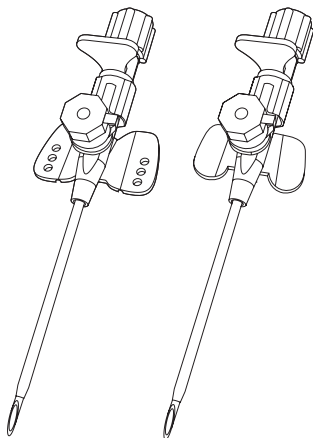


Vasofix® Safety



B | BRAUN

LLDorder 5647 - G 221048

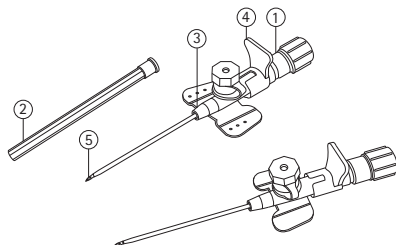
| | | |
|-----------|---|-----------|
| en | I. V. catheter designed to minimize inadvertent needlesticks, made of FEP or PUR, radiopaque. For single use only, with injection port. | 10 |
| de | Venenverweilkanüle, konzipiert zur größtmöglichen Reduzierung unbeabsichtigter Kanülenstiche, aus FEP oder PUR, röntgenfähig. Mit Injektionsventil. | 13 |
| bg | Интравенозен катетър Vasofix® Safety, предназначен за минимизиране на убождания поради невнимание, направен от FEP или PUR, рентгенопозитивен. Само за еднократна употреба, с порт за инжектиране. | 17 |
| cs | Bezpečnostní jehla Vasofix® – I. V. katétr, určený k minimalizaci nechtěných vpichů jehlou. Je vyroben z FEP nebo PUR, radiopákní. Pouze pro jednorázové použití, s injekčním portem. | 20 |
| da | IV-kateter, som er designet til at minimere utilsigtede nålestik, er fremstillet af FEP (fluoreret ethylenpropylen) eller PUR (polyurethan) og er røntgenfast. Kun til engangsbrug, med injektionsport. | 23 |
| el | Μόνιμος ενδοφλέβιος καθετήρας, σχεδιασμένος για την ελαχιστοποίηση των αθελήτων τρυπημάτων της βελόνας, από FEP ή PUR, ακτινοσκοπικός. Μίας μόνο χρήσης, με βαλβίδα έγχυσης. | 27 |
| es | Catéter intravenoso diseñado para reducir al mínimo los pinchazos de aguja involuntarios, de FEP o PUR, radio-opaco, con válvula de inyección. | 30 |
| et | Vasofix® Safety veenisene kateeter on loodud tahmatute FEP-st või PUR-ist valmistatud röntgenkontrastsete nõelte torgete miinimumini viimiseks. Ainult ühekordseks süstimispordiga kasutamiseks. | 34 |
| fi | Laskimokatetri, joka ehkäisee tahattomia neulanpistoja, valmistusmateriaali FEP tai PUR, röntgensäteitä läpäisemätön. Kertakäyttöinen, varustettu injektioportilla. | 37 |
| fr | Cathéter intraveineux conçu pour réduire au minimum le risque de piqûre accidentelle; en FEP ou PUR, radio-opaque. Avec site d'injection. | 41 |
| hr | Intravenski kateter oblikovan da bi se minimalizirali nenamjerni ubodi iglom, izrađen je od FEP-a ili PUR-a i neproziran za rendgenske zrake. Samo za jednokratnu uporabu, s priključkom za injekciju. | 44 |

| | | |
|-----------|---|-----------|
| hu | A véletlen tűszúrás kockázatának csökkentésére szolgáló, FEP vagy PUR alapanyagú, röntgensugár-fogó intravénás katéter. Csak egyszer használatos; injekciós bemenettel felszerelve. | 47 |
| id | Kateter I. V. yang dirancang untuk meminimalkan luka akibat tusukan jarum secara tidak sengaja, terbuat dari FEP atau PUR, radio-opaque. Hanya untuk sekali pakai, dengan port injeksi. | 51 |
| it | Catetere intravenoso progettato per ridurre al minimo il rischio di punture accidentali da ago, realizzato in FEP o PUR, radiopaco. Con valvola di iniezione. | 54 |
| kk | Вазофикс Сейфти. Инъекциялық портымен қауіпсіз кілі катетер. ФЭП-тен және ПУР-дан жасалған, иненің абайсызда қадалып қалу қаупін төмендету үшін жасалған, рентгеноконтрастылы. Бір рет қолдану үшін. Стерилді. Құрамында латекс жоқ. | 58 |
| lt | „Vasofix® Safety“ intraveninis iš FEP arba PUR pagamintas kateteris, skirtas sumažinti neapdairių adatos dūrių pavojų leidžiant kontrastines medžiagas. Tik vienkartiniam naudojimui, su injekcijų jungtimi. | 62 |
| lv | I. V. katetrs, kas izveidots, lai samazinātu netīšu adatas savainojumu radišanas iespējamību; izgatavots no FEP vai PUR, rentģenstaru necaurīdīgs. Tikai vienreizējai lietošanai; ar injekcijas atveri. | 65 |
| nl | I. V. kateter voor het vermijden van onverwachte naaldsteken, gemaakt van FEP of PUR, radiopaak. Voor eenmalig gebruik. Met injectiepoort. | 68 |
| no | I. Venekateter laget for forebygging av feilaktige nålestikk, laget av FEP eller PUR, røntgentett. Kun for engangsbruk, med injeksjonsinnngang. | 72 |
| pl | Cewnik dożylny przeznaczony do zmniejszenia liczby niezamierzonych ukłuć igłą, wykonany z FEP lub PUR, radioceniujący. Wyłącznie do jednorazowego użytku wraz z portem iniekcijnym. | 75 |
| pt | Cateter E.V. com sistema de segurança passivo para minimizar o risco de picadas acidentais; em teflon ou poliuretano radiopaco com válvula de injeção. | 78 |
| ro | Cateter periferic intravenos, pentru reducerea punctțiilor neintenționate, fabricat din FEP, radio-opac. De unică utilizare, cu portinject. | 82 |

| | | |
|-----------|--|------------|
| ru | Вазофикс Сэйфти. Безопасный внутривенный катетер с инъекционным портом, разработанный для снижения случайного укола иглой, изготовлен из ФЭП или ПУР, рентгеноконтрастный. Для одноразового использования. Не содержит латекс. | 85 |
| sk | Katéter Vasofix® Safety – Intravenózný katéter určený na redukciu náhodných pichnutí ihlou vyrobený z materiálov FEP alebo PUR. Neprepúšťa žiarenie. Len na jedno použitie, s injekčným portom. | 89 |
| sl | Kateter Vasofix® Safety – I. V., izdelan za zmanjšanje nenamernih vbodov z iglo, iz FEP ali PUR, radioneprepusten. Samo za enkratno uporabo, z injekcijskim vhodom. | 92 |
| sr | Intravenski kateter konstruisan tako da svodi na minimum slučajne ubode iglom, izrađen od FEP-a ili PUR-a, radioneoprovodan. Samo za jendokratnu upotrebu, sa injekcionim portom. | 96 |
| sv | IV-kateter avsedd att minimera oavsiktliga nålstick, tillverkad av FEP eller PUR, röntgentät. Endast för engångsbruk, med injektionsport. | 99 |
| tr | İstenmeyen iğne batma yaralanmalarını en aza indirmek üzere tasarlanmış FEP veya PUR'dan imal edilmiş, radyopak, enjeksiyon portlu, tek kullanımlık I.V. kanül. | 102 |
| uk | Катетер внутрішньовений, розроблений для мінімізації ризику випадкового уколу голкою; виготовлений з ФЕП або ПУР; рентгеноконтрастний. Лише для одноразового застосування, з ін'єкційним портом. | 105 |
| vi | Catheter I.V. được thiết kế nhằm giảm thiểu nguy cơ vô tình bị tổn thương do mũi kim, làm bằng FEP (Fluorinated ethylene propylene) hoặc PUR (Polyurethane), không thấm xạ. Chỉ sử dụng một lần, với cổng tiêm. | 109 |
| zh | 安全型带加药壶静脉留置针。设计的安全型静脉留置针可减少意外针刺伤，由FEP或PUR制成，具有射线不透性的，仅供一次性使用，带药壶。 | 112 |

en Fig. 1: Before needle removal
de Abb. 1: Vor dem Entfernen der Kanüle
bg Фиг. 1: Преди изваждане на иглата
cs Obr. 1: Před vytažením jehly
da Fig. 1: Inden fjernelse af kanylen
el Σχ. 1: Πριν από την αφαίρεση της βελόνας
es Fig. 1: antes de la extracción de la aguja
et Joon. 1: Enne nõela eemaldamist
fi Kuva 1: Ennen neulan poistamista
fr Fig. 1: Avant le retrait de l'aiguille
hr Slika 1: prije vađenja igle
hu 1. ábra: A tű eltávolítása előtt
id Gbr. 1: Sebelum jarum dilepaskan
it Fig. 1: Prima della rimozione dell'ago
kk 1-сурет: иһені алмай тұрып
lt 1 pav.: prieš nuimant adatą
lv 1. att. Pirms adatas noņemšanas
nl Afb. 1: Voor verwijderen van de naald
no Fig. 1: Før fjerning av nål
pl Ryc. 1: Przed wyjęciem igły
pt Fig. 1: Antes da remoção da agulha
ro Fig. 1: înainte de scoaterea acului
ru Рис. 1. До извлечения иглы
sk Obr. 1: Pred vytiahnutím ihly

sl Slika 1: Pred odstranitvijo igle
sr Sl. 1: Pre uklanjanja igle
sv Fig. 1: Innan nålen tas bort
tr Şek. 1: İğneyi çıkarmadan önce
uk Мал. 1: Перед видаленням голки
vi Hình 1: Trước khi tháo kim
zh 图 1: 撤出针芯之前

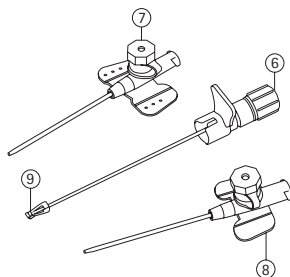


en ① Flashback Chamber, ② Protective Guard, ③ Catheter Hub, ④ Grip Plate, ⑤ Needle Bevel, ⑥ Closing Cone, ⑦ Injection Port, ⑧ Fixation Wings, ⑨ Passive Safety Shield
de ① Blutrückflusskammer, ② Schutzkappe, ③ Katheteransatz, ④ Griffplatte, ⑤ Kanülenschliff, ⑥ Verschlusskonus, ⑦ Injektionsport, ⑧ Fixierflügel, ⑨ Passiver Sicherheitsmechanismus
bg ① Камера за аспирация, ② Предпазител, ③ Катетърно съединение, ④ Пластина за захващане, ⑤ Скосяване на иглата, ⑥ Затварящ конус, ⑦ Инжекционен порт, ⑧ Стабилизиращи крила, ⑨ Пасивен предпазен механизъм

cs ① Komůrka zpětného toku krve, ② Ochranný kryt, ③ Konec katétru, ④ Uchopovací destička, ⑤ Hrot jehly, ⑥ Kužel uzávěru, ⑦ Injekční port, ⑧ Fixační křídélka, ⑨ Pasivní bezpečnostní kryt
da ① Flashback-kammer, ② Beskyttelseskappe, ③ Katettermuffe, ④ Gribplade, ⑤ Skræpspids, ⑥ Lukkekegle, ⑦ Injektionsport, ⑧ Fikseringsvinger, ⑨ Passivt sikkerhedsskjold
el ① Θάλαμος επιστροφής, ② Προστατευτικό κάλυμμα, ③ Πλήμνη καθετήρα, ④ Υποδοχή λαβής, ⑤ Λοξοτομή βελόνας, ⑥ Κώνος ασφαλείας, ⑦ Θύρα έγχυσης, ⑧ Πτερύγια στερέωσης, ⑨ Προστατευτικός μηχανισμός παθητικής ασφαλείας

en Fig. 2: After needle removal
de Abb. 2: Nach dem Entfernen der Kanüle
bg Фиг. 2: След изваждане на иглата
cs Obr. 2: Po vytažení jehly
da Fig. 2: Efter fjernelse af någlen
el Σχ. 2: Μετά την αφαίρεση της βελόνας
es Fig. 2: después de la extracción de la aguja
et Joon. 2: Pärast nõela eemaldamist
fi Kuva 2: Neulan poistamisen jälkeen
fr Fig. 2 : Après le retrait de l'aiguille
hr Slika 2: nakon vađenja igle
hu 2. ábra: A tű eltávolítása után
id Gbr. 2: Setelah jarum dilepaskan
it Fig. 2: Dopo la rimozione dell'ago
kk 2-сурет: игоны алганнан кейін
lt 2 pav.: nuėmus adatą
lv 2. att. Pēc adatas noņemšanas
nl Afb. 2: Na verwijderen van de naald
no Fig. 2: Etter fjerning av nål
pl Ryc. 2: Po wyjęciu igły
pt Fig. 2: Após a remoção da agulha
ro Fig. 2: după scoaterea acului
ru Рис. 2. После извлечения иглы
sk Obr. 2: Po vytiahnutí ihly

sl Slika 2: Po odstranitvi igle
sr Sl. 2: Posle uklanjanja igle
sv Fig. 2: Nålen borttagen
tr Şek. 2: İğneyi çıkardıktan sonra
uk Мал. 2: Після видалення голки
vi Hình 2: Sau khi tháo kim
zh 图 2: 撤出针芯之后



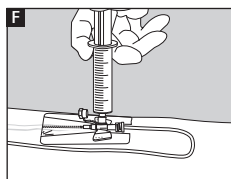
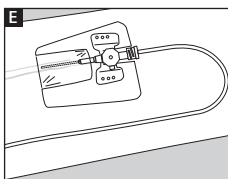
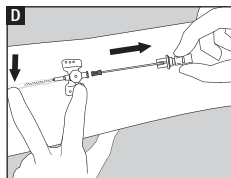
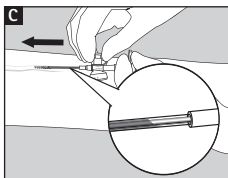
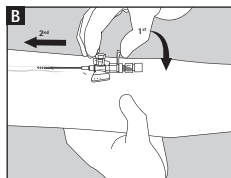
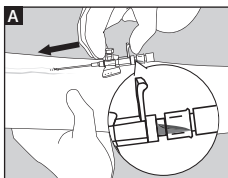
es ① Cámara de retorno, ② Cubierta protectora, ③ Conector del catéter, ④ Placa de agarre, ⑤ Bisel de la aguja, ⑥ Cono de cierre, ⑦ Puerto de inyección, ⑧ Aletas de fijación, ⑨ Protector de seguridad pasiva
et ① Tagasilaskekamber, ② Kaitsekate, ③ Kateetri jaotur, ④ Haardeplaat, ⑤ Nõela kaldenurk, ⑥ Sulgemiskoonus, ⑦ Süsteport, ⑧ Fikseerimistivad, ⑨ Passiivne ohutustoke
fi ① Takaisinvirtauskammio, ② Suoja, ③ Katetrin keskiosa, ④ Työntölevy, ⑤ Neulan viiste, ⑥ Sulkukartio, ⑦ Injektioportti, ⑧ Kiinnityssiivekkeet, ⑨ Passiivinen neulansuojus

fr ① Chambre de reflux, ② Couvre-aiguille, ③ Embout du cathéter, ④ Plaque de saisie, ⑤ Biseau, ⑥ Obturateur, ⑦ Port d'injection, ⑧ Ailettes de fixation, ⑨ Protection de securite passive
hr ① Komora za povrat, ② štitnik, ③ čvorište katetera, ④ Prikvatna pločica, ⑤ kosa ploha igle, ⑥ Konusni zatvarač, ⑦ Priključak za injekciju, ⑧ Krilca za fiksaciju, ⑨ pasivnom sigurnosnom zaštitom
hu ① Visszáramlási kamra, ② Védőtok, ③ Katéterdugó, ④ Fogólap, ⑤ Metszett tűhegy, ⑥ Zárókúp, ⑦ Befecskendezőnyílás, ⑧ Rögzítőszárnyak, ⑨ Onmagától aktiválodo biztonsági vedőelem

- id** ① Ruang flashback, ② Lapisan Pelindung, ③ Hub Kateter, ④ Pelat Genggaman, ⑤ Bevel Jarum, ⑥ Cone Penutup, ⑦ Port Injeksi, ⑧ Sayap Penahan, ⑨ Pengaman Pasif
- it** ① Camera di refusso, ② Custodia protettivo, ③ Connettore del catetere, ④ Piastra di presa, ⑤ Smussatura dell'ago, ⑥ Cono di chiusura, ⑦ Porta di iniezione, ⑧ Alette di fissaggio, ⑨ Protezione di sicurezza passiva
- kk** ① Қанның кері ағынына арналған камера, ② Қорғаныстық қалпақша, ③ Катетер павильоны, ④ Ұстау пластинасы, ⑤ Өткізгіш ине, ⑥ Тығын конус, ⑦ Егу порты, ⑧ Бекіткіш қанаттар, ⑨ Пассивті қорғаныштық экран
- lt** ① Grįžimo kamera, ② apsauga, ③ kateterio įvorė, ④ Suėmimo plokštelė, ⑤ adatos kampainis, ⑥ Uždarymo kūgis, ⑦ Įleidimo prievadas, ⑧ Fiksavimo sparneliai, ⑨ Savaimė užsidengiantis apsauginis dangtelis
- lv** ① Asins uztvērējs, ② Aizsargs, ③ Katetra uzgalis, ④ Satveršanas plāksnīte, ⑤ Adata ar slīpējumu, ⑥ Bloķēšanas konuss, ⑦ Injekcijas vieta, ⑧ Fiksācijas spārniņi, ⑨ Pasīvas drošības adatas aizsargs
- nl** ① Terugslagkamer, ② Beschermende rand, ③ Katheterhub, ④ Griplaat, ⑤ Geslepen naaldpunt, ⑥ Afsluitdopje, ⑦ Injectiepoort, ⑧ Fixatievleugels, ⑨ Passief veiligheidsmechanisme
- no** ① Flashback-kammer, ② Beskyttelsesplate, ③ Kateter-koblingspunkt, ④ Gripeplate, ⑤ Nålaskråkant, ⑥ Lukkekjele, ⑦ Injeksjonsport, ⑧ Festeklaffer, ⑨ Passiv sikkerhetsskjerm
- pl** ① Komora kontrolna, ② Nasadka ochronna, ③ Gniazdo kaniuli, ④ Płytką chwytną, ⑤ Ostrze igły, ⑥ Stożek zamykający, ⑦ Port do iniekcji, ⑧ Skrzydełka mocujące, ⑨ Pasywna osłona
- pt** ① Câmara de refluxo, ② Capa protectora, ③ Conexão do cateter, ④ Placa de aperto, ⑤ Bisel da agulha, ⑥ Cone de fecho, ⑦ Porta de injeção, ⑧ Aletas de fixação, ⑨ Dispositivo de protecção passivo
- ro** ① Cameră de reflux, ② Capac protector, ③ Amboul cateterului, ④ Placă de prindere, ⑤ Bizou ac, ⑥ Con de închidere, ⑦ Port de injectare, ⑧ Aripioare de fixare, ⑨ Dispozitiv de siguranță pasiv
- ru** ① Камера обратного тока крови, ② Защитный колпачок, ③ Павильон катетера, ④ Пластина для захвата, ⑤ Игла-проводник, ⑥ Защитный колпачок, ⑦ Инъекционный порт, ⑧ Фиксационные крылья, ⑨ Пассивный защитный экран
- sk** ① Komôrka na sledovanie toku krvi, ② Ochranný kryt, ③ Pripojka katétra, ④ Držiak, ⑤ Hrot ihly, ⑥ Uzatvárací kužel, ⑦ Injekčný port, ⑧ Fixačné kridelká, ⑨ Pasívny bezpečnostný mechanizmus
- sl** ① Nastavek kanile, ② Zaščita, ③ Priključek za kateter, ④ Prijemalna ploščica, ⑤ Poševna konica igle, ⑥ Zaporni stožec, ⑦ Nastavek za injiciranje, ⑧ Fiksirna krilca, ⑨ Pasivni varnostni ščitnik
- sr** ① Povratna komora ② Štitnik, ③ Čvorište katetera, ④ Držač, ⑤ Vrh igle, ⑥ Konus za zatvaranje, ⑦ Injekcioni port, ⑧ Krilca za fiksiranje, ⑨ Pasivni bezbednosni štit
- sv** ① Backflödeskammare, ② Skyddskåpa, ③ Katetermittstycke, ④ Grepplatta, ⑤ Nålavfasning, ⑥ Stängningskon, ⑦ Injektionsport, ⑧ Fixeringsvingar, ⑨ Passiv säkerhetsskold
- tr** ① Kan tutucu ve Odacı, ② Koruyucu Parça, ③ Kateter Göbeği, ④ Tutma Plakası, ⑤ İğne ucu, ⑥ Kapak, ⑦ Enjeksiyon Portu, ⑧ Sabitleme Kanatları, ⑨ Pasif Emniyet Kilidi
- uk** ① Павільйон мандрену, ② Захист, ③ Втулка катетера, ④ Пластина затискача, ⑤ Зріз голки, ⑥ Замікаючий конус, ⑦ Ін'єкційний порт, ⑧ Фіксуючі крильця, ⑨ Пасивний захисний екран
- vi** ① Buồng chứa máu, ② Nắp bảo vệ, ③ Thân Catheter, ④ Tấm đệm, ⑤ Măt vát của kim, ⑥ Nắp bảo vệ, ⑦ Cổng tiêm, ⑧ Cánh cố định, ⑨ Đầu bảo vệ an toa

- zh ① 回血室, ② 保护帽, ③ 导管座, ④ 握板,
⑤ 针头斜面, ⑥ 圆锥形关闭装置,
⑦ 注入端口, ⑧ 固定翼, ⑨ 被动式针头护罩

- en Directions:
de Anwendungshinweise:
bg Указания:
cs Postup:
da Anvisninger:
el Οδηγίες:
es Instrucciones:
et Juhised:
fi Ohjeet:
fr Instructions :
hr Upute:
hu Leírás:
id Petunjuk:
it Istruzioni:
kk Ережелер:
lt Nurodymai:
lv Norādījumi
nl Instructies:
no Instruksjoner:
pl Wskazówki:
pt Instruções de uso:
ro Instrucțiuni:
ru Указания:
sk Pokyny:
sl Navodila:
sr Uputstva:
sv Anvisningar:
tr Talimatlar:
uk Інструкції:
vi Hướng dẫn:
zh 说明:



en Instructions for use

Description

The Vasofix® Safety IV Catheter with injection port is an indwelling peripheral catheter to obtain intravenous access for short-term use. It is designed to:

- Minimize inadvertent needlestick injuries with a passive safety shield
- Allow quick needle-free bolus injections via injection port
- Improve catheter stability and minimize catheter movement with fixation wings.

The Vasofix® Safety IV Catheter can be used with Luer access devices which are in compliance with ISO 80369-7.

This device is intended for single use only. It is provided sterile and non-pyrogenic.

Materials Used

- PUR, PP, PE, Silicone rubber, ABS, Chrome-Nickel steel.
- FEP, PP, PE, Silicone rubber, ABS, Chrome-Nickel steel.

Components are not made with natural rubber latex, PVC, or DEHP.

Indication

The Vasofix® Safety IV Catheter is inserted into a patient's peripheral venous system for short-term use to

- sample venous blood, or
- administer infusion solutions, blood products or pharmaceuticals (e.g. in or without carrier solutions) according to the SPC of the drug/ solution.

Patient population & Intended User

The catheter may be used for any patient population with consideration given to adequacy of vascular anatomy and appropriateness for the procedure being performed, the solution being infused and duration of therapy.

The catheter is intended to be used by qualified Healthcare Professionals who are trained on the use of peripheral IV catheters according to national regulations.

Contraindications

- The Vasofix® Safety IV Catheter should not be used in patients with known hypersensitivity to any of the materials employed.
- The Vasofix® Safety IV Catheter shall not be used for arterial access, subcutaneous access and high pressure power injection applications.

Precautions & Warnings

- Observe standard precautions on all patients. Aseptic technique, proper skin preparation, and continued protection of the insertion site are essential.
- When placing or maintaining any IV Catheter, standard precautions must be adhered in accordance with Centers for Disease Control and Prevention/ Occupational Safety and Health Administration (CDC/ OSHA) standards for blood-borne pathogens to avoid the risk of exposure to contaminated blood.

- Use only if packaging is intact. This device is sterile unless packaging has been opened or damaged.
- Do not re-use. Re-use of single-use devices creates a potential risk of patient or user. It may lead to contamination and/or impairment of functional capability. Contamination and/or limited functionality of the device may lead to injury, illness or death of the patient.
- In the case of an unsuccessful IV Catheter placement attempt, remove the needle first to activate safety mechanism, then remove catheter from patient and discard both.
- Never reinsert the needle inside the catheter once the needle has been partially or completely withdrawn as it may pierce and/or sever the catheter.
- Do not attempt to bypass the safety mechanism.
- In the unlikely event that the safety mechanism has not been triggered/activated, keep the tip of the needle away from the body and fingers at all times and immediately dispose the IV Catheter into a suitable sharp-proof container. Care must be taken to avoid needlestick injuries.
- Report needlestick injuries immediately and follow established institutional protocols.
- Use of only ISO Luer slip and Luer lock connectors ensures proper functioning.
- Luer Slip connections should not be left unattended due to potential of disconnection.
- Extreme care should be taken not to damage, pierce, cut or sever the catheter. Therefore, do not bend the catheter and/or needle during insertion, advancement, or removal of the needle.
- Do not use scissors or sharp instruments at or near the insertion site.
- If blood is present, flush device according to institutional protocol.
- Monitor tightness of all connections during the whole infusion procedure.
- The catheters may be used with access pressure of up to 3 bar.
- The catheters may be used to facilitate the placement of vascular access devices such as guidewires, indwelling central venous catheters (CVC), peripherally inserted central catheters (PICC) and midline catheters into the vascular system.

Residual risks/ Side effects

- General risks related to IV Catheters: infiltration, extravasation, leakage, air embolism, phlebitis, thrombophlebitis, thrombosis, catheter-related bloodstream infection, local infection, inflammation, catheter occlusion, catheter fracture, catheter embolism or clot formation.

Application

Use aseptic technique. Do not rotate catheter hub prior to insertion.

1. Gather all necessary items for insertion and stabilization procedure.
2. Select and disinfect per institutional protocol.
3. Apply tourniquet.
4. Remove protective guard in a straight outward motion.
5. Anchor the vessel with gentle skin traction and access vessel. Observe blood return in flashback chamber to confirm successful vessel entry (see figure A).
6. Lower and advance the entire catheter and needle unit slightly to ensure catheter tip is in vessel (see figure B).
7. Using the injection port, advance catheter off the needle (approximately 1/8" or 3mm). You can observe blood return between the needle and catheter to confirm catheter is in the vessel (see figure C). After confirmation, continue advancing catheter off the needle and into vessel.
8. Release tourniquet.
9. Before removing the needle, occlude vein distal to catheter tip to prevent blood spillage. At the same time, stabilize the catheter hub to prevent catheter dislodgement during needle removal. Withdraw the needle straight out with a controlled and continuous

motion (minimize rotation or bending of the needle). The metal safety shield will automatically attach to the needle tip as the needle tip exits the catheter hub (see figure D).

10. Dispose of the needle immediately into a sharps-proof container.
11. Immediately connect the infusion line or accessory device and cover the puncture site with a sterile and transparent dressing (see figure E) per institutional protocol.
12. For bolus injections open the injection port and attach syringe to injection port with a slight twisting movement (see figure F). The port opens and closes automatically. After injection immediately close protective cap of injection port.
13. After removal, dispose catheter according to local guidelines and/or institutional protocols.

Duration of Use

- Duration of use is dependent on the applied therapy according to the SPC of the drug/solutions and should follow the national guidelines and/or hospital protocols.
- The insertion site should be checked frequently and at regular intervals. The catheter should be removed in event of local or systemic signs of infection.

Disposal Disposal

Disposal according to local guidelines and/ or institutional protocols.

If, during the use of this product or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority.

de Gebrauchsanweisung

Beschreibung

Die Vasofix® Safety Venenverweilkanüle mit Injektionsport ist eine periphere Verweilkanüle für den intravenösen Zugang zur Kurzzeitanwendung. Sie hat die folgenden Vorteile:

- Vermeidung versehentlicher Nadelstichverletzungen durch einen passiven Sicherheitsmechanismus.
- Schnelle, nadelfreie Bolusinjektion über den Injektionsport
- Verbesserung der Kanülenstabilität and Minimierung der Kanülenbewegung durch Fixierflügel

Die Vasofix® Safety Venenverweilkanüle kann mit Luer-Zugangsvorrichtungen verwendet werden, die der Norm ISO 80369-7 entsprechen.

Das Instrument ist nur für den Einmalgebrauch bestimmt. Es ist steril und pyrogenfrei.

Verwendete Materialien

- PUR, PP, PE, Silicon-Gummi, ABS, Chrom-Nickel-Stahl
- FEP, PP, PE, Silicon-Gummi, ABS, Chrom-Nickel-Stahl

Die Bestandteile enthalten kein Naturlatex, PVC oder DEHP.

Indikation

Die Vasofix® Safety Venenverweilkanüle wird zur Kurzzeitanwendung in das Gefäß des Patienten eingeführt, um

- venöses Blut abzunehmen oder
- Infusionslösungen, Blutprodukte oder Arzneimittel (z. B. mit oder ohne Trägerlösungen) gemäß der Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels (SPC) des Medikaments/der Lösung zu verabreichen.

Patientenpopulation und Verwendungszweck

Die Kanüle kann für jede Patientenpopulation verwendet werden, wobei die Angemessenheit der Gefäßanatomie sowie die Eignung für die durchzuführende Maßnahme, die zu infundierende Lösung und die Therapiedauer berücksichtigt werden müssen.

Die Kanüle ist zur bestimmungsgemäßen Verwendung durch qualifiziertes medizinisches Fachpersonal vorgesehen, das in der Verwendung von peripheren Venenverweilkanülen gemäß den nationalen Vorschriften geschult ist.

Gegenanzeigen

- Die Vasofix® Safety Venenverweilkanüle sollte bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen eines der verwendeten Materialien nicht verwendet werden.
- Die Vasofix® Safety Venenverweilkanüle sollte nicht für arterielle oder subkutane Zugänge sowie nicht für Hochdruckinjektionsanwendungen verwendet werden.

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

- Bei allen Patienten sind die üblichen Vorsichtsmaßnahmen zu beachten. Desinfektion, eine geeignete Hautvorbereitung und der dauerhafte Schutz der Einführungsstelle sind unerlässlich.
- Wenn Sie eine Venenkanüle platzieren oder pflegen, müssen die üblichen Vorsichtsmaßnahmen gemäß des Robert-Koch-Instituts (RKI) bzw. entsprechend der Krankenhausvorschriften für durch Blut übertragene Krankheitserreger getroffen werden, damit es nicht zu einer Exposition mit kontaminiertem Blut kommt.
- Nur verwenden, wenn die Verpackung intakt ist. Dieses Produkt ist steril, sofern die Verpackung nicht geöffnet oder beschädigt wurde.
- Nicht wiederverwenden. Die Wiederverwendung von Produkten für den einmaligen Gebrauch stellt ein potenzielles Risiko für den Patienten oder den Anwender

- dar. Sie kann eine Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität zur Folge haben. Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität des Produkts können zu Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen.
- Nach einem erfolglosen Versuch, die Venenkanüle einzusetzen, muss zuerst die Punktionsnadel herausgezogen werden, damit der Sicherheitsmechanismus aktiviert wird. Dann wird die Kanüle vom Patienten entfernt und mit der Punktionsnadel entsorgt.
- Wenn die Punktionsnadel teilweise oder vollständig zurückgezogen wurde, darf sie keinesfalls wieder in die Kanüle eingeführt werden, da sie die Kanüle durchbohren bzw. durchtrennen kann.
- Es darf nicht versucht werden, den Sicherheitsmechanismus zu umgehen.
- In dem unwahrscheinlichen Fall, dass der Sicherheitsmechanismus nicht ausgelöst/aktiviert wurde, muss die Nadelspitze ständig vom Körper und den Fingern weggehalten werden und sofort in einem geeigneten Kanülenabwurfbehälter entsorgt werden. Nadelstichverletzungen sind zu vermeiden.
- Nadelstichverletzungen sind sofort zu melden, und die vorgegebenen Ablaufpläne sind zu befolgen.
- Nur die Verwendung von ISO-Luer-Slip- und Luer-Lock-Verbindungen gewährleistet die einwandfreie Funktion.

- Luer Slip-Verbindungen sollten wegen möglichem Lösen der Verbindung nicht unbeaufsichtigt bleiben.
- Es muss äußerste Vorsicht walten, dass die Kanüle nicht beschädigt, durchbohrt, geschnitten oder durchtrennt wird. Die Kanüle bzw. die Punktionsnadel darf deshalb während des Einführens, Vorschubs oder Entfernens der Punktionsnadel nicht verbogen werden.
- An oder in der Nähe der Einstichstelle dürfen keine Scheren oder scharfen Instrumente verwendet werden.
- Wenn Blut vorhanden ist, muss das Gerät gemäß den Richtlinien der Einrichtung gespült werden.
- Darauf achten, dass alle Verbindungen während der gesamten Infusionsdauer dicht sind.
- Die Katheter können mit einem Zugangsdruck von bis zu 3 bar verwendet werden.
- Die Katheter können dazu verwendet werden, die Platzierung von Gefäßzugangsgeräten wie Führungsdrähten, zentralen Venenverweilkathetern (ZVK), Zentralkathetern zur peripheren Einführung (PICC) und Mittellinienkathetern in das Gefäßsystem zu erleichtern.

Restrisiken und Nebenwirkungen

- Allgemeine Risiken im Zusammenhang mit Venenverweilkanülen: Infiltration, Extravasation, Austritt von Flüssigkeit, Luftembolie, Phlebitis, Thrombophle-

bitis, Thrombose, kanülenassoziierte Blutstrominfektion, lokale Infektion, Entzündung, Kanülenverschluss, Kanülenbruch, Kanülenembolie oder Gerinnselbildung.

Anwendung

Aseptische Verfahren anwenden. Der Kanülenansatz darf vor dem Einführen nicht gedreht werden.

1. Alle erforderlichen Utensilien zum Einführen und zur Stabilisierung vorbereiten.
2. Die Auswahl und Desinfektion erfolgt gemäß dem Protokoll der jeweiligen Einrichtung.
3. Stauschlauch anlegen.
4. Schutzkappe mit einer geraden Bewegung nach außen entfernen.
5. Gefäß mit leichtem Zug an der Haut verankern und den Gefäßzugang legen. Blutrückfluss in die Blutkammer beobachten, um den erfolgreichen Gefäßzugang sicherzustellen (siehe Abbildung A).
6. Die gesamte Kanüle mit Punktionsnadel wird nun etwas abgesenkt und vorgeschoben, sodass sich die Kanülenspitze im Gefäß befindet (siehe Abbildung B).
7. Mithilfe des Injektionsports die Kanüle von der Punktionsnadel weg verschieben (ca. 3 mm). Blutrückfluss zwischen der Punktionsnadel und der Kanüle beobachten, um sicherzustellen, dass

- sich die Kanüle im Gefäß befindet (siehe Abbildung C). Nach Bestätigung die Kanüle weiter von der Punktionsnadel weg in das Gefäß vorschieben.
8. Stauschlauch lösen.
 9. Vor der Entnahme der Punktionsnadel die Vene distal zur Kanülenspitze komprimieren, um ein Austreten von Blut zu vermeiden. Gleichzeitig den Kanülenansatz stabilisieren, damit sich die Kanüle während der Nadelentnahme nicht löst. Die Punktionsnadel mit einer kontrollierten und kontinuierlichen Bewegung gerade herausziehen (dabei die Punktionsnadel möglichst wenig drehen und anwinkeln). Der Sicherheitsmechanismus aus Metall deckt die Nadelspitze automatisch ab, wenn die Nadelspitze den Kanülenansatz verlässt (siehe Abbildung D).
 10. Die gesicherte Punktionsnadel sofort in einem Kanülenabwurfbehälter entsorgen.
 11. Sofort die Infusionsleitung oder das Zubehörgerät anschließen und die Einstichstelle gemäß dem Protokoll der jeweiligen Einrichtung mit einem sterilen und transparenten Fixiverband abdecken (siehe Abbildung E).
 12. Öffnen Sie für Bolusinjektionen den Injektionsport und verbinden Sie die Spritze mit einer leichten Drehbewegung mit dem Injektionsport (siehe Abbildung F). Der Port öffnet und schließt automa-

tisch. Verschließen Sie den Injektionsport unmittelbar nach der Injektion mit der Schutzkappe.

13. Nach dem Entfernen die Kanüle gemas den nationalen Vorschriften und/oder den Protokollen der jeweiligen Einrichtung entsorgen.

Nutzungsdauer

- Die Nutzungsdauer ergibt sich aus der angewendeten Therapie gemäß der Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels (SPC) des Medikaments/ der Lösung und/oder gemäß den nationalen Richtlinien und/oder Krankenhausprotokollen.
- Die Einstichstelle sollte häufig in regelmäßigen Abständen überprüft werden. Bei Anzeichen einer lokalen oder systemischen Infektion muss die Kanüle entfernt werden.

Entsorgung

Die Entsorgung erfolgt gemäß den vor Ort geltenden Richtlinien oder Protokollen der jeweiligen Einrichtung.

Wenn während des Gebrauchs dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegender Vorfall auftritt, muss dieser dem Hersteller und/oder seinem autorisierten Vertreter sowie der zuständigen nationalen Behörde gemeldet werden.

bg Инструкции за употреба

Описание

Интравенозният катетър Vasofix® Safety, снабден с инжекционен порт, представлява постоянен периферен катетър за осигуряване на интравенозен достъп за краткосрочна употреба. Той е проектиран с цел:

- Свеждане до минимум на вероятността от не волни убеждения с игли посредством пасивен предпазител
- бързо поставяне на болус инжекции без игла чрез инжекционния порт;
- подобряване стабилността на катетъра и свеждане до минимум на движението на катетъра с помощта на стабилизиращите крилца.

интравенозен катетър Vasofix® Safety може да се използва с Luer изделия за достъп, които са в съответствие с ISO 80369-7. Това изделие е предназначено само за еднократна употреба. То се доставя стерилно и непиогенно.

