundir sangre con la guía de alambre flexible colocada en su lugar.

Instrucciones para el dispositivo Advancer de Arrow de dos piezas:

- Enderezar con el pulgar la punta en "J" retrayendo la guía de alambre flexible al interior del Advancer (véase las Figuras 4 y 5).

Una vez enderezada la punta, la guía de alambre flexible está lista para la inserción. Las marcas en centímetros en el alambre de la guía comienzan a partir de la punta en "J". Una banda indica 10 cm, dos bandas 20 cm, y tres bandas 30 cm.

Introducción de la guía de alambre flexible:

- Colocar la punta del Advancer de Arrow – con la punta en "J" retraida – en el orificio detrás del émbolo de la jeringa Raulerson de Arrow (véase la Figura 6).
- Hacer avanzar la guía de alambre flexible en la jeringa aproximadamente 10 cm, hasta que atraviese las válvulas de la jeringa (véase la Figura 7).
- Levantar el pulgar y tirar del Advancer de Arrow unos 4 u 8 cm hacia fuera de la jeringa. Volver a colocar el pulgar sobre el Advancer de Arrow y, sujetando firmemente la guía de alambre flexible, empujar el conjunto dentro del cilindro de la jeringa para hacer avanzar más la guía de alambre flexible. Seguir avanzando hasta que la guía de alambre flexible alcance la profundidad deseada (véase la Figura 8).

Técnica alternativa:

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

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

8. Hacer avanzar el alambre de guía hasta que la marca de triple banda alcance la parte posterior del émbolo de la jeringa. Para el avance de la punta en "J" puede requerir 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.**
9. Sostener la guía de alambre flexible en posición y extraer la aguja introductora y la jeringa Raulerson de Arrow (o el catéter). **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.
10. Ampliar el punto de incisión cutánea con el borde cortante del bisturí colocado en sentido contrario a la guía de alambre flexible. **Precaución: No cortar la guía de alambre flexible.** 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.**
11. Enhebrar la punta del catéter de luz múltiple sobre la guía de alambre flexible. En el extremo del cubo del catéter debe quedar a la vista 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 de torsión.
12. Hacer avanzar el catéter hasta la posición permanente final utilizando las marcas en centímetros impresas en el catéter como puntos de referencia para la colocación. Todas las marcas en centímetros están calculadas a partir de la punta del catéter. Los símbolos de marcado son los siguientes: (1) numéricos: 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.
13. Sostener el catéter a la profundidad deseada y extraer la guía de alambre flexible. El catéter Arrow que se suministra junto con este producto ha sido diseñado para poderlo deslizar libremente sobre la guía de alambre flexible. Si se encuentra resistencia al tratar de extraer la guía de alambre flexible después de la colocación del catéter, puede que el alambre flexible esté doblado alrededor de la punta del catéter en el interior del vaso (véase la Figura 9). En estas circunstancias, el tirar hacia atrás de la guía de alambre flexible puede suponer la aplicación de una fuerza indebida sobre la guía de alambre con la consiguiente rotura de la misma. Si se encuentra resistencia, retirar el catéter unos 2 ó 3 cm con respecto a la guía e intentar extraer esta última. Si se sigue encontrando resistencia, extraer simultáneamente la guía de alambre flexible y el catéter. **Advertencia: Aunque el índice de fallo de la guía de alambre flexible sea extremadamente bajo, el médico deberá tener presente el riesgo de roturas de la guía cuando se ejerce fuerza excesiva sobre el alambre.**
14. Una vez extraída la guía, verificar que esté intacta.
15. Verificar la posición de la luz conectando una jeringa a cada línea de extensión y aspirando hasta que se observe un flujo libre de sangre venosa. Conectar todas las líneas de extensión a las líneas de tipo luer-lock correspondientes según se requiera. Los orificios no utilizados pueden "cerrarse" a través de los capuchones de inyección utilizando el protocolo estándar del hospital. Las líneas de extensión tienen pinzas deslizantes y de compresión para ocultar el flujo a través de cada luz durante los cambios 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 infundir líquidos a través de dicha luz.**
16. Fijar firmemente el catéter y vendarlo provisionalmente.
17. 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 cuál de las dos se visualice mejor.** Si la punta del catéter se encuentra mal colocada, volverla a colocar y verificar de nuevo su posición.
18. Sujetar el catéter al paciente. Utilizar el cubo de unión triangular con alas de sutura giratorias integrales como sitio de sutura primaria. **Precaución: A fin de minimizar el riesgo de cortar o dañar el catéter, o impedir el flujo a través del mismo, no suturar directamente al diámetro exterior del catéter.**
19. Vendar el sitio de la punción siguiendo el protocolo del hospital. **Precaución: Volver a vendar el sitio de inserción regular y meticulosamente empleando una técnica aseptica.**
20. 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. Proceder según el protocolo del hospital. No se recomienda cortar el catéter debido al posible riesgo de embolia por catéter.

Procedimiento para la remoción 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 filtración de aire en el sistema venoso central.** Quitar los puntos de sutura 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 del sitio, aplicar presión 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 cierra por completo, el vendaje exclusivo 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. Documentar el procedimiento de remoción.

Arrow International, Inc. recomienda que el médico se familiarice con el material bibliográfico señalado anteriormente.

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



SV

ARROW

Fler- och grovkanalig produkt för central venkatetrering med ARROWg⁺ard 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. Underlätenhet att läsa dessa kan eventuellt resultera i allvarlig patientskada eller dödsfall.**

Modifera aldrig katetern, fjäderträdsledaren eller någon annan sats/upsättningskomponent under införing, användning eller avlägsnande.

Förfaranget måste utföras av utbildad personal, väl bevandrad i anatomiska riktpunkter, säker teknik och eventuella komplikationer.

Varning: Placerar aldrig katetern i eller låt den aldrig sitta kvar i höger förmak eller höger kammar (se Figur 1).

Hjärttamponad:

Många författare har dokumenterat att placering av kvarkatetrar i höger förmak är ett mycket riskfyllt förfaranget^{2,3,4,7,9,22,28} som kan leda till perforation och tamponad av hjärtat.^{2,3,4,7,22,28} Åven om hjärttamponad sekundärt till hjärtsäcksgjutning är ovanlig, finns det en hög mortalitet associerad med denna.³⁰ Läkare som placeras centrala venkatetrar måste vara medvetna om denna potentiellt fatala komplikation innan katetern matas in alltför långt med hänsyn till patientens kroppstorlek.

Ingen speciell införingsväg eller katetertyp är undantagen från den här potentiellt fatala komplikationen.²⁸ Kvarkatetrspetsens verkliga position ska bekräftas medelst röntgenundersökning efter införandet.^{2,3,7,22,28,31} Centrala venkatetrar ska placeras i övre hälvenen^{2,3,4,7,9,22,34} alldeles ovanför dess förenig med höger förmak och parallellt med kärvläggen^{1,34} så att dess distala spets ligger precis ovanför den azygotiska venen eller kölen på luftstruppen, beroende på vilken som syns bäst.