Използвани материали

- PUR, PP, PE, силиконова гума, ABS, хром-никелова стомана
- FEP, PP, PE, силиконова гума, ABS, хром-никелова стомана

Компонентите не са изработени с естествен каучуков латекс, PVC или DEHP.

Показания

Интравенозният катетър Vasofix® Safety се въвежда в периферната венозна система на пациента за краткосрочна употреба с цел:

- вземане на кръв от вената или
- вливане на инфузионни разтвори, кръвни или фармацевтични продукти (например в или без разтвори-носители) съгласно КХП (кратката характеристика на продукта) на лекарството/разтвора.

Пациентска популация и предвиден потребител

Катетърът може да се използва за всички популации пациенти, като се вземат предвид пригодността на съдовата анатомия и на изпълняваната процедура, характеристиките на вливания разтвор и продължителността на лечението.

Катетърът е предназначен за използване от квалифицирани медицински специалисти, които са обучени да използват периферни интравенозни катетри съгласно националните разпоредби.

Противопоказания

- Интравенозният катетър Vasofix® Safety не трябва да се използва при пациенти с известна свръхчувствителност към някой от използваните материали.
- Интравенозният катетър Vasofix® Safety не трябва да се използва за артериален или подкожен достъп, нито за приложения с перфузор под високо налягане.

Предпазни мерки и предупреждения

- Спазвайте стандартните предпазни мерки при всички пациенти. От клю-

чово значение е използването на асептични техники, правилната подготовка на кожата и постоянната защита на мястото на въвеждане.

- При поставянето или поддръжката на интравенозни катетри трябва да се спазват стандартните предпазни мерки в съответствие със стандартите на Центровете за контрол и превенция на заболяванията (ЦКПЗ)/ Агенцията за безопасност и здраве при работа (CDC/OSHA), свързани с патогени, пренасяни по кръвен път, за да се избегне рискът от излагане на зарамена кръв.
- Да се използва само ако опаковката не е повредена. Изделието е стерилно, освен ако опаковката не е отворена или повредена.
- Да не се използва повторно. Повторното използване на изделия за еднократна употреба създава потенциален риск за пациента или потребителя. То може да доведе до замърсяване и/или нарушаване на функционалните характеристики. Замърсяването и/или ограничената функционалност на изделията могат да доведат до нараняване, заболяване или смърт на пациента.
- В случай на неуспешен опит за поставяне на интравенозния катетър, най-напред отстранете иглата, за да активирате предпазния механизъм, а след това извадете катетъра от пациента и изхвърлете катетъра и иглата.

- Никога не въвеждайте отново иглата в катетъра, след като иглата е била частично или напълно изтеглена, тъй като тя може да пробие и/или разкъса катетъра.
- Не се опитвайте да отваряте предпазния механизъм.
- Ако предпазният механизъм не се е задействал/активирал, което е малко вероятно, дръжте през цялото време върха на иглата далече от тялото и пръстите и незабавно изхвърлете интравенозния катетър в подходящ контейнер за остри предмети. Трябва да се внимава, за да се избегнат наранявания от убодане с игли.
- Незабавно докладвайте за наранявания от убодане с игли и следвайте установените протоколи на лечебното заведение.
- Употребата само на изделия с конектори съгласно ISO от тип Luer Slip и Luer Lock гарантира правилно функциониране.
- Съединенията тип Luer Slip не трябва да се оставят без надзор поради потенциалния риск от разединяване.
- Трябва да се внимава изключително много катетърът да не се повреди, пробие, среже или скъса. Поради това не огъвайте катетъра и/или иглата по време на въвеждането, придвижването напред или изваждането на иглата.
- Не използвайте ножици или остри инструменти на или близо до мястото на въвеждане.

- При наличие на кръв промийте изделието съгласно протокола на лечебното заведение.
- През цялото време на инфузионната процедура следете херметичността на всички свързвания.
- Катетрите могат да се използват за външно налягане до 3 бара.
- Катетрите могат да се използват за улеснено поставяне на изделия за достъп до съдовата система, като водачи, постоянни централни венозни катетри (ЦВК), периферно въведени централни катетри (ПВЦК) и катетри с удължен вътресъдов престой.

Остатъчни рискове и нежелани реакции

- Възможни рискове от общ характер, свързани с интравенозните катетри: инфилтрация, екстравазация, изтичане, въздушна емболия, флебит, тромбофлебит, тромбоза, инфекция на кръвния поток, свързана с катетъра, локална инфекция, възпаление, запушване на катетъра, спукване на катетъра, катетърна емболия или формиране на съсирек.

Приложение

Използвайте асептична техника. Не въртайте хъба на катетъра преди въвеждането му.

1. Съберете всички необходими елементи за процедурата по въвеждане и фиксиране.

2. Изберете и дезинфекцирайте според институционалния протокол.
3. Поставете турникет.
4. Свалете предпазителя, като го издръпате право навън.
5. Фиксирайте съда с лек натиск върху кожата и извършете пункцията. Следете връщането на кръв в рефлуксната камера, за да потвърдите успешното въвеждане в съда (виж фиг. А).
6. Придвигнете леко надолу и напред катетъра и иглата като едно цяло, за да се уверите, че върхът на катетъра е в съда (виж фиг. В).
7. С помощта на Чрез инжекционния порт придвигнете катетъра извън иглата (приблизително на 1/8" или 3 mm). Можете да проследите за връщане на кръв между иглата и катетъра, за да се уверите, че катетърът е в съда (виж фиг. С). След като потвърдите това, продължете да придвигвате катетъра извън иглата в съда.
8. Освободете турникета.
9. Преди да отстраните иглата, притиснете вената дистално към върха на катетъра, за да предотвратите изтичане на кръв. Същевременно фиксирайте корпуса на катетъра, за да предотвратите разместване на катетъра при изваждане на иглата. Изтеглете иглата право навън с контролирано и непрекъснато движение (сведете до минимум въртенето или огъването на иглата). Металният предпазител ще се

прикрепи автоматично към върха на иглата в момента в който върха излезе от хъба на катетъра (виж фиг. D).

10. Изхвърлете незабавно обезопасената игла в контейнер за остри предмети.
11. Незабавно свържете инфузионната линия или допълнително изделие и покрийте мястото на пункцията със стерилна и прозрачна превръзка (виж фиг. F) съгласно протокола на лечебното заведение.
12. При болус инжекции отворете инжекционния порт и прикрепете спринцовката към него, като завъртите леко (виж фигура F). Портът се отваря и затваря автоматично. След поставяне на инжекцията незабавно затворете предпазната капачка на инжекционния порт.
13. След отстраняването изхвърлете катетъра в съответствие с местните указания и/или протоколи на лечебното заведение.

Продължителност на употреба

- Продължителността на употреба зависи от приложената терапия съгласно КХП на лекарственото средство / разтвори и трябва да спазва националните ръководства и/или протоколите на лечебното заведение.
- Мястото на поставяне трябва да се преглежда често и на редовни интервали. Катетърът трябва да се отстрани при поява на локални или системни признаци за инфекция.

Изхвърляне на отпадъците

Отстраняването на отпадъците се извършва съгласно местните разпоредби и / или протоколите на лечебното заведение.

Ако по време на употребата на това изделие или в резултат на неговата употреба е възникнал сериозен инцидент, моля, докладвайте за него на производителя и/или негов упълномощен представител, както и на вашите национални власти.

CS Navod k použití

Popis

Katétr s injekčním portem Vasofix® Safety IV je zavedený periferní katétr určený k zajištění intravenózního přístupu pro krátkodobé použití. Je navržen tak, aby:

- minimalizoval neumyslné poranění jehlou pomocipasivního bezpečnostního krytu,
- umožňoval rychlé bezjehlové injekce bolusu injekčním portem,
- zlepšoval stabilitu katétru a minimalizoval pohyb katétru pomocí fixačních křídélek.

Katétr Vasofix® Safety IV lze používat s prostředky pro zajištění přístupu s konektorem typu Luer, které jsou v souladu s normou ISO 80369-7.

Tento prostředek je určen pouze k jednorázovému použití. Je dodáván jako sterilní a apyrogenní.

Použité materiály

- PUR, PP, PE, silikonová guma, ABS, chromniklová ocel
- FEP, PP, PE, silikonová guma, ABS, chromniklová ocel

Jeho součásti neobsahují přírodní kaučukový latex, PVC ani DEHP.

Indikace

Katétr Vasofix® Safety IV se zavádí do cévního systému pacienta ke krátkodobému použití při

- odběrech žilní krve nebo
- podávání infuzních roztoků, krevních produktů nebo léků (např. v nosných roztocích nebo bez nich) podle SPC příslušného léku / roztoku.

Populace pacientů a určený uživatel

Katétr lze použít u jakékoli populace pacientů při zvažování vhodnosti cévní anatomie a vhodnosti prováděného postupu, vstříkovaného roztoku a délky léčby.

Katétr je určen k použití kvalifikovaným zdravotnickým personálem, který je vyškolen v používání periferních IV katétrů podle národních předpisů.

Kontraindikace

- Katétr Vasofix® Safety IV se nesmí používat u pacientů se známou přecitlivělostí na kterýkoli z použitých materiálů.
- Katétr Vasofix® Safety IV se nesmí používat k arteriálnímu přístupu, subkutánnímu přístupu a k aplikacím vysoketlakých injekcí.

Bezpečnostní opatření a upozornění

- U všech pacientů dodržujte standardní bezpečnostní zásady. Nezbytná je aseptická technika, náležitá příprava pokožky a průběžná ochrana místa zavedení.
- Při zavádění nebo udržování jakéhokoli IV katétru je třeba dodržovat standardní bezpečnostní opatření v souladu se standardy Střediska pro sledování a prevenci nemocí (ECDC) / Úřadu pro bezpečnost a zdraví při práci (CDC/OSHA) pro patogeny přenášené krví, aby se zamezilo riziku expozice kontaminované krve.
- Výrobek použijte pouze v případech, že je jeho obal neporušený. Tento prostředek je sterilní, pokud nebyl otevřen nebo poškozen jeho obal.
- Nepoužívat opětovně. Opětovné použití prostředků určených k jednorázovému použití představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci a / nebo zhoršení funkčnosti prostředku, což může způsobit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.
- V případě neúspěšného pokusu o umístění IV katétru nejprve vytáhněte z pacienta jehlu, aby se aktivoval bezpečnostní mechanismus, a pak vytáhněte katétr a oboji zlikvidujte.
- Nepokoušejte se obejít bezpečnostní mechanismus.

- V nepravděpodobném případě, kdy se bezpečnostní mechanismus nespustil/ neaktivoval, udržujte hrot jehly stále směrem od těla a prstů a IV katetr ihned vyhoďte do vhodné nádoby na ostře předměty. Je nutné dbat na to, aby nedošlo k poranění jehlou.
- Částečně nebo úplně vyjmutou jehlu nikdy nevracejte zpět do katétru, protože by mohlo dojít k propíchnutí a/nebo oddělení katétru.
- Poranění jehlou ihned nahlaste a postupujte podle postupů zdravotnického zařízení.
- Správná funkce je zajištěna pouze při použití konektorů Luer Slip a Luer Lock, které odpovídají normě ISO.
- Konektory Luer Slip by neměly být ponechány bez dozoru z důvodu potenciálního odpojení.
- Je třeba maximální opatrnosti, aby nedošlo k poškození, propíchnutí, prorážnutí nebo oddělení katétru. Proto katétr a/nebo jehlu během zavádění, posouvání nebo vyjímání neohýbejte.
- V místě zavedení ani v jeho blízkosti nepoužívejte nůžky či ostré nástroje.
- Je-li přítomna krev, propláchněte prostředek podle institucionálních postupů.
- Po celou dobu infuze kontrolujte těsnost všech spojů.
- Katétr lze používat s přístupovým tlakem až 3 bary.

- Katétr lze používat k usnadnění zavádění prostředků pro zajištění vaskulárního přístupu, jako jsou zaváděcí dráty, dlouhodobé centrální žilní katétr (CVC), periferně zaváděné centrální katétr (PICC) a midline katétr, do cévního systému.

Zbytková rizika a nežádoucí účinky

- Obecná rizika spojená s IV katétr: infiltrace, extravazace, únik, vzduchová embolie, flebitida, tromboflebitida, trombóza, infekce krevního řečiště související s katétre, lokální infekce, zánež, okluze katétru, zlomení katétru katérová embolie nebo tvorba sraženin.

Aplikace

Použijte aseptickou techniku. Neotáčejte konus katétru před jeho zavedením.

1. Připravte si všechny prostředky nezbytné k zavedení a stabilizaci.
2. Jejich výběr a dezinfekci proveďte podle protokolu zdravotnického zařízení.
3. Použijte škrtilidlo.
4. Rovným pohybem sejměte ochranný kryt.
5. Jemným tahem za kůži zajistěte žílu na místě a napíchněte ji. Pozorujte návrat krve do komůrky zpětného toku krve, abyste se přesvědčili, zda bylo napíchnutí žíly úspěšné (viz obr. A).
6. Celou jednotku katétru a jehly lehce sklopte dolů a zaveďte tak, aby byl hrot katétru uvnitř cévy (viz obr. B).

7. Použijte injekční port a vysuňte katétr z jehly (přibližně 1/8" nebo 3 mm). Můžete sledovat návrat krve v místě mezi jehlou a katétre, abyste se přesvědčili, že katétr je uvnitř cévy (viz obr. C). Po potvrzení pokračujte ve vysunování katétru z jehly a zavádění do cévy.
8. Povolte škrtidlo.
9. Před vyjmutím jehly uzavřete žílu distálně k hrotu katétru, aby nedošlo k rozlití krve. Současně stabilizujte ústí katétru, aby během vyjímání jehly nedošlo k uvolnění katétru. Kontrolováním a plynulým pohybem vytáhněte jehlu přímo ven (minimalizujte otáčení a ohýbání jehly). Jakmile hrot jehly opustí katetr, automaticky jej zakryje kovový bezpečnostní kryt (viz obr. D).
10. Jehlu s krytem ihned vyhodte do nádoby na ostré předměty.
11. Ihned připojte infuzní linku nebo jiné příslušenství a místo vpichu překryjte sterilním a průhledným krytím (viz obr. E) v souladu s postupy zdravotnického zařízení.
12. Chcete-li podat injekci bolusu, otevřete injekční port a lehkým otáčením připevněte k injekčnímu portu stříkačku (viz obrázek F). Port se otevírá a zavírá automaticky. Po injekci ihned uzavřete ochranný kryt injekčního portu.
13. Po vytažení katétru zlikvidujte podle národních předpisů a/nebo postupů zdravotnického zařízení.

Doba použití

- Doba použití závisí na podávané léčbě podle SPC léčiva/roztoku a měla by se řídit národními předpisy a/nebo postupy nemocnice.
- Místo vpichu je třeba často a pravidelně kontrolovat. V případě lokálních nebo systémových příznaků infekce je třeba katétr vytáhnout.

Likvidace

Likvidace v souladu s národními předpisy a/nebo postupy zdravotnického zařízení.

Pokud během používání nebo v důsledku používání tohoto výrobku dojde k závažnému incidentu, nahlaste jej prosím výrobci a/nebo jeho oprávněnému zástupci a příslušné národní autoritě/úřadu.

da Brugsanvisning

Beskrivelse

Vasofix® Safety IV-kateteret med injektionssport er et perifert kateter à demeure, der bruges til at opnå intravenøs adgang til kortvarig brug. Det er designet til at:

- Minimere utilsigtede nalestikskader med et passivt sikkerhedsskjold
- Tillade hurtige kanylefri bolusinjektioner via injektionssporten
- Forbedre kateterstabilitet og minimere kateterbevægelse med fikseringsvinger.

Vasofix® Safety IV intravenøst kateter kan bruges med Luer-adgangsordninger, som overholder ISO 80369-7.

Dette produkt er kun til engangsbrug. Det leveres sterilt og ikke-pyrogen.

Anvendte materialer

- PUR, PP, PE, silikonegummi, ABS, krom-nikkelstal
- FEP, PP, PE, silikonegummi, ABS, krom-nikkelstal

Komponenterne er ikke fremstillet med naturlig gummilatex, PVC eller DEHP.

Indikation

Vasofix® Safety IV-kateteret indføres i en patients perifere venesystem til kortvarig brug for at

- tage prøver af veneblod, eller
- administrere infusionsopløsninger, blodprodukter eller lægemidler (f.eks. i eller uden bæreoopløsninger) i henhold til lægemidlets/opløsningens produktresumé.

Patientpopulation og tilsigtet bruger

Kateteret kan anvendes til alle patientpopulationer, under hensyntagen til den vasculære anatomis tilstrækkelighed og egnet til den procedure, der skal udføres, den væske/opløsning, der skal infunderes, samt varigheden af behandlingen.

Den tilsigtede bruger af kateteret er kvalificeret sundhedspersonale, som er oplært i brugen af perifere intravenøse katetre ifølge nationale bestemmelser.

Contraindications

- Vasofix® Safety IV-kateteret intravenøst kateter må ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed over for nogen af de anvendte materialer.
- Vasofix® Safety IV-kateteret må ikke bruges til arterieadgang, subkutan adgang og trykinjektorer med højt tryk.

Forholdsregler og advarsler

- Der skal træffes standardforholdsregler for alle patienter. Aseptisk teknik, korrekt hudklargøring og vedvarende beskyttelse af anlæggelsesstedet er afgørende.
- Ved anlæggelse eller vedligeholdelse af et hvilket som helst intravenøst kateter skal der træffes standardforholdsregler i henhold til standarderne fra Centers for Disease Control and Prevention/ Occupational Safety and Health Administration (CDC/ OSHA) vedrørende blodbårne patogener for at forebygge risikoen for eksponering for kontamineret blod.
- Må kun bruges, hvis emballagen er intakt. Dette produkt er sterilt, medmindre emballagen er åbnet eller beskadiget.
- Det må ikke genbruges. Genanvendelse af engangsremedier medfører en potentiel risiko for patienten og brugeren. Det kan føre til kontaminering og/eller reduceret funktion. Kontaminering af og/eller reduceret funktion i remediet kan medføre skade, sygdom eller død for patienten.

- Hvis det intravenøse kateter ikke kan anlægges, skal kanylen fjernes først, så sikkerhedsmekanismen aktiveres, inden kateteret fjernes fra patienten, og kanylen og kateteret bortskaffes.
- Indsæt aldrig kanylen i kateteret igen, efter at den er blevet helt eller delvist fjernet, da dette kan gennembore og/eller ødelægge kateteret.
- Forsøg ikke at omgå sikkerhedsmekanismen.
- I det usandsynlige tilfælde at sikkerhedsmekanismen ikke er blevet udløst/aktiveret, skal kanylespiden holdes vak fra kroppen og fingrene på alle tidspunkter, og det intravenøse kateter skal bortskaffes i en egnet kanylebotte. Der skal træffes forholdsregler for at undgå nålestikskader.
- Indberet nålestikskader med det samme, og følg institutionens fastlagte protokoller.
- Brug af konnektorer med ISO Luer-slip og Luer-lock alene sikrer korrekt funktion.
- Efterlad aldrig Luer-slip-tilslutninger uden opsyn på grund af risikoen for afbrydelse af tilslutningen.
- Vær meget omhyggelig med at sikre, at kateteret ikke beskadiges, stikkes hul i eller skæres eller klippes over. Således må kateteret og/eller kanylen ikke bøjes under indføring, fremføring eller fjernelse af kanylen.

- Brug ikke sakse eller skarpe instrumenter på eller nær indføringsstedet.
- Hvis der er blod til stede, skal anordningen skylles i henhold til institutionens protokoller.
- Kontroller løbende tilspændingen af alle forbindelser under hele infusionsproceduren.
- Katetrene kan bruges med adgangstryk på op til 3 bar.
- Katetrene kan bruges til at lette anlæggelse af vaskulære adgangsanordninger såsom guidewirer, centrale venekatetre (CVC), perifert indførte centrale katetre (PICC) og midtlinjekatetre i det vaskulære system.

Residual risks/ Side effects

- Generelle risici i forbindelse med intravenøse katetre omfatter: infiltration, ekstravasation, lækage, luftembolisme, flebitis, tromboflebitis, trombose, kateterrelateret infektion i blodbanen, lokal infektion, inflammation, kateterokklusion, knækket kateter, blodproppdannelse pga. kateter eller og dannelse af propper.

Anvendelse

Brug aseptisk teknik. Roter ikke katetermuffen, efter at den er anlagt.

1. Find alle nødvendige genstande til indføring og stabilisering frem.
2. Udvælg og desinficér ifølge institutionens protokol.
3. Påsæt et stasebånd.

4. Fjern beskyttelsesskjoldet med en lige, udadgående bevægelse.
5. Fikser karret ved at strække huden forsigtigt, og skab adgang til karret. Observer, at der løber blod tilbage i flashback-kammeret, for at bekræfte, at der er adgang til karret (se figur A).
6. Sænk og fremfør hele kateter- og kanyleenheden en smule for at sikre, at kateterspidsen er i karret (se figur B).
7. Ved hjælp af injektionsporten til at føre kateteret frem og væk fra kanylen (ca. 3 mm). Du kan observere, at der strømmer blod retur mellem kanylen og kateteret for at bekræfte, at kateteret er i karret (se figur C). Efter denne bekræftelse føres kateteret videre væk fra kanylen og ind i karret.
8. Løsn stasebåndet.
9. Før man fjerner kanylen, skal man lukke venen distalt til kateterspidsen for at forhindre udslip af blod. Samtidig skal katetermuffen stabiliseres for at forebygge, at kateteret river sig løs, når kanylen fjernes. Træk kanylen lige ud med en kontrolleret og vedvarende bevægelse (minimer rotation eller bøjning af kanylen). Metal-sikkerhedsskjoldet sættes automatisk på kanylespidsen, når kanylespidsen forlader katetermuffen (se figur D).
10. Kassér straks kanylen med beskyttelsesanordningen i en kanylebøtte.
11. Tilsut infusionsslangen eller andet tilhører med det samme, og tildæk

punkturstedet med en steril og gennemsigtig forbindelse (se figur E) ifølge institutionens protokol.

12. Til bolusinjektioner skal man åbne injektionsporten og fastgøre sprøjten til injektionsporten med en let vridende bevægelse (se figur F). Porten åbner og lukker automatisk. Efter injektionen skal man straks lukke injektionsportens beskyttelseshætte.

13. Når kateteret er fjernet, skal det kasseres ifølge lokale retningslinjer og/eller institutionens protokoller.

Anvendelsesvarighed

- Anvendelsesvarigheden afhænger af den anvendte behandling i henhold til lægemidlets eller opløsningens produkt-resumé og bør følge nationale retningslinjer og/eller hospitalets protokoller.
- Indførsesstedet skal kontrolleres hyppigt og regelmæssigt. Kateteret skal fjernes i tilfælde af lokale eller systemiske tegn på infektion.

Bortskaffelse

Bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer og/eller institutionens protokoller.

Hvis der forekommer en alvorlig hændelse, enten under anvendelse af dette produkt eller som følge af anvendelse af det, skal hændelsen indberettes til producenten og/eller dennes autoriserede repræsentant samt til den nationale myndighed.

el Οδηγίες χρήσης

Περιγραφή

Ο ενδοφλέβιος καθετήρας Vasofix® Safety με θύρα έγχυσης είναι ένας αρτηριακός περιφερικός καθετήρας για την απόκτηση ενδοφλέβιας προσπέλασης για βραχυχρόνια χρήση. Έχει σχεδιαστεί για τα εξής:

- Ελαχιστοποίηση των ακούσιων τραυματισμών από τρύπημα βελόνας με προστατευτικό μηχανισμό παθητικής ασφαλείας
- Επιτρέπει τη γρήγορη έγχυση δόσης χωρίς βελόνα μέσω της θύρας έγχυσης
- Βελτιώνει τη σταθερότητα του καθετήρα και ελαχιστοποιεί τη μετακίνηση του καθετήρα με τα πτερύγια στερέωσης.

Ο ενδοφλέβιος καθετήρας καθετήρας Vasofix® Safety μπορεί να χρησιμοποιηθεί με συσκευές προσπέλασης με Luer Lock κατ'εφαρμογή του προτύπου ISO 80369-7.

Αυτή η συσκευή προορίζεται για μία και μόνη χρήση. Παρέχεται αποστειρωμένη και μη πυρετογόνα.

Υλικά κατασκευής

- PUR, PP, PE, καουτσούκ σιλικόνης, ABS, χρωμιοκινικελιούχος χάλυβας
- FEP, PP, PE, καουτσούκ σιλικόνης, ABS, χρωμιοκινικελιούχος χάλυβας.

Τα στοιχεία της δεν είναι κατασκευασμένα με λάτεξ από φυσικό καουτσούκ, PVC ή DEHP.

Ένδειξη

Ο ενδοφλέβιος καθετήρας Vasofix® Safety εισάγεται στο περιφερικό φλεβικό σύστημα του ασθενή για βραχυχρόνια χρήση για

- λήψη δειγμάτων φλεβικού ή αίματος, ή
- ενδογγειακή χορήγηση διαλυμάτων έγχυσης, προϊόντων αίματος ή φαρμάκων (π.χ. σε ή χωρίς φέροντα διαλύματα) σύμφωνα με την ΠΧΠ του φαρμάκου/διαλύματος.

Πληθυσμός ασθενών και προοριζόμενοι χρήστες

Ο καθετήρας μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε οποιονδήποτε πληθυσμό ασθενών λαμβάνοντας υπόψη την επάρκεια της αγγειακής ανατομίας και εξετάζοντας την καταλληλότητα για τη διαδικασία που πραγματοποιείται, το διάλυμα που εγχέεται και τη διάρκεια της θεραπείας.

Ο καθετήρας προορίζεται να χρησιμοποιείται από εξειδικευμένους επαγγελματίες υγειονομικής περίθαλψης που είναι καταρτισμένοι στη χρήση περιφερικών ενδοφλέβιων καθετήρων σύμφωνα με τους εθνικούς κανονισμούς.

Αντενδείξεις

- Ο ενδοφλέβιος καθετήρας Vasofix® Safety δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με γνωστή υπερευαισθησία σε οποιονδήποτε από τα χρησιμοποιούμενα υλικά.
- Ο ενδοφλέβιος καθετήρας Vasofix® Safety δεν θα χρησιμοποιείται για εφαρμογές αρτηριακής προσπέλασης, υποδόριας προσπέλασης και υψηλής πίεσης έγχυσης.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

- Τηρείτε τις τυπικές προφυλάξεις σε όλους τους ασθενείς. Απαιτείται χρήση άσηπτης τεχνικής, σωστή προετοιμασία του δέρματος και συνεχής προστασία της θέσης εισαγωγής.
- Κατά την τοποθέτηση ή τη διατήρηση οποιουδήποτε ενδοφλέβιου καθετήρα, πρέπει να τηρούνται οι τυπικές προφυλάξεις σύμφωνα με τα πρότυπα του Κέντρου Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων (CDC)/της Διεύθυνσης Ασφάλειας και Υγιεινής στην Εργασία (OSHA) για αιματογενώς μεταδιδόμενα παθογόνα, προκειμένου να αποφευχθεί ο κίνδυνος έκθεσης σε μολυσμένο αίμα.
- Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο εφόσον η συσκευασία είναι ακεράια. Αυτή η συσκευή είναι αποστειρωμένη, εκτός εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά.
- Να μην επαναχρησιμοποιείται. Η επαναχρησιμοποίηση προϊόντων μίας χρήσης εγκυμονεί πιθανό κίνδυνο για τον ασθενή ή τον χρήστη. Ενδέχεται να προξενήσει μόλυνση ή/και υποβάθμιση της λειτουργικότητας. Η μόλυνση ή/και η περιορισμένη λειτουργικότητα της συσκευής ενδέχεται να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή.
- Σε περίπτωση ανεπιτυχούς προσπάθειας για τοποθέτηση του ενδοφλέβιου καθετήρα, αφαιρέστε πρώτα τη βελόνα, για να ενεργοποιήσετε τον μηχανισμό ασφαλείας. Κατόπιν αφαιρέστε τον κα-

θετήρα από τον ασθενή και απορρίψτε και τα δύο.

- Ποτέ μην επανεισάγετε τη βελόνα στον καθετήρα, αφού έχει αποσυρθεί μερικώς ή πλήρως, καθώς ενδέχεται να διατρήσει ή/και να κόψει τον καθετήρα.
- Μην επιχειρήσετε παράκαμψη του μηχανισμού ασφαλείας.
- Στην απίθανη περίπτωση που ο μηχανισμός ασφαλείας δεν έχει ενεργοποιηθεί, κρατάτε πάντοτε το άκρο της βελόνας μακριά από το σώμα και τα δάκτυλα και απορρίψτε αμέσως τον ενδοφλέβιο καθετήρα σε περιέκτη κατάλληλο για αιχμηρά αντικείμενα. Χρειάζεται προσοχή για την αποφυγή τραυματισμών από τρύπημα με τη βελόνα.
- Αναφέρετε τυχόν τραυματισμούς από τρύπημα με τη βελόνα αμέσως και ακολουθείτε τα καθιερωμένα πρωτόκολλα του ιδρύματος.
- Μόνο η χρήση συνδέσμων ISO Luer Slip και Luer Lock διασφαλίζει τη σωστή λειτουργία.
- Οι συνδέσεις Luer Slip δεν πρέπει να αφήνονται χωρίς επιτήρηση λόγω της δυνατότητας αποσύνδεσης.
- Πρέπει να δίνεται ιδιαίτερη προσοχή για να μην προκληθεί βλάβη, διάτρηση, κόψιμο ή αποκοπή του καθετήρα. Συνεπώς, μη λυγίζετε τον καθετήρα ή/και τη βελόνα κατά την εισαγωγή, την προώθηση ή την αφαίρεση της βελόνας.
- Μη χρησιμοποιείτε ψαλίδι ή αιχμηρά εργαλεία στη θέση εισαγωγής ή κοντά σε αυτή.

- Εάν υπάρχει αίμα, εκπλύνετε το προϊόν σύμφωνα με το πρωτόκολλο του ιδρύματος.
- Βεβαιωθείτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι σταθερές καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας έγχυσης.
- Η χρήση των καθετήρων μπορεί να γίνει με πίεση πρόσβασης έως 3 bar.
- Οι καθετήρες μπορούν να χρησιμοποιηθούν για τη διευκόλυνση της τοποθέτησης συσκευών αγγειακής προσπέλασης, όπως οδηγών συρμάτων, μόνιμων κεντρικών φλεβικών καθετήρων(CVC), περιφερικά εισαγόμενων κεντρικών καθετήρων (PICC) και καθετήρων μέσης γραμμής, στο αγγειακό σύστημα.

Υπολειπόμενοι κίνδυνοι και ανεπιθύμητες ενέργειες

- Γενικοί κίνδυνοι σχετικά με τους ενδοφλέβιους καθετήρες: διεισδύσεις, εξαγγείωση, διαρροή, αερώδης εμβολή, φλεβίτιδα, θρομβοφλεβίτιδα, θρόμβωση, λοιμώξεις του κυκλοφορικού συστήματος που σχετίζονται με τον καθετήρα, τοπική λοίμωξη, φλεγμονή, απόφραξη καθετήρα, θραύση καθετήρα, εμβολή καθετήρα ή σχηματισμός πύλματος

Εφαρμογή

Χρησιμοποιείτε ασηπτική τεχνική. Μην περιστρέφεται τον ομφαλό του καθετήρα πριν από την εισαγωγή.

1. Συγκεντρώστε όλα τα απαραίτητα στοιχεία για τη διαδικασία εισαγωγής και σταθεροποίησης.

2. Πραγματοποιείτε επιλογή και απολύμανση σύμφωνα με το πρωτόκολλο του ιδρύματος.
3. Εφαρμόστε αιμοστατική περίδεση.
4. Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα με ευθεία κίνηση προς τα έξω.
5. Αγκυρώστε το αγγείο με ήπια έλξη του δέρματος και προσπελάστε το αγγείο. Παρατηρήστε την επιστροφή του αίματος στον θάλαμο επιστροφής, για να επιβεβαιώσετε την επιτυχή είσοδο στο αγγείο (βλ. εικόνα Α).
6. Χαμηλώστε και προωθήστε ελαφρά ολόκληρη τη μονάδα καθετήρα και βελόνας, για να διασφαλίσετε ότι το άκρο του καθετήρα βρίσκεται μέσα στο αγγείο (βλ. σχήμα Β).
7. Χρησιμοποιώντας τη θύρα έγχυσης, προωθήστε τον καθετήρα, για να τον βγάλετε από τη βελόνα (περίπου 3 mm ή 1/8"). Μπορείτε να παρατηρήσετε την επιστροφή του αίματος μεταξύ της βελόνας και του καθετήρα, για να επιβεβαιώσετε ότι ο καθετήρας βρίσκεται μέσα στο αγγείο (βλ. εικόνα C). Μετά την επιβεβαίωση, συνεχίστε να προωθείτε τον καθετήρα, για να τον βγάλετε από τη βελόνα και να τον εισαγάγετε στο αγγείο.
8. Χαλαρώστε τον μάντα αιμοστατικής περιδέσεως.
9. Προτού αφαιρέσετε τη βελόνα, κλείστε το περιφερικό άκρο της φλέβας στο άκρο του καθετήρα για να αποφύγετε έκχυση αίματος. Ταυτόχρονα, σταθερο-

- ποιήστε τον ομφαλό του καθετήρα για να αποφύγετε εκτόπιση του καθετήρα κατά τη διάρκεια αφαίρεσης της βελόνας. Αποσύρετε τη βελόνα ευθεία έξω με ελεγχόμενη και συνεχή κίνηση (ελαχιστοποιώντας την περιστροφή ή την κάμψη της βελόνας). Το μεταλλικό προστατευτικό ασφαλείας θα προσαρτηθεί αυτόματα στο άκρο της βελόνας, καθώς αυτό εξέρχεται από τον ομφαλό του καθετήρα (βλ. εικόνα D).
10. Απορρίψτε αμέσως τη βελόνα με το προστατευτικό σε έναν περιέκτη κατάλληλο για αιχμηρά αντικείμενα.
 11. Συνδέστε αμέσως τη γραμμή έγχυσης ή τη βοηθητική συσκευή και καλύψτε τη θέση της παρακέντησης με ένα αποστειρωμένο και διαφανές επίθεμα (βλ. εικόνα E) σύμφωνα με πρωτόκολλο του ιδρύματός σας.
 12. Για έγχυση δόσης ανοίξτε τη θύρα έγχυσης και συνδέστε τη σύριγγα στη θύρα έγχυσης με μια ελαφριά στροφική κίνηση (βλ. εικόνα F). Η θύρα ανοίγει και κλείνει αυτόματα. Μετά την έγχυση κλείστε αμέσως το προστατευτικό πώμα της θύρας έγχυσης.
 13. Μετά την αφαίρεση, απορρίψτε τον καθετήρα σύμφωνα με τις τοπικές οδηγίες ή/και τα πρωτόκολλα του ιδρύματος.

Διάρκεια χρήσης

- Η διάρκεια χρήσης εξαρτάται από την εφαρμοζόμενη θεραπεία σύμφωνα με την ΠΧΠ του φαρμάκου/των διαλυμάτων και πρέπει να τηρούνται οι εθνικές

κατευθυντήριες γραμμές ή/και τα πρωτόκολλα του νοσοκομείου.

- Η θέση εισαγωγής πρέπει να ελέγχεται συχνά και σε τακτά χρονικά διαστήματα. Ο καθετήρας πρέπει να αφαιρείται σε περίπτωση τοπικών ή συστηματικών ενδείξεων λοίμωξης.

Απόρριψη

Απόρριψη σύμφωνα με τις τοπικές οδηγίες ή/και τα πρωτόκολλα του ιδρύματός σας.

Εάν, κατά τη διάρκεια χρήσης αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του, παρουσιαστεί κάποιο σοβαρό περιστατικό, αναφέρετέ το στον κατασκευαστή ή/και στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπό του και στην εθνική αρχή της χώρας σας.

es Instrucciones de uso

Descripción

El catéter intravenoso Vasofix® Safety con puerto de inyección es un catéter periférico permanente para el acceso intravenoso durante un corto periodo de tiempo. Está diseñado para:

- Minimizar los pinchazos accidentales gracias al protector antipinchazos de seguridad pasiva
- Permitir la inyección rápida del bolo sin aguja a través del puerto de inyección
- Mejorar la estabilidad del catéter y minimizar el movimiento del catéter con las aletas de fijación.

El catéter intravenoso Vasofix® Safety puede utilizarse con dispositivos de acceso Luer compatibles de conformidad con la norma ISO 80369-7.

Este dispositivo está pensado para un solo uso y se suministra en condiciones estériles en un envase no pirogénico.

Materiales utilizados

- PUR, PP, PE, goma de silicona, ABS, acero cromo-níquel
- FEP, PP, PE, goma de silicona, ABS, acero cromo-níquel

Los componentes no contienen látex de caucho natural, PVC ni DEHP.

Indicación

El catéter intravenoso Vasofix® Safety se inserta en el sistema venoso periférico del paciente durante un corto periodo de tiempo para los siguientes fines:

- tomar muestras de sangre venosa o
- administrar soluciones de infusión, hemoderivados o fármacos (p. ej., con o sin soluciones portadoras) conforme al resumen de las características del producto del respectivo fármaco o solución.

Población de pacientes y usuario previsto

El catéter puede emplearse en cualquier población de pacientes teniendo en cuenta que la anatomía vascular debe ser adecuada y considerando la idoneidad del catéter para el procedimiento que se esté realizando, para la solución inyectada, así como para la duración del tratamiento.

El catéter está pensado para ser utilizado por profesionales sanitarios que hayan recibido la formación necesaria para el uso de catéteres intravenosos periféricos conforme a las normas nacionales.

Contraindications

- El catéter intravenoso Vasofix® Safety no debe utilizarse en pacientes con hipersensibilidad demostrada a cualquiera de los materiales empleados.
- El catéter intravenoso Vasofix® Safety no debe utilizarse para acceso arterial, acceso subcutáneo y aplicaciones de inyección a alta presión.

Precauciones y advertencias

- Respete las medidas de precaución estándar con todos los pacientes. Es fundamental utilizar una técnica aséptica, preparar adecuadamente la piel y mantener protegida la zona de inserción.
- Al colocar o mantener colocado cualquier catéter intravenoso, es necesario respetar las medidas de precaución estándar que establecen las normas de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades/ la Administración para la Seguridad y la Salud en el Trabajo (CDC/OSHA, por sus respectivas siglas en inglés) con respecto a los agentes patógenos transportados por la sangre para evitar el riesgo de exposición a sangre contaminada.

- Utilice solo si el envase está intacto. El dispositivo se suministra en condiciones estériles, siempre que el envase no se haya abierto o esté estropeado.
- No lo reutilice. La reutilización de dispositivos de un solo uso supone un riesgo potencial para el paciente o el usuario. Puede producir contaminación y/o deterioro de la capacidad funcional. La contaminación y/o la limitación de la capacidad funcional del dispositivo pueden ocasionar lesiones, enfermedades o incluso la muerte del paciente.
- En el caso de que no se haya podido colocar el catéter intravenoso correctamente, retire primero la aguja para activar el mecanismo de seguridad y, a continuación, extraiga el catéter del paciente, y deseche tanto la aguja como el catéter.
- No vuelva a insertar la aguja en el interior del catéter tras haberla extraído parcial o completamente, ya que podría perforar y/o cortar el catéter.
- No intente puentear el mecanismo de seguridad.
- En el improbable caso de que el mecanismo de seguridad no haya saltado o no se haya activado, mantenga en todo momento la punta de la aguja alejada del cuerpo y los dedos y deseche inmediatamente el catéter intravenoso en un contenedor adecuado para objetos punzantes. Hay que tener cuidado para evitar lesiones con las agujas de las jeringuillas.
- Informe inmediatamente de los pinchazos accidentales y respete los protocolos establecidos del centro sanitario.
- Solo el uso de los adaptadores Luer Slip ISO y los conectores Luer Lock garantiza un funcionamiento adecuado.
- Las conexiones Luer Slip no deben quedar sin vigilancia dado el riesgo de desconexión.
- Extrema el cuidado para no dañar, perforar, cortar ni romper el catéter. Por lo tanto, no doble el catéter ni la aguja durante la inserción, avance o extracción de la aguja.
- No utilice tijeras ni instrumentos afilados en la zona de inserción o alrededores.
- Si hay sangre presente, purgue el dispositivo conforme al protocolo del centro sanitario.
- Verifique que todas las conexiones estén bien ajustadas durante todo el procedimiento de infusión.
- Los catéteres pueden usarse con una presión de entrada de hasta 3 bar.
- Los catéteres pueden utilizarse para facilitar la colocación de dispositivos de acceso vascular como las sondas guía, los catéteres venosos centrales permanentes, los catéteres centrales coloca-

dos por vía periférica y los catéteres de línea media en el sistema vascular.

Riesgos residuales y reacciones adversas

- Riesgos generales asociados a los catéteres intravenosos: infiltración, extravasación, fugas, embolia gaseosa, flebitis, tromboflebitis, trombosis, infección del torrente sanguíneo asociada al uso del catéter, infección local, inflamación, oclusión del catéter, fractura del catéter, embolia por catéter o formación de coágulos.

Aplicación

Utilice una técnica aséptica. No gire el conector del catéter antes de la inserción.

1. Reúna todos los elementos necesarios para el procedimiento de inserción y estabilización.
2. Seleccione y desinfecte según el protocolo del centro sanitario.
3. Aplique un torniquete.
4. Retire la cubierta protectora realizando un movimiento recto hacia fuera.
5. Asegure el vaso ejerciendo una suave tracción en la piel y acceda al vaso. Observe el retorno de la sangre en la cámara de reflujo transparente para confirmar la correcta entrada en el vaso (consulte la figura A).
6. Haga descender y avanzar ligeramente toda la unidad formada por el catéter y la aguja para asegurarse de que la punta del catéter se sitúa en el vaso sanguíneo (consulte la figura B).
7. Con ayuda del puerto de inyección, avance el catéter alejándolo de la aguja (aproximadamente 3 mm o 1/8"). Puede observar el retorno de la sangre entre la aguja y el catéter para confirmar que el catéter se encuentra en el vaso (consulte la figura C). Tras verificarlo, continúe alejando el catéter de la aguja e introduciéndolo en el vaso sanguíneo.
8. Retire el torniquete.
9. Antes de extraer la aguja, comprima la vena distal a la punta del catéter para evitar que la sangre se derrame. Al mismo tiempo, estabilice el conector del catéter para evitar el desplazamiento del catéter durante la extracción de la aguja. Retire la aguja con un movimiento continuo y controlado (evitando tanto como sea posible girar o doblar la aguja). El protector de seguridad metálico se adherirá automáticamente a la punta de la aguja conforme esta punta salga del conector del catéter (consulte la figura D).
10. Deseche inmediatamente la aguja cubierta en un contenedor adecuado para objetos punzantes.
11. Conecte inmediatamente la línea de infusión o el dispositivo accesorio y cubra la zona de la punción con un apósito estéril transparente (consulte la figura E) según el protocolo del centro sanitario.

12. Para inyectar bolos, abra el puerto de inyección y conecte la jeringa al puerto de inyección con un ligero movimiento giratorio (consulte la figura F). El puerto se abre y se cierra automáticamente. Después de la inyección, cierre inmediatamente la tapa protectora del puerto de inyección.
13. Tras la extracción, elimine el catéter conforme a las directrices locales y/o los protocolos del centro sanitario.

Duración de uso

- La duración de uso depende de la terapia aplicada conforme al resumen de las características del producto del respectivo fármaco o solución, y conforme a las directrices nacionales y los protocolos del centro hospitalario.
- La zona de inserción debe revisarse con frecuencia y a intervalos periódicos. El catéter debe retirarse si se observan signos de infección local o sistémica.

Eliminación

Eliminación conforme a las directrices locales y/o los protocolos del centro sanitario.

En el caso de que se produzca un incidente grave durante el uso de este producto o como consecuencia del mismo, le rogamos que lo notifique al fabricante y/o al representante autorizado, y a la autoridad competente de su país.

et Kasutusjuhised

Kirjeldus

Vasofix® Safety i.v.-kateeter on lühiajaliseks kasutamiseks mõeldud perifeerne püsikateeter intravenoosse juurdepääsu saamiseks. See on mõeldud:

- tahtmatute noelatorkevigastuste mini-meerimiseks passiivse ohutustokke abil
- kiireteks nõelavabadeks boolusinjeksioonideks süstepordi kaudu
- parandama kateetri stabiilsust ja mini-meerima kateetri liikumist fikseerimistiibade abil.

Vasofix® Safety i.v.-kateeter saab kasutada koos Luer-ühendusseadmetega, mis vastavad standardile ISO 80369-7.

See seade on mõeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. See tarnitakse steriilselt ja mittepürogeensena.

Kasutatud materjalid

- PUR, PP, PE, silikoonkumm, ABS, kroomnikkelteras
- FEP, PP, PE, silikoonkumm, ABS, kroomnikkelteras

Osade valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit, PVC-d ega DEHP-d.

Näidustus

Vasofix® Safety i.v.-kateeter sisestatakse patsiendi perifeersesse venoossesse süsteemi lühiajaliseks kasutamiseks järgmistel eesmärkidel:

- vereproovide võtmine või

- infusioonilahuste, veretoodete või ravimite manustamine (kas koos kandelahustega või ilma) vastavalt ravimi/ lahuse omaduste kokkuvõttele.

Patsientide sihtrühm ja ettenähtud kasutaja

Kateetrit võib kasutada kõigis patsientide rühmades, võttes arvesse vaskulaarse anatoomia piisavust ja sobivust läbiviidava protseduuri, infundeeritava lahuse ja ravi kestusega.

Kateeter on mõeldud kasutamiseks kvalifitseeritud tervishoiuspetsialistidele, kes on saanud perifeerset i.v.-kateetrite kasutamise alase väljaõppe vastavalt riiklikele eeskirjadele.

Vastunäidustused

- Vasofix® Safety i.v.-kateetrit suletud i.v.-kateetrit ei tohi kasutada patsientidel, kellel on teadaolev ülitundlikkus seadmes kasutatud materjalide suhtes
- Vasofix® Safety i.v.-kateetrit ei tohi kasutada arteriaalseks juurdepääsuks, subkutaanseks juurdepääsuks ja kõrge survega injektsioonideks.

Ettevaatusabinõud/hoiatused

- Järgige kõigi patsientide puhul standardseid ohutusnõudeid. Vältimatud on aseptiline tehnika, naha õige ettevalmistus ning sisestuskoha püsiv kaitse.
- I.v.-kateetri paigaldamisel või hooldamisel tuleb kinni pidada standard-

setest ohutusnõuetest, mis vastavad Nakkushaiguste kontrolli ja ennetamise keskuse (CDC) / Tööohutuse ja -tervise ameti (OSHA) standarditele verega ülekanduvate patogeenide osas, et vältida saastunud verega kokkupuute riski.

- Kasutada ainult juhul, kui pakend on terve. See seade on steriilne, v.a juhul, kui pakend on avatud või kahjustatud.
- Mitte kasutada korduvalt. Ühekordsete seadmete taaskasutamine tekitab patsiendile või kasutajale potentsiaalse riski. See võib põhjustada seadme saastumist ja/või funktsioonihäireid. Seadme saastumine ja/või funktsioonihäired võivad põhjustada patsiendi vigastuse, haiguse või surma.
- Kui i.v.-kateetri paigaldamine ebaonnestub, eemaldage koigepealt noel, et aktiveerida ohutusmehhanism, seejärel eemaldage kateeter patsiendi küljest ja visake koos noelaga minema.
- Ärge kunagi sisestage nõela kateetrisse uuesti, kui nõel on osaliselt või täielikult välja tõmmatud, sest see võib kateetri läbi torgata ja/või purustada.
- Ärge puudke turvamehhanismi välja lülitada.
- Ebatoenaolis juhul, kui turvamehhanism ei kaivitu/aktiveeru, hoidke nõela kehist ja sormedest pidevalt eemal ning visake i.v.-kateeter kohe sobivasse teravate esemete hoiunusse. Noelatorgete vältimiseks tuleb olla ettevaatlik.

- Teatage nõelatorkevigastustest kohe ning järgige asutuses kehtestatud eeskirju.
- Nõuetekohase toimimise tagavad ainult ISO Luer Slip- ja Luer Lock-ühendused.
- Luer Slip-ühendusi ei tohi lahtitulemise ohu tõttu jätta järelevalveta.
- Kateetri kahjustamise, läbitorkamise ja (ära)lõikamise vältimiseks tuleb olla äärmiselt ettevaatlik. Nõela sisestamise, edasilükkamise ja eemaldamise ajal ei tohi kateetrit ja/või nõela painutada.
- Ärge kasutage sisestuskohas ega selle lähedal kääre ega teravaid instrumente.
- Kui esineb verd, loputage seadet vastavalt asutuses kehtivale korrale.
- Jälgige kogu infusiooniprotseduuri vältel kõiki ühendusi tiheduse suhtes.
- Kateetreid võib kasutada kuni 3 bar rõhuga.
- Vasofix®-i i.v.-kateetrit võib kasutada vaskulaarse ligipääsu seadmetena juhtetraatide, tsentraalveeni püsikateetrite, perifeerselt sisestatavate tsentraalveeni kateetrite ja keskmise pikkusega kateetrite vaskulaarsüsteemi paigaldamise hõlbustamiseks.

Jääkriskid ja kõrvalmõjud

- I.v.-kateetritega seotud üldised riskid: infiltratsioon, ekstravasatsioon, lek, õhkemboolia, flebiit, tromboflebiit, tromboos, kateetriga seotud vereingefektsioon, kohalik infektsioon,

põletik, kateetri ummistus, kateetri murdumine, kateeteremboolia või hüüvete moodustumine.

Paigaldamine

Kasutage aseptilist tehnikat. Ärge pöörake kateetri jaoturit enne sisestamist.

1. Koguge kokku kõik sisestamis- ja stabiliseerimisprotseduuriks vajalikud esemed.
2. Valige ja desinfitseerige vastavalt asutuses kehtivale korrale.
3. Paigaldage žgutt.
4. Eemaldage kaitsekate sirge väljapoole suunatud liigutusega.
5. Hoidke soont nahka kergelt pinguldades paigal ning sisenege veresoonda. Jälgige tagasilaskekambri ilmuvat verd, et veenduda edukas soonde sisenemises (vt joonis A).
6. Langetage kogu kateeter ja nõel allapoole ja lükake seda kergelt edasi, et tagada kateetri otsa sisenemine veresoonda (vt joonis B).
7. Lükake kateeter süstepordi kasutamisel abil nõelalt maha (umbes 3 mm ehk 1/8 tolli) Jälgige verevoolu nõela ja kateetri vahel, veendumaks, et kateeter on veresoones (vt joonis C). Pärast selles veendumist jätkake kateetri nõelalt maha veresoonda lükkamist.
8. Vabastage žgutt.
9. suruge verelekete vältimiseks enne nõela eemaldamiseks kokku kateetriotsast distaalsesse suunda jääv veen. Samal ajal stabiliseerige kateetrijaotur, et hoi-

da ära kateetri lahtitulek nõela eemaldamise ajal. Tõmmake nõel kontrollitud ja ühtlase liigutusega otse välja (püüdkke nõela mitte keerata ega painutada). Metallist ohutuskate kinnitub automaatselt noelaotsa külge, kui noelaots kateetri jaoturist valjub (vt joon. D).

10. Visake kattega kaetud nõel kohe teravate esemete jääkide mahutisse.
11. Ühendage viivitamatult infusiooniliini või lisatarvik ja katke punktsioonikoht oma asutuses kehtiva korra kohaselt steriilse ja läbipaistva haavakattega (vt joon. E).
12. Boolusinjektsioonideks avage süsteport ja kinnitage süstal kergelt keerava liigutusega süstepordi külge (vt joonis F). Port avaneb ja sulgub automaatselt. Pärast injektsiooni sulgege kohe süstepordi kaitsekork.
13. Pärast eemaldamist kõrvaldage kateeter kasutusest vastavalt kehtivatele eeskirjadele ja/või asutuses kehtivale korrale.

Kasutuse kestus

- Kasutamise kestus sõltub rakendatavast ravist vastavalt ravimi või lahuse omaduste kokkuvõttele ning järgida tuleb riiklikke eeskirju ja/või haiglas kehtivat korda.
- Sisestuskohta tuleb sageli ja korrapäraste vahedega kontrollida. Kateeter tuleb eemaldada, kui ilmnevad lokaalsed või süsteemsed infektsiooninähud.

Jäätmekäitlus

Kõrvaldage kateeter kasutusest vastavalt kehtivatele eeskirjadele ja/või asutuses kehtivale korrale.

Kui selle toote kasutamise ajal või selle kasutamise tagajärjel tekib tõsine ohu-juhtum, teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ja riiklikule pädevale asutusele.

fi Kayttoohje

Kuvaus

Injektioportillinen Vasofix® Safety IV-katetri on perifeerinen kestokatetri, jonka avulla voidaan toteuttaa lyhytaikainen IV-yhteys. Se on suunniteltu siten, että se:

- Minimoi tahattomat neulanpistovammat passiivisen neulansuojuksen avulla
- sallii nopean boluksen injektioinnin ilman neulaa injektioportin kautta
- parantaa katetrin vakautta ja minimoi katetrin liikkeen kiinnityssiivekkeiden avulla.

Vasofix® Safety IV-katetri voidaan käyttää standardin ISO 80369-7 mukaisten Luer-yhteyslaitteiden kanssa.

Tämä tuote on kertakäyttöinen. Se toimitetaan steriilinä ja pyrogeenittomana.

Käytetyt materiaalit

- PUR, PP, PE, silikonikumi, ABS, krominikkeliteräs

- FEP, PP, PE, silikonikumi, ABS, kromi-nikkeliteräs

Tuotteen komponentit eivät sisällä luon-nonkumilateksia, PVC:tä tai DEHP:tä.

Indication

Vasofix® Safety IV-katetri asetetaan poti-laan perifeeriseen verisuonistoon lyhytai-kaista käyttöä varten. Sen avulla voidaan

- ottaa laskimoverinäyte tai
- antaa laskimonsisäisesti infuusioliu-oksia, verituotteita tai lääkkeitä (esim. kantoliuoksessa olevia) lääkkeen/liuok-sen valmisteyhteenvedon mukaisesti.

Potilasryhmä ja käyttäjä

Katetria voidaan käyttää kaikilla potilas-ryhmillä, kun otetaan huomioon verisuon-ten anatomian riittävyys ja soveltuvuus tehtävälle toimenpiteelle, infuusiona an-nettavalle liuokselle ja hoidon kestolle.

Katetri on tarkoitettu pätevien, kansal-listen määräysten mukaisen perifeeristen IV-katetrin käyttökoulutuksen saaneiden terveydenhoidon ammattilaisten käyttöön.

Vasta-aiheet

- Vasofix® Safety IV-katetria ei saa käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan yliherkkiä jollekin käytetyistä materiaaleista.
- Vasofix® Safety IV-katetria ei saa käyttää valtimoyhteyden avaamiseen, ihonalaisen yhteyden avaamiseen tai suurpaineinjektointiin.

Varotoimet ja varoitukset

- Noudata vakiovarotoimia kaikilla po-tiilailla. Aseptisen tekniikan noudatta-minen, ihon asianmukainen valmistelu ja asetuskohtan jatkuva suojaaminen ovat olennaisen tärkeitä.
- Kaikkien IV-katetrin sijoituksessa ja hoidossa on noudatettava vakiovaro-toimia siten kuin ne on esitetty veren välityksellä tarttuvien patogeeneja koskeissa Centers for Disease Control and Preventionin / Occupational Sa-fety and Health Administration (CDC/ OSHA) -standardeissa, jotta välttyään kontaminoituneelle verelle altistumi-sesta aiheutuvilta riskeiltä.
- Käytä vain, jos pakkaus on ehjä. Laite on steriili, jos pakkaus on avaamaton ja ehjä.
- Ei saa käyttää uudelleen. Kertakäyttö-laitteiden käyttäminen uudelleen voi vaarantaa potilaan tai käyttäjän turval-lisuuden. Se saattaa johtaa kontaminaa-tioon ja/tai puutteelliseen toimintaan. Kontaminaatio ja/tai laitteen puutteel-linen toiminta saattaa johtaa potilaan vammaan, sairauteen tai kuolemaan.
- Jos IV-katetrin asettaminen epäonnis-tuu, irrota ensin neula, jolloin turva-mekanismi aktivoituu. Poista sen jal-keen katetri potilaasta ja havigoi se ja neula etta katetri.
- Älä koskaan aseta neulaa katetrin si-sään uudelleen sen jälkeen, kun neula

on poistettu osittain tai kokonaan, sillä neula voi puhkaista katetrin ja/tai vaurioittaa sitä.

- Ala yrita ohittaa turvamekanismia.
- Siinä epätodennäköisessä tilanteessa, ettei turvamekanismi ole lauennut/aktivoitunut, neulan karki on aina pidettävä pois kehon ja sormien ulottuvilta. IV-katetri on havitettava välittömästi laittamalla se sopivaan riskijateastiaan. Neulanpistovammojen välttämiseksi on toimittava varoen.
- Neulanpistovammoista on ilmoitettava välittömästi, ja laitoksen vakiokäytäntöjä on noudatettava.
- Asianmukainen toiminta voidaan varmistaa käyttämällä vain ISO Luer Slip- ja Luer Lock -liittimiä.
- Luer Slip -liittimiä ei saa jättää valvomatta, sillä ne saattavat irrota.
- Katettrin vahingoittamista, puhkaisemista, leikkaamista tai katkaisemista on varottava erityisen huolellisesti. Katetria ja/tai neulaa ei saa taivuttaa asettamisen, laskimoon viennin tai neulan poiston aikana.
- Asetuskohdan lähellä ei saa käyttää saksia tai teräviä instrumentteja.
- Jos laitteessa on verta, huuhtelee se laitoksen käytäntöjen mukaisesti.
- Valvo kaikkien liitosten tiiviyttä koko infuusiotoimenpiteen ajan.
- Katetreja saa käyttää enintään 3 bar sisääntulopaineella.

- Katetreja voidaan käyttää helpottamaan verisuoniyhteyden muodostamiseen käytettävien laitteiden asettamista. Tämä koskee esimerkiksi ohjainlankojen, pitkäaikaisten keskuslaskimokatetrien (CVC), perifeerisesti asennettujen keskuslaskimokatetrien (PICC) ja midline-katetrien asettamista laskimojärjestelmään.

Jäännösriskit ja haittavaikutukset

- Yleiset IV-katetreihin liittyvät riskit: infiltraatio, ekstravasatio, vuoto, ilma-embolia, laskimotulehdus, laskimontukotulehdus, tromboosi, katetriin liittyvä verenkierron infektio, paikallinen infektio, tulehdus, katettrin tukkeutuminen, katettrin murtuminen, katetriembolia tai tukosten muodostuminen.

Käyttö

Käytä aseptista tekniikkaa. Älä kierrä katettrin napaa ennen asettamista.

1. Kokoa valmiiksi kaikki asettamisessa ja ripustamisessa tarvittavat tarvikkeet.
2. Valitse ja desinfioi laitoksen protokollan mukaisesti.
3. Aseta kiristysside.
4. Irrota suojus vetämällä sitä suoraan ulospäin.
5. Vakauta suoni vetämällä ihosta kevyesti ja työnnä neula suoneen. Varmista piston onnistuminen tarkistamalla, että indikaatiokammiossa näkyy verta (ks. kuva A).

6. Laske koko katetria ja neulayksikköä alaspäin ja vie niitä hieman eteenpäin, jotta katetrin kärki on varmasti verisuonessa (ks. kuva B).
7. Työnnä katetria pois neulasta Injektioportin käyttö (noin 3 mm). Tarkista katetrin sijainti verisuonessa varmistamalla, että neulan ja katetrin väliin virtaa verta (ks. kuva C). Tämän varmistettuasi jatka katetrin vientiä irti neulasta ja verisuonen sisään.
8. Irrota kiristyside.
9. Tuki verenvuodon estämiseksi suoni katetriin nähden distaalisessa suunnassa ennen neulan poistamista. Pidä samalla kiinni katetrin navasta, jotta katetri ei liiku pois paikaltaan, kun neula irrotetaan. Vedä neulaa suoraan ulospäin hallitulla, jatkuvalla liikkeellä (vältä neulan kiertämistä ja taivuttamista). Metallinen suojakilpi kiinnittyy automaattisesti neulan karkean, kun neulan karki tulee ulos katetrin navasta (ks. kuva D).
10. Laita suojuksellinen neula välittömästi riskijäteastiaan.
11. Liitä viipymättä infuusiolinjaan tai lisälaitteeseen ja peitä pistokohta steriilillä, läpikuultavalla sidoksella (ks. kuva E) laitoksen protokollan mukaisesti.
12. Avaa bolusinjektion antamiseksi injektioportti ja kiinnitä ruisku injektioporttiin hieman kiertäen (ks. kuva F).

Portti avautuu ja sulkeutuu automaattisesti. Sulje injektioportin suojakorkki heti injektion antamisen jälkeen.

13. Hävitä katetri irrottamisen jälkeen paikallisten ohjeiden ja/tai laitoksen protokollien mukaisesti.

Käytön kesto

- Käytön kesto vaihtelee lääkkeen tai liuoksen valmisteyhteenvedossa esitetyn aiotun hoidon ja/tai kansallisten ohjeiden ja/tai sairaalan protokollien mukaisesti.
- Asetuspaikka on tarkistettava usein ja säännöllisesti. Katetri on poistettava, jos paikallisen tai systeemisen infektiion merkkejä ilmaantuu.

Hävittäminen

Hävitä paikallisten ohjeiden ja/tai laitoksen protokollien mukaisesti.

Jos tämän tuotteen käytön aikana tai sen käytön seurauksena ilmenee vakava tapahtuma, siitä on ilmoitettava valmistajalle ja/tai sen valtuutetulle edustajalle sekä kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle.

fr Mode d'emploi

Description

Le cathéter Vasofix® Safety IV avec port d'injection est un cathéter périphérique à demeure permettant un accès intraveineux pour une utilisation de courte durée. Il a été conçu pour :

- Minimiser les blessures dues à des piqures accidentelles grâce à une protection de sécurité passive.
- Permettre des injections rapides de bolus sans aiguille via le port d'injection
- Améliorer la stabilité du cathéter et minimiser les mouvements grâce aux ailettes de fixation.

Le cathéter Vasofix® Safety IV peut être utilisé avec des dispositifs d'accès conformes à la norme ISO 80369-7.

Ce dispositif est destiné à une utilisation unique exclusivement. Il est fourni stérile et non pyrogène.

Matériaux utilisés

- PUR, PP, PE, caoutchouc silicone, ABS, acier au nickel-chrome
- FEP, PP, PE, caoutchouc silicone, ABS, acier au nickel-chrome

Les composants ne contiennent pas de latex de caoutchouc naturel, de PVC ou de DEHP.

Indication

Le cathéter Vasofix® Safety IV est inséré dans le système veineux périphérique pour une utilisation à court terme pour

- le prélèvement de sang veineux ou
- administrer des solutions, des produits sanguins ou des médicaments (avec ou sans solution de transport) conformément au RCP du médicament ou de la solution.

Population de patients et utilisateur prévu

Le cathéter peut être utilisé chez toutes les populations de patients à condition de prendre en compte la compatibilité de l'anatomie vasculaire ainsi que la pertinence de la perfusion de l'intervention, de la solution et de la durée du traitement.

Le cathéter est destiné à être utilisé par des professionnels de santé qualifiés, ayant reçu une formation sur l'utilisation de cathéters IV périphériques conformément à la réglementation nationale.

Contre-indications

- N'utilisez pas le cathéter Vasofix® Safety IV chez des patients ayant une hypersensibilité connue à l'un des matériaux utilisés.
- Le cathéter Vasofix® Safety IV ne doit pas être utilisé pour l'accès artériel, l'accès sous-cutané et les injections forcées à haute pression.

Précautions et avertissements

- Observez les précautions standard sur tous les patients. Il est essentiel d'adopter la technique aseptique, de

préparer la peau correctement et de protéger en permanence le site d'insertion.

- Respectez les précautions standard conformément aux normes des centres pour le contrôle et la prévention des maladies et l'Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) relatives aux pathogènes transmis dans le sang lors de la pose ou du maintien en place des cathéters IV, afin d'éviter tout risque d'exposition à du sang contaminé.
- Utilisez uniquement si l'emballage est intact. Ce dispositif est stérile tant que l'emballage n'est pas ouvert et n'a pas été endommagé.
- Cet article ne doit pas être réutilisé. La réutilisation d'éléments à usage unique est dangereuse pour le patient et l'utilisateur. Elle peut provoquer une contamination et/ou une réduction de la fonctionnalité. La contamination et/ou la fonctionnalité limitée du dispositif peuvent causer des blessures, des maladies, voire la mort du patient.
- En cas d'échec de la pose du cathéter IV, retirez d'abord l'aiguille pour engager le mécanisme de sécurité, puis retirez le cathéter du patient. Éliminez les deux éléments.
- Ne réinsérez jamais l'aiguille dans le cathéter une fois qu'elle a été retirée partiellement ou complètement, car

elle pourrait perforer et/ou couper le cathéter.

- N'essayez pas de contourner le mécanisme de sécurité.
- Dans le rare cas où le mécanisme de sécurité ne serait pas déclenché/actif, tenez à tout moment l'extrémité de l'aiguille à distance du corps et des doigts, et éliminez immédiatement le cathéter IV dans un conteneur pour objets tranchants adapté. Il convient de prendre soin d'éviter les blessures dues aux piqûres.
- Signalez immédiatement les blessures dues à des piqûres et suivez les protocoles en vigueur dans l'établissement.
- L'utilisation exclusive de raccords Luer Slip et Luer Lock conformes aux normes assurera le bon fonctionnement.
- Les raccords Luer Slip ne doivent pas être laissés sans surveillance en raison du risque de déconnexion.
- Évitez à tout prix d'endommager, percer, couper ou sectionner le cathéter. Ne pliez pas le cathéter et/ou l'aiguille pendant l'insertion ou le retrait de l'aiguille.
- N'utilisez pas de ciseaux ou d'instruments tranchants au site d'insertion ou à proximité de celui-ci.
- En cas de présence de sang, rincez le dispositif conformément au protocole institutionnel.

- Vérifiez que tous les raccords sont solides pendant toute la durée de la perfusion.
- Les cathéters peuvent être utilisés avec une pression d'accès de 3 bars au maximum.
- Les cathéters peuvent être utilisés pour faciliter le placement de dispositifs d'accès vasculaire, comme les fils-guides, les cathéters veineux centraux à demeure (CVC), les cathéters centraux insérés par voie périphérique (PICC) et les cathéters à ligne médiane insérés dans le système vasculaire.

Risques résiduels et effets secondaires

- Risques généraux liés aux cathéters IV : infiltration, extravasation, fuite, embolie gazeuse, phlébite, thrombophlébite, thrombose, infection de la circulation sanguine liée au cathéter, infection locale, inflammation, occlusion du cathéter, fracture du cathéter, embolie par cathéter ou formation de caillots.

Application

Employez une technique aseptique. Ne pivotez pas le pavillon du cathéter avant de l'insérer.

1. Regroupez tous les éléments nécessaires pour l'insertion et la procédure de stabilisation.
2. Sélectionnez-les et désinfectez-les selon le protocole de l'établissement.
3. Réalisez un garrot.

4. Retirez la protection d'un geste droit vers l'extérieur.
5. Insérez-le dans le vaisseau en tirant délicatement sur la peau et accédez au vaisseau. Observez le retour sanguin dans la chambre de reflux afin de vérifier que le dispositif est bien inséré dans le vaisseau (voir fig. A).
6. Abaissez et faites légèrement avancer tout le cathéter et l'aiguille afin, que l'extrémité du cathéter soit bien insérée dans le vaisseau (voir fig. B).
7. À l'aide du port d'injection, faites avancer le cathéter pour le détacher de l'aiguille (environ 1/8 po ou 3 mm). Observez le retour sanguin entre l'aiguille et le cathéter pour confirmer que ce dernier est dans le vaisseau (voir fig. C). Continuez ensuite de faire avancer le cathéter dans le vaisseau.
8. Détachez le garrot.
9. Avant de retirer l'aiguille, bouchez la veine sur le plan distal par rapport à l'extrémité du cathéter afin d'éviter l'écoulement de sang. En même temps, stabilisez le pavillon du cathéter pour éviter qu'il ne se déloge pendant le retrait de l'aiguille. Sortez directement l'aiguille d'un geste contrôlé et continu (minimisez les rotations et les pliures de l'aiguille). La protection de sécurité métallique sera automatiquement fixée à l'extrémité de l'aiguille dès sa sortie du pavillon du cathéter (voir fig. D).

10. Éliminez immédiatement l'aiguille protégée dans un conteneur pour objets tranchants.
11. Raccordez directement la voie de perfusion ou le dispositif ancillaire et couvrez le site d'insertion à l'aide d'un bandage stérile et transparent (voir fig. E) selon le protocole de l'établissement.
12. Pour les injections de bolus, ouvrez le port d'injection et fixez la seringue au port d'injection avec une légère rotation (voir figure F). Le port s'ouvre et se ferme automatiquement. Après l'injection, fermez immédiatement le capuchon de protection du port d'injection.
13. Après le retrait, le cathéter doit être mis au rebut conformément aux directives locales et/ou aux protocoles de l'établissement.

Durée d'utilisation

- La durée d'utilisation dépend du traitement administré, conformément au RCP du médicament et/ou des solutions, et doit correspondre aux directives nationales et/ou aux protocoles de l'hôpital.
- Le site d'insertion doit être fréquemment et régulièrement vérifié. Le cathéter doit être retiré en cas de signes d'infection locale ou systémique.

Élimination

La mise au rebut doit respecter les directives locales et/ou les protocoles de l'établissement.

Si un incident grave se produit pendant ou après l'utilisation de ce produit, veuillez le signaler au fabricant et/ou à son représentant autorisé ainsi qu'à votre autorité nationale.

hr Upute za uporabu

Opis

Intravenski kateter Vasofix® Safety s priključkom za injekciju trajni je kateter za kratkotrajan intravenski pristup. Namijenjen je za:

- smanjenje neželjenih ozljeda uzrokovanih ubodom iglom s pasivnom sigurnosnom zaštitom
- omogućivanje brzih injekcija bolusa bez igle putem priključka za injekciju
- poboljšanje stabilnosti katetera i smanjenje pomicanja katetera s pomoću krljca za fiksaciju.

Intravenski kateter Vasofix® Safety može se upotrebljavati s proizvodima za pristup s Luer-priključkom koji su sukladni normi ISO 80369-7.

Uređaj je namijenjen samo za jednokratnu uporabu. Isporučuje se sterilan i nepirogen.

Uporabljeni materijali

- PUR, PP, PE, silikonska guma, ABS, krom-nikal čelik
- FEP, PP, PE, silikonska guma, ABS, krom-nikal čelik

Komponente ne sadrže prirodan gumeni lateks, PVC ili DEHP.

Indikacija

Intravenski kateter Vasofix® Safety uvodi se u bolesnikov periferni venski sustav za kratkotrajnu uporabu radi

- uzimanja uzoraka venske krvi ili
- davanja infuzijskih otopina, krvnih pripravaka ili lijekova (npr. u otopinama nosača ili bez njih) prema uputi o lijeku predmetnog lijeka ili otopine.

Populacija pacijenata i predviđen korisnik

Kateter se može upotrebljavati u bilo kojoj populaciji pacijenata, uzimajući u obzir primjerenost krvožilne anatomije, primjerenost postupka koji se obavlja, otopinu za infuziju i trajanje terapije.

Uporaba katetera namijenjena je zdravstvenom osoblju obučenom za uporabu perifernih intravenskih katetera prema državnim propisima.

Kontraindikacije

- Intravenski kateter Vasofix® Safety ne smije se upotrebljavati u bolesnika s poznatom preosjetljivošću na bilo koji od korištenih materijala.
- Intravenski kateter Vasofix® Safety neće se upotrebljavati za arterijski pristup, potkožni pristup ni za davanje injekcija automatskim injektorima pod visokim tlakom.

Predostrožnosti i upozorenja

- Pridržavajte se standardnih predostrožnosti za sve pacijente. Nužni su asep-

tična tehnika, ispravna priprema kože i neprekidna zaštita mjesta umetanja.

- Pri postavljanju ili održavanju svih intravenoznih katetera, pridržavati se morate svih standardnih predostrožnosti u skladu sa standardima Središnje uprave za kontrolu i prevenciju bolesti/profesionalne bolesti i zaštitu (CDC/OSHA) u SAD-u za krvne patogene, radi izbjegavanja rizika izlaganja zagađenoj krvi.
- Upotrijebiti samo ako pakiranje nije oštećeno. Ovaj je proizvod sterilan, ukoliko pakiranje nije otvoreno ili oštećeno.
- Ne upotrebljavajte ponovo. Ponovna uporaba jednokratnih sredstava stvara rizik za pacijenta ili korisnika. Može izazvati zagađenje i/ili narušiti funkcionalnost. Zagađenje i/ili ograničena funkcionalnost sredstva može uzrokovati ozljede, bolesti ili smrti pacijenta.
- Ako postavljanje intravenoznog katetera ne uspije, prvo izvadite iglu radi aktiviranja sigurnosnog mehanizma a zatim izvadite kateter iz pacijenta i oba dijela odložite u otpad.
- Nikad ne ponavljajte umetanje igle u kateter nakon što je djelomično ili potpuno izvadite, jer može probušiti i/ili presjeći kateter.
- Ne pokušavajte zaobići sigurnosni mehanizam.
- U malo vjerojatnom slučaju neaktiviranja/nepokretanja sigurnosnog me-

hanizma, odmaknite vrh igle od tijela i prstiju i intravenozni kateter odmah odložite u spremnik oštih predmeta. Svakako izbjegavajte ubodne ozljede.

- Odmah prijavite ubodnu ozljedu i pridržavajte se protokola ustanove.
- Samo ISO Luer slip i Luer lock priključci osiguravaju ispravno funkcioniranje.
- Priključke Luer slip ne smijete ostavljati bez nadzora, jer bi se mogli odvojiti.
- Posebnu pozornost morate posvetiti sprječavanju oštećenja, bušenja ili rezanja katetera. Zbog toga pri umetanju, pomicanju ili uklanjanju nemojte savijati kateter i/ili iglu.
- Na mjestu umetanja ili u njegovoj blizini ne upotrebljavajte škare ili oštre instrumente.
- Ako je prisutna krv, isperite sredstvo prema protokolu ustanove.
- Pratite čvrstoću svih priključaka tijekom čitave infuzije.
- Kateteri se mogu upotrebljavati s pristupnim tlakom do 3 bara.
- Kateteri se mogu upotrebljavati za postavljanje proizvoda za pristup krvnim žilama poput žica vodicila, centralnih venskih katetera, periferno uvedenih centralnih katetera i „midline“ katetera u krvožilni sustav.

Preostali rizici i nuspojave

- Opći rizici povezani s intravenskim kateterima: infiltracija, ekstrapozicija, curenje, zračna embolija, flebitis,

tromboflebitis, tromboza, infekcija krvotoka povezana s kateterom, lokalna infekcija, upala, okluzija katetera, lom katetera, embolija uzrokovana kateterom ili stvaranje ugrušaka.

Primjena

Uporabite aseptički postupak. Prije umetanja, ne rotirajte čvorište katetera.

1. Pripremite sve stavke neophodne za umetanje i stabiliziranje.
2. Odaberite i sterilizirajte prema protokolu ustanove.
3. Primijenite stezač.
4. Zaštitni štitnik skinite ravnim pokretom prema van.
5. Fiksirajte krvnu žilu blagim povlačenjem kože i zatim joj pristupite. Povrat krvi u komoru za povrat potvrđuje ulazak u krvnu žilu (pogledajte ilustraciju A).
6. Djelomičnim spuštanjem i umetanjem čitavog sklopa katetera i igle osigurajte ulazak vrha katetera u žilu (pogledajte ilustraciju B).
7. S pomoću priključka za injekcije pogurajte kateter s igle (oko 1/8" odnosno 3 mm). Ako vidite povrat krvi između igle i katetera, kateter je u žili (pogledajte ilustraciju C). Kad se ovo dogodi, nastavite umetati kateter s igle i u žilu.
8. Otpustite stezač.
9. Prije vađenja igle načinite okluziju vene distalno od vrha katetera kako biste spriječili prolijevanje krvi. Istodobnim stabiliziranjem čvorišta katetera spri-

ječite dislociranje katetera tijekom vađenja igle. Iglu povucite ravno van kontroliranim i neprekinutim pokretom (minimizirajte rotiranje ili savijanje igle). Metalni sigurnosni štitičnik automatski će se pričvrstiti na vrh igle kada igla izađe iz čvorišta katetera (pogledajte sliku D).