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

ARROWg⁺ard antimikrobiell yta: Arrows antimikrobiella kateter består av vår polyuretanekateter av standardtyp med Blue FlexTip, plus en utvändig antimikrobiell ytbehandling. Betydande antimikrobiell aktivitet förbunden med den 7 Fr. trekanaliga ARROWg⁺ard-katetern har påvisats på följande sätt:

- Signifikant antimikrobiell aktivitet förbunden med Arrows kateter har påvisats genom tillväxthämningsitriteringar mot följande organismer:²³

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

• ARROWg⁺ard-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 katetrarna var 50% mindre sannolika att koloniseras än kontrollkatetrar ($p=0,003$) och 80% mindre sannolika att producera bakteriemti 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 länge 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 katetrar med ARROWg⁺ard 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 katetern har placerats hos patienter känsliga mot sulfonamider men som var omedvetna om sin känslighet.¹¹ Emellertid har ARROWgård 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 grova flerkanaliga kataterna möjliggör ventillträde till det centrala blodomloppet för snabb vätskeadministrering. Den kan införas i v. jugularis, v. subclavia eller v. femoralis.

ARROWgård antimikrobiell yta är avsedd att bidra till bekämpning av kateterrelaterade infektioner. Kataterna 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 kataternas mikrohämmande egenskaper kan vara ineffektiva när den används för administration av TPN.⁶

Kontraindikationer:

ARROWgård Blue antimikrobkateter är kontraindiceras hos patienter med känd överkänslighet mot klorhexidin, silversulfadiazin och/eller sulfalakemedel. ARROWgård 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 kammare. Centrale venkatetrar skall placeras så att kataterna distala spets befinner sig i den övre hälvenen (vena cava superior, VCS) alldeles ovanför föreningen mellan VCS och höger förmak och parallellt med kärlväggen. Vid införing via vena femoralis skall kataterna föras in i kärllet så att kateterspetsen ligger parallellt med kärlväggen och ej inträder i höger förmak.
3. Varning: Läkare måste vara medvetna om eventuella komplikationer associerade med centrala venkatetrar, inklusive hjärttamponad sekundärt till kärlvägs-, förmaks- eller ventrikelperforation, pleurala och mediastinala skador, luftembolisering, kateterembolisering, laceration av ductus thoracicus, bakteriemi, blodförgiftning, blodprop, oavsettlig artärpunktion, nervskada, hematom, blödning och rytmrubbningsar.
4. Varning: Använd ej onödig kraft när trådledaren eller kataterna avlägsnas. Om avlägsandet ej kan utföras på ett lätt sätt, skall bröströntgen göras och vidare konsultation begäras.
5. Varning: Läkaren måste vara medveten om risken för luftembolisering/blödning i samband med grova katetrar. Lämna ej öppna nälar eller katetrar i centrala venösa punktionsställen. Minska risken för isärkoppling genom att endast använda ordentligt åtdragna Luer-fäsanslutningar med denna anordning. På grund av kataternas grova lumen rekommenderas att förlängningsslangar alltid hålls fastklämda när de ej är i bruk. Följ sjukhusets rutiner för allt kateterunderhåll som skydd mot luftembolisering/blödning.
6. Varning: Om ledaren förs in i högerhjärtat kan detta leda till rytmrubbnings, högersidigt grenblock¹⁰ och kärlvägs-, förmaks- eller ventrikulär perforation.
7. Varning: På grund av risken för HIV (human 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.
8. Viktigt: Kläm ej fast kroppen på den grova kataterna. Kläm endast fast förlängningsslangarna och använd endast klämmorna som medföljer. Använd aldrig sätgtandade tänger för att klämma fast förlängningsslangarna.
9. Viktigt: Kvarkatetrar skall inspekteras rutinmässigt för önskad flödeskastighet, förbands säkerhet, korrekt placering och korrekt Luer-fäsanslutning. Använd centimetermarkeringarna för att fastställa om kataternas position har förändrats.
10. Viktigt: Endast röntgenundersökning av kataternas placering kan garantera att kataternas spets ej har intrått i hjärtat eller att den ligger parallellt med kärlväggen. Om kataternas läge har ändrats, utför bröströntgen omedelbart för att bekräfta kateterspetsens läge.
11. Viktigt: För blodprovtagning skall alla återstående utgångar, genom vilka lösningar administreras, tillfälligt stängas av.
12. Viktigt: Alkohol och aceton kan försvaga strukturen hos polyuretanmaterial. Kontrollera aceton- och alkoholinhålliet i preparationssprayer och -torkar.
- Aceton: Använd inte aceton på kataterns yta. Aceton kan appliceras på huden men måste få torka helt innan förband läggs på.
- Alkohol: Använd inte alkohol för att blötlägga kataterns yta eller för att rensa lumen. Utöva försiktighet 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 kataternas 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 skölja igenom eller lösa upp kongel kan detta leda till intraluminalt läckage eller kateterbristning.⁸

En föreslagen metod:

Använd steril teknik.

1. Viktigt: Placera patienten i ett bekvämt Trendelenburg-läge för att minska risken för luftembolisering. Vid införing via vena femoralis placeras patienten i ryggfäste.
2. Förbered och sterilisera runt insticksstället efter behov.
3. Framkalla hudrodnad med önskad nål (25 Ga. eller 22 Ga. nål). En SharpsAway-avfallsbägare ingår i somliga satser för kassering av nälar. Tryck in nälen i skuminsatsen efter användning. Slang hela bägaren efter att proceduren är klar. Viktigt: Nålar får inte återanvändas efter att de placerats i avfallsbägaren. Partikelmaterial kan ha fastnat på nälens spets.