10. Zbrinite zaštićenu iglu u spremnik oštarih predmeta.
11. Odmah priključite infuzijsku liniju ili pomoćni proizvod te prekrijte mjesto uboda sterilnom i prozirnom oblogom (pogledajte sliku E) prema protokolu ustanove.
12. Za injekcije bolusa otvorite priključak za injekciju i laganim zakretanjem priključite štrcaljku na priključak za injekciju (pogledajte sliku F). Priključak se automatski otvara i zatvara. Odmah nakon injekcije zatvorite zaštitni čep priključka za injekcije.
13. Nakon uklanjanja, kateter zbrinite prema lokalnim smjernicama ili protokoli-
ma ustanove.

Trajanje uporabe

- Trajanje uporabe ovisi o terapiji primijenjenoj prema uputama za uporabu lijeka/otopine, a mora udovoljiti državnim smjernicama i/ili bolničkim protokolima.
- Mjesto umetanja mora se provjeravati učestalo i redovno. Intravenozni kateter mora se ukloniti u slučaju znakova lokalne ili sistemske infekcije.

Zbrinjavanje

Zbrinite u otpad u skladu s državnim smjernicama i/ili protokolima ustanove.

Ako tijekom upotrebe ovog proizvoda ili kao posljedica njegove upotrebe dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite to proizvođaču i/ili njegovu ovlaštenom predstavniku i vašem nacionalnom nadležnom tijelu.

hu Hasznalati utmutató

Leírás

A befecskendezőnyílással rendelkező Vasofix® Safety intravénás katéter egy intravénás hozzáférést biztosító, rövid időre történő behelyezésre szolgáló, állandó perifériás katéter. Az alábbiak biztosítására tervezték:

- A veletlen tűszuras okozta serulesek kockázatának minimalizálása az onmagától aktiválódó biztonsági védőelem segítségével;
- Gyors, tű nélküli bőlusinjekciók beadása a befecskendezőnyíláson keresztül;
- A katéter stabilitásának javítása és a katéter mozgásának minimalizálása rögzítőszárnyak segítségével.

Az Vasofix® Safety intravénás katéter, luer csatlakozást biztosító eszközökkel használható, amelyek megfelelnek az ISO 80369-7 szabványnak.

Ez az eszköz kizárólag egyszeri használatra szolgál. Szállítása steril és nem pirogón állapotban történik.

Felhasznált anyagok

- PUR, PP, PE, szilikon gumi, ABS, króm-nikkel acél
- FEP, PP, PE, szilikon gumi, ABS, króm-nikkel acél

Az összetevők nem tartalmaznak természetes gumilateket, PVC-t, valamint DEHP-t.

Javallat

A Vasofix® Safety intravénás katéter a beteg perifériás vénás rendszerébe történő rövid idejű behelyezésre szolgál az alábbiak céljából:

- vénás vérminta vétele, valamint
- infúziós oldatok, vérkészítmények és gyógyszerek (pl. vívőoldatokban vagy anélkül való) beadása a gyógyszer/oldat alkalmazási előírása szerint.

Betegpopuláció és célzott felhasználó

A katéter bármilyen betegpopuláció esetében használható az érrendszeri anatómia alkalmasságának, valamint a végzett eljárás, az infúziós oldat megfelelőségének, illetve a kezelés időtartamának a figyelembevételével.

A katéter olyan szakképzett egészségügyi szakemberek általi használatra szolgál, akik a perifériás intravénás katétereknek a nemzeti előírások szerinti használatára vonatkozóan képzésben részesültek.

Ellenjavallatok

- A Vasofix® Safety intravénás katéter nem használható a beteg bármely felhasznált anyaggal szembeni ismert túlérzékenysége esetén.
- A Vasofix® Safety intravénás katéter nem használható artériás hozzáféréshez, szubkután hozzáféréshez, valamint nagynyomású befecskendezési alkalmazásokhoz.

Övintézkedések és figyelmeztetések

- Minden betegnél tartsa be a szokásos övintézkedéseket. Elengedhetetlen az aszeptikus technika alkalmazása, a bőr megfelelő előkészítése és a bevezetési hely folyamatos védelme.
- A fertőzött vérnek való kitettség kockázatának elkerülésére az intravénás katéterek behelyezésekor és kezelésekor be kell tartani a Betegségmegelőzési és Járványvédelmi Központ/ Munkahelyi Biztonsági és Egészségvédelmi Testület (Centers for Disease Control and Prevention/ Occupational Safety and Health Administration – CDC/OSHA) szabványai szerinti, a vér útján terjedő kórokozókra vonatkozó szokásos övintézkedéseket.
- Csak akkor használja, ha a csomagolás sértetlen. Az eszköz steril, ha a csomagolást nem nyitották fel vagy nem sérült meg.
- Ne használja fel újra. Az egyszeri használatra szolgáló eszközök újbóli

felhasználása potenciális veszélyt jelent a beteg, valamint a felhasználó számára. A fertőzésveszély mellett az is előfordulhat, hogy az újbóli felhasználáskor az eszköz nem működik megfelelően. A fertőzés és/vagy az eszköz nem megfelelő működése a beteg sérülését, egészségkárosodását vagy halálát okozhatja.

- Az intravenás katéter behelyezési kísérletének sikertelensege esetén a biztonsági mechanizmus aktiválásához először vegye ki a tűt, majd ezután távolítsa el a katétert a beteg testéből, és dobja ki mindkettőt.
- Ha a tűt már részben vagy egészben visszahúzta, soha ne vezesse be újra a katéterbe, mert ezzel átszúrhatja és/vagy átvághatja a katétert.
- Ne kísérlelje meg a biztonsági mechanizmus megkerülését.
- Abban a valószínűtlen esetben, ha a biztonsági mechanizmus nincs elindítva/aktiválva, mindig tartsa a tű hegyét a testetől és az ujjaitól távol, és az intravenás katétert azonnal dobja ki egy, az eles tárgyak arthatatlanítására alkalmas, megfelelő tartályba. A tűszurások kerülése érdekében körültekintően kell eljárni.
- A tűszúrások sérüléseket jelentse azonnal, és kövesse a megállapított intézményi protokollokat.

- A megfelelő működés kizárólag az ISO-nak megfelelő Luer-Slip és Luer-Lock csatlakozók használatával biztosítható.
- A Luer-Slip csatlakozások a leválás lehetősége miatt nem hagyhatók felügyelet nélkül.
- Különösen ügyelni kell a katéter sérülésének, átszúrásának, elvágásának, illetve átvágásának elkerülésére. Ezért a tű bevezetése, előretolása és eltávolítása közben ne hajlítsa meg a katétert és/vagy a tűt.
- A bevezetés helyén vagy annak közelében ne használjon ollót vagy éles eszközöket.
- Ha vért észlel, öblítse át az eszközt az intézményi protokollnak megfelelően.
- Az infúziós eljárás teljes időtartama alatt rendszeresen ellenőrizze a csatlakozások szorosságát.
- A katéterek legfeljebb 3 bar behatolási nyomás alkalmazásával használhatók.
- A katéterek érhozzáférési eszközöknek, például vezetődrotoknak, állandó centrális vénás katétereknek (CVC), perifériásan behelyezett centrális katétereknek (PICC) és középvonali katétereknek, az érrendszerben történő elhelyezése megkönnyítésére szolgálnak.

Fennmaradó kockázatok és mellékhatások

- Az intravénás katéterekkel összefüggő általános kockázatok: infiltráció, extravázáció, szívgág, légembólia, flebitisz, tromboflebitisz, trombózis,

katéterrel összefüggő véráramfertőzés, helyifertőzés, gyulladás, katéterelzáródás, katétertörés, katéterembólia, valamint és vérrögképződés.

Alkalmazás

Aszeptikus technikát alkalmazzon. Ne for-gassa a katétercsatlakozót a bevezetés előtt.

1. Szedjen össze minden szükséges elemet a behelyezéshez és a stabilizálási eljáráshoz.
2. Válassza ki a területet, és fertőtlenítsen az intézményi protokollnak megfelelően.
3. Helyezzen fel érszorítót.
4. Távolítsa el a védőelemet egyenesen kifelé történő húzással.
5. Az érhez való hozzáféréshez rögzítse az eret a bőr finom meghúzásával. Az érbe való sikeres bejutás megerősítéséhez figyelje meg, hogy visszaáramlik-e a vér a visszaszívó kamrába (lásd: „A” ábra).
6. Engedje le és tolja előre egy kissé a teljes katéter-tű egységet, így megbizonyosodhat róla, hogy a katétercsúc s az érben van (lásd: „B” ábra).
7. A befecskendezőnyílás segítségével tolja előre a katétert, lefelé a tűről (körülbelül 1/8" vagy 3 mm távolságon). Megfigyelheti a vér visszaáramlását a tű és a katéter között, hogy meggyőződjön róla, hogy a katéter az érben van (lásd: „C” ábra). Ezt követően folytassa a katéter előrefelé történő letolását a tűről az érbe.

8. Engedje ki az érszorítót.
9. A tű eltávolítása előtt, a vér kifolyásának megelőzése érdekében zárja el a vénát a katétercsúcstól disztálisan. Egyidejűleg stabilizálja a katétercsatlakozót, hogy megakadályozza a katéter elmozdulását a tű eltávolítása közben. Húzza ki a tűt egyenesen, kontrollált és folyamatos mozgattal (csökkentse minimálisra a tű forgását és meghajlását). A fem biztonsági védőelem automatikusan hozzakapcsolódik a tű hegyéhez, amikor az kilep a katétercsatlakozóból (lásd: „D” ábra).
10. A védőelemmel ellátott tűt azonnal dobja ki egy éles tárgy ak ártalmatlanítására szolgáló tartályba.
11. Az eszközt azonnal csatlakoztassa az infúziós vezetékhez vagy egy tartozék eszközhöz, és fedje le a punkció helyét steril és átlátszó kötéssel (lásd: „E” ábra) az intézményi protokoll szerint.
12. A bólusinjekciókhoz nyissa ki a befecskendezőnyílást, és enyhe csavaró mozdulattal csatlakoztassa a fecskendőt a befecskendezőnyíláshoz (lásd: „F” ábra). A nyílás automatikusan kinyílik és bezáródik. A befecskendezés után azonnal zárja le a befecskendezőnyílást a védőkupakjával.
13. Az eltávolítás után ártalmatlanítsa a katétert a helyi irányelvek és/vagy az intézményi protokollok szerint.

A használat időtartama

- A használat időtartama a gyógyszer/oldatok alkalmazási előírása szerinti alkalmazott terápiától függ, és követnie kell a nemzeti irányelveket és/vagy a kórházi protokollokat.
- A bevezetés helyét gyakran és rendszeres időközönként ellenőrizni kell. Ha helyi vagy szisztémás fertőzés jelei tapasztalhatók, a katétert el kell távolítani.

Ártalmatlanítás

A helyi irányelveknek és/vagy az intézményi protokolloknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Ha a jelen termék használatára során, vagy annak következtében súlyos, váratlan esemény következett be, kérjük, jelentse a gyártónak és/vagy a gyártó meghatalmazott képviselőjének, valamint az illetékes nemzeti hatóságának.

id Petunjuk penggunaan

Deskripsi

Kateter IV Vasofix® Safety dengan port injeksi merupakan kateter perifer yang tertanam guna mendapatkan akses intra-vena untuk penggunaan jangka pendek. Kateter ini dirancang untuk:

- Meminimalkan cedera tertusuk jarum yang tidak disengaja dengan pemasangan pasif.

- Memungkinkan injeksi bolus tanpa jarum dengan cepat melalui port injeksi
- Meningkatkan stabilitas kateter dan meminimalkan gerakan kateter dengan sayap penahan.

Kateter IV Vasofix® Safety dapat digunakan dengan perangkat akses Luer yang sesuai dengan ISO 80369-7.

Alat ini hanya boleh digunakan satu kali. Alat ini disediakan dalam kondisi steril dan non-pirogenik.

Bahan yang Digunakan

- PUR, PP, PE, karet silikon, ABS, baja kromium-nikel.
- FEP, PP, PE, karet silikon, ABS, baja kromium-nikel.

Komponen alat ini tidak dibuat dengan lateks karet alami, PVC, atau DEHP.

Indikasi

Kateter IV Vasofix® Safety dimasukkan ke dalam sistem vena perifer pasien untuk penggunaan jangka pendek untuk

- pengambilan sampel darah melalui vena, atau
- memberikan larutan infus, produk darah, atau obat-obatan (cth.: dengan atau tanpa larutan pembawa) sesuai dengan SPC obat/larutan tersebut.

Populasi pasien & Pengguna yang Dituju

Kateter ini dapat digunakan untuk populasi pasien apa pun dengan mempertimbangkan kecukupan anatomi vaskular dan

kesesuaian untuk prosedur yang dilakukan, larutan yang diinfuskan, dan durasi terapi.

Kateter ini dimaksudkan untuk digunakan oleh Petugas Kesehatan yang memenuhi syarat dan terlatih dalam menggunakan kateter IV perifer sesuai dengan peraturan nasional.

Kontraindikasi

- Kateter IV Vasofix® Safety tidak boleh digunakan pada pasien yang telah diketahui menderita hipersensitivitas terhadap bahan-bahan yang digunakan.
- Kateter IV Vasofix® Safety tidak boleh digunakan untuk akses arteri, akses subkutan, dan injeksi dengan tekanan tinggi.

Tindakan Pencegahan & Peringatan

- Terapkan tindakan pencegahan standar pada semua pasien. Teknik aseptik, persiapan kulit yang tepat, dan perlindungan lanjutan atas tempat pemasangan sangat penting.
- Saat memasukkan/menempatkan atau menangani Kateter IV, tindakan pencegahan standar harus diikuti sesuai dengan standar Pusat Pengendalian dan Pencegahan Penyakit/Departemen Kesehatan dan Keselamatan Kerja (CDC/OSHA) untuk patogen yang ditularkan melalui darah (bloodborne pathogens) demi menghindari risiko terpapar darah yang terkontaminasi.
- Hanya gunakan jika kemasan dalam kondisi utuh. Alat ini dalam kondisi

steril, kecuali jika kemasan telah dibuka atau rusak.

- Jangan gunakan kembali. Alat sekali pakai yang digunakan kembali bisa menimbulkan potensi risiko pada pasien atau pengguna. Hal ini dapat menyebabkan kontaminasi dan/atau kerusakan fungsi pada alat tersebut. Kontaminasi dan/atau fungsi terbatas pada alat dapat menyebabkan luka, penyakit, atau kematian pasien.
- Jika proses penusukan/penempatan Kateter IV tidak berhasil, lepaskan jarum terlebih dahulu untuk mengaktifkan mekanisme keamanannya, lalu lepaskan kateter dari pasien, kemudian buang jarum dan kateter tersebut.
- Jangan pernah masukkan jarum kembali ke dalam kateter setelah jarum ditarik sebagian atau sepenuhnya, karena dapat menusuk dan/atau memotong kateter.
- Jangan coba untuk merusak mekanisme pengaman jarum.
- Jika mekanisme pengaman jarum tidak terpicu/tidak aktif, jauhkan selalu bagian ujung jarum dari tubuh dan jari, dan segera buang Kateter IV ke dalam wadah tahan benda tajam yang sesuai. Berhati-hatilah agar tidak tertusuk jarum.
- Segera laporkan luka akibat tertusuk jarum dan lakukan tindakan sesuai protokol lembaga yang ada.

- Penggunaan sambungan Luer slip dan Luer lock yang sesuai dengan ISO memastikan alat tersebut berfungsi dengan benar.
- Sambungan Luer Slip tidak boleh dibarkan tanpa pengawasan karena berpotensi terlepas.
- Semua tindakan harus dilakukan dengan sangat hati-hati agar kateter tidak rusak, tertusuk, atau patah. Oleh karena itu, jangan bengkokkan kateter dan/atau jarum saat sedang memasukkan, mendorong, atau melepaskan jarum.
- Jangan gunakan gunting atau alat tajam di atau dekat lokasi pemasangan jarum.
- Jika ada darah, bilas alat sesuai dengan protokol lembaga.
- Pantau kekencangan semua sambungan selama prosedur pemberian infus.
- Kateter dapat digunakan dengan tekanan akses hingga 3 bar.
- Kateter dapat digunakan untuk memfasilitasi penempatan alat akses vaskular, seperti kawat penuntun, kateter vena sentral (CVC) yang tertanam, kateter vena sentral yang dimasukkan secara perifer (PICC), dan kateter midline ke dalam sistem vaskular.

Risiko residual/Efek samping

- Risiko umum yang terkait dengan Kateter IV: infiltrasi, ekstrasvasi, kebocoran, emboli udara, flebitis, trombof-

lebitis, trombosis, infeksi aliran darah terkait kateter, infeksi lokal, peradangan, oklusi kateter, fraktur/keretakan kateter, embolisme kateter atau pembentukan darah beku.

Aplikasi

Gunakan teknik aseptik. Jangan putar hub kateter sebelum proses insersi.

1. Kumpulkan semua item yang diperlukan untuk prosedur pemasangan dan stabilisasi.
2. Pilih dan disinfeksi sesuai protokol lembaga.
3. Gunakan turniket.
4. Lepaskan lapisan pelindung dengan gerakan lurus keluar.
5. Masuki pembuluh darah dengan traksi kulit yang lembut, lalu akses pembuluh. Perhatikan darah yang kembali ke flashback chamber untuk memastikan pembuluh darah berhasil dimasuki dengan baik (lihat Gbr. A).
6. Turunkan dan dorong seluruh kateter dan unit jarum sedikit untuk memastikan bagian ujung kateter masuk ke pembuluh darah (lihat gambar B).
7. Dengan menggunakan port injeksi, dorong kateter keluar dari jarum (sekitar 1/8" atau 3 mm). Anda dapat melihat darah yang masuk kembali antara jarum dan kateter untuk memastikan kateter telah masuk ke dalam pembuluh darah (lihat gambar C). Setelah dipastikan, lanjutkan proses mendorong

- kateter keluar dari jarum dan ke dalam pembuluh darah.
8. Lepaskan turniket.
 9. Sebelum melepaskan jarum, tutup vena distal ke bagian ujung kateter untuk mencegah darah keluar. Pada saat bersaman, stabilkan hub kateter untuk mencegah kateter terlepas selama jarum dilepaskan. Tarik jarum dengan gerakan lurus dan terkontrol dan tanpa berhenti (minimalkan pemutaran atau pembengkokan jarum). Pemaman jarum yang terbuat dari logam akan terpasang ke bagian ujung jarum secara otomatis ketika ujung jarum tersebut keluar dari hub kateter (lihat gambar D).
 10. Segera buang jarum ke dalam wadah yang tahan benda tajam.
 11. Segera hubungkan selang infus atau alat tambahan dan tutup lokasi penusukan dengan perban steril dan transparan (lihat gambar E) sesuai dengan protokol lembaga.
 12. Untuk injeksi melalui bolus, buka port injeksi dan pasang jarum suntik ke port injeksi dengan sedikit gerakan memutar (lihat gambar F). Port akan terbuka dan tertutup secara otomatis. Setelah proses injeksi selesai, segera tutup penutup pelindung pada port injeksi.
 13. Setelah dilepaskan, buang kateter sesuai dengan pedoman dan/atau protokol lembaga setempat.

Durasi penggunaan

- Jangka waktu atau durasi penggunaan bergantung pada terapi yang diterapkan dan sesuai dengan SPC obat/larutan tersebut serta harus mematuhi pedoman nasional dan/atau protokol rumah sakit yang berlaku.
- Lokasi penusukan harus sering diperiksa dan pada interval yang teratur. Kateter harus dikeluarkan jika ada tanda infeksi lokal atau sistemik.

Pembuangan

Pembuangan sesuai dengan pedoman dan/atau protokol lembaga setempat.

Jika insiden serius terjadi selama penggunaan produk ini atau sebagai akibat dari penggunaannya, harap segera laporkan kepada produsen dan/atau perwakilan resminya dan lembaga yang berwenang di negara Anda.

it Istruzioni per l'uso

Descrizione

Il catetere endovenoso Vasofix® Safety con porta di iniezione è un catetere periferico a permanenza per ottenere l'accesso intravenoso per un utilizzo a breve termine. È progettato per:

- Ridurre al minimo le lesioni accidentali da puntura d'ago con una protezione di sicurezza passiva.
- consentire rapide iniezioni di bolo senza ago tramite la porta di iniezione;

- migliorare la stabilità del catetere e ridurre al minimo lo spostamento grazie alle alette di fissaggio.

Il catetere endovenoso Vasofix® Safety può essere utilizzato con i dispositivi di accesso Luer conformi alla norma ISO 80369-7.

Questo dispositivo è esclusivamente monouso. È fornito sterile e apirogeno.

Materiali usati

- PUR, PP, PE, gomma di silicone, ABS, metallo al cromo-nichel
- FEP, PP, PE, gomma di silicone, ABS, metallo al cromo-nichel

I componenti non sono realizzati con lattice di gomma naturale, PVC o DEHP.

Indicazione

Il catetere endovenoso Vasofix® Safety viene inserito nel sistema venoso periferico di un paziente per un utilizzo a breve termine per:

- prelevare campioni di sangue venoso, oppure
- somministrare soluzioni per infusione, prodotti ematici o prodotti farmaceutici (ad es. nelle soluzioni carrier o senza) in base all'RCP del farmaco/della soluzione.

Popolazione di pazienti e destinazione d'uso

Il catetere può essere usato per qualsiasi popolazione di pazienti tenendo in con-

siderazione l'adeguatezza dell'anatomia vascolare e l'appropriatezza della procedura da eseguire, nonché la soluzione da infondere e la durata della terapia.

Il catetere è previsto per essere usato da professionisti sanitari qualificati che abbiano seguito un corso di formazione sull'uso dei cateteri endovenosi periferici secondo le norme nazionali.

Controindicazioni

- Il catetere endovenoso Vasofix® Safety non deve essere utilizzato nei pazienti con ipersensibilità nota ai materiali utilizzati.
- Il catetere endovenoso Vasofix® Safety non deve essere utilizzato per l'accesso arterioso, l'accesso sottocutaneo e applicazioni di elettroiniezione ad alta pressione.

Precauzioni e avvertenze

- Osservare le precauzioni standard su tutti i pazienti. Una tecnica asettica, una preparazione corretta della pelle e una protezione continua del sito di inserimento sono elementi fondamentali.
- Durante il posizionamento o la manutenzione di qualsiasi catetere endovenoso, è necessario rispettare le precauzioni standard in conformità agli standard dei Centri per la prevenzione e il controllo delle malattie / Occupational Safety and Health Administration (CDC/ OSHA) per i patogeni emo-

- trasportati al fine di evitare il rischio di esposizione a sangue contaminato.
- Utilizzare solo se la confezione è intatta. Questo dispositivo è sterile a meno che la confezione non sia stata aperta o danneggiata.
 - Non riutilizzare. Il riutilizzo di dispositivi monouso crea un potenziale rischio sia per il paziente che per l'utilizzatore. Può provocare contaminazione e/o riduzione della funzionalità del dispositivo, che possono dar luogo a lesioni, malattie o decesso del paziente.
 - Qualora si tenti invano di posizionare il catetere endovenoso, rimuovere prima l'ago per attivare il meccanismo di sicurezza, quindi rimuovere il catetere dal paziente e gettare entrambi.
 - Non inserire mai l'ago all'interno del catetere una volta che l'ago è stato parzialmente o completamente estratto, poiché ciò può perforare e/o recidere il catetere.
 - Non tentare di bypassare il meccanismo di sicurezza.
 - Nell'improbabile eventualità che il meccanismo di sicurezza non si sia attivato/inserito, tenere sempre la punta dell'ago lontana dal corpo e dalle dita e smaltire immediatamente il catetere endovenoso in un contenitore adeguato per oggetti taglienti. Prestare attenzione al fine di evitare lesioni da puntura d'ago.
 - Segnalare immediatamente le lesioni da puntura d'ago e seguire i protocolli istituzionali stabiliti.
 - L'uso esclusivo di connettori Luer slip e Luer lock di tipo ISO garantisce il corretto funzionamento.
 - I collegamenti Luer Slip non devono essere lasciati incustoditi a causa del possibile scollegamento.
 - Prestare estrema attenzione a non danneggiare, perforare, tagliare o recidere il catetere. A tal fine, non piegare il catetere e/o l'ago durante l'inserimento, l'avanzamento o la rimozione dell'ago.
 - Non utilizzare forbici o strumenti affilati nel sito di inserimento o vicino.
 - In presenza di sangue, lavare il dispositivo seguendo il protocollo istituzionale.
 - Monitorare la tenuta di tutti i collegamenti durante tutta la procedura dell'infusione.
 - I cateteri possono essere usati con una pressione di accesso massima di 3 bar.
 - I cateteri possono essere utilizzati al fine di facilitare il posizionamento dei dispositivi di accesso vascolare come fili guida, cateteri venosi centrali (CVC) a permanenza, cateteri centrali inseriti perifericamente (PICC) e cateteri midline all'interno del sistema vascolare.

Rischi residui ed effetti collaterali

- Rischi generali correlati ai cateteri endovenosi: infiltrazione, stravaso, perdita, embolia gassosa, flebite, tromboflebite, trombosi, infezione del flusso sanguigno correlata al catetere, infezione locale, infiammazione, occlusione del catetere, rottura del catetere, embolia da catetere o formazione di coaguli.

Applicazione

Utilizzare una tecnica asettica. Non ruotare il raccordo del catetere prima dell'inserimento.

1. Preparare tutti gli oggetti necessari per la procedura di inserimento e stabilizzazione.
2. Selezionare e disinfettare seguendo il protocollo istituzionale.
3. Applicare il laccio emostatico.
4. Rimuovere la custodia protettiva con un movimento dritto e verso l'esterno.
5. Ancorare il vaso con una delicata trazione cutanea e accedere al vaso. Osservare il ritorno del sangue nella camera di flashback per confermare il corretto ingresso nel vaso (vedere figura A).
6. Abbassare e far avanzare leggermente l'intero catetere e l'unità dell'ago per verificare che la punta del catetere sia nel vaso (vedere figura B).
7. Usando la porta di iniezione, fare avanzare il catetere fuori dall'ago (circa 1/8" o 3 mm). È possibile osservare

il ritorno del sangue tra l'ago e il catetere per confermare che il catetere si trova nel vaso (vedere figura C). Dopo la conferma, continuare a far avanzare il catetere fuori dall'ago e nel vaso.

8. Rilasciare il laccio emostatico.
9. Prima di rimuovere l'ago, occludere la vena distale alla punta del catetere per evitare fuoriuscite di sangue. Stabilizzare contemporaneamente il raccordo del catetere per evitare lo spostamento del catetere durante la rimozione dell'ago. Estrarre l'ago tenendolo dritto con un movimento controllato e continuo (ridurre al minimo la rotazione o la piegatura dell'ago). La guaina di sicurezza in metallo si attaccherà automaticamente all'ago non appena la punta dell'ago esce dal raccordo del catetere (vedere figura D).
10. Smaltire immediatamente l'ago con la guaina in un contenitore per oggetti taglienti.
11. Collegare immediatamente la linea di infusione o il dispositivo accessorio e coprire il sito di iniezione con una benda sterile e trasparente (vedere figura E) seguendo il protocollo istituzionale.
12. Per le iniezioni di bolo aprire la porta di iniezione e collegare la siringa a tale porta con una leggera torsione (vedere figura F). La porta si apre e si chiude automaticamente. Dopo l'iniezione

- chiudere immediatamente il tappo protettivo della porta di iniezione.
13. Dopo la rimozione, smaltire il catetere seguendo le linee guida locali e/o i protocolli istituzionali.

Durata di utilizzo

- La durata di utilizzo dipende dalla terapia applicata conformemente all'RCP del farmaco/delle soluzioni e deve seguire le linee guida nazionali e/o i protocolli ospedalieri.
- Il sito di inserimento deve essere controllato di frequente e a intervalli regolari. Il catetere deve essere rimosso in caso di sintomi di infezione locali o sistemici.

Smaltimento

Smaltire seguendo le linee guida locali e/o i protocolli istituzionali.

Se, durante l'utilizzo di questo prodotto o in seguito a esso, si verifica un incidente grave, segnalarlo al produttore e/o al rappresentante autorizzato e alla propria autorità nazionale.

kk Қолдану нұсқаулық

Сипаттамасы

Егу порты бар Vasofix® Safety IV катетері адамның перифериялық көктамыр жүйесіне қол жеткізу үшін енгізілетін қысқа уақыт қолданылатын катетер болып табылады. Ол:

- Пассивті қорғаныштық экран көмегімен инеден кездейсоқ жарақат алу жағдайын азайтуға
- Егу порты арқылы инесіз жылдам болюстік егуге мүмкіндік беруге
- Бекіткіш қанаттар көмегімен катетер орнықтылығын арттырып, катетердің қозғалысын азайтуға арналған.

Vasofix® Safety IV катетерін ISO 80369-7 стандартына сәйкес люэр қол жеткізу құрылғыларымен пайдалануға болады.

Құрылғы тек бір рет пайдалануға арналған. Ол стерильді және пирогенді емес түрде жеткізіледі.

Пайдаланылған материалдар

- Полиуретан, полифосфат, полиэтилен, силиконды каучук, акрилонитрил-бутадиен-стирол, хромникель болаты
- Фторэтиленпропилен, полифосфат, полиэтилен, силиконды каучук, акрилонитрил-бутадиен-стирол, хромникель болаты

Құрамдастар табиғи каучук латексінен, ПВХ немесе диэтилгексилфталаттан жасалмаған.

Көрсетімдер

Vasofix® Safety IV катетері емделушінің перифериялық көктамыр жүйесіне қысқа уақытта пайдалану үшін келесі мақсатта енгізіледі:

- көктамыр қанын алу үшін немесе
- дәрінің/ерітіндінің қысқаша сипаттамасына сәйкес инфузиялық ерітінділерді, қан препараттарын немесе дәрілік препараттарды (мысалы, тасығыш ерітінділерімен немесе оларсыз) құю үшін.

Емделушілер тобы және мақсатты пайдаланушы

Пациенттің тамыр анатомиясы мен орындалатын процедураға сәйкестігін, құйылатын ерітінді мен терапия ұзақтығын есепке алу арқылы катетерді кез келген пациенттер тобына пайдалануға болады.

Катетерді перифериялық көктамыршілік катетерлерді ұлттық нормативтерге сәйкес пайдалану бойынша тәжірибесі бар білікті денсаулық сақтау мамандары пайдалануы тиіс.

Қарсы көрсетімдер

- Vasofix® Safety IV катетерін қолданылған кез келген материалға сезімталдығы жоғары емделушілерге қолдануға болмайды.
- Vasofix® Safety IV катетерін күретамырлық қол жеткізу, тері астылық қол жеткізу және жоғары қысым астындағы егу үшін пайдаланбау керек.

Сақтық шаралары және ескертулер

- Барлық емделушілер үшін стандартты сақтық шараларын

орындаңыз. Асептика тәсілі, теріні дұрыстап дайындау және енгізілетін жерді үнемі қорғау — міндетті.

- Көктамыршілік катетерді орнату немесе оған қызмет көрсету кезінде ластанған қанмен жанасуды болдырмау үшін Ауруларды бақылау және алдын алу орталығының/Еңбекті қорғау және қауіпсіздік басқармасының (CDC/ OSHA) стандарттарына сәйкес стандартты сақтық шараларын орындау керек.
- Қаптама бүтін болса ғана пайдаланыңыз. Қаптама ашылмаса немесе зақымдалмаса, бұрылғы стерильді болып табылады.
- Қайта пайдаланбаңыз. Бір реттік бұйымдарды қайталап қолдану емделушілер мен медицина қызметкеріне қауіп төндірмейді. Бұл жұқпа жұқтыруға және/немесе құрылғының функционалдық мүмкіндіктерінің шектелуіне алып келуі мүмкін. Жұқпа жұқтыру және/немесе құрылғының функционалдық мүмкіндіктерінің шектелуі шығынға, емделушінің сырқаттануы немесе өліміне соқтыруы мүмкін.
- Көктамыршілік катетер дұрыс енгізілмесе, қауіпсіздік механизмін іске қосу үшін алдымен инені алыңыз, содан кейін емделушіден катетерді алып, екеуін қоқысқа тастаңыз.

- Ине жартылай немесе толықтай шығарылғаннан кейін, оны катетерге қайта енгізуге болмайды, себебі ол катетерді жаншуы немесе жарып өтуі мүмкін.
- Қауіпсіздік механизмін айналып өтуге әрекеттенбеңіз.
- Қауіпсіздік механизмі іске қосылмаған/белсендірілмеген жағдайда, ине ұшын дене мен саусақтардан алыс ұстап, көктамырішілік катетерді тиісті тесілмейтін контейнерге дереу қоқысқа тастаңыз. Инеден жарақат алмау үшін мұқият болу керек.
- Инеден жарақат алу әрекетін дереу хабарлап, мақұлданған мекеме протоколдарын орындау керек.
- Бұйым дұрыс жұмыс істеуі үшін, ISO бойынша мақұлданған Luer slip және Luer lock коннекторларын ғана пайдаланыңыз.
- Ажырау ықтималдығы болғандықтан, Luer slip жалғауларын қараусыз қалдырмау керек.
- Катетерді зақымдамау, жаншымау, кеспеу немесе үзбеу үшін аса мұқият болу керек. Сол себепті инені енгізу, алға жылжыту немесе алу кезінде катетерді және/немесе инені бүгуге болмайды.
- Енгізілетін жерде немесе оның жанында қайшы немесе үшкір құралдар пайдаланбаңыз.

- Қан болса, құрылғыны мекеме протоколдарына сәйкес шайыңыз.
- Инфузия процедурасы бойы барлық қосылымның беріктігін бақылаңыз.
- Бұл катетерлерді 3 барға дейінгі қысыммен пайдалануға болады.
- Катетерлерді сым бағыттағыштар, тұрақты орталық көктамыр катетерлері (CVC), орталық перифериялық енгізілетін катетерлер (PICC) және орталық катетерлер сияқты тамыр жүйесіне енгізілетін құрылғыларды тамыр жүйесіне орнату кезінде көмек ретінде пайдалануға болады.

Қалдық тәуекелдер/жанама әсерлер

- Көктамырішілік катетерлерге қатысты жалпы тәуекелдер: инфильтрация, қан құйылу, жылыстау, ауа эмболиясы, флебит, тромбофлебит, тромбоз, катетерді пайдалануға қатысты қанағым инфекциясы, жергілікті инфекция, қабыну, катетердің бітелуі, катетердің сынуы, катетер эмболиясы немесе катетерде тромбтың түзілуі.

Қолдану

Асептика тәсілдерін қолданыңыз. Катетер павильонын енгізбей тұрып айналдырмаңыз.

1. Енгізу және тұрақтандыру процедурасы үшін барлық қажетті элементті жинақтаңыз.

2. Мекеме протоколына сәйкес таңдап, зарарсыздандырыңыз.
3. Жгут қойыңыз.
4. Қорғаныстық қалпақшаны катетерден тігінен бағыттап алыңыз.
5. Теріні аздап тартып, тамырды тауып, катетерді тамырға енгізіңіз. Қанның кері ағынына арналған камерада қан пайда болуы тиіс, бұл тамырға сәтті енгізудің белгісі болып табылады (А суретін қараңыз).
6. Катетер ұшы тамырға енетіндей етіп, катетер мен инені түсіріп, аздап алға итеріңіз (В суретін қараңыз).
7. Инъекция портын пайдаланып, катетерді инеден алыңыз (шамамен 1/8" немесе 3 мм). Ине мен катетер арасындағы кері қан ағыны катетердің тамырда екенін білдіреді (С суретін қараңыз). Бұған көз жеткізгеннен кейін, инеден катетерді тамырға енгізуді жалғастырыңыз.
8. Таңғышты босатыңыз.
9. Қан ағып кетпеуі үшін, инені алмай тұрып, катетерге дисталды көктамырды қысыңыз. Инені алған кезде катетердің жылжып кетпеуі үшін, сол уақытта катетер павильонын бекітіңіз. Сенімді әрі тұрақты қозғалыспен инені тік бағытта алып тастаңыз (инені айналдыруға немесе бүгуге жол бермеңіз). Ине ұшы

катетер павильонынан шыққан кезде, металл қорғаныштық экран ине ұшына автоматты түрде бекітіледі (D суретін қараңыз).

10. Инені тесілмейтін контейнерге дереу қоқысқа тастаңыз.
11. Инфузиялық торапты немесе көмекші құрылғыны дереу қосып, тесілген жерді мекеме протоколына сәйкес стерильді мөлдір таңғышпен жабыңыз (Е суретін қараңыз).
12. Болюстік егу үшін егу портын ашып, шприцті аздап бұрап, егу портына бекітіңіз (F суретін қараңыз). Порт автоматты түрде ашылып, жабылады. Егуден кейін егу портының қорғаныстық қақпағын жабыңыз.
13. Катетерді алғаннан кейін, оны жергілікті нұсқаулықтарға және/немесе мекеме протоколдарына сәйкес қоқысқа тастаңыз.

Пайдалану ұзақтығы

- Пайдалану ұзақтығы дәрінің/ерітінділердің сипаттамасына қатысты терапияға тәуелді және ол ұлттық нұсқаулықтарға және/немесе емхана протоколдарына сай болуы тиіс.
- Енгізілетін жерді жиі және тұрақты түрде тексеріп отыру керек. Жергілікті немесе жүйелік инфекция пайда болса, катетерді алып тастау керек.

Қоқысқа тастау

Катетерді жергілікті нұсқаулықтарға және/немесе мекеме протоколдарына сәйкес қоқысқа тастаңыз.

Осы бұйымды пайдаланған кезде немесе оның салдарынан ауыр жағдайлар пайда болса, мұны өндірушіге және/немесе оның уәкілетті өкіліне және билік органына хабарлаңыз.

It Naudojimo instrukcija

Apibūdinimas

„Vasofix® Safety“ i. v. kateteris su įleidimo prievadu yra trumpalaikio naudojimo vidinis periferinis kateteris, skirtas sudaryti prieigą į venos vidų. Savybės:

- Dėl integruoto savaiminio užsidengiančio apsauginio dangtelio sumažėja netęsimų sužalojimų adata tikimybė
- Leidžia greitai atlikti boliuso injekcijas be adatų per įleidimo prievadą
- Padidina kateterio stabilumą ir sumažina kateterio judėjimą dėl fiksavimo sparnelių.

„Vasofix® Safety“ i. v. kateteris galima naudoti su prieigos prietaisais, turinčiais Luerio jungtį, atitinkančiais ISO 80369-7. Šis įtaisas skirtas naudoti tik vieną kartą. Jis tiekiamas sterilus bei nepirogeninis.

Naudojamos medžiagos

- PUR, PP, PE, silikoninis kaučiukas, ABS, chromo-nikelio plienas

- FEP, PP, PE, silikoninis kaučiukas, ABS, chromo-nikelio plienas

Sudedamosiose dalyse nėra natūralios gumos latekso, PVC arba DEHP.

Indikacija

„Vasofix® Safety“ i. v. kateteris yra įvedamas į paciento kraujagyslių sistemą trumpalaikiam naudojimui

- paimti kraujo mėginį iš venos, arba
- į veną suleisti infuzinių tirpalų, kraujo produktų arba vaistų (pvz., su tirpalais nešikliais) vadovaujantis vaistinio preparato / tirpalo PCS.

Pacientų populiacija ir numatytieji naudotojai

Kateterį galima naudoti visų populiacijų pacientams, atsižvelgiant į anatominį kraujagyslių tinkamumą atliekamai procedūrai, infuzuojamo tirpalo tinkamumą ir terapijos trukmę.

Kateterį turi naudoti tik kvalifikuoti sveikatos priežiūros specialistai, pagal nacionalines taisykles išmokyti naudoti periferinius i.v. kateterius.

Kontraindikacijos

- „Vasofix® Safety“ i. v. kateteris negali būti naudoti pacientams, jeigu žinoma, kad padidėjęs jų jautrumas kuriai nors naudojamai medžiagai.
- „Vasofix® Safety“ i. v. kateteris neskirtas prieigai per arteriją, poodinei prieigai ir aukšto slėgio injekcijų prietaisams

Atsargumo priemonės ir įspėjimai

- Laikykitės standartinių atsargumo priemonių visiems pacientams. Būtina taikyti aseptinį metodą, tinkamai paruošti odę ir užtikrinti nuolatinę įvedimo vietos apsaugą.
- Įvedant arba laikant įvestą bet kurį i.v. kateterį reikia laikytis standartinių atsargumo priemonių, kaip nurodyta ligų kontrolės ir prevencijos centrų / saugos ir sveikatos darbe administracijos (JAV – CDC / OSHA) standartų, taikomų kraujo patogenams, kad būtų išvengta sąlyčio su užterštu krauju.
- Naudokite, tik jeigu pakuotė nepažeista. Šis įtaisas sterilus, jei pakuotė neatidaryta arba nepažeista.
- Negalima naudoti kartotinai. Pakartotinai naudojant vienkartinius įtaisykus galimas pavojus pacientui arba naudotojui. Jie gali būti užkrėsti ir (arba) įtaisai gali veikti netinkamai. Naudojant užkrėstą ir (arba) netinkamai veikiančią įtaisą pacientas gali būti sužalotas, susirgti arba mirti.
- Nepavykus į reikiamą vietą įvesti i.v. kateterio, iš pradžių ištraukite adatą, kad suveiktų apsauginis mechanizmas, tada pašalinkite iš paciento organizmo kateterį ir abu įtaisykus išmeskite.
- Jokiu būdu nebandykite įvesti adatos atgal į kateterį, kai ji iš dalies arba visiškai ištraukta, nes galite pradurti ir (arba) pažeisti kateterį.
- Nebandykite apeiti apsauginio mechanizmo.
- Mažai tikėtina atveju, jeigu apsauginis mechanizmas nesuveikia arba nesuaktyvinamas, visą laiką laikykite adatos smaigalį atokiai nuo kūno ir pirštų bei nedelsdami išmeskite i.v. kateterį į tinkamą aštrių atliekų talpyklę. Būkite atsargūs, kad nesusižeistumėte įsidūrę adatą.
- Nedelsdami praneškite apie sužeidimus įsidūrus adata ir vadovaukitės priimtais įstaigos protokolais
- Tinkamas veikimas užtikrinamas tik naudojant ISO užmaunamas ir fiksuojamas Luerio jungtis.
- Negalima palikti užmaunamų Luerio jungčių be priežiūros, nes jos gali atsijungti.
- Būtina elgtis ypač atsargiai, kad nepažeistumėte, nepradurtumėte, nepįjautumėte arba nenutrauktumėte kateterio, todėl nesulenkite kateterio ir (arba) adatos ją įvesdami, stumdami arba ištraukdami.
- Nenaudokite žirklių arba aštrių instrumentų įvedimo vietoje arba šalia jos.
- Esant kraujo, praplaukite įtaisą pagal įstaigos protokolą.
- Visą infuzijos procedūros laikotarpį stebėkite visas jungtis, ar sandarios.
- Kateterius galima naudoti, kai prieigos slėgis ne didesnis kaip 3 barai.
- Kateteriai gali būti naudojami kaip pagalbinė priemonė į kraujagyslių

sistemą įvedant kraujagyslės prieigos įtaisus, kaip antai kreipiamąsias vietas, vidinius centrinės venos kateterius (CVK), per periferinę kraujagyslę įvedamus centrinės venos kateterius (PCVK) ir vidurinės linijos kateterius.

Liekamoji rizika ir šalutinis poveikis

- Bendroji rizika, susijusi su i.v. kateterių naudojimu: infiltracija, ekstravazacija, nuotėkis, oro embolija, flebitas, tromboflebitas, trombozė, su kateteriu susijusi kraujo infekcija, vietinė infekcija, uždegimas, kateterio užsikimšimas, kateterio įskilimas, kateterio embolija arba krešulio formavimasis.

Naudojimas

Taikyti aseptinį metodą. Prieš įvesdami nesukite kateterio įvorės.

1. Surinkite visus įvedimo ir stabilizavimo procedūrai reikiamus elementus.
2. Parinkite ir dezinfekuokite pagal įtaigos protokolą.
3. Uždėkite turniketinę manžetę.
4. Traukdami tiesiai į viršų nuimkite apsaugą.
5. Švelniai traukdami odą fiksukite kraujagyslę ir pradurkite ją. Patikrinkite, ar pavyko tinkamai įvesti į kraujagyslę, stebėdami kaip kraujas grįžta į grįžtamojo srauto kamērą (žr. A pav.).
6. Siek tiek nuleiskite ir įveskite visą kateterio ir adatos bloką, kad užtikrintumėte, jog kateterio viršugalvis tikrai kraujagyslėje (žr. B pav.).

7. Įleidimo prievado naudojimas stumkite kateterį nuo adatos (maždaug 1/8" arba 3 mm). Galite stebėti grįžtamąjį kraujo srovę tarp adatos ir kateterio, kad patikrintumėte, ar kateteris yra kraujagyslėje (žr. C pav.). Patikrinę toliau stumkite kateterį nuo adatos į kraujagyslę.
8. Atlaisvinkite turniketinę manžetę.
9. Prieš ištraukdami adatą suspauskite veną distaliai kateteriui, kad nepratekėtų kraujas. Tuo pat metu stabilizuokite kateterio įvorę, kad ištraukiant adatą kateteris nepasislinktų. Traukdami tiesiai kontroliuojamu tolygiu judesiu ištraukite adatą (kad adata mažiau suktųsi ir nesilenktų). Adatos smaigaliui pasirodžius iš kateterio įvorės, jį automatiškai uždengs metalinis apsauginis dangtelis (žr. D pav.).
10. Iškart išmeskite uždengtą adatą į atštrų atliekų talpyklę.
11. Nedelsdami prijunkite prie infuzijos vamzdelius arba reikmenis ir uždenkite punkcijos vietą steriliu permatomu tvarsčiu (žr. E pav.), vadovaudamiesi įtaigos protokolu.
12. Boliuso injekcijoms atidarykite įleidimo prievadą ir prijunkite švirkštą prie įleidimo prievado šiek tiek suktelėdami (žr. F pav.). Prievadas atidaromas ir uždaromas automatiškai. Po injekcijos iškart uždarykite įleidimo prievado apsauginį dangtelį.
13. Išėmę kateterį utilizuokite jį vadovaudamiesi vietos taisyklėmis ir (arba) įstaigos protokolais.

Naudojimo trukmė

- Naudojimo trukmė priklauso nuo taikomo gydymo pagal vaisto / tirpalo PCS ir vadovaujantis nacionalinėmis taisyklėmis ir (arba) ligoninės protokolais.
- Reikia dažnai ir reguliariai tikrinti įvedimo vietą. Pastebėjus vietinės arba sisteminės infekcijos požymius, kateterį reikia nuimti.

Šalinimas

Utilizuokite vadovaudamiesi vietos taisyklėmis ir (arba) įstaigos protokolais.

Jeigu naudojant šį gaminį arba dėl jo naudojimo kilo sunkus incidentas, praneškite apie jį gamintojui ir (arba) jo įgaliotajam atstovui bei savo šalies kompetentingajai institucijai.

IV Lietošanas instrukcijas

Apraksts

Vasofix® Safety IV katetrs ar injekcijas vietu ir pastāvīgs perifērais katetrs, ko īs-laicīgi izmanto intravenozai piekļuvei. Tas ir izstrādāts, lai:

- izmantojot pasīvas drošības adatas aizsargu, mazinātu nejaušus adatas radītus ievainojumus;
- injekcijas vietā bez adatas ātri veiktu bolus injekcijas;
- uzlabotu katetra stabilitāti un mazinātu katetra kustēšanos, izmantojot fiksācijas spārņinus.

Vasofix® Safety IV katetrs drīkst izmantot ar Luer piekļuves ierīcēm, kas atbilst ISO 80369-7.

Šī ierīce paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Tā ir sterila un nepirotgēna.

Izmantotie materiāli

- PUR, PP, PE, silikona gumija, ABS, hroma-niķeļa tērauds
- FEP, PP, PE, silikona gumija, ABS, hroma-niķeļa tērauds

Sastāvdaļas nav izgatavotas no dabīgā kaučuka lateksa, PVC vai DEHP.

Indikācijas

Vasofix® Safety IV katetrs īslaicīgi tiek ievadīts pacienta perifēro vēnu sistēmā, lai

- paņemtu venozās asinis vai
- ievadītu infūzijai paredzētus šķīdumus, asins produktus vai zāles (piem., ar vai bez ievadīšanai paredzētā šķīduma) saskaņā ar zāļu/šķīduma SPC (produkta apraksta kopsavilkums).

Paredzētā pacientu grupa un paredzētais lietotājs

Katetru drīkst izmantot jebkurām pacientu grupām, ņemot vērā asinsvadu uzbūves atbilstību un veiktās procedūras piemērotību, ievadītā šķīduma piemērotību, kā arī terapijas ilgumu.

Katetru ir paredzēts izmantot kvalificētiem veselības aprūpes profesionāļiem, kuri ir apmācīti lietot perifēros IV katetrus saskaņā ar valsts normatīvajiem aktiem.

Kontrindikācijas

- Vasofix® Safety IV katetru nedrīkst lietot pacientiem, kuriem ir iepriekš zināma paaugstināta jutība pret jebkuriem izmantotajiem materiāliem.
- Vasofix® Safety IV katetru nedrīkst izmantot, lai piekļūtu artērijai, zemādas piekļuvei, kā arī automātisku augsta spiediena injekciju veikšanai.

Piesardzības pasākumi un brīdinājumi

- Attiecībā uz visiem pacientiem ievērojiet standarta piesardzības procedūras. Aseptiska metode, atbilstoša ādas sagatavošana un ievades vietas nepārtraukta aizsardzība ir būtiskas.
- Ievietojot vai turpinot lietot jebkuru IV katetru, ir jāievēro standarta piesardzības procedūras saskaņā ar Slimību kontroles un profilakses centra (CDC) vai Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūras (OSHA) standartiem attiecībā uz ar asinīm pārnēsājamiem patogēniem, lai izvairītos no inficēšanās ar kontaminētām asinīm.
- Lietojiet tikai tad, ja iepakojums ir neskarts. Ierīce ir sterila, ja vien iepakojums nav atvērts vai bojāts.
- Nelietojiet atkārtoti. Vienreizējai lietošanai paredzētu ierīču atkārtota lietošana var radīt risku pacientam vai ierīces lietotājam. Tā var izraisīt kontamināciju un/vai funkcionālās spējas traucējumus. Kontaminācija un/vai ierīces ierobežota funkcionālā spēja var

izraisīt pacientam kaitējumu, slimību vai nāves iestāšanos.

- Ja mēģinājums pozicionēt IV katetru ir bijis neveiksmīgs, vispirms noņemiet adatu, lai aktivizētu drošības mehānismu, pēc tam noņemiet katetru un abus izmetiet.
- Nekad neievietojiet adatu katetrā atkārtoti, ja adata ir daļēji vai pilnīgi izvadīta, jo tā var pārdurt un/vai pārraut katetru.
- Izmantojiet drošības mehānismu.
- Ja drošības mehānisms nav ieslēgts/aktivizēts, adatas galam vienmēr jābūt atstāts no ķermeņa un pirkstiem, kā arī nekavējoties izmetiet IV katetru atbilstošā konteinerā, kas ir izturīgs pret asiem priekšmetiem. Jāpievērš uzmanība, lai izvairītos no adatas radītiem ievainojumiem.
- Nekavējoties ziņojiet par adatas radītiem ievainojumiem un rīkojieties saskaņā ar iestādē apstiprinātajiem protokoliem.
- Tikai ISO Luer Slip un Luer Lock savienotāju izmantošana nodrošina pienācīgu darbību.
- Luer Slip savienojumus nedrīkst atstāt bez uzraudzības, jo savienojums var tikt pārtraukts.
- Jāievēro īpaša piesardzība, lai nesabojātu, nepārdurtu, nesagrieztu vai nepārrautu katetru. Tāpēc adatas ievadīšanas, virzīšanas vai noņemšanas laikā nesalieciet katetru un/vai adatu.

- Neizmantojiet šķēres vai asus priekšmetus ievades vietā vai tās tuvumā.
- Ja tiek konstatētas asinis, izskalojiet ierīci saskaņā ar oficiālo protokolu.
- Visu infūzijas laiku kontrolējiet, lai visi savienojumi būtu stingri.
- Katetrus plūstošā šķidruma ievades spiediens ir līdz 3 bar.
- Katetrus drīkst izmantot, lai atvieglotu asinsvadu piekļuves ierīču (Vascular Access Devices), piemēram, virzītājstiepli, pastāvīgo centrālo venozo katetru (CVC), perifēri ievadīto centrālo katetru (PICC) un viduslīnijas katetru pozicionēšanu asinsvadu sistēmā.

Neapzināti apdraudējumi un blakusefekti

- Vispārējie riski attiecībā uz IV katetriem: infiltrācija, ekstravazācija, noplūde, gaisa embolija, flebīts, tromboflebīts, tromboze, katetra izraisīta asins infekcija, lokāla infekcija, iekaisums, katetra oklūzija, katetra plaisāšana, katetra embolija vai recekļu veidošanās

Lietošana

Izmantojiet aseptisku metodi. Negroziet katetra portu pirms ievietošanas.

1. Paņemiet visus nepieciešamos piededrumus ievietošanas un stabilizācijas procedūrai.
2. Atlasiet un dezinficējiet saskaņā ar iestādes protokolu.

3. Izmantojiet žņaugu.
4. Noņemiet drošības aizsargu, velkot to uz ārpusi.
5. Nofiksējiet asinsvadu, maigi pavelkot ādu, un ievadiet asinsvadā. Vērojiet, vai asinis atkal plūst atpakaļpūsmas kamerā, lai pārliecinātos, ka katetrs ir veiksmīgi ievadīts asinsvadā (skatīt A attēlu).
6. Nolaidiet un lēnām virziet visu katetru un adatas vienību, lai nodrošinātu, ka katetra gals ir asinsvadā (skatīt B attēlu).
7. Izmantojot injekcijas vietu, virziet katetru nost no adatas (apmēram 1/8" jeb 3mm). Vērojiet, vai asinis atkal plūst starp adatu un katetru, lai pārliecinātos, ka katetrs atrodas asinsvadā (skatīt C attēlu). Kad esat par to pārliecinājies, turpiniet virzīt katetru nost no adatas asinsvadā.
8. Atbrīvojiet žņaugu.
9. Pirms adatas izņemšanas saspiediet vēnu distāli katetra galam, lai novērstu asins izšļakstīšanos. Tajā pat laikā nostabilizējiet katetra portu, lai katetrs nekustētos, kad tiek izņemta adata. Izvadiet adatu tieši atpakaļ ar kontrolētu un nepārtrauktu kustību (mazina adatas rotāciju vai saliekšanos). Metāla aizsargs automātiski piestiprināsies adatas galam tiklīdz adatas gals tiks izvērsts no katetra porta (skatīt D attēlu).
10. Nekavējoties izmetiet adatu ar aizsargu konteinerā, kas ir izturīgs pret asiem priekšmetiem.

11. Nekavējoties pievienojiet infūzijas caurulītei vai palīgierīcei un pārklājiet punkcijas vietu ar sterilu un caurspīdīgu pārsienamo materiālu (skatīt E attēlu) saskaņā ar iestādes protokolu.
12. Veicot bolus injekcijas, atveriet injekcijas vietu un piestipriniet tai šļirci, nedaudz pagriežot (skatiet F attēlu). Vieta atveras un aizveras automātiski. Pēc tam, kad injekcija ir veikta, aizveriet injekcijas vietas aizsargvāciņu.
13. Pēc izņemšanas katetrs ir jāizmet saskaņā ar vietējām vadlīnijām un/vai iestādes protokoliem.

Lietošanas ilgums

- Lietošanas ilgums ir akarīgs no paredzētās terapijas saskaņā ar zāļu/šķīdumu SPC un saskaņā ar valsts vadlīnijām, un/vai slimnīcas protokoliem.
- Punkcijas vieta ir jāpārbauda bieži un regulāros starplaikos. Katetrs ir jānoņem, ja ir manāmas lokālas vai sistēmiskas infekcijas pazīmes.

Ierīces izmešana

Katetrs ir jāizmet saskaņā ar vietējām vadlīnijām un/vai iestādes protokoliem.

Ja produkta izmantošanas laikā vai tā izmantošanas rezultātā radies nopietns negadījums, lūdz, ziņojiet par to ražotājam un/vai tā pilnvarotam pārstāvim un savai valsts iestādei.

nl Gebruiksaanwijzing

Beschrijving

Vasofix® Safety IV-katheter met injectiepoort is een perifere katheter om intravasculaire toegang te verkrijgen voor kortdurend gebruik. Hij is ontworpen om:

- Onbedoelde prikaccidenten te minimaliseren door het passieve veiligheidsmechanisme
- Snelle bolusinjecties zonder naalden via de injectiepoort mogelijk te maken
- De stabiliteit van de katheter te verbeteren en katheterbewegingen door fixatie van de fixatievleugels tot een minimum te beperken.

Vasofix® Safety IV-katheter kan worden gebruikt met Luer-toegangshulpmiddelen die voldoen aan ISO 80369-7.

De perifere katheter is bedoeld voor eenmalig gebruik. Het wordt steriel en niet-pyrogeen geleverd.

Gebruikte materialen

- PUR, PP, PE, siliconenrubber, ABS, chroomnikkelstaal
- FEP, PP, PE, siliconenrubber, ABS, chroomnikkelstaal

De onderdelen zijn niet gemaakt met natuurlijke rubberlatex, PVC of DEHP.

Indicatie

De Vasofix® Safety IV-katheter wordt in het perifere veneuze systeem van een patient ingebracht voor kortdurend gebruik om

- om veneus bloed af te nemen, of
- om infuusoplossingen, bloedproducten of farmaceutische producten (bijv. in of zonder draagoplossingen) toe te dienen volgens de SPK van het geneesmiddel/de oplossing.

Patiëntenpopulatie en beoogde gebruiker

De katheter kan worden gebruikt voor elke patiëntenpopulatie, waarbij er rekening mee wordt gehouden of de vasculaire anatomie voldoet en geschikt is voor de procedure, de oplossing en de duur van de behandeling.

De katheter is bedoeld voor gebruik door gekwalificeerde beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg die zijn opgeleid in het gebruik van perifere IV-katheters volgens de nationale voorschriften.

Contra-indicaties

- De Vasofix® Safety IV-katheter mag niet worden gebruikt bij patiënten die overgevoelig zijn voor de gebruikte materialen.
- De Vasofix® Safety IV-katheter mag niet worden gebruikt voor arteriële toegang, subcutane toegang en hoge druk injectie.

Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen

- Neem de standaard voorzorgsmaatregelen voor alle patiënten in acht. Aseptische techniek, een juiste voor-

bereiding van de huid en een continue bescherming van de plaats van insertie zijn essentieel.

- Bij het plaatsen of onderhouden van een IV-katheter moeten standaard voorzorgsmaatregelen in acht worden genomen in overeenstemming met de CDC/OSHA-normen (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration) voor door bloed overgedragen ziekteverwekkers om het risico van blootstelling aan besmet bloed te vermijden.
- Uitsluitend gebruiken als de verpakking intact is. De IV-katheter is steriel, tenzij de verpakking is geopend of beschadigd.
- Niet opnieuw gebruiken. Het opnieuw gebruiken van producten voor eenmalig gebruik creëert een mogelijk risico voor de patiënt of de gebruiker. Het kan leiden tot contaminatie en/of beschadiging van het functionele vermogen. Contaminatie en/of een beperkte functionaliteit van het product kan leiden tot letsel, ziekte of de dood van de patiënt.
- In het geval van een mislukte poging tot plaatsing van een IV-katheter, verwijder dan eerst de naald om het veiligheidsmechanisme te activeren. Verwijder vervolgens de katheter en gooi beide weg.
- Plaats de naald nooit opnieuw in de katheter nadat de naald geheel of gedeel-

telijk is teruggetrokken, omdat deze de katheter kan doorboren en/of snijden.

- Probeer het veiligheidsmechanisme niet te omzeilen.
- In het onwaarschijnlijke geval dat het veiligheidsmechanisme niet wordt geactiveerd, houdt u de punt van de naald te allen tijde uit de buurt van het lichaam en de vingers en gooit u de IVkatheter onmiddellijk weg in een geschikte afvalbak. De nodige voorzichtigheid moet echter worden betracht om prikaccidenten te voorkomen.
- Meld prikaccidenten onmiddellijk en volg de vastgestelde institutionele protocollen.
- Alleen het gebruik van ISO Luer Slip en Luer Lock garandeert een goede werking.
- Luer Slip-verbindingen mogen niet onbeheerd worden achtergelaten vanwege de mogelijkheid van loskoppeling.
- Er moet uiterst voorzichtig te werk worden gegaan om de katheter niet te beschadigen, te doorboren, te snijden of te breken. Buig de katheter en/of naald daarom niet tijdens het inbrengen of verwijderen van de naald.
- Gebruik geen schaar of scherpe instrumenten op of in de buurt van de plaats van inbrengen.
- Als er bloed aanwezig is, spoel dan het apparaat volgens het protocol van de instelling.

- Controleer of alle verbindingen goed vast geraaid zijn, tijdens de gehele infuusprocedure.
- De katheters kunnen worden gebruikt bij een toegangsdruk tot 3 bar.
- De katheters kunnen worden gebruikt om de plaatsing te vereenvoudigen van hulpmiddelen voor vasculaire toegang zoals guidewires, centrale veneuze katheters (CVC), perifeer ingebracht centrale katheters (PICC) en midline katheters in het vasculaire systeem.

Restrisico's en bijwerkingen

- Algemene risico's in verband met IV-katheters: infiltratie, extravasatie, lekkage, luchtembolie, flebitis, tromboflebitis, trombose, kathetergerelateerde bloedbaaninfectie, lokale infectie, ontsteking, katheter-occlusie, katheterfractuur, katheter embolie of stolselvorming.

Applicatie

Gebruik de aseptische techniek. U mag de katheterhub niet draaien voorafgaand aan het inbrengen.

1. Verzamel alle benodigdheden voor de inbreng- en fixatieprocedure.
2. Selecteer en desinfecteer volgens het institutionele protocol.
3. Breng een tourniquet aan.
4. Verwijder de beschermkap met een voorwaartse beweging.
5. Trek de huid voorzichtig strak en prik het bloedvat aan. Het bloed in de

flashbackkamer bevestigt de succesvolle punctie van het bloedvat (zie afbeelding A).

6. Schuif de gehele katheter en naald iets naar beneden om er zeker van te zijn dat de katheterpunt in het bloedvat zit (zie afbeelding B).
7. Met behulp van de injectiepoort om de katheter verder op te schuiven (ongeveer 3 mm). Observeer de tweede flashback tussen katheter en naald om te bevestigen dat de katheter zich in het bloedvat bevindt (zie afbeelding C). Ga na de bevestiging verder met het inbrengen van de katheter in het bloedvat.
8. Maak de tourniquet los.
9. Voordat u de naald verwijdert, sluit u het vat distaal van de katheterpunt af om te voorkomen dat er bloed wordt gemorst. Stabiliseer tegelijk de katheterhub om te voorkomen dat de katheter losraakt bij het verwijderen van de naald. Trek met een rechte, vloeiende beweging de naald uit de hub (draai of buig de naald daarbij niet of nauwelijks). Het metalen, passieve veiligheidsmechanisme dekt de naaldpunt automatisch af (zie afbeelding D).
10. Gooi de naald onmiddellijk in de naald-container.
11. Sluit de infuuslijn of het Luer Lock accessoire onmiddellijk aan en dek de prikplaats af met een steriel en trans-

parant verband (zie afbeelding E) volgens het lokale protocol.

12. Voor bolusinjecties opent u de injectiepoort en bevestigt u de spuit met een licht draaiende beweging op de injectiepoort (zie figuur F). De poort opent en sluit automatisch. Na injectie onmiddellijk de beschermkap van de injectiepoort sluiten.
13. Gooi de katheter na verwijdering weg volgens de lokale richtlijnen en/of institutionele protocollen.

Duur van gebruik

- De gebruiksduur is afhankelijk van de toegepaste therapie volgens de SPK van het geneesmiddel/de oplossingen en dient de nationale richtlijnen en/of ziekenhuisprotocollen te volgen.
- De punctieplaats moet regelmatig worden gecontroleerd. De katheter moet worden verwijderd in geval van lokale of systemische tekenen van infectie.

Wegwerpen

Verwijdering volgens lokale richtlijnen en/of institutionele protocollen.

Indien zich tijdens het gebruik van dit product of als gevolg van het gebruik ervan een ernstig incident heeft voorgedaan, meld het dan aan de fabrikant en/of zijn gemachtigde vertegenwoordiger en aan uw nationale autoriteit.

no Bruksanvisning

Beskrivelse

Vasofix® Safety IV-kateter med injeksjonsport er et intravenøst perifert kateter til korttidsbruk for intravenøs tilgang. Det er designet for følgende formål:

- Minimere utilsiktede skader fra nælestikk med en passiv sikkerhetsskjerm
- For rask nålefri bolusinjeksjon via injeksjonsport
- For å gi forbedret kateterstabilitet og minimering av kateterbevegelsen med festeklaffene.

Vasofix® Safety IV-kateter kan brukes med luertilgangsenheter som samsvarer med ISO 80369-7.

Dette produktet er laget for engangsbruk. Det leveres sterilt og ikke-pyrogen.

Brukte materialer

- PUR, PP, PE, silikongummi, ABS, kromnikkel-stål
- FEP, PP, PE, silikongummi, ABS, kromnikkel-stål

Delene inneholder ikke naturlig gummilatteks, PVC eller DEHP.

Indikasjon

Vasofix® Safety IV-kateteret settes inn i pasientens venøse system for korttidsbruk for å

- ta prøve av venøst blod, eller
- administrere infusjonsløsninger, blodprodukter eller legemidler (f.eks. i eller uten bærerløsninger) i samsvar med preparatomtalen for legemidlet/oppløsningen.

Pasientgruppe og tiltenkte brukere

Kateteret kan brukes av alle pasientgrupper. Det må tas hensyn til den vaskulære anatomen og i hvilken grad prosedyren som benyttes og oppløsningen som skal sprøytes inn, er egnet, samt behandlingens varighet.

Kateteret er ment å brukes av kvalifiserte helsearbeidere som har fått opplæring i bruk av perifere IV-kateter i henhold til nasjonale bestemmelser.

Kontraindikasjoner

- Vasofix® Safety IV-kateteret skal ikke brukes på pasienter som er overfølsomme for noen av de anvendte materialene.
- Vasofix® Safety IV-kateteret skal ikke brukes til arteriell tilgang, subkutan tilgang eller injeksjon med høyt trykk.

Forholdsregler og advarsler

- Følg standard forholdsregler og rutiner for alle pasienter. Aseptisk teknikk, egnet hudpreparering og kontinuerlig beskyttelse av stikkstedet er viktig.
- Når man plasserer eller holder et IV-kateter, må man ta standard forhåndsregler i henhold til CDC/OSHA-standarder (Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration) for blodbårne patogener for å unngå risiko for å utsettes for forurenset blod.
- Må bare brukes hvis emballasjen er intakt. Denne enheten leveres steril med

mindre emballasjen har blitt åpnet eller skadet.

- Skal ikke gjenbrukes. Gjenbruk av utstyr til engangsbruk medfører risiko for pasient eller bruker. Det kan føre til kontaminering og/eller redusert funksjonalitet. Kontaminering og/eller begrenset utstyrsfunksjonalitet kan føre til skade, sykdom eller død hos pasienten.
- Dersom plasseringsforsøket av IV-kateteret mislykkes, fjerner man nålen først for å aktivere sikkerhetsmekanismen. Deretter fjerner man kateteret fra pasienten, og kaster både dette og nålen.
- Sett aldri nålen inn i kateteret igjen etter at nålen har blitt delvis eller fullstendig trukket ut, da den kan bore hull i og/eller kutte kateteret.
- Ikke gjør forsøk på forbiga sikkerhetsmekanismen.
- Dersom sikkerhetsmekanismen mot formodning ikke har blitt aktivert, holder man tuppen på nålen bort fra kroppen og fingrene hele tiden og kaster IV-kateteret i en egnet beholder for skarpe gjenstander. Det må utvises forsiktighet for å unngå nålestikk.
- Rapporter nålestikk umiddelbart og følg etablerte sykehusrutiner
- Ved å bruke kun ISO Luer Slip- og Luer Lock-tilkobling sikres riktig virkemåte.
- Luer Slip-tilkoblinger må, på grunn av mulighetene for frakobling, ikke være uten tilsyn.

- Ekstrem forsiktighet må utvises for å ikke skade, bore hull i, skjære eller kutte kateteret. Derfor må man ikke bøye kateteret og/eller nålen ved innføring og fjerning av nålen.
- Ikke bruk saks eller skarpe instrumenter på eller i nærheten av innføringsstedet.
- Ved forekomst av blod, skyller man enheten i henhold til institusjonens rutiner.
- Kontroller at alle tilkoblingene er tette gjennom hele infusjonsprosedyren.
- Katetrene kan brukes med tilgangstrykk på opptil 3 bar.
- Katetrene kan brukes til å plassere vaskulære tilgangsenheter som mandrenger, inneliggende sentralvenøse katetre (CVC), perifert innsatte sentrale katetre (PICC) og midtlinjekatetre i det vaskulære systemet.

Restrisiko og bivirkninger

- Generell risiko knyttet til IV-katetre: infiltrasjon, ekstrasvasjon, lekkasje, luftembolisme, flebitt, tromboflebitt, trombose, kateterrelatert blodstrømsinfeksjon, lokal infeksjon, betennelse, kateterokklusjon, kateterbrudd, katterembolisme eller dannelse av koagler.

Bruk

Bruk en aseptisk teknikk. Ikke roter kateterkoblingen før innsetting.

1. Finn frem alt nødvendig utstyr for innsetting og stabilisering av kateteret.

2. Velg område og desinfiser i henhold til sykehusrutiner.
3. Bruk turniké (årepresse).
4. Fjern beskyttelsen ved å trekke den rett utover.
5. Hold fast åren ved å trekke lett i huden, og før inn kateteret. Observer retur av blod i tilbakeføringskammeret for å bekrefte tilgang til åren (se figur A).
6. Senk og skyv langsomt frem hele kateteret og nålenheten for å sørge for at katetertuppen er i åren (se figur B).
7. Bruk av injeksjonsporten og skyv kateteret framover ut fra nålen (rundt 3 mm). Du kan observere blodet returnere mellom nålen og kateteret for å bekrefte at kateteret er i åren (se figur C). Etter bekrefting fortsetter man å skyve kateteret framover ut fra nålen og inn i åren.
8. Løsne turnikéen (årepresen).
9. Trykk på venen distalt i forhold til katetertuppen før fjerning av nålen for å unngå blodsøl. Stabiliser samtidig kateterkoblingen for å forhindre kateterforskyvning når du fjerner nålen. Trekk nålen rett ut med en kontrollert og kontinuerlig bevegelse (minimal rotasjon eller bøyning av nålen). Sikkerhetsskjoldet i metall vil automatisk feste seg til naletuppen når naletuppen går ut av kateterkoblingen (se figur D).
10. Kast den skjermede nålen i en avfallsbeholder for skarpe gjenstander med det samme.
11. Koble til infusjonsslangen eller ekstrastyr med det samme og dekk til stikkstedet med en steril og gjennom-siktig bandasje (se figur E) i samsvar med sykehusrutiner.
12. For bolusinjeksjoner åpner man injeksjonsporten og fester slangen til injeksjonsporten med en lett vribevegelse (se figur F). Porten åpnes og lukkes automatisk. Lukk beskyttelseshetten på injeksjonsporten umiddelbart etter injeksjonen.
13. Når det er fjernet, skal kateteret kastes i henhold til lokale retningslinjer og/eller sykehusrutiner.

Bruksvarighet

- Bruksvarigheten er avhengig av behandlingen som benyttes, i henhold til preparatomtalen (SPC) for medikamentet/oppløsningen, og skal være i samsvar med nasjonale retningslinjer og/eller sykehusrutiner.
- Innføringsstedet må sjekkes ofte og regelmessig. Kateteret må fjernes dersom det er tegn til lokal eller systemisk infeksjon.

Kassering

Kasseres i henhold til lokale retningslinjer og/eller sykehusrutiner.

Dersom det under bruk av dette produktet eller som følge av bruk av produktet har oppstått en alvorlig hendelse, skal det rapporteres til produsenten og/eller produsentens autoriserte representant samt til relevant nasjonal myndighet.

pl Instrukcja użytkowania

Opis

Cewnik dożylny Vasofix® Safety jest obwodowym cewnikiem zakładanym na stałe w celu uzyskania krótkotrwałego dostępu do wnętrza żyły. Służy do:

- Minimalizowania ryzyka przypadkowego zranienia igłą dzięki pasywnemu systemowi osłony.
- Umożliwienia szybkich, bezigłowych iniekcji bolusowych za pośrednictwem portu do iniekcji.
- Poprawy stabilności cewnika i zminimalizowania ruchów cewnika dzięki skrzydełkom mocującym.

Cewnik dożylny Vasofix® Safety może być stosowany z urządzeniami dostępowymi z końcówką typu Luer, które są zgodne z normą ISO 80369-7.

Wyrób jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Jest dostarczany w stanie sterylnym i apirogennym.

Wykonano z materiału

- PUR, PP, PE, gumy silikonowej, ABS, stali chromowo-niklowej.
- FEP, PP, PE, gumy silikonowej, ABS, stali chromowo-niklowej.

Komponenty nie zostały wykonane z naturalnego kauczuku z lateksu, PCW ani DEHP.

Wskazanie

Cewnik dożylny Vasofix® Safety jest wprowadzany do układu żył obwodowych pacjenta na krótki okres w celu:

- pobrania próbek krwi żyłnej lub
- podawania roztworów infuzyjnych, preparatów krwi lub leków (np. w roztworach nośnikowych lub bez nich) zgodnie z ChPL leku/roztworu.

Populacja pacjentów i docelowy użytkownik

Cewnik może być stosowany w przypadku każdej populacji pacjentów przy uwzględnieniu zgodności z anatomią naczyń krwionośnych pacjenta i stosowności względem przeprowadzanej procedury, wprowadzającego roztworu oraz czasu trwania leczenia. Produkt przeznaczony jest do używania przez wykwalifikowanych pracowników służby zdrowia, przeszkolonych zgodnie z przepisami krajowymi w zakresie stosowania obwodowych cewników dożylnych.

Przeciwwskazania

- Cewnika dożylnego Vasofix® Safety nie należy stosować u pacjentów z rozpoznaną nadwrażliwością na którykolwiek z zastosowanych materiałów.
- Cewnika dożylnego Vasofix® Safety nie należy używać do dostępu tętniczego, podskórnego ani do zastosowań obejmujących iniekcje wysokociśnieniowe.

Środki ostrożności i przestrogi

- Należy przestrzegać standardowych środków ostrożności wobec wszystkich pacjentów. Niezbędna jest technika aseptyczna, odpowiednie przy-

gotowanie skóry oraz ciągła ochrona miejsca wkłucia.

- Podczas zakładania lub konserwowania dowolnego cewnika dożylnego należy przestrzegać standardowych środków ostrożności zgodnych z normami Centrów ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób/ Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (CDC/ OSHA) dotyczących czynników chorobotwórczych przenoszonych przez krew, aby uniknąć ryzyka narażenia na kontakt z zakażoną krwią.
- Stosować wyłącznie wtedy, gdy opakowanie pozostaje w stanie nienaruszonym. Ten wyrób jest sterylny, o ile opakowanie nie zostało otwarte lub uszkodzone.
- Nie używać ponownie. Ponowne użycie wyrobów jednorazowego użytku stwarza potencjalne zagrożenie dla pacjenta lub użytkownika. Może doprowadzić do skażenia i/lub ograniczenia funkcjonalności wyrobu. Skażenie i/lub ograniczona funkcjonalność wyrobu mogą spowodować obrażenia, chorobę lub śmierć pacjenta.
- W przypadku nieudanej próby wprowadzenia cewnika dożylnego należy najpierw usunąć igłę w celu uruchomienia mechanizmu zabezpieczającego, a następnie wyjąć cewnik i wyrzucić oba elementy.
- Nigdy nie należy ponownie wkładać igły do cewnika po częściowym lub

całkowitym wyjęciu igły, ponieważ może ona przebić i/lub wyrwać cewnik.

- Nie należy podejmować prób obejścia mechanizmu zabezpieczającego.
- W mało prawdopodobnym przypadku, gdy mechanizm zabezpieczający nie zostanie wyzwolony/uruchomiony, należy przez cały czas trzymać końcówkę igły z dala od ciała i palców i natychmiast wyrzucić cewnik dożylny do odpowiedniego pojemnika na ostre przedmioty. Należy zachować ostrożność, aby uniknąć przypadkowego ukłucia
- Należy natychmiast zgłaszać wszelkie przypadki zranienia igłą i postępować zgodnie z ustalonymi protokołami danej placówki.
- Wyłącznie używanie urządzeń ze złączami Luer Slip i Luer Lock zgodnymi z normami ISO gwarantuje prawidłowe działanie wyrobów.
- Złącza Luer Slip nie powinny być pozostawiane bez nadzoru ze względu na możliwość rozłączenia.
- Należy zachować szczególną ostrożność, aby nie uszkodzić, nie przekłuć, nie przeciąć, ani nie wyrwać cewnika. Dlatego też nie należy zginać cewnika i/lub igły podczas jej wbijania, przesuwania lub usuwania.
- Nie należy używać nożyczek czy ostrych narzędzi w miejscu wprowadzenia cewnika lub w jego pobliżu.