4. Förbered katetern för införing genom att skölja varje lumen och sedan sätta klämma på eller sätta fast injektionslock på de lämpliga förlängningsslangarna. Lämna den distala förlängningsslangen utan lock för införing av ledaren. **Varning:** Kapa aldrig av katetern för att ändra dess längd.
- Arrow UserGard nälfria injektionsfattning (om sådan medföljer) Bruksanvisning:**
- Montera UserGard-fattningens Luer-ande på sprutan.
 - Förbered injektionsstället med alkohol eller jodtinktur enligt sjukhusets standardrutin.
 - Avlägsna den röda skyddshatten.
 - Tryck UserGard-fattningen mot injektionsstället och vrid för att lösa i tappen (se Figur 2).
 - Injicera eller dra tillbaka vätska efter önskemål.
 - Koppla loss UserGard-fattningen från injektionsstället och kassera det. **Varning:** För att minska risken för luftembolisering får UserGard-fattningen ej lämnas ansluten till injektionsstället. Endast för engångsbruk.
5. För in införarnälen med vidhängande Arrow Raulerson-spruta i venen och aspirera. (Om större införarnål erfordras kan kärlet förlokaliseras med 22 Ga. lokaliseringssnål och spruta.) Avlägsna lokaliseringssnälen.
- Alternativ metod:**
- En kateter/nål kan användas på normalt sätt som ett alternativ till en införarnål. Om en kateter/nål används fungerar Arrow Raulerson-sprutan som en vanlig injektionsspruta, men tillåter ej passage av ledaren. Om inget fritt flöde av venblod kan iakttas efter det att nälen har avlägsnats, koppla en spruta till katetern och aspirera tills ett ymnigt flöde av venblod har etablerats. **Viktigt:** Färgen på det aspirerade blodet är inte alltid en pålitlig indikator för inträng i en ven.¹⁶ För ej in nälen på nytt i införarkatatern.
6. På grund av potentiell risk för oavsiktlig arteriell placering bör ventillträd verifieras med en av följande metoder. Sätt in den vätskefylda trubbiga givarsonden bak på kolven och igenom Arrow Raulerson-sprutans ventiler. Kontrollera placeringen i en central ven med hjälp av tryckkurvan från en kalibrerad tryckgivare. Avlägsna givarsonden (se Figur 3).
- Alternativ metod:**
- Om hemodynamisk mätutrustning ej finns tillgänglig för att visa att tryckkurvan kommer från en central ven, kontrollera att pulsranden flöde föreligger genom att antingen använda transduktionssonden för att öppna sprutvalvsystemet eller genom att frigöra sprutan från nälen. Pulserande flöde är vanligen en indikator på oavsiktlig arteriell punktion.
7. Använd den tvådelade Arrow Advancer för att mata fram fjäderträdsledaren genom sprutan in i venen. **Varning:** Aspiration med fjäderträdsledaren på plats kommer att försöka att luft kommer in i sprutan. **Viktigt:** Minska risken för blodläckage från sprutans lock genom att inte återinfundera blod med fjäderträdsledaren på plats.
- Anvisningar för Arrow Advancer i två delar:**
- Använd tummen för att räta ut "J"-spetsen genom att dra tillbaka fjäderträdsledaren in i Advancer (se Figur 4, 5).
- När spetsen är uträttad är fjäderträdsledaren klar att införas. Centimetermarkeringarna avser mått från "J"-spetsen. Ett delstreck motsvarar 10 cm, två delstreck motsvarar 20 cm och tre delstreck motsvarar 30 cm.
- För in fjäderträdsledaren:**
- Placerar Arrow Advancer-spetsen – med "J"-spetsen inrädragen – i hålet bak på Arrow Raulerson-sprutans kolv (se Figur 6).
 - Mata in fjäderträdsledaren cirka 10 cm i sprutan tills den passerar genom sprutans ventiler (se Figur 7).
- Lyft upp tummen och dra tillbaka Arrow Advancer omkring 4 till 8 cm bort från sprutan. Tryck ner tummen på Arrow Advancer, håll fjäderträdsledaren i ett fast grepp och tryck in monteringen i sprutcylinern för ytterligare frammatting av fjäderträdsledaren. Fortsätt tills fjäderträds-ledaren når lämpligt djup (se Figur 8).
- Alternativ metod:**
- Om ett enkel uträtningsrör föredras kan uträtningsröret på Arrow Advancer kopplas loss från enheten och användas separat.
- Montera loss Arrow Advancer-spetsen eller uträtningsröret från den blå Arrow Advancer-enheten. Om fjäderträdsledarens "J"-spets används, förbered införingen genom att dra plaströret över "J"-spetsen för att räta ut denna. Fjäderträdsledaren matas sedan in i vanligt sätt till lämpligt djup.
8. För in ledaren tills den tredje markeringen når sprutkovlens bakre ände. Införing av "J"-spetsen kan kräva en försiktig, roterande rörelse. **Varning:** Klipp ej av ledaren för att förkorta den. Dra aldrig tillbaka ledaren mot nälens fasning för att minska risken för skada eller brott på fjäderträdsledaren.
 9. Håll fjäderträdsledaren på plats och avlägsna införarnälen och Arrow Raulerson-sprutan (eller katetern). **Viktigt:** Håll hela tiden ett stadigt grepp om fjäderträdsledaren. Använd centimetermarkeringarna på fjäderträdsledaren för att justera kvarkateterns längd i enlighet med lämpligt djup för kvarkataterns placering.
 10. Utvrida punktionsstället med en skalpell. Se till att egggen riktas bort ifrån fjäderträdsledaren. **Viktigt:** Skär ej av trädledaren. Använd en vävnadsdilatator för att utvidga efter behov. **Varning:** Lämna aldrig en vävnadsdilatator på plats som en kvarkateter för att minska risken för kärlväggsporation.
 11. Trä spetsen på den flerkanaliga katetern över fjäderträdsledaren. Tillräckligt mycket av ledaren måste finnas kvar utanför kateterfattningen för att bibehålla ett stadigt grepp om fjäderträdsledaren. Fatta tag nära huden och för in katetern i venen med en lätt vriderörelse.
 12. Använd centimetermarkeringarna på katetern som referenspunkter och för fram katetern till dess slutliga kvarliggande position. Alla centimetermarkeringar anger avståndet från kateterspetsen. Markeringssangivelserna är följande: (1) numeriska: 5, 15, 25 osv; (2) streck: varje streck betecknar intervaller på 10 cm, ett streck indikerar 10 cm, två streck indikerar 20 cm osv.; (3) varje punkt betecknar ett interval på 1 cm.
 13. Håll katetern på lämpligt djup och avlägsna fjäderträdsledaren. Den Arrow-kateter som medföljer denna produkt är konstruerad för att fritt kunna passera över fjäderträdsledaren. Om motstånd avkänns vid avlägsnandet av fjäderträdsledaren efter det att katetern har placerats, kan ledaren vara snodd om kateterspetsen i kärlet (se Figur 9).
- I sådana fall kan tillbakadragande av fjäderträdsledaren resultera i en alltför stor påfästning så att trädledaren brister. Vid motstånd dras katetern cirka 2 till 3 cm bakåt i relation till fjäderträdsledaren. Gör därefter ett nytt försök att avlägsna fjäderträdsledaren. Om motstånd fortfarande avkänns måste ledaren och katetern avlägsnas samtidigt. **Varning:** Även om risken för att fjäderträdsledaren skall brista är ytterst liten, bör läkaren vara medveten om att brott kan förekomma om alltför mycket kraft anbringas på tråden.
14. Kontrollera att hela fjäderträdsledaren är oskadad vid avlägsnandet.
 15. 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. Oanvänt(a) port(ar)

kan ”läsas” med injektionslock enligt normal sjukhusrutin. Nyp-/skjutklämmor finns placerade på förlängningsslängarna för att blockera flödet genom varje lumen vid byte av slang eller injektionslock. **Viktigt:** För att minimerar risken för att förlängningsslängar skadas av onödigt hårt tryck måste varje klämma öppnas före infusion genom ifrågavarande lumen.