- Jeśli obecna jest krew, należy przepłukać urządzenie zgodnie z protokołem placówki.
- Podczas całej procedury infuzji należy monitorować wszystkie połączenia pod kątem szczelności.
- Cewniki mogą być używane przy wartości ciśnienia wejściowego nieprzekraczającej 3 barów.
- Cewniki dożylnie mogą służyć do ułatwiania wprowadzania urządzeń zapewniających dostęp naczyniowy do układu krwionośnego, takich jak przewodniki, stałe wkłucia centralne (CVC), wkłucia centralne wprowadzane obwodowo (PICC) i cewniki dożylnie pośredniej długości.

Ryzyka szczątkowe i działania niepożądane

- Ogólne zagrożenia związane z cewnikami dożylnymi: przesączenie, wynaczynianie krwi, przeciek, zator powietrzny, zapalenie żył, zakrzepowe zapalenie żył, zakrzepica, zakażenie krwi związane z cewnikiem, miejscowa infekcja, stan zapalny, niedrożność cewnika, pęknięcie cewnika, zatorowość cewnikowa lub powstanie skrzepiny.

Aplikacja

Stosować technikę aseptyczną. Nie obracać nasadki cewnika przed jego wprowadzeniem.

1. Zgromadzić wszystkie niezbędne elementy potrzebne do procedury wprowadzenia i stabilizacji.
2. Wybrać i zdezynfekować zgodnie z protokołem placówki.
3. Założyć opaskę uciskową.
4. Zdjąć osłonę ochronną prostym ruchem na zewnątrz.
5. Przytrzymać naczynie, delikatnie naciągając skórę, i uzyskać dostęp do naczynia. Obserwować cofanie krwi w komorze cofania w celu potwierdzenia udanego wejścia w naczynie (patrz rys. A).
6. Należy obniżyć i delikatnie wsunąć cały zespół cewnika i igły, aby upewnić się, że końcówka cewnika znajduje się w naczyniu krwionośnym (patrz rys. B).
7. Używając portu do iniekcji, zsunąć cewnik z igły do przodu (o około 1/8 cala czyli 3 mm). Można obserwować cofanie krwi między igłą a cewnikiem, by sprawdzić, czy na pewno cewnik znajduje się w naczyniu (patrz rys. C). Po potwierdzeniu kontynuować wysuwanie cewnika z igły do naczynia krwionośnego.
8. Zdjąć opaskę uciskową.
9. Przed usunięciem igły zamknąć żyłę dystalną do końcówki cewnika, aby zapobiec wyciekowi krwi. Jednocześnie ustabilizować nasadkę cewnika, aby nie doszło do przemieszczenia cewnika podczas usuwania igły. Wycofać igłę pro-

- stym, kontrolowanym ruchem ciągłym (ograniczyć do minimum obracanie lub zginanie igły). Metalowa osłona zabezpieczająca automatycznie przymocuje się do wierzchołka igły po jego wyjściu z nasadki cewnika (patrz Rys. D).
10. Osłoniętą igłę należy niezwłocznie wrzucić do pojemnika na ostre przedmioty.
 11. Niezwłocznie podłączyć linię infuzyjną lub urządzenie dodatkowe i pokryć miejsce wkłucia jałowym i przezroczystym opatrunkiem (patrz rysunek E) zgodnie z protokołem instytucji.
 12. W przypadku iniekcji bolusowych otworzyć port do iniekcji i przymocować strzykawkę do portu do iniekcji, lekko nią obracając (patrz Rys. F). Port otwiera i zamyka się automatycznie. Po iniekcji natychmiast zamknąć osłonkę portu do iniekcji.
 13. Po usunięciu cewnika należy zutylizować zgodnie z lokalnymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.

Czas użytkowania

- Czas użytkowania jest uzależniony od stosowanej terapii zgodnie z ChPL leku lub roztworu i powinien być zgodny z krajowymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.
- Miejsce wprowadzenia należy często i regularnie kontrolować. Należy usuwać cewnik w przypadku wystąpienia miejscowych lub ogólnoustrojowych objawów zakażenia.

Utylizacja

Utylizować zgodnie z lokalnymi wytycznymi i/lub protokołami placówki.

Jeżeli w trakcie użytkowania tego produktu lub w wyniku jego użytkowania wystąpi poważny wypadek losowy, należy go zgłosić wytwórcy i (lub) jego upoważnionemu przedstawicielowi oraz władzom krajowym.

pt Instrucoes de utilizacao

Descrição

O cateter Vasofix® Safety IV com a porta de injeção é um cateter periférico permanente para obter acesso intravenoso com vista a uma utilização a curto-prazo. Este foi concebido para:

- Minimizar as lesões inadvertidas causadas por picadas de agulhas com um dispositivo de protecção passivo
- Permitir a realização de injeções de bolus sem agulha, de forma rápida, através da porta de injeção
- Melhorar a estabilidade do cateter e minimizar o movimento do cateter com aletas de fixação.

O cateter Vasofix® Safety IV pode ser utilizado para facilitar a colocação de dispositivos de acesso Luer que estejam em conformidade com a norma ISO 80369-7. Este dispositivo destina-se a ser utilizado apenas uma vez. É fornecido estéril e não pirogénico.

Materials empregues

- PUR, PP, PE, silicone, ABS, aço crómio-níquel
- FEP, PP, PE, silicone, ABS, aço crómio-níquel

Os componentes não contêm látex de borraça natural, PVC ou DEHP.

Indicação

O cateter Vasofix® Safety IV é inserido no sistema venoso periférico para ser utilizado durante um curto prazo de tempo

- para obter uma amostra de sangue venoso, ou
- administrar soluções para infusão, produtos sanguíneos ou farmacêuticos (p. ex., sem soluções transportadoras) de acordo com o RCP do medicamento/solução.

População de pacientes e utilizador previsto

O cateter pode ser utilizado para qualquer população de pacientes, levando-se em consideração a adequação da anatomia vascular e adequação para o procedimento a ser realizado, a solução a ser administrada e a duração da terapia.

O cateter deve ser utilizado por Profissionais de Saúde qualificados que tenham recebido formação sobre a utilização dos cateteres IV periféricos de acordo com as normas nacionais.

Contra-indicações

- O cateter Vasofix® Safety IV não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer dos materiais utilizados.
- O cateter Vasofix® Safety IV não deve ser utilizado para acesso arterial, acesso subcutâneo ou aplicações de injeção a alta pressão.

Precauções e avisos

- Observe as precauções padrão em todos os pacientes. A técnica asséptica, a preparação adequada da pele e a protecção contínua do local da inserção são essenciais.
- Ao colocar ou manter qualquer cateter intravenoso, as precauções padrão devem ser seguidas de acordo com as normas dos Centros de Controlo e Prevenção de Doenças/Administração da Segurança e da Saúde no Trabalho (CDC/OSHA) para agentes patogénicos sanguíneos para evitar o risco de exposição a sangue contaminado.
- Utilize apenas se a embalagem se apresentar intacta. Este dispositivo é estéril, a menos que a embalagem tenha sido aberta ou danificada.
- Não reutilizar. A reutilização dos dispositivos de utilização única cria um risco potencial para o doente ou utilizador. Poderá levar à contaminação e/ou insuficiência da capacidade funcional. A contaminação e/ou a limitação

- da funcionalidade do dispositivo poderá provocar lesões, doença ou a morte do doente.
- No caso de uma tentativa fracassada de colocação do cateter intravenoso, primeiro remova a agulha para activar o mecanismo de segurança, depois remova o cateter do paciente e elimine ambos.
 - Nunca reintroduza a agulha dentro do cateter logo que a agulha tenha sido retirada parcial ou totalmente, uma vez que pode perfurar e/ou partir o cateter.
 - Não tente ignorar o mecanismo de segurança.
 - No caso improvável de o mecanismo de segurança não ter sido accionado/activado, mantenha sempre a ponta da agulha afastada do corpo e dos dedos, e elimine imediatamente o cateter intravenoso num recipiente para dispositivos afiados. Deve-se ter cuidado para evitar lesões causadas por picadas de agulhas.
 - Comunique as lesões causadas por picadas de agulhas imediatamente e siga os protocolos estabelecidos.
 - Utilize apenas conectores Luer Slip e Luer Lock em conformidade ISO para garantir um funcionamento correcto.
 - As conexões Luer Slip não devem ser deixadas sem vigilância devido a potencial desconexão.

- Deve-se ter um cuidado extremo para não danificar, perfurar, cortar ou partir o cateter. Portanto, não dobre o cateter e/ou agulha durante a inserção, avanço ou remoção da agulha.
- Não utilize tesouras ou instrumentos afiados no local de inserção ou próximo dele.
- Se houver sangue, lave o dispositivo de acordo com o protocolo institucional.
- Controle o aperto de todas as ligações durante todo o procedimento de infusão.
- Os cateteres podem ser utilizados com uma pressão de acesso até 3 bar.
- Os cateteres podem ser utilizados para facilitar a aplicação de dispositivos de acesso vascular tais como fios-guia (CVC), cateteres venosos centrais permanentes, cateteres centrais inseridos periféricamente (PICC) e cateteres de linha média no sistema vascular.

Riscos residuais e efeitos secundários

- Riscos gerais relacionados com os cateteres intravenosos: infiltração, extravasamento, vazamento, embolia gasosa, flebite, tromboflebite, trombose, infecção da corrente sanguínea relacionada com o cateter, infecção local, inflamação, oclusão do cateter, fractura do cateter, embolia pelo cateter ou formação de coágulos.

Aplicação

Utilização da técnica asséptica. Não gire o canhão do cateter antes da inserção.

1. Reúna todos os itens para proceder à introdução e estabilização.
2. Selecciona e desinfecte de acordo com o protocolo institucional.
3. Aplique o garrote.
4. Remova a protecção com um movimento a direito para fora.
5. Prenda o vaso exercendo uma ligeira tracção na pele e aceda ao vaso. Observe o refluxo sanguíneo na câmara "flashback" para confirmar a entrada bem-sucedida do vaso (consulte a Figura A).
6. Baixe e avance um pouco todo o cateter e a unidade de agulha ligeiramente para garantir que a ponta do cateter está no vaso (consulte a Figura B).
7. Utilize a porta de injeção, avance o cateter para fora da agulha (aproximadamente 1/8 pol. ou 3 mm). Pode observar a refluxo sanguíneo entre a agulha e o cateter para confirmar se o cateter se encontra no vaso (consulte a Figura C). Após a confirmação, continue a avançar o cateter para fora da agulha e para dentro do vaso.
8. Liberte o garrote.
9. Antes de remover a agulha, feche a veia distal à ponta do cateter para evitar o derramamento de sangue. Em simultâneo, estabilize o canhão do cateter para evitar o deslocamento do cateter durante a remoção da agulha. Retire a agulha directamente para trás com um movimento controlado e contínuo (minimize a rotação ou a angulação da agulha). O dispositivo de segurança de metal será automaticamente anexado à ponta da agulha, pois a ponta da agulha sai do canhão do cateter (ver Figura D).
10. Elimine a agulha com protecção imediatamente num recipiente para dispositivos afiados.
11. Conecte imediatamente à linha de infusão ou dispositivo acessório e cubra o local da punção com um penso estéril e transparente (consulte a Figura E).
12. Para as injeções de bolus, abra a porta de injeção e fixe a seringa na porta de injeção com um ligeiro movimento de rotação (ver Figura F). A porta abre e fecha automaticamente. Após a injeção, feche imediatamente a tampa protetora da porta de injeção.
13. Após a remoção, elimine o cateter de acordo com as orientações nacionais e/ou protocolos institucionais.

Duração da utilização

- A duração da utilização depende da terapia aplicada de acordo com o RCP do medicamento/solução e deve estar de acordo com as orientações nacionais e/ou protocolos hospitalares.
- O local de punção deve ser verificado em intervalos regulares. O cateter deve ser removido caso surjam sinais de infecção local ou sistémica.

Eliminação

Eliminação de acordo com as diretrizes locais e/ou protocolos clínicos.

Se, durante o uso deste produto ou em resultado do seu uso, tiver ocorrido um incidente grave, informe o fabricante e/ou seu representante autorizado e a autoridade nacional a este respeito.

RO Instrucțiuni de Utilizare

Descriere

Cateterul i.v. Vasofix® Safety cu port de injecție este un cateter periferic autostatic destinat obținerii accesului intravenos pentru utilizare pe termen scurt. Este destinat:

- Reducerii la minim a leziunilor prin înțepare accidentală cu acul, cu ajutorul unui dispozitiv de siguranță pasiv
- Facilitării injecțiilor rapide în bolus fără ac prin intermediul portului de injecție
- Îmbunătățirii stabilității cateterului și reducerii la minim a deplasării cateterului cu ajutorul aripioarelor de fixare.

Cateterul i.v. Vasofix® Safety poate fi utilizat cu dispozitive de acces de tip Luer care respectă standardul ISO 80369-7.

Acest dispozitiv este destinat unei singure utilizări. Este furnizat steril și aprotic.

Materiale utilizate

- PUR, PP, PE, cauciuc siliconic, ABS, oțel aliat crom-nichel

- FEP, PP, PE, cauciuc siliconic, ABS, oțel aliat crom-nichel

Componentele nu sunt fabricate cu latex din cauciuc natural, PVC sau DEHP.

Indicație

Cateterul i.v. Vasofix® Safety se introduce în sistemul venos periferic al unui pacient pentru utilizare pe termen scurt pentru

- recoltarea de sânge venos sau
- administrarea soluțiilor perfuzabile, produselor sanguine sau medicamentelor (de ex. cu sau fără soluții vehicul), conform RCP al medicamentului/soluției.

Categorii de pacienți și utilizatorul vizat

Cateterul poate fi utilizat pentru orice categorie de pacienți, ținând cont de caracteristicile anatomiei vasculare, adecvarea pentru procedura efectuată, soluția perfuzată, precum și durata tratamentului.

Cateterul este destinat utilizării de către profesioniști calificați în domeniul sănătății care au beneficiat de instruire privind utilizarea cateterelor i.v. periferice, conform reglementărilor naționale.

Contraindicații

- Cateterul i.v. Vasofix® Safety nu trebuie utilizat la pacienți cu hipersensibilitate cunoscută la oricare dintre materialele utilizate.
- Cateterul i.v. Vasofix® Safety nu trebuie utilizat pentru acces arterial,

acces subcutanat și administrări de injecții de putere, cu presiune înaltă.

Precauții și avertismente

- Respectați măsurile de precauție standard la toți pacienții. Tehnica aseptică, pregătirea adecvată a pielii și protecția continuă a locului de introducere sunt esențiale.
- La amplasarea sau menținerea oricărui cateter i.v. trebuie respectate măsurile de precauție standard, în conformitate cu standardele Centrului pentru Controlul și Prevenirea Bolilor/Administrației pentru Sănătate și Siguranță Ocupațională (Centers for Disease Control and Prevention/ Occupational Safety and Health Administration - CDC/OSHA) referitoare la agenții patogeni transmiși prin sânge, în scopul evitării riscului de expunere la sânge contaminat.
- A se utiliza numai dacă ambalajul este intact. Acest dispozitiv este steril dacă ambalajul nu a fost deschis sau deteriorat.
- A nu se reutiliza. Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință creează un risc potențial pentru pacient sau pentru utilizator. Aceasta poate duce la contaminare și/sau la deteriorarea capacității funcționale. Contaminarea și/sau funcționalitatea limitată a dispozitivului pot duce la vătămarea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.
- În cazul unei încercări nereușite de poziționare a cateterului i.v., scoateți mai întâi acul, pentru a activa mecanismul de siguranță, apoi scoateți cateterul din corpul pacientului și aruncați-le pe amandouă.
- Nu reintroduceți niciodată acul în interiorul cateterului după ce a fost retras parțial sau total, deoarece poate perfora și/sau secționa cateterul.
- Nu încercați să șunțați mecanismul de siguranță.
- În cazul puțin probabil în care mecanismul de siguranță nu a fost declanșat/ activat, țineți permanent varful acului departe de corp și de degete și aruncați imediat cateterul i.v. într-un recipient adecvat, rezistent la obiecte tăietoare-înțepătoare. Este necesară prudență pentru a evita leziunile generate prin înțepare cu acul.
- Raportați imediat leziunile prin înțepare cu acul și respectați protocoalele instituționale stabilite
- Numai utilizarea conectorilor ISO Luer Slip și Luer Lock asigură o funcționare corectă.
- Conexiunile Luer Slip nu trebuie lăsate nesupravegheate, din cauza posibilității deconectării.
- Este necesară prudență extremă pentru a nu deteriora, perfora, tăia sau secționa cateterul. Prin urmare, nu îndoiți cateterul și/sau acul în timpul

introducerii, deplasării înainte sau scoaterii acului.

- Nu utilizați foarfece sau instrumente ascuțite la locul de introducere sau în apropierea acestuia.
- Dacă apare sânge, spălați dispozitivul conform protocolului instituțional.
- Pe durata întregii proceduri a perfuziei, monitorizați toate conexiunile pentru a vă asigura că sunt etanșe.
- Cateterele pot fi utilizate cu o presiune de acces de maxim 3 bar.
- Cateterele pot fi utilizate în scopul facilitării poziționării în sistemul vascular a dispozitivelor de acces vascular, de exemplu fire de ghidaj, catetere venoase centrale autostatice (CVC), catetere centrale introduse periferic (CCIP) și catetere de linie mediană.

Riscuri reziduale și reacții adverse

- Riscuri generale asociate cateterelor i.v.: infiltrație, extravazare, scurgeri, embolie gazoasă, flebită, tromboflebită, tromboză, infecție asociată cateterului la nivelul fluxului sanguin, infecție locală, inflamație, obstrucționare a cateterului, fractură a cateterului, embolie asociată cateterului sau formare a cheagurilor de sânge.

Utilizare

A se utiliza o tehnică aseptică. Nu rotiți conectorul cateterului înainte de introducere.

1. Adunați toate materialele necesare pentru procedura de introducere și stabilizare.
2. Alegeți și dezinfectați în conformitate cu protocolul instituțional.
3. Aplicați un garou.
4. Îndepărtați dispozitivul de protecție printr-o mișcare dreaptă spre exterior.
5. Ancorați vasul de sânge printr-o tracțiune blândă a pielii și accesați-l. Verificați refluxul sanguin în camera de reflux, pentru a confirma pătrunderea cu succes în vasul de sânge (vezi figura A).
6. Coborâți și deplasați ușor înainte întreaga unitate formată din cateter și ac, pentru a vă asigura că vârful cateterului se află în vasul de sânge (vezi figura B).
7. Utilizând portul de injectare, deplasați cateterul înainte, scoțându-l de pe ac (aproximativ 3 mm sau 1/8"). Puteți observa refluxul sanguin între ac și cateter, pentru a confirma prezența cateterului în vasul de sânge (vezi figura C). După confirmare, continuați să deplasați înainte cateterul ieșit de pe ac, în vasul de sânge.
8. Eliberați garoul.
9. Înainte de a îndepărta acul, blocați vena distal față de vârful cateterului, pentru a preveni curgerea sângelui. În același timp, stabiliți conectorul cateterului, pentru a preveni desprinderea cateterului în timpul îndepărtă-

rii acului. Retrageți acul afară în linie dreaptă, printr-o mișcare controlată și continuă (reduceți la minim rotirea sau îndoirea acului). Dispozitivul metalic de siguranță se va atașa automat la varful acului, pe măsură ce acesta iese din conectorul cateterului (vezi figura D).

10. Eliminați imediat acul cu dispozitivul de protecție într-un recipient rezistent la obiecte tăietoare-întepătoare.
11. Conectați imediat linia de perfuzie sau dispozitivul auxiliar și acoperiți locul punctiei cu un pansament steril și transparent (vezi figura E), în conformitate cu protocolul instituțional.
12. Pentru injecțiile în bolus, deschideți portul de injectare și atașați seringă la acesta printr-o mișcare ușoară de răsucire (vezi figura F). Portul se deschide și se închide automat. După administrarea injecției, închideți imediat capacul de protecție al portului de injectare.
13. După ce ați îndepărtat cateterul, eliminați-l în conformitate cu ghidurile locale și/sau protocoalele instituționale.

Durata de utilizare

- Durata de utilizare depinde de tratamentul aplicat, conform RCP al medicamentului/soluțiilor și trebuie să respecte ghidurile naționale și/sau protocoalele spitalicești.
- Locul de introducere trebuie verificat periodic, frecvent. Cateterul trebuie

îndepărtat în cazul unor semne locale sau sistemice de infecție.

Eliminare

A se elimina în conformitate cu ghidurile locale și/sau protocoalele instituționale.

Dacă, în timpul utilizării acestui produs sau ca urmare a utilizării acestuia, survine un incident grav, vă rugăm să informați fabricantul și/sau reprezentantul său autorizat, precum și autoritatea națională.

ru Инструкция по применению

Описание

Катетер Vasofix® Safety IV с инъекционным портом – это постоянный периферический катетер кратковременного использования, предназначенный для получения внутривенного доступа. Назначение:

- минимизация риска непроизвольного нанесения травм от укола за счет использования пассивного защитного экрана
- Позволяет быстро делать болюсные инъекции через инъекционный порт без использования иглы
- Фиксационные крылья обеспечивают повышенную стабильность и минимальное движение катетера.

Катетер Vasofix® Safety IV можно использовать с устройствами доступа типа Луер, соответствующими стандарту ISO 80369-7.

Устройство предназначено для одноразового использования. Оно поставляется стерильным и апиrogenным.

Используемые материалы

- ПУР, ПП, ПЭ, силиконо-вый каучук, акрилонитрил-бутадиенстирол, хро-мо-никеле-вая сталь
- ФЭП, ПП, ПЭ, силиконо-вый каучук, акрилонитрил-бутадиенстирол, хро-мо-никеле-вая сталь

Компоненты не содержат натуральный латекс, ПВХ или ДЭФГ.

Показания

Катетер Vasofix® Savety IV вводится в периферическую венозную систему пациен-та для кратковременного использования с целью

- забора венозной крови или
- вливания инфузионных растворов, препаратов крови или лекарственных препаратов (в растворах-носителях или без них) согласно ИПП лекарствен-ного препарата или раствора.

Целевая группа пациентов и пользова-тели изделия

Катетер можно использовать для любых категорий пациентов при условии надле-жащей анатомии сосудов у пациента и его соответствия проводимой процедуре, вли-ваемому раствору и длительности терапии. Катетер предназначен для использова-ния квалифицированными медицински-

ми специалистами, которые имеют опыт применения периферических внутривен-ных катетеров с соблюдением националь-ных нормативных требований.

Противопоказания

- Запрещается использовать Катетер Vasofix® Safety IV для лечения пациен-тов с установленной гиперчувствитель-ностью к используемым материалам.
- Катетер Vasofix® Safety IV не следует использовать для артериального до-ступа, подкожного доступа и инъек-ций под высоким давлением.

Меры предосторожности и предосте-режения

- У всех пациентов необходимо соблюдать стандартные меры предосторожности. Обязательным условием является асеп-тическая обработка, надлежащая под-готовка кожи и обеспечение постоянной защиты места введения.
- Во избежание контакта с зараженной кровью при установке или обслужи-вании внутривенного катетера необ-ходимо соблюдать стандартные меры предосторожности в соответствии с предписаниями Центра по контролю и профилактике заболеваний / Управ-ления по охране труда и технике безо-пасности (CDC/OSHA) в отношении про-цедур с гемоконтактными патогенами.
- Изделие пригодно для применения, только если упаковка не повреждена.

Устройство является стерильным, пока упаковка закрыта и не имеет повреждений.

- Не использовать повторно. Повторное применение одноразовых изделий создает потенциальный риск для пациента или пользователя. Это может привести к контаминации и (или) ухудшению функциональных характеристик. Контаминация и/или ограниченная функциональность изделия могут повлечь за собой ущерб для здоровья, заболевание или смерть пациента.
- В случае неудачной попытки установки внутривенного катетера перед активацией защитного механизма нужно извлечь иглу, затем извлечь из тела пациента катетер и утилизировать оба изделия.
- Запрещается вставлять иглу в катетер повторно после ее частичного или полного извлечения, поскольку она может проколоть и/или рассечь катетер.
- Запрещается обходить защитный механизм.
- В случае если защитный механизм не сработал, что маловероятно, следует незамедлительно поместить внутривенный катетер в подходящий контейнер для острых предметов, следя за тем, чтобы кончик иглы не касался тела и пальцев. При этом нужно принять меры для предотвращения травм от уколов.

- В случае получения травмы от укола необходимо сразу же сообщить об этом и следовать установленным протоколам, принятым в учреждении.
- Надлежащее функционирование устройства гарантируется лишь при использовании соединений типа Луер слип и Луер лок, соответствующих стандарту ISO.
- Соединения типа Луер слип нельзя оставлять без присмотра в связи с опасностью их отсоединения.
- Во избежание повреждения, прокалывания, пореза или рассечения катетера следует действовать с особой осторожностью. Поэтому запрещается сгибать катетер и (или) иглу в процессе введения, продвижения или извлечения иглы.
- Запрещается использовать ножницы или острые инструменты в месте введения или рядом с ним.
- Если в устройстве имеется кровь, его нужно промыть в соответствии с установленным в учреждении протоколом.
- В течение всей процедуры инфузии следите за герметичностью всех соединений.
- Катетеры можно использовать при входном давлении до 3 бар.
- Катетеры можно использовать для облегчения установки в сосудистую систему таких устройств, как проводочные направлятели, постоянные центральные венозные катетеры, цен-

тральные катетеры периферического введения и срединные катетеры.

Остаточные риски и побочные эффекты

- Общие риски, связанные с внутривенными катетерами: инфильтрация, кровоизлияние, утечка, воздушная эмболия, флебит, тромбофлебит, тромбоз, инфекция кровотока в связи с применением катетера, локальная инфекция, воспаление, закупорка катетера, перелом катетера, эмболия катетера или образование тромба в катетере.

Применение

Соблюдайте правила асептики. Не повращивайте павильон катетера перед введением.

1. Соберите все необходимые компоненты для процедуры введения и стабилизации.
2. Осуществите отбор и дезинфекцию согласно протоколу, принятому в учреждении.
3. Наложите жгут.
4. Удалите предохранитель, потянув его в прямом направлении от катетера.
5. Найдите сосуд, слегка натянув кожу, и введите катетер в сосуд. В камере обратного тока крови должна появиться кровь, что свидетельствует об успешном попадании в сосуд (см. рисунок А).
6. Опустите и слегка подайте вперед катетер вместе с иглой так, чтобы кончик катетера оказался в сосуде (см. рис. В).
7. Используя инъекционный порт, выдвиньте катетер из иглы (примерно на 1/8" или 3 мм). Обратный ток крови между иглой и катетером подтверждает, что катетер находится в сосуде (см. рис. С). Убедившись в этом, продолжите введение катетера в сосуд, не перемещая иглу.
8. Ослабьте жгут.
9. Перед извлечением иглы прижмите вену дистальнее кончика катетера, чтобы не допустить вытекания крови. Одновременно зафиксируйте павильон катетера во избежание смещения катетера при извлечении иглы. Уверенным и непрерывным движением извлеките иглу в прямом направлении (при этом необходимо свести к минимуму поворот или наклон иглы). Металлический защитный экран автоматически закрепляется на кончике иглы, как только кончик иглы выйдет из павильона катетера (см. рис. D).
10. Закрытую иглу сразу же поместите в контейнер для острых предметов.
11. Незамедлительно подключите инфузионную магистраль или вспомогательное устройство и накройте место прокола стерильной и прозрачной повязкой (см. рис. E) согласно протоколу, принятому в учреждении.
12. Для введения болюсной инъекции откройте инъекционный порт и легким вращательным движением подсоедините

ните шприц к инъекционному порту (см. рисунок F). Порт открывается и закрывается автоматически. Сразу же после введения инъекции закройте защитный колпачок инъекционного порта.

13. После извлечения утилизируйте катетер в соответствии с местными правилами и (или) протоколами, принятыми в учреждении.

Длительность использования

- Длительность использования зависит от вида терапии, применяемой в соответствии с ИПП лекарственного препарата / раствора, и должна соответствовать национальным предписаниям и (или) больничным протоколам.
- Место прокола необходимо часто и регулярно проверять. В случае возникновения признаков местной или системной инфекции катетер необходимо извлечь.

Утилизация

Подлежит утилизации в соответствии с местными правилами и (или) протоколами, принятыми в учреждении.

Обо всех серьезных инцидентах, возникших в процессе или в результате использования данного изделия, следует извещать производителя и (или) его уполномоченного представителя и соответствующие национальные органы власти.

sk Navodila za uporabo

Opis

Intravenózný katéter Vasofix® Safety s injekčným portom je periférne zavádzaný katéter na získanie intravenózneho prístupu za účelom krátkodobého použitia. Je navrhnutý tak, aby:

- minimalizoval riziko neumyšelného poranenia ihlou pomocou pasívneho bezpečnostného prvku krytu hrotu,
- umožňoval rýchle podanie bolusov cez injekčný port bez použitia ihly,
- zlepšoval stabilitu katétra a minimalizoval jeho pohyby pomocou fixačných krídleiek.

Intravenózný katéter Vasofix® Safety možno používať s pomôckami s konektorom Luer, ktoré sú v súlade s normou ISO 80369-7.

Pomôcka je určená len na jedno použitie. Dodáva sa sterilná a nepyrogénna.

Použité materiály

- PUR, PP, PE, silikónová guma, ABS, chróm-niklová oceľ
- FEP, PP, PE, silikónová guma, ABS, chróm-niklová oceľ

Súčasti nie sú vyrobené z latexu z prírodného kaučuku, PVC ani DEHP.

Indication

Intravenózný katéter Vasofix® Safety sa zavádza do periférneho venózneho systému pacienta na krátkodobé používanie

- na odber vzoriek venóznej krvi, alebo
- podávania infúzných roztokov, krvných produktov alebo liečiv (napr. v alebo bez nosných roztokov) podľa súhrnu charakteristických vlastností (SPC) lieku, resp. roztoku.

Populácia pacientov a určený používateľ

Katéter sa môže použiť u každej skupiny pacientov, pričom treba zvážiť primeranosť vaskulárnej anatómie a vhodnosť na vykonávaný zákrok, podávaný infúzný roztok a trvanie liečby.

Katéter je určený na používanie kvalifikovaným zdravotníckym personálom, ktorý je vyškolený v oblasti používania periférnych i. v. katétrov podľa národných predpisov.

Kontraindikácie

- Intravenózný katéter Vasofix® Safety sa nesmie používať u pacientov so známou precitlivosťou na niektorý z použitých materiálov.
- Intravenózný katéter Vasofix® Safety sa nesmie používať na arteriálny prístup, subkutánny prístup ani pri vysokotlakovej aplikácii.

Bezpečnostné opatrenia a varovania

- U všetkých pacientov dodržiavajte štandardné preventívne opatrenia. Základom je aseptická technika, riadna príprava pokožky a nepretržitá ochrana miesta zavedenia.
- Pri výmene alebo údržbe akéhokoľvek i. v. katétra sa musia dodržiavať štan-

dardné preventívne opatrenia v súlade s normami Centier kontroly a prevencie chorôb/Bezpečnosti a ochrany zdravia pri práci (CDC/BOZP) týkajúcimi sa krvou prenosných patogénov, aby sa zabránilo riziku vystavenia kontaminovanej krvi.

- Používajte, iba ak je balenie neporušené. Táto pomôcka je sterilná, pokiaľ obal nie je otvorený alebo poškodený.
- Nepoužívajte opakované. Opakovaným používaním jednorazových pomôcok vzniká možné riziko pre pacienta alebo používateľa. Môže dôjsť ku kontaminácii alebo narušeniu funkčnosti pomôcky. Kontaminácia alebo obmedzená funkčnosť pomôcky môže viesť k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.
- V prípade neúspešného pokusu o umiestnenie i. v. katetra najprv vytiahnite ihlu, aby sa aktivoval bezpečnostný mechanizmus, až potom vytiahnite katéter z tela pacienta. Obidve pomôcky zlikvidujte.
- Ihlu, ktorú ste už čiastočne alebo úplne vytiahli, nikdy opätovne nezasúvajte do katétra. Katéter by sa mohol prepichnúť alebo roztrhnúť.
- Nepokúšajte sa obísť bezpečnostný mechanizmus.
- V nepravdepodobnom prípade, že sa bezpečnostný mechanizmus nespustil alebo neaktivoval, držte hrot ihly po celú dobu od tela a prstov a i. v. katéter

okamžite vyhodte do vhodnej nádoby určenej na ostre predmety. Dajte pozor, aby nedošlo k poraneniám ihlou.

- Poranenia ihlou okamžite nahláste a postupujte podľa stanovených protokolov zdravotníckeho zariadenia.
- Používajte výhradne konektory typu Luer Slip a Luer Lock, ktoré spĺňajú požiadavky noriem ISO. Zaisťte tým správne fungovanie.
- Konektory typu Luer Slip nikdy nenechávajte bez dozoru, aby sa náhodou neodpojili.
- Mimoriadny pozor dajte na to, aby ste katéter nepoškodili, neprepichli, neprerazili ani neroztrhli. Preto katéter ani ihlu počas zavádzania, posúvania alebo vyťahovania neohýbajte.
- V blízkosti miesta zavedenia nepoužívajte nožnice ani ostré nástroje.
- Ak je v pomôcke prítomná krv, prepláchnite ju podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.
- Počas celého procesu infúzie sledujte, či sú všetky pripojenia tesné.
- Katetre možno použiť pri vstupnom tlaku do 3 barov.
- Katetre sa môžu použiť na uľahčenie zavedenia pomôcok na získanie cievneho prístupu, ako sú napríklad vodiace drôty, permanentné centrálné venózne katetre (CVK), periférne zavádzané centrálné katetre (PICC) a midline katetre, do vaskulárneho systému.

Zostatkové riziká a vedľajšie účinky

- Všeobecné riziká súvisiace s intra-venóznymi katétami: infiltrácia, extravazácia, únik, vzduchová embólia, flebitída, tromboflebitída, trombóza, infekcia krvného riečiska spojená s katétrom, lokálna infekcia, zápal, oklúzia katétra, odtrhnutie katétra, katérová embólia alebo tvorba zrazenín.

Aplikácia

Používajte aseptickú techniku. Pred zavedením neotáčajte hlavičkou katétra.

1. Pripravte si všetky potrebné položky na zavedenie a stabilizáciu.
2. Vyberte a dezinfikujte podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.
3. Použite škrtidlo.
4. Priamym vytiahnutím odstráňte ochranný kryt.
5. Ukotvite cievu jemným ťahom kože a prepichnete cievu. Pozorovaním toku krvi v komôrke spätného toku potvrdíte správne zasunutie do cievy (pozrite obrázok A).
6. Skloňte katéter a celý ho spolu s ihlou pomaly zavádzajte tak, aby ste si boli istý, že hrot katétra je v cieve (pozrite obrázok B).
7. Pomocou injekčného portu, vysúvajte katéter z ihly (približne 1/8" alebo 3 mm). Skontrolujte, či sa medzi ihlou a katétrom vracia krv, čo znamená, že katéter sa nachádza v cieve (pozrite obrázok C). Po potvrdení umiestnenia

- pokračujte v zavádzaní katétra z ihly hlbšie do cievy.
8. Uvoľnite škrtidlo.
 9. Pred vytiahnutím ihly, zablokujte žilu distálne od hrotu katétra, aby ste zabránili úniku krvi. Zároveň stabilizujte kónus katétra, aby ste zabránili jeho dislokácii počas vyťahovania ihly. Kontrolovaným a súvislým pohybom vytiahnite ihlu von z katétra (ihlu čo najmenej otáčajte a nakláňajte). Kovový bezpečnostný mechanizmus automaticky prekryje hrot ihly pri jej vytiahnutí z hlavičky katetra (pozrite obrázok D).
 10. Ihlu s krytom okamžite zlikvidujte do nádoby určenej na ostré predmety.
 11. Ihneď pripojte infúznú súpravu alebo doplnkovú pomôcku a prekryte miesto vpichu sterilným a priehľadným krytím (pozri obrázok E) podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.
 12. Za účelom podania bolusu otvorte injekčný port a pripojte k nemu injekčnú striekačku mierne krúživým pohybom (pozri obrázok F). Port sa otvára a zatvára automaticky. Po vstreknutí okamžite zatvorte ochranný kryt injekčného portu.
 13. Katéter po vytiahnutí zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi a/alebo protokolmi zdravotníckeho zariadenia.

Doba používania

- Doba používania závisí od aplikovanej terapie podľa SPC daného lieku alebo

roztoku a má byť v súlade s národnými predpismi a/alebo protokolmi nemocnice.

- Miesto vpichu treba často a pravidelne kontrolovať. Katéter sa musí v prípade lokálnych alebo systémových príznakov infekcie odstrániť.

Likvidácia

Zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi a/alebo protokolmi zdravotníckeho zariadenia.

Ak sa počas používania tohto výrobku alebo v dôsledku jeho používania vyskytne závažná udalosť, nahláste ju výrobcovi a/alebo jeho oprávnenému zástupcovi a vnútroštátnemu orgánu.

sl Navod na použitie

Opis

IntravenSKI kateter Vasofix® Safety IV z nastavkom za injiciranje je notranji periferni kateter za pridobivanje intravenškega pristopa, namenjen pa je kratkotrajni uporabi. Zasnovan je za:

- zmanjšanje nevarnosti poškodb zaradi nenamernih vbodov z iglo, saj vključuje pasivni varnostni ščitnik
- hitro injiciranje bolusa brez igle prek nastavka za injiciranje;
- izboljšanje stabilnosti katetra in zmanjševanje premikanja znotraj žile, ki ju omogočajo fiksirna krilca.

Intravenski kateter Vasofix® Safety IV se lahko uporablja z Luerjevimi pripomočki za dostop, ki so skladni s standardom ISO 80369-7.

Ta pripomoček je namenjen samo enkratni uporabi. Ob dobavi je sterilen in apirogen.

Uporabljeni materiali

- PUR, PP, PE, ABS, silikonska guma, krom-nikljevo jeklo
- FEP, PP, PE, ABS, silikonska guma, krom-nikljevo jeklo

Sestavni deli niso izdelani iz lateksa iz naravnega kavčuka, PVC-ja ali DEHP-ja.