16. Fäst och sätt på förband på katatern temporärt.
17. Bekräfta kateterspetsens placering med hjälp av bröströntgen omedelbart efter införandet. **Viktigt:** Röntgenundersökningen måste utvisa att katatern befinner sig på höger sida av mediastinum i den övre hälvenen med den distala änden på katatern parallellt med vena cava-vägen och den distala spetsen placerad ovanför antingen den azygotiska venen eller kölen på luftstruppen, beroende på vilken som syns bäst. Om kateterspetsen ligger i fel position måste den omplaceras och en ny kontroll utföras.
18. Säkra katatern på patienten. Använd den triangelformade fôrgreningsfattningen med inbyggda vridbara suturvingar som primärt suturställe. **Viktigt:** *Suturera ej direkt på katatern ytter omkrets för att minska risken för att klippa av eller skada katatern eller att hämma flödet i den.*
19. Sätt på lämpligt förband enligt sjukhusets rutiner. **Viktigt:** *Sköt om insticksstället genom regelbundet och noggrant byte av förband med aseptisk metod.*
20. Anteckna i patientens journal hur långt kvarkatatern befinner sig utanför insticksstället enligt centimetermarkeringarna på katatern där den inträder i huden. Inspektera regelbundet för att kontrollera att katatern ej har flyttats.

Procedur för kateterbyte:

1. Använd steril teknik.
2. Följ sjukhusets rutiner. Vi rekommenderar ej att katatern skärs av på grund av risk för kateterembolisering.

Avlägsnande av katatern:

1. **Viktigt:** Placera patienten i ryggläge.
2. Ta bort förband. **Viktigt:** För att hålla nere risken för att katatern skall bli avklippt får sax inte användas för att ta bort förband.
3. **Varning:** Om den centrala venen utsätts för atmosfärtryck kan detta medföra att luft tränger in i det centrala vensystemet. Avlägsna sutur (eller suturer) från det primära suturområdet. Var försiktig så att katatern ej skärs av. 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 kateten tills den helt tillsluts, måste ett ocklusiivt bandage lämnas på plats under minst 24-72 timmar beroende på hur länge skyddshylsan var kvarliggande.^{17,27,29,33}
4. Vid avlägsnandet skall katatern noggrant inspekteras för att kontrollera att hela längden avlägsnats.
5. Anteckna avlägsnandet i journalen.

Arrow International, Inc. rekommenderar att användaren studerar referenslitteraturen.

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

SV



ARROW

ARROW^gard Antimikrobiel Yüzeysi Büyüklükleri Çoklu Lümen Santral Venöz Kateterizasyon Ürünü

Güvenlik ve Etkinlik Hususları:

Ambalaj daha önce açılmış veya hasarlısa kullanmayın. **Uyarı:** Kullanmadan 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 bileşenini insersiyon, kullanım veya çıkarma sırasında modifiye etmeyin.

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

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

Kardiyak Tamponad:

Birçok yazar kalıcı kateterlerin sağ atriyuma yerleştirilmesinin kardiyak perforasyon ve tamponada neden olabilecek tehlikeli bir uygulama^{2,3,4,7,9,22,28} olduğunu belgelendirmiştir.^{2,3,4,7,22,28} Perikardiyal effüzyona sekonder kardiyak tamponad nadir olsa da bununla ilişkili yüksek bir mortalite oranı vardır.³⁰ Santral venöz kateterler yerleştirilen uygulayıcılar kateteri hasta cüsesine göre çok fazla ilerletmeden bu ölümcül olabilecek komplikasyondan haberدار olmalıdır.

Hicbir belirli yol veya kateter tipi bu ölümcül olabilecek komplikasyondan muaf değildir.²⁸ Kalıcı kateterin ucunun fili pozisyonu insersiyon sonrasında röntgenle doğrulanmalıdır.^{2,3,7,22,28,31} Santral venöz kateterler superior vena cava'ya^{2,3,4,7,9,22,34} sağ atriyuma bileskesinin üstünde ve damar duvarına^{5,34} paralel olarak 1 ve distal uç hangisi daha iyi görüntülenir veya ağızos veninin veya trakeanın karınası üzerinde bir seviyede konumlandırılacak olarak yerleştirilmelidir.

Santral venöz kateterler sağ atriyuma nörocerrahi sırasında hava embolisi aspirasyonu gibi nispeten kısa süreli özel işlemler için spesifik olarak gereklidir ve yerleştirilmelidir. Bu tür işlemler yine de riske yatkındır ve yakından izlenmesi ve kontrol edilmesi gereklidir.

ARROW^gard Antimikrobiel Yüzeysi: Arrow antimikrobiel kateter, Blue FlexTip[®] standart poliüretan kateterimiz artı bir diş antimikrobiel yüzey muamelesinden oluşur. 7 Fr. tü'lümenli ARROW^gard kateter ile ilişkili önemli antimikrobiel aktivite şu şekillerde gösterilmiştir:

- Arrow kateteriley ilişkili önemli antimikrobiel aktivite şu organizmalara karşı inhibisyon zonu boyutahillileri kullanılarak gösterilmiştir:²³

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus epidermidis

Staphylococcus aureus

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

- Arrow kateteri üzerinde mikrobiel üremenin kontakt inhibisyonu nosokomial enfeksiyonlarla sıklıkla ilişkili organizmalara karşı gösterilmiştir; yani *Staphylococcus epidermidis* ve *Staphylococcus aureus*.²³

• Kateter kullanımı ve yerleştirilmesi sırasında yüzeyde antimikrobiel aktivite sınırlı hayvan çalışmalarında *in situ* olarak 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 insersiyonu yapılan prospektif randomize bir klinik çalışma antimikrobiel kateterlerin kontrol kateterlerle göre kolonizasyon açısından %50 daha az olasılık ($p=0,003$) gösterdiğini ve kateterle ilişkili bakteriyemi olusuruma açısından %80 daha az risk gösterdiğini ($p=0,02$) göstermiştir.²¹

• Arrow antimikrobiel kateterleri antibakteriyel aktiviteyi *Staphylococcus aureus* ve *Escherichia coli*'ye karşı sağlanarak implantasyondan sonra 10 günde inhibisyon zonları 4-10 mm olacak şekilde devam ettiğmiştir.²³

• 158 hastada 403 kateter (195 kontrol kateteri ve 208 antimikrobiel kateter) için tam veriler elde edilmiştir. Sistemik antibiyotik tedavi alan hastalarдан çıkarılan kontrol kateterleri zaman zaman kateterlerin yerinde kalma zamanya ilişkisiz olan düşük düzelyeli yüzey aktivitesi gösterilmiştir (ortalama inhibisyon zonu \pm SD, 1,7 mm \pm 2,8 mm); aksine antimikrobiel kateterler uzun süre *in situ* kaldıkları sonra azalacak ve homojen şekilde rezidüel yüzey aktivitesi (ortalama inhibisyon zonu 5,4 \pm 2,2 mm; $P < 0,002$) gösterilmiştir. 15 gün kadar uzun süreler içinde kalmış antimikrobiel kateterlerle antimikrobiel aktivite görülmüştür.²¹

• Arrow antimikrobiel kateterleri su mikropola karşı *in vitro* olarak büyük inhibisyon zonları oluşturmuştur (aralık 10-18 mm):

Metisilin dirençli *Staphylococcus aureus*

Gentamisin/metisilin dirençli *Staphylococcus aureus*

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis

Escherichia coli

Pseudomonas aeruginosa

Klebsiella pneumoniae

Candida albicans

7 gün implantasyondan sonra kateterler *Staphylococcus aureus* a karşı 6-7 mm inhibisyon zonlarını devam ettiğmiştir.¹³

• ARROW^gard antimikrobiel yüzey kateterleri subkutan segmentlerinde *Staphylococcus epidermidis*'e (10⁶ bakteriyel konsantrasyon) karşı antibakteriyel aktivite kateterlerin kardiyak cerrahi hastalara (hem iki hem tü'lümenli kateterler) yerleştirilmesinden sonra en az 120 saat ve bazen 520 saat kadar devam etmiştir. Inhibisyon bölgesi zonu 7 Fr. tü'lümenli kateterlerle 500 saatte 2,5 ile 10 mm arasında değişmiştir.¹

Antimikrobiel yüzeydeki toplam gümüş sulfadiazin ve klorheksidin miktarı kateterden tek bir doz olarak serbest kalsa bulunacak gümüş, sulfadiazin ve klorheksidin kan düzeyleri bu bileşenlerin belirlenmiş güvenli dozlarında mukoz membranlar ve cilt yoluyla uygulanmasından sonra bulunan kan düzeylerinden daha düşük olurdu.¹¹

Gümüş sulfadiazin ve klorheksidin şeklindeki iki ajana antimikrobiel yüzeye hastaların olası maruz kalması bu bileşenlerin yanık yaralarında, cilt yaralarında veya bir mukozal irigasyon olarak kullanıldığında karşılaşıldan önemli ölçüde düşüktür.¹¹

Bu antimikrobiel yüzeyin klinik kullanımıyla ilişkili olarak kateterlerin hassasiyet durumunu bilmeden sülfonamidlere hassas hastalara yerleştirilmiş olmalarına rağmen toksikolojik tabiatlı herhangi bir advers etki gözlemlenmemiştir.¹¹ Ancak ARROWgård Blue antimikrobiel kateterin Japonya ve Birleşik Krallık'ta sınırlı sayıda hasta'da şiddetli anafilaktik reaksiyonlara neden olduğu bildirilmiştir (ilk vaka Mayıs 1996'da bildirilmiştir). Ek bilgi için Kontrendikasyonlar kısımına bakınız.

Kullanma Endikasyonları:

Büyük açıklıklı çoklu lumen kateter hızlı sıvı uygulama için santral dolama venöz erişimi mümkün kılınır. Jügüler, subklavyen veya femoral venlere yerleştirilebilir.

ARROWgård antimikrobiel yüzeyin kateterle ilişkili enfeksiyonlara karşı koruma sağlama amaçlanmıştır. Kateterin mevcut enfeksiyonları için bir tedavi olarak kullanılmıştır. Kateterin yerini almış amaçlanmıştır. Bir klinik çalışma kateterin antimikrobiel özelliklerinin total parenteral beslenme uygulamak için kullanıldığında etkili olmayacağına işaret etmektedir.⁶

Kontrendikasyonlar:

ARROWgård Blue antimikrobiel kateter klorheksidin, gümüş sülfađazin ve/veya silfă ilaçlarına karşı aşırı hassasiyeti olduğu bilinen hastalarda kontrendikedir. ARROWgård Blue antimikrobiel kateterin Japonya ve Birleşik Krallık'ta sınırlı sayıda hasta'da şiddetli anafilaktik reaksiyonlara neden olduğu bildirilmiştir (ilk vaka Mayıs 1996'da bildirilmiştir). Amerika Birleşik Devletleri'nde bildirilen aşırı duyarlılık vakası yoktur. 1990 yılında çıkışmasından Ekim 1999'a kadar dünya çapında 20 olası aşırı duyarlılık vakası bildirilmiştir ve bunların 17'si Japonya'da yaşanan Japon kökenli bireylerde olmuştur. Literatür Japon kökenli bireylerin topikal klorheksidin uygulanması sonrasında benzer anafilaktik reaksiyonlar geçirdiğini göstermektedir.^{12,14,19,20,25,26,32,35} Kateter yerleştirmeleri sonra advers reaksiyonlar oluşursa kateteri hemen çıkarın.

Özel Hasta Popülasyonları:

Hamile kadınlar,²⁴ pediyatrik veya neonatal hastalar ve bilinen sülfonamid aşırı duyarlılığı, eritema multiforme ve Stevens-Johnson sendromu bulunan hastalarda bu türün kontrolü çalışmalar yapılmamıştır.¹¹ Bu kateterin kullanımının faydaları herhangi bir olası riske karşı değerlendirilmelidir.

Uyarılar ve Önlemler:

1. **Uyarı:** Steril, Tek kullanım: Tekrar kullanmayın, tekrar işleme koymayın veya tekrar sterilize etmeyin. Cihazın tekrar kullanılması ölüme neden olabilecekti yaralanma ve/veya enfeksiyon riski potansiyeli oluşturur.
2. **Uyarı:** Kateteri sağ atriyum veya sağ ventriküle yerleştirmeyin ve buralarda kalmasına izin vermeyin. Santral ven kateterleri kateterin distal ucu superior vena cava'nın (SVC) içinde ve SVC ile sağ atriyum bileskesinin üzerinde yer alıp damar duvarına paralel olarak uzanacak şekilde konumlandırılmalıdır. Femoral ven yaklaşımlı için kateter damar içine kateter ucu damar duvarına paralel uzanacak ve sağ atriyuma girmeyecek şekilde iletilemelidir.
3. **Uyarı:** Uygulayıcılar santral ven kateterleriyle ilişkili olarak damar duvarı, atriyum veya ventriküller perforeşyonunu sekonder kardiyak tamponad, pleural ve mediastinal yaralanmalar, hava embolisi, kateter embolisi, duktus torasikus laserasyonu, bakteriyemi, septisemi, tromboz, istemeden arteriyel ponksiyon, sinir hasarı, hematom, kanama, ve disritmiler gibi komplikasyonların farkında olmalıdır.
4. **Uyarı:** Kılavuz tel veya kateterleri çıkarırken aşırı güz uygulamayın. Geri çekme kolayca yapılmamıysa bir göğüs filmi çekilmeli ve ek konsültasyon istenmelidir.
5. **Uyarı:** Uygulayıcı büyük açıklıklı kateterlerle ilişkili olası hava embolisisi/kanamadan haberدار olmalıdır. Açık iğneler veya kateterleri santral venöz ponksiyon bölgesinde bırakmayın. Ayrılma risklerini minimuma indirmek üzere bu cihaza sadece güvenli bir şekilde sıkıştırılmış Luer Lock bağlantıları kullanılmahdır. Uzatma hatlarının kateterin büyük lümenleri nedeniyle kullanılmadığında daima klempli tutulması önerilir. Hava embolisisi/kanamaya karşı koruma açısından tüm kateter bakımı için hastane protokolünü izleyin.
6. **Uyarı:** Kılavuz telin sağ kalbe geçirilmesi disritmiler, sağ alağı¹⁰ ve damar duvarı, atriyum veya ventriküller perforeşyonuna neden olabilir.
7. **Uyarı:** HIV (İnsan İmmünyetmezlik Virüsü) veya kanla taşınan diğer patojenlere maruz kalma riski nedeniyle sağlık bakım çalışanları tüm hastaların bakımı sırasında evrensel kan ve vücut sıvısı önemlerini rutin olarak kullanmalıdır.
8. **Önlem:** Büyük açıklıklı kateterin gövdesini klemplemeyein. Sadece uzatma hatlarını klempleyin ve sadece sağlanan klempleri kullanın. Uzatma hatlarını klemplemek için asla tırtıklı forseps kullanmayın.
9. **Önlem:** Kalıcı kateterler istenen akış hızı, pansumanın sağlığı, doğru kateter pozisyonu ve güvenli Luer Lock bağlantılarından远离 ettiğinde rutin olarak incelemelidir. Kateter pozisyonundan değişip değişmediğini tanımlamak için santimetre işaretlerini kullanın.
10. **Önlem:** Kateter ucunun kalbe girmedğini veya artıktır damar duvarına paralel bulunmadığını sadece kateter yerleştirmenin röntgenin incelemesi doğrulayabilir. Kateter pozisyonu değiştiğinde hemen kateter ucu pozisyonunu doğrulamak için göğüs röntgeni incelemesi yapın.
11. **Önlem:** Kan örneği almak için solüsyonların infüzyonla uygulandığı kalan portu/portları geçici olarak kapatın.
12. **Önlem:** Alkol ve aseton, poliüretan materyallerin yapısını zayıflatır. Hazırlık spreyleri ve mendillerinin içindeleri aseton ve alkol içeriği açısından kontrol edin.
- Aseton:** Kateter yüzeyinde aseton kullanmayın. Aseton cilde uygulanabilir ama pansuman uygulanmadan önce tamamen kurumasını beklenmelidir.
- Alkol:** Kateter yüzeyini alcole batırmayın veya kateteri tekrar aşmak için alkol kullanmayın. Yüksek konsantrasyonda alkol içeren ilaçlar uygularken dikkatli olunmalıdır. Pansuman uygulanmadan önce daima alkolün tamamen kurumasını bekleyin.
13. **Önlem:** Kateter insersyon bölgesinde kullanılan bazı dezenfektanlar kateter materyaline saldırlabilen solventler içerir. Pansuman uygulanmadan önce insersyon bölgesinin kuru olmasını sağlayın.
14. **Önlem:** Tikali bir kateteri yıkamak veya piştiyi gidermek üzere 10 ml altında bir şırınga kullanılmış intraluminal sızıntı veya kateter rüptürüne neden olabilir.⁸

Önerilen Bir İşlem:

Steril teknik kullanın.

1. **Önlem:** Hava embolisini riskini azaltmak üzere tolere edildiği şekilde hastayı hafif Trendelenburg pozisyonuna koyn. Femoral yaklaşım kullanılırsa hastayı sırt üstü pozisyonuna koyn.
2. Ponksiyon bölgesini gerektiği şekilde hazırlayın ve örtün.
3. İstenen iğneyle (25 G veya 22 G iğne) cilte bir kabarıklik oluşturun. Sağlandı ği kitlerde iğnelerin atılması için bir SharpsAway atma kabi kullanılır. İğneleri kullanmadan sonra köpük içine itin. İşlem tamamlandığında tüm kabi atın.
- Önlem:** İğneleri atma kabına yerleştirildikten sonra tekrar kullanmayın. İğnenin ucuna partikül madde yapışabilir.