Indikacija

Intravenski kateter Vasofix® IV se uvede v bolnikov periferni venski sistem in je namenjen kratkotrajni uporabi pri:

- jemanju vzorcev venozne krvi ali
- dajanju infuzijskih raztopin, krvnih pripravkov ali zdravil (npr. v nosilnih raztopinah ali brez njih) v skladu s povzetkom glavnih značilnosti zdravila (SPC) za uporabljeno zdravilo/raztopino.

Populacija bolnikov in predvideni uporabnik

Kateter lahko uporabljate pri vseh bolnikih ob upoštevanju ustreznosti žilne anatomije in primernosti za izvajanje postopka, infundiranje raztopine ter trajanja zdravljenja.

Predvideno je, da kateter uporabljajo kvalificirani zdravstveni delavci, ki so v skladu z nacionalnimi predpisi usposobljeni za uporabo perifernih intravenskih katetrov.

Kontraindikacije

- Intravenski kateter Vasofix® Safety IV ne smete uporabljati pri bolnikih z dokazano preobčutljivostjo za kateri koli uporabljen material.
- Intravenski kateter Vasofix® Safety IV se ne sme uporabljati za arterijski pristop, podkožni pristop in injiciranje pod visokim tlakom.

Previdnostni ukrepi in opozorila

- Pri vseh bolnikih izvajajte standardne previdnostne ukrepe. Izjemno pomembni so uporaba aseptične tehnike, pravilna priprava kože in nenehna zaščita mesta vstavitve katetra.
- Zaradi preprečevanja tveganja izpostavljenosti okuženi krvi je treba pri namestitvi oziroma vzdrževanju intravenskega katetra upoštevati standardne previdnostne ukrepe v skladu s standardi ameriškega Centra za nadzor in preprečevanje bolezni ter Agencije za zdravje in varnost pri delu (CDC/OSHA) za ravnanje s povzročitelji bolezni, ki so prenosljivi s krvjo.
- Izdelek uporabite samo, če je ovojnjina nepoškodovana. Ta pripomoček je sterilen, razen če je ovojnjina odprta oziroma poškodovana.
- Ponovna uporaba ni dovoljena. Ponovna uporaba medicinskih pripomočkov za enkratno uporabo pomeni tveganje za bolnika ali uporabnika. Povzroči lahko kontaminacijo in/ali slabše de-

lovanje. Kontaminacija in/ali omejeno delovanje medicinskega pripomočka pa lahko vodita do poškodb, bolezni ali smrti bolnika.

- V primeru neuspešnega poskusa namestitve intravenskega katetra najprej odstranite iglo, da aktivirate varnostni mehanizem, potem bolniku odstranite kateter in nato oboje zavržite.
- Ko iglo delno ali v celoti izvlečete, je ne smete nikoli več vstaviti nazaj v kateter, saj lahko kateter preluknjate in/ali prerežete.
- Ne poskušajte zaobiti varnostnega mehanizma.
- V malo verjetnem primeru, da se varnostni mehanizem ne sproži/aktivira, se s konico igle v nobenem trenutku ne približujte telesu in prstom, intravenski kateter pa nemudoma zavržite v ustrezen neprepusten zbiralnik za ostre predmete. Paziti morate, da ne pride do poškodb zaradi vboda z iglo.
- O poškodbah zaradi vboda z iglo takoj poročajte, pri čemer upoštevajte ustajene protokole ustanove.
- Pravilno delovanje zagotavlja samo uporaba priključkov Luer slip in Luer lock, ki so skladni s standardom ISO.
- Priključkov Luer Slip ne smete pustiti brez nadzora, saj se lahko odklopijo.
- Predvsem morate paziti, da katetra ne poškodujete, preluknjate ali prerežete. Zato katetra in/ali igle med vstavlja-

njem oz. potiskanjem ali odstranjevanjem igle ne upogibajte.

- Na mestu vstavitve katetra ali njegovi bližini ne uporabljajte škarij ali ostrih instrumentov.
- Če je prisotna kri, izperite pripomoček v skladu s protokolom svoje ustanove.
- Med celotnim postopkom infundiranja preverjajte, da so vsi priključki tesno priviti.
- Katetri se lahko uporabljajo s tlakom za dostop največ 3 bare.
- Katetri se lahko uporabljajo za lažjo vstavitvev pripomočkov za žilni pristop, kot so vodilne žice, notranji centralni venski katetri (CVC), periferno vstavljeni centralni katetri (PICC) in srednje dolgi periferni venski katetri, v žilni sistem.

Preostala tveganja in neželeni učinki

- Splošna tveganja, povezana z intravenskimi katetri: infiltracija, ekstrasvazacija, puščanje, zračna embolija, flebitis, tromboflebitis, tromboza, okužba krvi, povezana s katetrom, lokalna okužba, vnetje, zapora katetra, zlom katetra, embolija zaradi katetra ali nastanek krvnega strdka.

Uporaba

Uporabite aseptično tehniko. Petelinčka katetra pred vstavitvijo ne vrtite.

1. Zberite vse potrebne predmete za postopek vstavitve in stabilizacije.

2. V skladu s protokolom ustanove izberite in razkužite mesto vstavitve.
3. Namestite zažemko.
4. Z ravnim potegom navzven odstranite zaščitno varovalo.
5. Z nežnim potegom kože poiščite žilo in napravite žilni pristop. Opazujte vračanje krvi v nastavku kanile, da potrdite vbod v žilo (glejte sliko A).
6. Celoten kateter in iglo nekoliko spustite in pomaknite naprej, da zagotovite, da je konica katetra v žili (glejte sliko B).
7. Z nastavkom za injiciranje potisnite kateter z igle (za približno 1/8 palca oz. 3 mm). Opazujete lahko vračanje krvi med iglo in katetrom, da zagotovite, da je kateter v žili (glejte sliko C). Ko se o tem prepričate, nadaljujte potiskanje katetra z igle v žilo.
8. Sprostite zažemko.
9. Preden odstranite iglo, stisnite veno distalno od konice katetra, da preprečite izlitje krvi. Hkrati stabilizirajte petelinček katetra, da preprečite ločitev katetra med odstranjevanjem igle. S kontroliranim in neprekinjenim gibom povlecite iglo naravnost navzven (pri tem jo čim manj obračajte in upogibajte). Kovinski varnostni ščitnik se samodejno namesti na konico igle, ko ta izstopi iz petelinčka katetra (glejte sliko D).
10. Zaščiteno iglo takoj odvrzite v neprepuščen zbirnik za ostre predmete.

11. V skladu s protokolom ustanove kateter nemudoma povežite z infuzijsko cevko ali dodatnim pripomočkom, mesto punkcije pa pokrijte s sterilnim prozornim obližem (glejte sliko E).
12. Pri injiciranju bolusa odprite nastavek za injiciranje in nanj z rahlim zasukom pritrdite brizgalko (glejte sliko F). Nastavek se odpira in samodejno zapira. Po injiciranju takoj zaprite zaščitni pokrovček nastavka za injiciranje.
13. Kateter po odstranitvi zavržite v skladu z lokalnimi smernicami in/ali protokoli ustanove.

Trajanje uporabe

- Trajanje uporabe je odvisno od uporabljenega zdravljenja glede na navedbe v povzetku glavnih značilnosti zdravila (SPC) za uporabljeno zdravilo/raztopino in mora biti skladno z nacionalnimi smernicami in/ali bolnišničnimi protokoli.
- Mesto vstavitve je treba pregledovati pogosto in redno. V primeru znakov lokalne ali sistemske okužbe je treba kateter odstraniti.

Odstranjevanje

Odstranjevanje izvedite v skladu z lokalnimi smernicami in/ali protokoli ustanove. Če med uporabo tega izdelka ali zaradi njegove uporabe pride do resnega zapleta, to sporočite proizvajalcu in/ali njegovemu pooblaščenemu zastopniku ter svojemu nacionalnemu organu.

SR Uputstvo za upotrebu

Opis

Vasofix® Safety intravenski kateter sa injekcionim portom je implantirani periferni kateter za dobijanje intravenskog pristupa za kratkoročnu upotrebu. Osmišljen je da:

- Smanji slučajne povrede ubodom igle pomoću pasivnog sigurnosnog štita
- Omogućiti brze bolus injekcije bez igle putem injekcionog porta
- Poboljša stabilnost katetera i svede pomeranje katetera na najmanju meru uz krljca za fiksiranje.

Vasofix® Safety intravenski kateter se može koristiti sa Luer pristupnim uređajima koji su u skladu sa standardom ISO 80369-7.

Ovaj uređaj je namenjen samo za jednokratnu upotrebu. Dostavlja se sterilan i nepirogen.

Upotrebljeni materijali

- PUR, PP, PE, silikonska guma, ABS, hrom-nikl čelik
- FEP, PP, PE, silikonska guma, ABS, hrom-nikl čelik

Komponente nisu napravljene pomoću prirodnog gumenog lateksa, PVC-a ili DEHP-a.

Indikacije

Vasofix® Safety intravenski kateter se uvodi u periferni venski sistem pacijenta za kratkoročnu upotrebu radi

- uzimanja uzorka venske krvi ili
- davanje infuzionih rastvora, krvnih proizvoda ili lekova (npr. u nosećim rastvorima ili bez njih) u skladu sa sažetkom karakteristika leka/rastvora.

Populacija pacijenata i predviđeni korisnik

Kateter može da se koristi za svaku populaciju pacijenata, s tim da treba da se uzmu u obzir adekvatnost vaskularne anatomije i prikladnost za proceduru koja se obavlja, rastvor koji se prima, kao i trajanje terapije.

Kateter je namenjen za korišćenje od strane zdravstvenih radnika koji su obučeni za korišćenje perifernih IV katetera u skladu sa državnim propisima.

Kontraindikacije

- Vasofix® Safety intravenski kateter ne treba da se koristi kod pacijenata sa poznatom preosetljivošću na bilo koji od korišćenih materijala.
- Vasofix® Safety intravenski kateter se ne sme koristiti za primene sa arterijskim pristupom, potkožnim pristupom i injekcijama pod visokim pritiskom.

Mere opreza i upozorenja

- Pratite standardne mere predostrožnosti za sve pacijente. Aseptička tehnika, odgovarajuća priprema kože i neprekidna zaštita mesta umetanja su od ključne važnosti.

- Kada plasirate ili održavate bilo koji IV kateter, morate da pratite standardne mere predostrožnosti u skladu sa standardima Centra za kontrolu i sprečavanje bolesti/Administracije za bezbednost i zdravlje na radu (Center for Disease Control and Prevention – CDC/ Occupational Safety and Health Administration – OSHA) za patogene koji se prenose putem krvi da biste izbegli rizik od izlaganja zaraženoj krvi.
- Koristite samo ukoliko je pakovanje neoštećeno. Ovaj uređaj je sterilan, osim ako pakovanje nije otvoreno ili oštećeno.
- Nemojte koristiti ponovo. Ponovno korišćenje uređaja za jednokratnu upotrebu predstavlja potencijalni rizik po pacijenta ili korisnika. Može dovesti do kontaminacije i/ili narušavanja funkcionalnosti proizvoda. Kontaminacija i/ili ograničeno funkcionisanje uređaja mogu dovesti do povreda, bolesti ili smrti pacijenta.
- U slučaju neuspešnog pokušaja plasiranja IV katetera, prvo uklonite iglu da biste aktivirali bezbednosti mehanizam, pa uklonite kateter iz pacijenta i bacite oba.
- Nikada ponovo ne umećite iglu u kateter ako je igla već delimično ili potpuno izvučena jer može da probuši i/ili prekinete kateter.
- Ne pokušavajte da zaobiđete bezbednosni mehanizam.
- U malo verovatnom slučaju da bezbednosni mehanizam nije pokrenut/aktiviran, držite vrh igle dalje od tela i prstiju u svakom trenutku i odmah bacite IV kateter u odgovarajuću posudu za odlaganje oštrog otpada. Morate obratiti pažnju kako bi se izbegle slučajne povrede ubodom igle.
- Odmah prijavite povrede ubodom igle i pratite uspostavljene protokole ustanove.
- Samo korišćenje ISO Luer Slip i Luer Lock priključaka obezbeđuje ispravno funkcionisanje.
- Luer Slip priključci ne treba da se ostave bez nadzora zbog mogućnosti isključenja.
- Izuzetno treba paziti da ne oštetite, probušite, isečete ili prekinete kateter. Stoga, ne savijajte kateter i/ili iglu tokom umetanja, uvođenja ili uklanjanja igle.
- Ne koristite makaze ili oštre instrumente na mestu umetanja ili blizu njega.
- Ako je prisutna krv, isperite uređaj u skladu sa protokolom institucije.
- Nadgledajte zategnutost svih priključaka tokom celog postupka infuzije.
- Kateteri mogu da se koriste sa pristupnim pritiskom od najviše 3 bara.
- Kateteri se mogu koristiti za omogućavanje plasiranja sredstava za vaskularni pristup kao što su žice vodilje, implantirani centralni venski kateteri, periferno umetnuti centralni kateteri i srednji kateteri u vaskularni sistem.

Rezidualni rizici i neželjena dejstva

- Opšti rizici povezani sa IV kateterima: infiltracija, ekstrapazacija, curenje, vaz-dušni embolizam, flebitis, tromboflebitis, tromboza, infekcija krvotoka vezana za kateter, lokalna infekcija, zapaljenje, okluzija katetera, pucanje katetera, kateterske embolije ili formiranje ugrušaka.

Upotreba

Upotrebite aseptičnu tehniku. Ne okrećite čvorište katetera pre uvođenja.

1. Prikupite sve potrebne predmete za proceduru uvođenja i stabilizacije.
2. Izaberite i dezinfikujte u skladu sa protokolom ustanove.
3. Primenite podvezu.
4. Skinite štitičnik ravnim pokretom ka spolja.
5. Pričvrstite sud blagim povlačenjem po koži i uđite u sud. Pratite kako se krv vraća u povratnu komoru da biste potvrdili uspešan ulaz u sud (vidi sliku A).
6. Spustite i blago uvedite celu jedinicu katetera i igle da biste obezbedili da vrh katetera bude u sudu (vidi sliku B).
7. Pomoću injekcionog porta, uvedite kateter van igle (oko 1/8 inča ili 3 mm). Pratite vraćanje krvi između igle i katetera da biste potvrdili da je kateter u sudu (vidi sliku C). Posle potvrde nastavite da uvodite kateter van igle i u sud.
8. Pustite podvezu.
9. Pre vađenja igle, podvežite venu distalno od vrha katetera kako biste sprečili

prskanje krvi. Istovremeno stabilizujte čvorište katetera kako biste sprečili pomeranje katetera tokom izvlačenja igle. Izvadite iglu pravo napolje kontrolisanim i neprekidnim pokretom (minimizujte okretanje ili savijanje igle). Metalni bezbednosni štitičnik će se automatski pričvrstiti na vrh igle kada vrh igle izađe iz čvorišta katetera (vidi sliku D).

10. Bacite zaštićenu iglu odmah u posudu za oštri otpad.
11. Odmah povežite infuzionu liniju ili dodatni uređaj i pokrijte mesto punkcije sterilnim i providnim zavojem (vidi sliku E) u skladu sa protokolom institucije.
12. Za bolus injekcije, otvorite injekcioni port i postavite špric na injekcioni port uz blago uvrtnje (pogledajte sliku F). Port se automatski otvara i zatvara. Nakon injekcije odmah zatvorite zaštitni čep injekcionog porta.
13. Posle uklanjanja, bacite kateter u skladu sa lokalnim smernicama i/ili protokolima institucije.

Trajanje korišćenja

- Trajanje korišćenja zavisi od primenjene terapije u skladu sa sažetkom karakteristika leka/rastvora i treba da bude u skladu sa nacionalnim smernicama i/ili bolničkim protokolima.
- Mesto uvođenja treba da se proverava često i u redovnim intervalima. Kateter treba ukloniti u slučaju znakova lokalne ili sistemske infekcije.

Odlaganje u otpad

Bacite kateter u skladu sa lokalnim smernicama i/ili protokolima institucije.

Ako tokom ili zbog korišćenja ovog proizvoda dođe do ozbiljnog incidenta, prijavite ga proizvođaču i/ili njegovom ovlašćenom predstavniku, kao i nadležnom organu u zemlji.

SV Bruksanvisning

Beskrivning

Vasofix® Safety IV Catheter med injektionsport är en perifer kvarkateter för intravaskulär åtkomst för kortvarig användning. Den har följande funktioner:

- Minimerar risken för nallsticksskador med hjälp av en passiv skyddsskold.
- Möjliggöra snabba nålfria bolusinjektioner via injektionsporten.
- Förbättra kateterns stabilitet och minimera kateterns rörelse med fixeringsvingar.

Vasofix® Safety IV Catheter kan användas med enheter med luerkoppling som överensstämmer med ISO 80369-7.

Produkten är endast avsedd för engångsbruk. Den levereras steril och pyrogenfri.

Använda material

- PUR, polyproben (PP), etylen (PE), silikon, akrylnitrilbutadienstyren (ABS), kromnickelstal.

- FEP, polyproben (PP), etylen (PE), silikon, akrylnitrilbutadienstyren (ABS), kromnickelstal.

Komponenterna innehåller inte naturgummilatel, PVC eller DEHP.

Indikation

Vasofix® Safety IV Catheter förs in i patientens kärlsystem under en kortare tid för

- provtagning av venöst blod, eller
- administrering av infusionslösningar, blodprodukter eller läkemedel (t.ex. i eller utan bärarlösningar) i enlighet med läkemedlets/lösningens produktresumé.

Patientpopulation och avsedd användare

Katetern kan användas till alla patientpopulationer, förutsatt att patienten har en passande kärlanatomi samt är lämplig för den utförda processen, infusionslösningen och behandlingslängden.

Katetern är avsedd att användas av utbildad hälso- och sjukvårdspersonal som utbildats i användningen av perifera IV-katetrar i enlighet med nationell lagstiftning.

Kontraindikationer

- Vasofix® Safety IV Catheter ska inte användas på patienter med känd överkänslighet mot något av de material som används.

- Vasofix® Safety IV Catheter ska inte användas för arteriell åtkomst, subkutan åtkomst eller tillämpningar med tryckspruta.

Försiktighetsåtgärder och varningar

- God vårdhygienisk standard ska upprätthållas för alla patienter. Det är viktigt att använda aseptisk teknik, förbereda huden på rätt sätt och att hela tiden skydda stickstället.
- Vid inläggning eller användning av intravenösa katetrar måste god vårdhygienisk standard följas i enlighet med föreskrifterna för blodburna patogener från Centers for Disease Control and Prevention/Occupational Safety and Health Administration (CDC/OSHA) för att förhindra exponering för kontaminerat blod.
- Får endast användas om förpackningen är obruten. Produkten är steril under förutsättning att förpackningen är intakt och inte har öppnats.
- Får ej återanvändas. Återanvändning av engångsprodukter utgör en potentiell risk för patienten eller användaren. Det kan leda till kontaminering och/eller nedsättning av produktens funktion. Om produkten är kontaminerad och/eller har en nedsatt funktion kan det leda till att patienten skadas, insjuknar eller avlider.
- Om katetern hamnar fel under inläggningen ska du först dra ut nalen så att

sakerhetsmekanismen aktiveras. Ta sedan bort katetern från patienten och kassera näl och kateter.

- Nålen får aldrig föras in i katetern på nytt om du helt eller delvis har dragit ut den eftersom det kan skada och/eller kapa katetern.
- Sakerhetsmekanismen får inte asidosattas.
- Om sakerhetsmekanismen mot formodan inte aktiveras ska nalen riktas bort från kropp och fingrar. Kassera omedelbart katetern i lämplig behållare för stickande/skarande avfall. Se till att undvika stickskadorna.
- Rapportera stickskador omedelbart och följ sjukhusets fastställda rutiner.
- ISO Luer Slip och Luer Lock-kopplingar måste användas för rätt funktion.
- Luer Slip-kopplingar måste alltid övervakas eftersom det finns en risk att de lossnar.
- Katetern ska hanteras med stor försiktighet. Du får inte skada, sticka, skära eller kapa katetern. Därför får du inte böja katetern och/eller nålen vid inläggning eller borttagning av nålen.
- Saxar eller vassa instrument får inte användas vid stickstället.
- Vid förekomst av blod, spola utrustningen enligt sjukhusets fastställda rutiner.
- Kontrollera att alla anslutningar är täta under hela infusionsprocessen.

- Katetrarna kan användas med ett åtkomsttryck på upp till 3 bar.
- Katetrarna kan användas för att underlätta inläggning av venkatetrar, till exempel ledare, kvarkatetrar (CVC), perifera centrala venkatetrar (PICC) och midlinekatetrar i blodbanan.

Restrisker och biverkningar

- Allmänna risker förknippade med intravenösa katetrar: infiltration, extravasation, läckage, luftembolism, flebit, tromboflebit, trombos, infektion i blodomloppet relaterad till kateter, lokal infektion, inflammation, kateterocklusion, kateterfraktur, kateteremboli eller blodkoagulering.

Applikation

Använd aseptisk teknik. Kateterfästet får inte roteras före inläggningen.

1. Samla alla nödvändiga artiklar för inläggnings- och stabiliseringsprocessen.
2. Välj och desinficera enligt sjukhusets fastställda rutiner.
3. Stasa med stasband.
4. Ta bort skyddet med en rakt utåtriktad rörelse.
5. Föränkra kärlet genom att dra huden lätt för att komma åt kärlet. Observera blodåterflödet i återflödeskammaren för att bekräfta att katetern förts in korrekt i kärlet (se figur A).
6. Sänk katetern tillsammans med nålenheten och för in den en aning, för att

säkerställa kateterspetsens placering inuti blodkärlet (se figur B).

7. Användning av injektionsporten, dra katetern framåt över nålen (cirka 3 mm). Kontrollera att blod passerar mellan nål och kateter. Det bekräftar kateterns placering inuti blodkärlet (se figur C). När kateterns placering har bekräftats fortsätter du att dra katetern från nålen och in i blodkärlet.
8. Lossa stasbandet.
9. Innan du tar bort nålen trycker du ihop venen distalt mot kateterspetsen för att förhindra blodläckage. Stabilisera samtidigt kateterfästet för att förhindra katetermigration när nålen tas bort. Dra ut nålen rakt bakåt med en kontrollerad, kontinuerlig rörelse (minimera rotation och vinkling av nålen). Metallsolden faster automatiskt vid nålspetsen när nålspetsen kommer ut ur kateterfästet (se figur D).
10. Kassera omedelbart nål med sköld i en behållare för stickande/skärande avfall.
11. Anslut infusionslangen eller tillbehörsutrustningen och täck över stickstället med sterilt och transparent förband (se figur E) i enlighet med sjukhusets fastställda rutiner.
12. För bolusinjektioner öppnar du injektionsporten och faster sprutan på injektionsporten med en lätt roterande rörelse (se fig. F). Porten öppnar och

stänger automatiskt. Efter injektion stänger du genast injektionsportens skyddslock.

13. När katetern avlägsnats ska den kasseras i enlighet med lokala riktlinjer och/eller sjukhusets fastställda rutiner.

Användningstid

- Användningstiden beror på den aktuella behandlingen i enlighet med läkemedlets eller lösningens produktresumé och/eller i enlighet med gällande nationella riktlinjer och/eller sjukhusets protokoll.
- Inläggningsstället ska kontrolleras ofta och med jämna mellanrum. Katetern ska tas bort vid lokala eller systemiska tecken på infektion.

Kassering

Kasseras i enlighet med lokala riktlinjer och/eller sjukhusets fastställda rutiner.

Om det uppstår en allvarig olycka vid användning eller som resultat av användningen av denna produkt ska detta rapporteras till tillverkaren och/eller behörigt ombud samt till ansvarig nationell myndighet.

Kullanım Kılavuzu

Açıklama

Enjeksiyon portlu Vasofix® Safety IV Kateter, kısa süreli kullanım amaçlı intravenöz giriş sağlayan bir kalıcı kateterdir. Şunları yapmak için tasarlanmıştır:

- Pasif emniyet kilidi ile yanlışlıkla iğne batması yaralanmalarını en aza indirmek.
- Enjeksiyon portu sayesinde iğnesiz hızlı bolus enjeksiyon yapılmasına olanak sağlar.
- Kateter stabilitesini artırır ve sabitleme kanatları ile kateterin hareketini en aza indirir.

Vasofix® Safety IV Kateter, ISO 80369-7 ile Luer girişim cihazlarıyla kullanılabilir.

Bu cihaz sadece tek kullanımlıktır. Steril ve apirojen olarak sunulmaktadır.

Kullanılan materyaller

- PUR, PP, PE, silikon kauçuk, ABS, krom-nikel çelik
- FEP, PP, PE, silikon kauçuk, ABS, krom-nikel çelik

Bileşenler doğal kauçuk lateks, PVC veya DEHP'den yapılmamıştır.

Endikasyon

Vasofix® Safety IV Kateter aşağıdaki amaçlarla kısa süreli kullanım için hastanın periferik venöz sistemine yerleştirilir

- venöz kan almak veya
- ilacın/çözeltinin KÜB'ne göre infüzyonluk çözeltiler, kan ürünleri veya

farmasötikleri uygulamak için (ör. taşıyıcı çözelti içinde veya taşıyıcı çözelti olmadan).

Hasta popülasyonu ve Hedeflenen Kullanıcı

Kateter, vasküler anatominin yeterliliği ve infüzyon yapılan solüsyonun ve uygulanan işlemin uygunluğu ile tedavinin süresi göz önünde bulundurularak tüm hasta popülasyonları için kullanılabilir.

Kateterin, ulusal düzenlemelere göre periferik IV kateterlerin kullanımı konusunda eğitim almış kalifiye Sağlık Profesyonelleri tarafından kullanılması amaçlanmıştır.

Kontrendikasyonlar

- Vasofix® Safety IV Kateter, kullanılan malzemelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen hastalarda kullanılmamalıdır.
- Vasofix® Safety IV Kateter, arteriyel erişim, subkutan erişim ve yüksek basınçlı enjeksiyon uygulamaları için kullanılmamalıdır.

Önlemler ve Uyarılar

- Tüm hastalarda standart önlemleri aldığınızdan emin olunuz. Aseptik teknik, cildin doğru hazırlanması ve giriş bölgesinin sürekli korunması çok önemlidir.
- Herhangi bir IV Kateteri yerleştirirken veya bakımını yaparken kontamine olmuş kana maruz kalma riskini önlemek için kan yoluyla bulaşan patojenlerle

ilgili Hastalık Kontrol ve Önleme Merkezleri/ Mesleki Güvenlik ve Sağlık İdaresi (CDC/ OSHA) standartları uyarınca standart önlemlere uyulmalıdır.

- Sadece ambalaj zarar görmemişse kullanınız. Ambalajı açılmadığı veya hasar görmediği sürece bu cihaz sterilidir.
- Yeniden kullanmayınız. Tek kullanımlık cihazların yeniden kullanılması hasta veya kullanıcı için potansiyel risk oluşturur. Kontaminasyona ve/veya fonksiyonel kapasitede bozulmaya neden olabilir. Kontaminasyon ve/veya cihazın fonksiyonunun kısıtlanması hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümüne neden olabilir.
- IV kateter yerleştirme girişiminin başarısız olması durumunda, önce emniyet mekanizmasını etkinleştirmek için iğneyi çıkarın, ardından kateteri hastadan çıkarın ve her ikisini atınız.
- Kateteri delebileceği ve/veya parçalayabileceği için iğne kısmen veya tamamen çıkarıldıktan sonra iğneyi asla kateterin içine tekrar yerleştirmeyin.
- Emniyet mekanizmasını devre dışı bırakmaya çalışmayınız.
- Çok nadiren de olsa, emniyet mekanizmasının kilitlenmemesi/aktive olmaması durumunda, iğne ucunu vücudunuzdan ve parmaklarınızdan uzakta tutunuz ve vakit kaybetmeden keskin atıklar konteynerine atınız. İğne batma yaralanmalarını önlemek için dikkatli olunmalıdır.

- İğne batması yaralanmalarını derhal bildirin ve belirlenmiş kurumsal protokolleri izleyin
- Yalnızca ISO Luer Slip ve Luer Lock konnektörlerinin kullanılması cihazın doğru çalışmasını sağlar.
- Bağlantının kesilmesi ihtimaline karşı Luer Slip bağlantıları gözetimsiz bırakılmamalıdır.
- Katetere hasar vermemek, cihazı delmemek, kesmemek veya parçalamamak için son derece dikkatli olunmalıdır. Bu yüzden iğneyi sokarken, ilerletirken ya da çıkarırken kateteri ve/veya iğneyi bükmezsiniz.
- Giriş bölgesinde ya da giriş bölgesinin yakınında makas veya keskin aletler kullanmayınız.
- İçerisinde kan varsa cihazı kurumsal protokole göre yıkayınız.
- Tüm infüzyon işlemi sırasında tüm bağlantıların sıkılığını izleyiniz.
- Kateterler 3 bar'a kadar giriş basıncıyla kullanılabilir.
- Kateterler, kılavuz teller, kalıcı santral venöz kateterler (CVC), periferik olarak yerleştirilen santral kateterler (PICC) ve orta hat kateterleri gibi vasküler girişim cihazlarının yerleştirilmesini kolaylaştırmak için tasarlanmıştır.

Artık Riskler ve Yan Etkiler

- IV Kateterlerle ilişkili genel riskler: infiltrasyon, ektravazasyon, sızıntı, hava embolisi, flebit, tromboflebit, tromboz,

kateterle ilişkili kan dolaşımı enfeksiyonu, lokal enfeksiyon, enflamasyon, kateter oklüzyonu, kateter kırılması, kateter embolisi veya pıhtı oluşumu.

Uygulama

Aseptik teknik kullanın. Yerleştirmeden önce kateter gövdesini döndürmeyin.

1. Yerleştirme ve stabilizasyon işlemi için gerekli tüm malzemeleri toplayın.
2. Kurum protokolüne göre seçin ve dezenfekte edin.
3. Turnike uygulayın.
4. Korumacı kapağı dışa doğru düz bir hareketle çıkarın.
5. Cildi hafifçe çekerek damarı sabitleyin ve damara erişin. Damara girildiğini doğrulamak için kan gelişinin görüntülendiği hazneden kan gelişini gözlemleyin (bkz. Şekil A).
6. Kateterin ucunun damarın içinde olduğundan emin olmak için tüm kateter ve iğne ünitesini hafifçe eğerek ilerletiniz (bkz. Resim B).
7. Enjeksiyon portunun kullanılması kateteri iğneden ilerletin (yaklaşık 1/8" veya 3 mm). Kateterin damarda olduğunu doğrulamak için iğne ve kateter arasındaki kan dönüşünü gözlemleyebilirsiniz (bkz. Şekil C). Teyit ettikten sonra kateteri iğneden ayrı bir biçimde damarın içerisinde ilerletmeye devam ediniz.
8. Turnikayı gevşetin.
9. İğneyi çıkarmadan önce, kanın dökülmesini önlemek için kateterin distal

ucunda veni kapatınız. Ayrıca iğne çıkarılırken kateterin yerinden çıkmasını önlemek için kateter gövdesini sabitleyiniz. Kontrollü ve sürekli bir hareketle iğneyi dümdüz dışarı çekiniz (iğnenin dönmelerini veya bükülmesini en aza indiriniz). İğne ucu kateter gövdesinden çıkarken metal emniyet kilidi otomatik olarak iğne ucuna eklenecektir (bkz Şekil D).

10. Ucu kapanan iğneyi hemen keskin uçlu alet kutusuna atın.
11. İnfüzyon hattını veya yardımcı cihazı hemen bağlayın ve kurum protokolüne göre ponksiyon bölgesini steril ve şeffaf bir örtü ile kapatın (bkz. Şekil E).
12. Bolus enjeksiyonları için, enjeksiyon portunu açın ve enjektörü hafifçe çevirerek enjeksiyon portuna takın (bkz Şekil F). Port otomatik olarak açılır ve kapanır. Enjeksiyondan sonra enjeksiyon portunun koruyucu kapağını hemen kapatın.
13. Çıkardıktan sonra, kateteri yerel kılavuzlara ve/veya kurum protokollerine göre imha edin.

Kullanım süresi

- Kullanım süresi, ilacın/solüsyonun KÜB'ne ve/veya ulusal kılavuzlara ve/veya hastane protokollerine göre amaçlanan tedaviye bağlıdır.
- Giriş noktası sıklıkla ve düzenli aralıklarla kontrol edilmelidir. Lokal veya sistemik enfeksiyon belirtileri durumunda kateter çıkarılmalıdır.

Bertaraf

Yerel kılavuzlar ve/veya kurumsal protokollere göre imha.

Bu ürünün kullanımı sırasında veya kullanımı sonucunda ciddi bir sorun yaşanırsa lütfen üreticiye ve/veya üreticinin yetkili temsilcisine ve ulusal otoritenize bildiriniz.

uk Інструкції для Застосування

Опис

Канюля внутрішньовенна Vasofix® Safety з ін'єкційним портом – це постійна периферична канюля для отримання внутрішньовенного доступу для короткострокового використання. Призначення:

- Мінімізувати ризики нанесення травм від уколів голкою завдяки пасивному захисному екрану
- Забезпечити швидкі безголкові болюсні ін'єкції через ін'єкційний порт
- Покращити стабільність канюлі та мінімізувати рухи канюлі завдяки фіксуючим крильцям.

Канюлю внутрішньовенну Vasofix® Safety можна використовувати з луер-пристроями, які відповідають ISO 80369-7.

Цей пристрій призначений лише для одноразового використання. Він постачається стерильним та аспірованим.

Використані матеріали

- ПУР, ПП, ПЕ, силіконовий каучук, АБС, хромопелітальна сталь.
- ФЕП, ПП, ПЕ, силіконовий каучук, АБС, хромопелітальна сталь.

Компоненти не виробляються з натурального гумового латексу, ПВХ або діетилгексилфталату.

Показання до застосування

Внутрішньовенний катетер Vasofix® Safety вводиться у периферичну венозну систему для короткострокового використання для:

- отримання зразка венозної крові, або введення інфузійних розчинів, компонентів крові або препаратів (наприклад, в розчинах-носіях або без них) відповідно до вказівок про несумісність з іншими препаратами/розчинами.

Популяція пацієнтів та користувачі

Канюлю можна використовуватися для будь-якої популяції пацієнтів з урахуванням достатності судинної анатомії та прийнятності процедури, розчину та тривалості терапії.

Канюля призначена для використання кваліфікованими медичними спеціалістами, які навчені використовувати периферичні внутрішньовенні катетери відповідно до державних норм.

Протипоказання

- Канюля внутрішньовенна Vasofix® Safety не повинна застосовуватися у пацієнтів

з відомою гіперчутливістю до будь-якого з використовуваних матеріалів.

- Канюлю внутрішньовенну Vasofix® Safety не можна використовувати для артеріального доступу та ін'єкцій під високим тиском.

Попередження та застереження

- Дотримуйтеся стандартних застережень для всіх пацієнтів. Асептична техніка, належна підготовка шкіри та постійний захист місця введення є важливими.
- Розташовуючи чи підтримуючи будь-який катетер, треба дотримуватися стандартних застережень відповідно до стандартів Центрів контролю та профілактики захворювань і Управління за охорони праці (CDC/OSHA) для патогенів, що переносяться кров'ю задля уникнення ризику потрапляння забрудненої крові.
- Не використовуйте у разі пошкодження упаковки. Цей пристрій є стерильним, якщо упаковка не відкрита і не пошкоджена.
- Повторно використовувати заборонено. Повторне використання виробів для одноразового застосування є потенційним джерелом ризику для пацієнта або користувача. Повторне використання може призвести до забруднення та/або обмеження функціональності такого виробу. Забруднення та/або обмеження функціональності

виробів може стати причиною травмування, захворювання або смерті пацієнта.

- У разі неуспішної спроби розташування внутрішньовенної канюлі спочатку видаліть голку, щоб активувати захисний механізм, а потім видаліть канюлю та утилізуйте обидва.
- Ніколи повторно не вставляйте голку в канюлю, коли вона була частково чи повністю витягнута, оскільки вона може проткнути та/або пошкодити канюлю.
- Забороняється обходити захисний механізм.
- У рідкісних випадках, коли захисний механізм не спрацював/не активувався, слід негайно помістити внутрішньовенну канюлю у відповідний контейнер для гострих предметів, слідкуючи за тим, щоб кінчик голки не торкався тіла та пальців. Необхідно проявляти обережність, щоб уникнути травм від уколів голкою.
- Негайно повідомляйте про травми від уколів голкою та дотримуйтеся встановлених протоколів.
- Використання лише конекторів ISO Luer Slip та Luer Lock забезпечує правильну роботу.
- Конектори Luer Slip не можна залишати без нагляду через можливість роз'єднання.
- Особливу увагу треба приділяти відсутності пошкоджень, протікань, по-

різів канюлі. Тому не гніть канюлю та/або голку під час введення, просування чи видалення голки.

- Не використовуйте ножиці або гострі інструменти на місці введення або біля нього.
- Якщо залишилася кров, промийте пристрій відповідно до протоколу.
- Протягом усієї процедури інфузії регулярно перевіряйте герметичність усіх з'єднань.
- Катетери можуть використовуватися у випадках, коли тиск всередині доступу не перевищує 3 бар.
- Катетери можуть використовуватися для встановлення пристроїв для судинного доступу, таких як провідники, постійні центральні венозні катетери, центральні катетери, що встановлюються периферично, та середні катетери, в судинну систему.

Залишкові ризики / побічні ефекти

- Загальні ризики, пов'язані з внутрішньовенними катетерами: пропускання, вилив крові, протікання, повітряна емболія, флебіт, тромбофлебіт, тромбоз, інфекція кровотоку через катетер, місцеве зараження, запалення, оклюзія катетера, ламання катетера, емболія катетера або утворення згустків.

Застосування

Використовуйте асептичні техніки. Не обертайте втулку катетера перед введенням.