- Kateteri insersiyon için her lümenden sıvı geçirerek ve enjeksiyon kapaklılarını uygun uzatma hatlarına takmak veya klempleme yoluya hazırlayın. Distal uzatma hattını kılavuz tel geçmesi için kapaksız olarak bırakın. **Uyarı: Kateteri uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin.**
- Arrow UserGard İngesiz Enjeksiyon Göbeği (sağlandırdığında)**
- Kullanma Talimatı:**
- UserGard göbeğini Luer ucunu şiringaya takın.
 - Enjeksiyon bölgesini standart hastane protokolüne göre alkol veya betadinle hazırlayın.
 - Kırmızı toz kapağı çkarın.
 - UserGard göbeğini enjeksiyon bölgesine bastırın ve pin üzerine kilitlemek için çevirin (bakınız Şekil 2).
 - Gerektiği şekilde sıvı enjekte edin veya çekin.
 - UserGard göbeğini enjeksiyon bölgesinden çıkarın ve atın. **Uyarı: Olası hava emboli riskini minimuma indirmek için UserGard göbeğini enjeksiyon bölgesinde takılı olarak bırakmayın.** Sadece tek kullanımlıktır.
- İntroduser iğneyi ven içine takılı Arrow Raulerson Şiringası ile yerleştirin ve aspirasyon yapın. (Daha büyük bir introduser iğne kullanılırsa damar önceden 22 G yer bulucu iğne ve şiringayla bulunabilir.) Yer bulucu iğneyi çkarın.
- Alternatif Teknik:**
- Kateter/iğne introduser iğneye bir alternatif olarak standart şekilde kullanılabilir. Kateter/iğne kullanılırsa Arrow Raulerson Şiringası standart bir şirnaga olarak çalışır ama yaylı kılavuz teli geçirmez. İğne çıkarıldığında sonra venöz kanın serbestçe aktığı görülmeyeceğinden kateteri takın ve iyi venöz kan akışı elde edilinceye kadar aspirasyon yapın. **Önlem: Aspire edilen kanın rengi venöz erişim açısından her zaman iyi bir göstergede değildir.¹⁶ İğneyi tekrar introduser katetere yerleştirmeyin.**
- İstemeden arteriel yerleştirme potansiyeli nedeniyle venöz erişimi doğrulamak üzere aşağıdaki tekniklerden biri kullanılmalıdır. İçinden sıvı geçirilmiş künit üçlü transdüsksiyon probunu pistonon arkasına ve Arrow Raulerson Şiringası valfleri içinden yerleştirin. Kalibre edilmiş basınç transdüsksiyonu elde edilen bir dalgafормu yoluyla santral venöz yerleştirmeyi izleyin. Transdüsksiyon probunu çıkarın (bakınız Şekil 3).
- Alternatif Teknik:**
- Hemodinamik izleme ekipmanı bir santral venöz dalgaformu transdüsksiyonuna izin vermek üzere mevcut değilse pulsatil akış transdüsksiyon probunu şiringa valf sistemiğini açmak için kullanılarak veya şiringayı iğneden ayırarak kontrol edin. Pulsatil akış genellikle istenmedik arter ponksiyonuna işaret eder.
- İki parçalı Arrow Advance kullanarak yaylı kılavuz teli şiringa içinden ven içine iletletin. **Uyarı: Yaylı kılavuz tel yerindeyken aspirasyon şiringaya hava girmesine neden olur.** **Önlem: Şiringa kapaklıdan kan sızması riskini minimuma indirmek üzere yaylı kılavuz tel yerindeyken kan tekrar infüzyonu yapmayın.**
- İki Parçalı Arrow Advance Talimatı:**
- Başparmağınızı kollaranarak "J" kısmını yaylı kılavuz teli Advance içine geri çekerek düzleştirin (bakınız Şekil 4, 5).
- Uç düzleştirildiğinde yaylı kılavuz tel insersiyona hazırlanır. Kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretleri "J" ucunu referans alır. Bir bant 10 cm, iki bant 20 cm ve üç bant 30 cm anlamlıca olur.
- Yaylı Kılavuz Telin Yerleştirilmesi:**
- Arrow Advance ucunu "J" kısmını geri çekilmiş olarak Arrow Raulerson Şiringa pistonu arasındaki delik içine yerleştirin (bakınız Şekil 6).
 - Yaylı kılavuz teli şiringa içine şiringa valflerinden geçinceye kadar yaklaşık 10 cm iletletin (bakınız Şekil 7).
- Başparmağınızı kaldırın ve Arrow Advance kısmını şiringadan yaklaşık 4-8 cm uzaga çekin. Başparmağı Arrow Advance üzerine indirin ve yaylı kılavuz teli sıkıca tutarken tibbi şiringa haznesine yaylı kılavuz teli daha ileri iletletmek üzere bastırın. Yaylı kılavuz tel istenen derinlige erişinceye kadar devam edin (bakınız Şekil 8).
- Alternatif Teknik:**
- Basit bir düzleştirme tüpü tercih edilirse Arrow Advance düzleştirme tüpü kismı üniteyen ayrılp ayrı kullanılabilir. Arrow Advance ucu veya düzleştirme tüpünü mavi Arrow Advance üsteinde ayırmak. Yaylı kılavuz teliin "J" ucunu kullanılıyorsa plastik tüpü düzeltmek üzere "J" üzerinden kaydırarak insersiyona hazırlayın. Yaylı kılavuz tel sonra istenen derinlige kadar rutin şekilde iletletilmelidir.
- Kılavuz teli üçlü bant işareteti şiringa pistonunun arkasına erişinceye kadar iletletin. "J" uc iletletme hafif rotasyon hareketi gereklidir. **Uyarı: Yaylı kılavuz teli uzunluğunu değiştirmek üzere kesmeyin. Yaylı kılavuz teli igeninin eğimi kusursuzca yaylı kılavuz teliin kesilmesi ve zarar görmesi olasılığı riskini en aza indirmek üzere çekmeyin.**
 - Yaylı kılavuz teli yerinde tutun ve introduser iğneyi ve Arrow Raulerson Şiringasını (veya kateteri) çıkarın. **Önlem: Yaylı kılavuz teli daima sıkıcı tutun.** Yaylı kılavuz tel üzerindeki santimetre işaretlerini içindeki uzunluğu istenen kalıcı kateter yerleştirme işaretliğine göre ayarlamak için kullanın.
 - Kütanöz ponksiyon bölgeğini bıstürimin kesici ucu yaylı kılavuz telden uzaga doğru konumlandırılmış olarak bütünlük. **Önlem: Kılavuz teli kesmeyin.** Böylece gerektiği şekilde bütütmek için doku dilatörünü kullanın. **Uyarı: Olası damar duvarı perforasyonunu en aza indirmek için doku dilatörü kalkın bir kateter olarak yerinde bırakmayın.**
 - Çoklu lümen kateterin ucunu yaylı kılavuz tel üzerinden geçirin. Kateterin göbek kısmında kılavuz teli sıkıca tutmaya yetecek kılavuz telin uzunluğu açıkta kalmalıdır. Cilde yakın tutarken kateteri ven içine hafif çevirir harekete iletletin.
 - Kateterdeki santimetre işaretlerini konumlandırma referans nokaları olarak kullanılarak kateteri son kalıcı pozisyonaya iletletin. Tüm santimetre işaretleri kateter ucunu referans olarak alır. İşaretlemi simboleksi söyledi: (1) sayısal: 5, 15, 25, vs.; (2) bantlar: her bant 10 cm aralıkları gösterir ve bir bant 10 cm, iki bant 20 cm, vs. gösterir; (3) her nokta 1 cm aralık gösterir.
 - Kateterin istenen derinlikte tutun ve yaylı kılavuz teli çıkarın. Bu türünde sağlanan Arrow kateteri yaylı kılavuz teli üzerinden serbestçe geçebileceğin şekilde tasarlanmıştır. Yaylı kılavuz teli kateter yerleştirmesinden sonra çıkarırken dirençle karşılaşılırsa yaylı tel damar içinde kateter ucu etrafında bükülmüş olabilir (bakınız Şekil 9).
 - Bu durumda yaylı kılavuz teli geri çekmek gereksiz güç uygulanmasına neden olabilir ve yaylı kılavuz teliin kırılmasına yol açabilir. Dirençle karşılaşılırsa kateteri yaylı kılavuz teliye yaklaşık 2-3 cm geri çekin ve yaylı kılavuz teli çıkarmaya çalışın. Yine dirençle karşılaşılırsa yaylı kılavuz teli ve kateterini birlikte çıkarın. **Uyarı: Yaylı kılavuz tel arızası insidansı çok düşük olsa da uygulayıcı tele gereksiz güç uygulanırsa kırılma potansiyelinden haberدار olmalıdır.**
 - Tüm yaylı kılavuz teliin çıkarıldığında sağlam olduğunu doğrulayın.
 - Lümen yerleştirmeyi her uzatma hattına bir şiringa takip venöz kanın serbestçe aktığı izlenene kadar aspire ederek kontrol edin. Tüm uzatma hattaları gerektiği şekilde uygun Luer Lock hattına/hatlarına bağlayın. Kullanılmayan port(lar) standart hastane protokolü kullanılarak enjeksiyon kapağı/kapakları yoluyla "kilitlenebilir". Uzatma hattlarında hat ve enjeksiyon kapağı değişiklikleri sırasında her lümen içinden akış tıkanmak için kıştırma/kayan klempler sağlanmıştır. **Önlem: Aşırı basımdan uzatma hattlarının hasar görmesi riskini minimuma indirmek üzere her klempt o lümen içinden infüzyon yapmadan önce açılmalıdır.**

16. Kateteri geçici olarak sabitleyin ve pansuman yapın.
17. Kateter ucu pozisyonunu yerlesirmeden hemen sonra göğüs filmiyle doğrulayın. **Önlem:** Röntgen filmi kateterin mediastenin sağ tarafında SVC içinde, kateterin distal ucu vena cava duvarına paralel ve distal ucu hangisi daha iyi görüntüleniyorsa azigos veni veya trakeamn karinasının üzerinde bir düzeyede konumlanmış olarak göstermelidir. Kateter ucu yanlış konumlandırmışsa tekrar konumlandırılın tekrar doğrulayın.
18. Kateteri hastaya sabitleyin. Primer sütür bölgesi olarak entegre dönen sütür kanalı üçgen bileşke göbeğini kullanın. **Önlem:** Kateteri kesme veya zarar verme veya kateter akışı engelleme riskini en aza indirmek üzere doğrudan kateterin dış kısmına sütür yerleştirmeyin.
19. Punktasyon bölgесine hastane protokolune göre pansuman uygulayın. **Önlem:** İnsersyon bölgesini aseptik teknik kullanarak düzenli ve dikkatli tekrar pansumanlarla izleyin.
20. Hastanın dosyasına kahci kateter uzunluğunu cilde girdiği yerde kateterdeki santimetre işaretlerine göre yazın. Kateterin hareket etmediğinden emin olmak için sık sık görsel değerlendirme yapılmalıdır.

Kateter Değiştirme İşlemi:

1. Steril teknik kullanın.
2. Hastane protokolune göre ilerleyin. Kateteri kesmek kateter embolisi potansiyeli nedeniyle önerilmez.

Kateter Çıkarma İşlemi:

1. **Önlem:** Hastayı sırt üstü pozisyon'a koyn.
2. Pansumanı çıkarın. **Önlem:** Kateteri kesme riskini en aza indirmek için pansumanı çıkarmak üzere makas kullanmayın.
3. **Uyarı:** Santral venin atmosferik basınca maruz kalması santral venöz sisteme hava girmesine neden olabilir. Sütürü/sütürleri primer sütür bölgesinden çıkarın. Kateteri kesmemeye dikkat edin. Kateteri yavaşça, cilde paralel çekerek çıkarın. Kateter bölgeden çıkarırken örn. VASELINE gazlı bez gibi hava geçirmemen bir pansumanla basınç uygulayın. Kalan kateter kanalı tamamen kapanıncaya kadar bir hava giriş noktası olarak görev gördüğünden oklüziv pansuman kateterin kaldığı süreye bağlı olarak en az 24-72 saat yerinde kalmalıdır.^{17,27,29,33}
4. Kateter çıkarıldktan sonra tüm uzunluğun çıkarıldığından emin olmak üzere inceleyin.
5. Kateterin çıkarıldığında sağlam olduğunu doğrulayın. Çıkarma işlemini belgeleyin.

Arrow International, Inc. kullanımının referans literatüre aşına olmasını önerir.

*Sorularınız varsa veya ek referans bilgisi isterseniz lütfen Arrow International, Inc. ile irtibat kurun.



EN	Caution	Do not reuse	Do not resterilize	Sterilized by ethylene oxide	Do not use if package is damaged	Does not contain natural rubber latex	Consult instructions for use	Manufacturer
FR	Mise en garde	Ne pas réutiliser	Ne pas restériliser	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	Consulter le mode d'emploi	Fabricant
DE	Achtung	Nicht wiederverwenden	Nicht resterilisieren	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist	Enthält keinen Naturkautschuklatex	Gebrauchsanweisung beachten	Hersteller
IT	Attenzione	Non riutilizzare	Non risterilizzare	Sterilizzato con ossido di etilene	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	Non contiene gomma in lattice naturale	Consultare le istruzioni per l'uso	Fabbricante
PL	Przestroga	Nie używać ponownie	Nie sterylizować ponownie	Sterylizowane tlenkiem etylenu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Nie zawiera naturalnego lateksu kaukukowego	Sprawdzić w instrukcji użycia	Wytwarzca
PT	Cuidado	Não reutilizar	Não reesterilizar	Esterilizado por óxido de etileno	Não utilizar se a embalagem estiver danificada	Não contém latex de borracha natural	Consultar as instruções de utilização	Fabricante
RU	Предупреждение	Повторно не использовать	Повторно не стерилизовать	Стерилизован этиленоксидом	Не использовать, если упаковка повреждена	Не содержит натурального латекса	Смотрите инструкции по применению	Изготовитель
SL	Previdnostno obvestilo	Ne uporabiti ponovno	Ne sterilizirati ponovno	Sterilizirano z etilen oksidom	Ne uporabite, če je ovajnina poškodovana	Ne vsebuje kavčuka iz naravnega lateksa	Glejte navodila za uporabo	Proizvajalec
ES	Precución	No reutilizar	No reesterilizar	Esterilizado mediante óxido de etileno	No utilizar si el envase está dañado	No contiene latex de caucho natural	Consulte las instrucciones de uso	Fabricante
SV	Var försiktig	Får inte återanvändas	Får inte omsteriliseras	Steriliseras med etylenoxid	Får inte användas om förpackningen skadats	Innehåller inte naturlig gummitex	Se bruksanvisning	Tillverkare
TR	Dikkat	Tekrar kullanmayın	Tekrar sterilize etmeyin	Etilen oksit ile sterilize edilmişdir	Paket hasarlıysa kullanılmayın	Doğal kauçuk lateks içermez	Kullanma talimatına bakınız	Üretici
								Son kullanma tarihi



0086

EC REP Teleflex Medical
IDA Business and Technology Park
Athlone, Ireland

S-25123-104A (11/11)

INTERNATIONAL

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