1. Зберіть всі необхідні елементи для процедури введення та стабілізації.
2. Продезінфікуйте відповідно до протоколу.
3. Застосовуйте турнікет.
4. Відаліть захист прямим рухом назовні.
5. Зафіксуйте судину обережним натягуванням шкіри та отримайте доступ до судини. Спостерігайте за поверненням крові в павільйоні мандрену, щоб переконатися в успішному потраплянні до судини (див. мал. А).
6. Опустіть та обережно просуньте всю канюлю та голку, щоб кінчик канюлі був у судині (див. мал. В).
7. За допомогою ін'єкційного порту зсуньте катетер з голки (приблизно 1/8 дюйма або 3 мм). Ви можете спостерігати за поверненням крові між голкою та катетером, щоб переконатися, що катетер потрапив до судини (див. мал. С). Переконавшись, продовжуйте зсувати катетер з голки та в судину.
8. Відпустіть турнікет.
9. Перед видаленням голки закупорте вену дистально до кінчика канюлі, щоб запобігти проливанню крові. В той же час стабілізуйте втулку канюлі, щоб уникнути зміщення канюлі під час видалення голки. Витягніть голку контролемованим та рівномірним рухом (мінімізуйте обертання або згинання голки). Металеий захисний екран ав-

томатично закріплюється на кінчику голки, як тільки кінчик голки виходить з втулки канюлі (див. мал. D).

10. Відразу ж помістіть голку в контейнер для відходів із захистом від гострих предметів.
11. негайно приєднайте інфузійну лінію або додатковий пристрій та закрийте місце пункції стерильною та прозорою пов'язкою (див. мал. Е) згідно з протоколом.
12. Для болюсної ін'єкції відкрийте ін'єкційний порт та приєднайте шприц до нього легким обертом (див. мал. F). Порт відкривається і закривається автоматично. Після ін'єкції негайно закрийте захисний ковпачок ін'єкційного порту.
13. Після видалення утилізуйте відповідно до місцевих норм або протоколу, що застосовується в лікувально-профілактичному закладі.

Тривалість використання

- Тривалість використання залежить від застосовуваної терапії та особливостей застосування лікарського препарату або розчину і має відповідати національним нормам та/або протоколам лікарні.
- Регулярно та часто оглядайте місце проколу. При появі ознак місцевої або системної інфекції негайно вида-літь канюлю.

Утилізація

Утилізуйте відповідно до місцевих норм або протоколу, що застосовується в лікувально-профілактичному закладі.

Якщо під час використання цього виробу або внаслідок його використання стався серйозний інцидент, повідомте про це виробника та/або його уповноваженого представника, а також національний орган.

vi Hướng dẫn sử dụng

Mô tả

Kim luồn tĩnh mạch Vasofix® Safety có cổng tiêm là một ống thông (catheter) nội mạch ngoại vi để tiếp cận tĩnh mạch trong thời gian ngắn. Sản phẩm được thiết kế để:

- Giảm thiểu khả năng vô tình bị tổn thương do kim đâm nhờ đầu bảo vệ an toàn thụ động
- Cho phép truyền nhanh không dùng kim thông qua cổng tiêm
- Cánh cố định giúp tăng cường sự ổn định và giảm thiểu sự dịch chuyển của kim luồn.

Có thể dùng kim luồn tĩnh mạch Vasofix® Safety với các thiết bị có đầu Luer tuân thủ ISO 80369-7.

Thiết bị được thiết kế để sử dụng một lần duy nhất. Thiết bị được cung cấp dưới dạng vô trùng và không chứa chỉ nhiệt tổ (chất gây sốt).

Vật liệu cấu tạo

- PUR, PP, PE, cao su Silicone, ABS, thép Crom-niken.
- FEP, PP, PE, cao su Silicone, ABS, thép Crom-niken.

Các bộ phận cấu tạo không chứa latex, PVC hay DEHP.

Chỉ định

Kim luồn tĩnh mạch Vasofix® Safety sẽ được luồn vào tĩnh mạch ngoại biên của bệnh nhân trong thời gian ngắn để

- lấy mẫu máu, hoặc

- truyền dịch, chế phẩm máu hoặc dược phẩm (v.d: có hoặc không có dung dịch vận chuyển - carrier solution) theo SPC của loại thuốc/dung dịch tương ứng.

Đối tượng bệnh nhân và mục đích sử dụng

Loại kim luồn này có thể được sử dụng cho mọi đối tượng bệnh nhân sau khi xem xét tính tương thích về giải phẫu mạch, sự phù hợp của thủ thuật được thực hiện, dung dịch được truyền và thời gian điều trị.

Kim luồn chỉ dành cho các Cán bộ y tế đủ trình độ đã được đào tạo về cách sử dụng kim luồn tĩnh mạch ngoại vi theo quy định quốc gia.

Chống chỉ định

- Không sử dụng kim luồn tĩnh mạch Vasofix® Safety cho những bệnh nhân đã biết là bị mẫn cảm với bất cứ loại vật liệu nào được sử dụng.
- Không được dùng kim luồn tĩnh mạch

Vasofix® Safety để tiếp cận động mạch, tiếp cận dưới da và tiêm áp lực cao bằng bơm tiêm điện.

Phòng ngừa & Thận trọng

- Tuân thủ Biện pháp phòng ngừa Tiêu chuẩn cho tất cả bệnh nhân. Cần chú ý đảm bảo các vấn đề về kỹ thuật vô trùng, phương pháp chuẩn bị da phù hợp và biện pháp bảo vệ liên tục đối với vị trí kim.
- Khi đặt hoặc duy trì kim luồn tĩnh mạch an toàn kín thể hệ 2, phải tuân thủ các biện pháp phòng ngừa tiêu chuẩn của Trung tâm Kiểm soát và Phòng ngừa Dịch bệnh/Cơ quan Sức khỏe và An toàn nghề nghiệp (CDC/OSHA) đối với các tác nhân gây bệnh qua đường máu nhằm tránh nguy cơ phơi nhiễm với máu bị nhiễm bẩn.
- Chỉ sử dụng nếu bao bì nguyên vẹn. Thiết bị này vô trùng trừ phi túi đựng đã bị mở hoặc hư hại.
- Không tái sử dụng. Tái sử dụng thiết bị dùng một lần duy nhất sẽ tạo ra nguy cơ tiềm ẩn cho bệnh nhân hoặc người sử dụng. Việc này có thể gây nhiễm bẩn và/hoặc làm giảm chức năng hoạt động của thiết bị. Sự nhiễm bẩn và/hoặc hạn chế chức năng hoạt động của thiết bị có thể khiến bệnh nhân bị tổn thương, đau ốm hoặc tử vong.
- Trong trường hợp không thể đặt thành công kim luồn tĩnh mạch, trước tiên hãy tháo kim để kích hoạt cơ chế bảo vệ an

toàn, sau đó tháo kim luồn khỏi bệnh nhân và vứt bỏ cả hai.

- Không luồn lại kim phía trong kim luồn khi một phần hoặc toàn bộ kim đã được rút ra vì nó có thể xuyên qua và/hoặc làm đứt rời kim luồn.
- Không được bỏ qua cơ chế an toàn.
- Mặc dù hiếm khi xảy ra nhưng nếu gặp trường hợp cơ chế an toàn chưa kích hoạt, hãy giữ đầu kim cách xa cơ thể và ngón tay, đồng thời thả bỏ ngay kim luồn vào thùng chứa vật sắc nhọn chuyên dụng phù hợp. Cần thận trọng để tránh bị thương do kim đâm.
- Cần báo cáo ngay nếu xảy ra sự cố bị tổn thương do kim đâm và làm theo các quy trình của cơ sở.
- Chỉ sử dụng đầu nối Luer slip và đầu nối Luer lock đạt chuẩn ISO nhằm đảm bảo hoạt động chính xác.
- Cần để ý đầu nối Luer Slip vì bộ phận này có khả năng bị tuột ra.
- Cần hết sức cẩn thận để không làm hỏng, làm thủng, cắt hoặc làm đứt rời kim luồn. Do đó, không được làm cong kim luồn và/hoặc kim sắc trong quá trình luồn, đẩy về trước hay tháo kim.
- Không dùng kéo hoặc dụng cụ sắc trên hoặc gần vị trí luồn.
- Nếu xuất hiện máu, hãy rút thiết bị ra theo quy trình được quy định.
- Theo dõi độ chặt của tất cả các đầu nối trong suốt quá trình truyền dịch.

- Có thể sử dụng catheter với áp suất tối đa 3 bar.
- Có thể dùng kim luồn để hỗ trợ quá trình đặt thiết bị tiếp cận mạch máu như dây dẫn, catheter tĩnh mạch trung tâm (CVC), catheter tĩnh mạch trung tâm được đặt từ ngoại vi (PICC) và catheter có độ dài trung bình (midline catheter) vào hệ mạch máu.

Rủi ro tổn động/Tác dụng phụ

- Các rủi ro chung liên quan đến kim luồn tĩnh mạch Catherter IV: xâm nhiễm, thoát mạch, rò rỉ, thrombosis tắc nghẽn, viêm tĩnh mạch, viêm tĩnh mạch huyết khối, huyết khối, nhiễm trùng máu do kim luồn, nhiễm trùng tại chỗ, viêm, tắc kim luồn, gãy kim luồn, thrombosis tắc mạch và hình thành cục máu đông do kim luồn.

Cách sử dụng

Tuyệt đối tuân thủ các quy định về vô trùng. Không xoay trục catheter trước khi luồn.

1. Chuẩn bị đầy đủ mọi dụng cụ cần thiết để thực hiện luồn kim và giữ cố định.
2. Chọn và khử trùng theo quy trình của cơ sở.
3. Đặt garô lên.
4. Tháo nắp bảo vệ bằng cách kéo thẳng ra.
5. Định vị mạch máu bằng cách kéo nhẹ da sau đó tiếp cận mạch. Quan sát lượng máu chảy về trong buồng chứa máu để xác nhận kim đã luồn vào trong mạch máu (xem hình A).

6. Hạ thấp và đẩy nhẹ toàn bộ kim luồn cùng kim về phía trước để đảm bảo đầu kim luồn nằm trong mạch máu (xem hình B).
7. Sử dụng cổng tiêm, đẩy kim luồn ra khỏi kim (khoảng 1/8" hoặc 3mm). Bạn có thể quan sát lượng máu chảy về giữa kim và catheter để xác nhận kim luồn đã nằm trong mạch máu (xem hình C). Sau khi đã xác nhận, hãy tiếp tục đẩy kim luồn ra khỏi kim và vào trong mạch máu.
8. Tháo dây ga-rô.
9. Trước khi rút kim, ấn vào phần ven ở trước mũi kim luồn để tránh máu trào ra. Đồng thời, giữ chắc thân catheter để ngăn catheter bị tuột ra trong khi rút kim. Rút kim ra một cách thận trọng và đều tay theo hướng thẳng (hạn chế xoay và làm cong kim đến mức tối đa). Đầu bảo vệ bằng kim loại sẽ tự động gập vào đầu kim khi đầu kim vừa ra khỏi thân kim luồn (xem hình D).
10. Vứt bỏ ngay kim vào hộp chứa vật sắc nhọn.
11. Kết nối ngay dây truyền dịch hoặc thiết bị phụ kiện và che vị trí đâm kim bằng gạc tiệt trùng trong suốt (xem hình E) theo quy trình của cơ sở.
12. Để truyền nhanh, mở cổng tiêm, gắn bơm tiêm vào cổng tiêm và vận nhẹ (xem hình F). Cổng sẽ tự động mở và đóng. Ngay sau khi tiêm hãy đóng nắp bảo vệ cổng tiêm lại.
13. Sau khi tháo, thải bỏ kim luồn theo quy

định của địa phương và/hoặc quy trình của cơ sở.

Thời gian sử dụng Thời gian sử dụng

- Thời gian sử dụng phụ thuộc vào phương pháp điều trị sử dụng theo SPC của loại thuốc/dung dịch tương ứng và cần tuân thủ quy định của địa phương và/hoặc quy trình của bệnh viện.
- Vị trí đâm kim phải được kiểm tra thường xuyên và định kỳ. Cần rút kim luân trường hợp có dấu hiệu nhiễm trùng toàn thân hoặc nhiễm trùng tại chỗ.

Thải bỏ Thải bỏ

Thải bỏ theo quy định của địa phương và/hoặc quy trình của cơ sở.

Nếu trong quá trình sử dụng sản phẩm, hoặc do hệ quả của việc sử dụng sản phẩm, mà xảy ra sự cố nghiêm trọng, vui lòng báo cáo cho nhà sản xuất và/hoặc đại diện được ủy quyền của nhà sản xuất và cho cơ quan chức năng của nước sở tại.

zh 使用说明书

说明

带有注入端口的 Vasofix® Safety 静脉导管是一种外周留置导管，用于获得供短期使用的静脉通路。本产品的设计具有以下特点：

- 具有被动式针头护罩，可最大限度减少意外针刺伤
- 不使用针头即可通过注入端口快速团注

- 利用固定翼增强导管稳定性并最大限度减少导管移动。

Vasofix® Safety 静脉导管可与符合 ISO 80369-7 的鲁尔通路器械配套使用。本器械仅供一次性使用。交付时无菌且无热原。

产品材料

- PUR, PP, PE, 硅胶, ABS, 铬镍钢。
 - FEP, PP, PE, 硅胶, ABS, 铬镍钢。
- 各组件均不含天然橡胶乳胶、PVC 和 DEHP。

适应症

Vasofix® Safety 静脉导管可插入患者外周静脉系统内短期留置，用于

- 采集静脉血样，或者
- 依据药物/药液的 SPC（药品特性摘要）输注药液、血液制品或药物（例如，在或不在载体溶液中混合的药物）。

适用患者人群和目标用户

该导管在设计中考虑了血管解剖效果的充分性，对于所做手术、输注溶液以及治疗持续时间的适合性，可用于任何患者群体。

该导管供已经接受过外周静脉导管使用培训且具备资质的医疗专业人员依据国家规范使用。

禁忌

- 切勿将 Vasofix® Safety 静脉导管用于已知会对本产品所含任何材料产生超敏反应的患者。
- Vasofix® Safety 静脉导管不得用于

动脉通路、皮下通路和高压动力注射应用。

注意事项和警告

- 遵守面向所有患者的标准预防事项。无菌操作、适当皮肤准备和持续保护插入部位是必不可少的工作。
- 在置入或维护任何静脉导管时，必须遵守疾病控制和预防中心/职业安全与健康管理局 (CDC/ OSHA) 血源性病原体标准规定的标准预防事项，以避免接触受污染血液的风险。
- 必须在包装完好无损情况下使用。本器械处于无菌状态，除非包装已打开或破损。
- 禁止重复使用。重复使用一次性器械会对患者或使用者产生潜在风险。这可能导致污染和/或功能障碍。污染和/或器械功能受限可能导致患者受伤、患病或死亡。
- 如果静脉导管未成功置入，应首先拔出针以启动安全装置，然后从患者身上取下导管，然后将针和导管均弃置。
- 部分或完全拔出针后，切勿将针重新插入导管内，否则可能刺穿和/或割断导管。
- 切勿试图绕过安全装置。
- 如果安全装置未被触发/激活，应始终保持针尖远离身体和手指，并立即将静脉导管弃置入适当的防锐容器中。使用者必须注意避免针刺伤。
- 如果发生针刺伤，应立即报告并遵照既定机构规章。
- 只有使用 ISO 鲁尔滑入接头和鲁尔锁接头才能确保功能正常。

- 采用鲁尔滑入接头的连接存在断开可能性，应始终有人值守。
- 应特别注意，切勿损坏、刺穿、剪切或割断导管。因此，在插入、推进或拔除针期间，切勿弯曲导管和/或针。
- 切勿在插入部位或附近使用剪刀或尖锐器械。
- 如果本器械中存在血液，应根据医疗机构规章予以冲洗。
- 在整个输液过程中监控所有连接的密闭性。
- 在使用过程中，导管可承受最高 3 bar 的通路压力。
- 这些导管可用于帮助血管通路装置（如导丝、中心静脉留置导管 (CVC)、外周插入的中心导管 (PICC) 和中线导管）置入血管系统。

残留风险/副作用

- 与静脉导管相关的一般风险：药物渗出；药物外渗；渗漏；气栓；静脉炎；血栓性静脉炎；血栓形成；导管相关血流感染；局部感染；炎症；导管堵塞；导管断裂；导管栓塞或形成凝块

使用步骤

使用无菌操作技术。切勿在插入前旋转导管座。

- 准备好插入和固定步骤所需的全部物品。
- 根据机构规范选择消毒剂消毒。
- 施用止血带。
- 以直线向外的动作取下保护帽。
- 通过轻柔地按揉皮肤来固定住血管，然后插入血管。观察回血室中

的回血情况来确认是否已成功进入血管（参见图 A）。

6. 稍微放低并推进整个导管和针头单元，确保导管尖端在血管中（见图 B）。
7. 使用注入端口，将导管稍微离针前推（约推动 1/8" 或 3mm）。您可以观察针和导管之间的回血，以确认导管在血管中（见图 C）。确认后，继续将导管前推以脱离针并进入血管。
8. 释放止血带。
9. 拔出钢针前，压迫静脉远端至导管尖端，以防止溢血。同时，稳定导管座，以防止导管在拔针期间移位。以良好控制的连续动作将针直向拔出（最大限度减少针转动和扭动）。当针尖离开导管座时，金属护罩将自动包合针尖（见图 D）。
10. 将针立即弃置到防锐容器中。
11. 立即连接到输液管线或辅助器械，并根据机构规章用无菌透明敷料覆盖穿刺部位（见图 E）。
12. 要进行团注，请打开注入端口，通过轻微扭转将注射器连接到注入端口（见图 F）。注入端口会自动打开并关闭。完成注射后，立即关闭注入端口的保护盖。
13. 拔出导管后，依据本地法规和/或机构规章进行处置。

使用时间

- 使用时间取决于依据药物/药液 SPC（药品特性摘要）进行的治疗，而且应遵守国家法规和/或医院规章。
- 应经常和定期检查插入部位。如果出现

局部或全身感染迹象，应移除导管。

处置

依据本地法规和/或机构规章进行处置。如果在使用本产品的过程中发生严重事故，或由于使用本产品发生严重事故，请向制造商和/或其授权代表以及您所在地的国家主管机构报告。



| | |
|-----------|-------------------------------------|
| en | Do not re-use |
| de | Nicht wiederverwenden |
| bg | Да не се използва повторно |
| cs | Nepoužívat opětovně |
| da | Må ikke genbruges |
| el | Να μην επαναχρησιμοποιείται |
| es | No reutilizable |
| et | Mitte korduvkasutada |
| fi | Ei saa käyttää uudelleen |
| fr | Ne pas réutiliser |
| hr | Nemojte ponovno upotrebljavati |
| hu | Ne használja fel újra |
| id | Jangan gunakan kembali |
| it | Non riutilizzare |
| kk | Қайтадан қолдануға тыйым салынған |
| lt | Negalima naudoti kartotinai |
| lv | Neizmantoj atkārtoti |
| nl | Niet opnieuw gebruiken |
| no | Skal ikke gjenbrukes |
| pl | Nie używać ponownie |
| pt | Não reutilizar |
| ro | A nu se reutiliza |
| ru | Не использовать повторно |
| sk | Opätovne nepoužívať |
| sl | Samo za enkratno uporabo |
| sr | Ne koristiti ponovo |
| sv | Får ej återanvändas |
| tr | Yeniden kullanmayınız |
| uk | Повторно використовувати заборонено |
| vi | Không tái sử dụng |
| zh | 不得二次使用 |



| |
|--|
| Consult instruction for use |
| Gebruiksaanwijzing beachten |
| Вижте инструкциите за употреба |
| Čtěte návod k použití |
| Læs brugsanvisningen |
| Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης |
| Consulte las instrucciones de uso |
| Vt kasutusjuhendit |
| Katso käyttöohje |
| Consulter les instructions d'utilisation |
| Pogledajte upute za uporabu |
| Nézze meg a használati utasítást |
| Baca petunjuk penggunaan |
| Consultare le istruzioni per l'uso |
| Пайдалану нұсқаулығын қараңыз |
| Žr. naudojimo instrukcijas |
| Lasīt lietošanas instrukciju |
| Raadpleeg gebruikersinformatie |
| Se i bruksanvisningen |
| Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją |
| Consulte as instruções de utilização |
| Consultați instrucțiunile de utilizare |
| См. руководство по эксплуатации |
| Pozri návod na použitie |
| Glejte navodila za uporabo |
| Pogledajte uputstvo za upotrebu |
| Se bruksanvisningen |
| Kullanma kılavuzuna bakınız |
| Ознайомитись з інструкцією для застосування |
| Tham khảo hướng dẫn sử dụng |
| 查阅使用说明 |

REF

| | |
|----|---------------------|
| en | Catalog number |
| de | Artikelnummer |
| bg | Каталожен номер |
| cs | Katalogové číslo |
| da | Katalognummer |
| el | Αριθμός καταλόγου |
| es | Número de catálogo |
| et | Katalooginumber |
| fi | Luettelonumero |
| fr | Numéro de référence |
| hr | Kataloški broj |
| hu | Katalógusszám |
| id | Nomor katalog |
| it | Numero di catalogo |
| kk | Каталог нөмірі |
| lt | Katalogo numeris |
| lv | Kataloga numurs |
| nl | Artikelnummer |
| no | Artikkelnummer |
| pl | Numer katalogowy |
| pt | Número de catálogo |
| ro | Număr de catalog |
| ru | Номер по каталогу |
| sk | Katalógové číslo |
| sl | Katalogska številka |
| sr | Kataloški broj |
| sv | Katalognummer |
| tr | Katalog numarası |
| uk | Номер за каталогом |
| vi | Mã số sản phẩm |
| zh | 产品编号 |

LOT

| |
|------------------------|
| Batch number |
| Chargennummer |
| Партиден номер |
| Kód dávky |
| Batchnummer |
| Αριθμός παρτίδας |
| Número de lote |
| Partiinumbr |
| Eränumero |
| Numéro de lot |
| Broj serije |
| Gyártási sorozat száma |
| Nomor bets |
| Numero di lotto |
| Топтама нөмірі |
| Partijos numeris |
| Partijas numurs |
| Lotnummer |
| Batch/LOT-nummer |
| Numer serii |
| Número do lote |
| Lot nr. |
| Номер серии |
| Číslo šarže |
| Številka serije |
| Broj partije |
| Batchnummer |
| Parti kodu |
| Номер партії |
| Số lô |
| 批号 |



| |
|------------------|
| Caution |
| Achtung |
| Внимание |
| Pozor (výstraha) |
| Forsigtig |
| Προσοχή |
| Atención |
| Ettevaatust |
| Huomio |
| Attention |
| Opres |
| Figyelem! |
| Perhatian |
| Attenzione |
| Абайлаңыз |
| Atsargiai |
| UZMANĪBU! |
| Let op |
| Viktig |
| Uwaga |
| Cuidado |
| Atenție |
| Внимание! |
| Varovanie |
| Previdno |
| Opres |
| Obs |
| Dikkat |
| Попередження |
| Thận trọng |
| 警告 |



| |
|----------------------|
| Green dot |
| Grüner Punkt |
| Зелена точка |
| Zelený bod |
| Grøn prik |
| Πράσινη κουκκίδα |
| Punto verde |
| Roheline punkt |
| Vihreä piste |
| Point vert |
| Zelena točka |
| Zöld pont |
| Simbol green dot |
| Punto Verde |
| Экологиялық қаптама |
| Žalias taškas |
| Zaļš punkts |
| Groene Punkt-logo |
| Grønn prikk |
| Zielony punkt |
| Ponto verde |
| Punct verde |
| Зелёная точка |
| Zelený bod |
| Zelena pika |
| Zelena tačka |
| Green dot |
| Yeşil nokta |
| Экологиялық қаптама |
| Chấm màu xanh lá cây |
| 绿点标志 |



| | |
|-----------|-----------------------------|
| en | Use-by date |
| de | Verwendbar bis |
| bg | Срок на годност |
| cs | Použit do data |
| da | Anvendes inden |
| el | Ανάλωση έως |
| es | Fecha de caducidad |
| et | Kasutada kuni: |
| fi | Viimeinen käyttöpäivä |
| fr | Date limite d'utilisation |
| hr | Rok uporabe |
| hu | Szavatossági idő |
| id | Gunakan sebelum |
| it | Da utilizzarsi entro |
| kk | Пайдалану мерзімі |
| lt | Tinka iki datos |
| lv | Derīguma termiņš |
| nl | Houdbaarheidsdatum |
| no | Holdbarhetsdato |
| pl | Data przydatności do użycia |
| pt | Prazo de validade |
| ro | Data de expirare |
| ru | Использовать до |
| sk | Použiteľné do |
| sl | Rok uporabnosti |
| sr | Rok trajanja |
| sv | Används före |
| tr | Son kullanım tarihi |
| uk | Використати до |
| vi | Hạn sử dụng |
| zh | 有效期 |



| |
|---------------|
| Manufacturer |
| Hersteller |
| Производител |
| Výrobce |
| Producent |
| Κατασκευαστής |
| Fabricante |
| Tootja |
| Valmistaja |
| Fabricant |
| Proizvođač |
| Gyártó |
| Produsen |
| Produttore |
| Өндіруші |
| Gamintojas |
| Ražotājs |
| Fabrikant |
| Produsent |
| Wytwórca |
| Fabricante |
| Fabricantul |
| Производитель |
| Výrobca |
| Izdelovalec |
| Proizvođač |
| Tillverkare |
| Üretici |
| Виробник |
| Nhà sản xuất |
| 制造商 |



| |
|-----------------------|
| Date of manufacture |
| Herstellungsdatum |
| Дата на производство |
| Datum výroby |
| Fremstillingsdato |
| Ημερομηνία κατασκευής |
| Fecha de fabricación |
| Tootmiskuupäev |
| Valmistuspäivä |
| Date de fabrication |
| Datum proizvodnje |
| Gyártási dátum |
| Tanggal produksi |
| Data di produzione |
| Жасап шығарылған күні |
| Pagaminimo data |
| Izgatavošanas datums |
| Productiedatum |
| Produksjonsdato |
| Data produkcji |
| Data de fabrico |
| Data fabricației |
| Дата изготовления |
| Dátum výroby |
| Datum izdelave |
| Datum proizvodnje |
| Tillverkningsdatum |
| Üretim tarihi |
| Дата виготовлення |
| Ngày sản xuất |
| 生产日期 |



| | | |
|-----------|------------------------|--|
| en | Country of manufacture | Do not use if package is damaged |
| de | Herstellungsland | Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden |
| bg | Страна на производство | Не употребявайте, ако опаковката е повредена |
| cs | Země výroby | Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno |
| da | Fremstillingsland | Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget |
| el | Χώρα κατασκευής | Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία είναι φθαρμένη |
| es | País de fabricación | No utilizar si el envase está dañado |
| et | Tootmisriik | Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud. |
| fi | Valmistusmaa | Ei saa käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut |
| fr | Pays de fabrication | Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé |
| hr | Država proizvodnje | Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno |
| hu | Gyártó ország | Ne használja, ha a csomagolás sérült |
| id | Negara produksi | Jangan gunakan jika kemasan rusak |
| it | Paese di produzione | Non utilizzare se la confezione è danneggiata |
| kk | Өндіруші ел | Орамына зақым келсе қолданбаңыз |
| lt | Pagaminimo šalis | Nenaudoti, jei pakuotė sugadinta |
| lv | Ražotājvalsts | Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts |
| nl | Land van productie | Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is |
| no | Produksjonland | Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet. |
| pl | Kraj produkcji | Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone |
| pt | País de fabrico | Não utilizar se a embalagem estiver danificada |
| ro | Țara de fabricație | A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat |
| ru | Страна изготовления | Не используйте при повреждении упаковки |
| sk | Krajina výroby | Nepoužívať, ak je obal poškodený |
| sl | Država izdelave | Prepovedana uporaba, če je ovojnina poškodovana |
| sr | Zemlja proizvodnje | Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno |
| sv | Tillverkningsland | Använd inte produkten om förpackningen är skadad |
| tr | Üretildiği ülke | Ambalajı hasar görmüşse kullanmayınız |
| uk | Країна виготовлення | Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена |
| vi | Quốc gia sản xuất | Không sử dụng nếu bao bì bị hư hỏng |
| zh | 制造国家 | 若包装破损切勿使用 |

STERILE

| | |
|-----------|--|
| en | Sterilized using ethylene oxide |
| de | Sterilisiert mit Ethylenoxid |
| bg | Стерилизирано с етиленов оксид |
| cs | Sterilizováno ethylenoxidem |
| da | Steriliseret med ethylenoxid |
| el | αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο |
| es | Esterilizado con óxido de etileno |
| et | Steriliseeritud etüleenoksiidiga |
| fi | Steriloitu etyleenoksiidilla |
| fr | Stérilisation à l'oxyde d'éthylène |
| hr | Sterilizirano etilen-oksidiom |
| hu | Etilén-oxidál sterilizálva |
| id | Disterilkan menggunakan etilena oksida |
| it | Sterilizzato con ossido di etilene |
| kk | этилен тотығымен стерилизациялау |
| lt | Sterilizuoti etileno oksidu |
| lv | Sterilizēts, izmantojot etilēnoksidu |
| nl | Gesteriliseerd met ethyleenoxide |
| no | Sterilisert med bruk av etylenoksid |
| pl | Wysterylizowano tlenkiem etylenu |
| pt | Esterilizado por óxido de etileno |
| ro | Sterilizat cu etilenoxid |
| ru | Стерилизовано этиленоксидом |
| sk | Sterilizované použitím etylénoxidu |
| sl | Sterilizirano z etilenoksidom |
| sr | Sterilisano etilen oksidom |
| sv | Sterilisering med etylenoxid |
| tr | Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir |
| uk | Метод стерилізації: оксидом етилену |
| vi | Tiệt trùng bằng ethylene oxide |
| zh | 经环氧乙烷灭菌 |



| |
|--|
| Single sterile barrier system |
| Einfachsterilbarrieresystem |
| Единична стерилна преградна система |
| Systém jedné sterilní bariéry |
| Enkelt steril barrieresystem |
| Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης |
| Sistema de barrera estéril único |
| Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem |
| Yksinkertainen steriiliyden varmistusjärjestelmä |
| Système de barrière stérile simple |
| Sustav jednostruke sterilne barijere |
| Egyszeres sterilgát-rendszer |
| Sistem penghalang steril (SBS) tunggal |
| Sistema a barriera sterile singola |
| Бір стерильді тосқауыл жүйесі |
| Viengubo steriliojo barjero sistema |
| Viena sterilā barjeras sistēma |
| Enkelvoudig steriël barrieresysteem |
| Enkelt steril barrieresystem |
| Pojedynczy system bariery sterylnej |
| Sistema de barreira estéril único |
| Sistem cu barieră sterilă unică |
| Оди́нарная стерильная барьерная система |
| Systém jednej sterilnej bariéry |
| Sistem enojne sterilne pregrade |
| Sistem sa jednom sterilnom barijerom |
| Enkelt sterilt barriärsystem |
| Tek steril bariyer sistemi |
| Одноба́р'єрна система захисту стерильності |
| Hệ thống bảo vệ vô khuẩn |
| 单重无菌屏障系统 |



| | | |
|----|--|----------------------|
| en | Single sterile barrier system with protective packaging outside | Non-pyrogenic |
| de | Einfachsterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen | Pyrogenfrei |
| bg | Единична стерилна преградна система със защитна външна опаковка | Непирогенно |
| cs | Systém jedné sterilní bariéry s vnějším ochranným obalem | Apyrogenní |
| da | Enkelt steril barrieresystem med udvendig beskyttelseemballage | Ikke-pyrogen |
| el | Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης με προστατευτική συσκευασία εξωτερικά | Μη πυρετογόνο |
| es | Sistema de barrera estéril único con embalaje protector en el exterior | No pirogénico |
| et | Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem kaitsva välispakendiga | Mittepürogeenne |
| fi | Kertäkäyttöinen steriiliyden takaava järjestelmä, suojaava ulkopakkaus | Pyrogeeniton |
| fr | Système de barrière stérile simple avec emballage de protection à l'extérieur | Apyrogène |
| hr | Sustav jednostruke sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem | Nepirogeno |
| hu | Kívülről védőcsomagolással ellátott egyszeres sterilgát-rendszer | Nem pirogén |
| id | Sistem penghalang steril (SBS) tunggal dengan kemasan pelindung di bagian luar | Non-pirogenik |
| it | Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva esterna | Apirogeno |
| kk | Сыртқы жағынан қорғаныс қаптамасы бар бір стерильді тосқауыл жүйесі | Апирогенді |
| lt | Viengubo steriliojo barjero sistema su išorine apsaugine pakuote | Nepirogeninis |
| lv | Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargiepakojumu | Nepiroģens |
| nl | Steriel barriersysteem met beschermende verpakking voor eenmalig gebruik | Niet-pyrogeen |
| no | Enkelt steril barrieresystem med beskyttende utvendig emballasje | Ikke-pyrogen |
| pl | Pojedynczy system bariery sterylnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym | Wyrób apirogenny |
| pt | Sistema de barreira estéril único com embalagem exterior de protecção | Isento de pirogénios |
| ro | Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție exterior | Apirogen |
| ru | Одинарная стерильная барьерная система с защитной наружной упаковкой | Апирогенно |
| sk | Systém bariéry na uchovanie sterility s vonkajším ochranným obalom | Nepyrogeenne |
| sl | Sistem enojne sterilne pregrade z zunanjo zaščitno ovojnino | Apirogeno |
| sr | Sistem sa jednom sterilnom barijerom sa spoljašnjom zaštitnom ambalažom | Nepirogeno |
| sv | Enkelt sterilt barriersystem med skyddsförpackning på utsidan | Pyrogenfri |
| tr | Dışında koruyucu ambalaj olan tek steril bariyer sistemi | Pirojenik değildir |
| uk | Однобар'єрна система захисту стерильності із захисною зовнішньою упаковкою | Апірогенно |
| vi | Hệ thống bảo vệ vô khuẩn có bao bì bảo vệ bên ngoài | Không sinh nhiệt |
| zh | 带外部保护性包装的单重无菌屏障系统 | 无热原 |



| | |
|----|---|
| en | Does not contain or no presence of natural rubber latex |
| de | Enthält nicht oder keine Anwesenheit von Naturkautschuklatex |
| bg | Не съдържа и няма следи от латекс от естествен каучук |
| cs | Neobsahuje nebo není přítomen latex z přírodního kaučuku |
| da | Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) naturgummilætex |
| el | Δεν περιέχει ή υπάρχει λάτεξ από φυσικό καουτσούκ |
| es | No contiene ni presenta trazas de látex de caucho natural |
| et | Ei sisalda looduslikku kummileteksit ega selle osakesi |
| fi | Ei sisällä luonnonkumileksia. |
| fr | Ne contient pas (ou absence) de latex de caoutchouc naturel |
| hr | Ne sadrži ili nije prisutan prirodni gumeni lateks |
| hu | Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne természetes gumi latex |
| id | Tidak mengandung lateks karet alami |
| it | Non contiene o nessuna presenza di lattice di gomma naturale |
| kk | Құрамында табиғи латекс жоқ |
| lt | Sudėtyje nėra natūralios gumos latekso ar jo požymių |
| lv | Nesatur vai tajā nav dabiskā kaučuka lateksa |
| nl | Bevat geen (of geen aanwezigheid van) latex |
| no | Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) naturgummilætex |
| pl | Nie zawiera lateksu z kauczuku naturalnego |
| pt | Não contém ou não apresenta vestígios de látex de borracha natural |
| ro | Nu conține și nu include latex din cauciuc natural |
| ru | Не содержит латекс |
| sk | Neobsahuje ani nie je prítomný latex z prírodného kaučuku |
| sl | Ne vsebuje lateksa iz naravnega kavčuka in ni prisoten |
| sr | Ne sadrži prirodni gumeni lateks i on nije prisutan |
| sv | Innehåller inte (eller ingen förekomst av) naturgummilætex |
| tr | Doğal kauçuk lateks içermez ya da yoktur |
| uk | Не містить латексу з натурального каучуку |
| vi | Không có chứa hoặc không có sự hiện diện của latex thiên nhiên |
| zh | 不含或不存在天然橡胶乳胶 |



| | |
|----|---|
| en | Does not contain or no presence of DEHP |
| de | Enthält nicht oder keine Anwesenheit von DEHP |
| bg | Не съдържа и няма следи от DEHP |
| cs | Neobsahuje nebo není přítomen DEHP |
| da | Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) DEHP |
| el | Δεν περιέχει ή υπάρχει DEHP |
| es | No contiene ni presenta trazas de DEHP |
| et | Ei sisalda DEHP-d ega selle osakesi |
| fi | Ei sisällä DEHP:tä. |
| fr | Ne contient pas (ou absence) de DEHP |
| hr | Ne sadrži ili nije prisutan DEHP |
| hu | Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne DEHP |
| id | Tidak mengandung DEHP |
| it | Non contiene o nessuna presenza di DEHP |
| kk | Құрамында фталаттар жоқ |
| lt | Sudėtyje nėra DEHP medžiagos ar jos požymių |
| lv | Nesatur vai tajā nav DEHP |
| nl | Bevat geen (of geen aanwezigheid van) DEHP |
| no | Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) DEHP |
| pl | Nie zawiera DEHP |
| pt | Não contém ou não apresenta vestígios de DEHP |
| ro | Nu conține și nu include DEHP |
| ru | Не содержит ДЭГФ |
| sk | Neobsahuje ani nie je prítomný DEHP |
| sl | Ne vsebuje DEHP ali je prisoten |
| sr | Ne sadrži DEHP i on nije prisutan |
| sv | Innehåller inte (eller ingen förekomst av) DEHP |
| tr | DEHP içermez ya da yoktur |
| uk | Не містить фталатів |
| vi | Không chứa hoặc không có sự hiện diện của DEHP |
| zh | 不含或不存在 DEHP |



| | |
|-----------|--|
| en | Does not contain or no presence of PVC |
| de | Enthält nicht oder keine Anwesenheit von PVC |
| bg | Не съдържа и няма следи на PVC |
| cs | Neobsahuje nebo není přítomen PVC |
| da | Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) PVC |
| el | Δεν περιέχει ή υπάρχει PVC |
| es | No contiene ni presenta trazas de PVC |
| et | Ei sisalda PVC-d ega selle osakesi |
| fi | Ei sisällä PVC:tä. |
| fr | Ne contient pas (ou absence) de PVC |
| hr | Ne sadrži ili nije prisutan PVC |
| hu | Összetevőként nem tartalmazza vagy nincs benne PVC |
| id | Tidak mengandung PVC |
| it | Non contiene o nessuna presenza di PVC |
| kk | Құрамында ПВХ жоқ |
| lt | Sudėtyje nėra PVC medžiagos ar jos požymių |
| lv | Nesatur vai tajā nav PVC |
| nl | Bevat geen (of geen aanwezigheid van) PVC |
| no | Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) PVC |
| pl | Nie zawiera PVC |
| pt | Não contém ou não apresenta vestígios de PVC |
| ro | Nu conține și nu include PVC |
| ru | Не содержит ПВХ |
| sk | Neobsahuje ani nie je prítomné PVC |
| sl | Ne vsebuje PVC-ja in ni prisoten |
| sv | Innehåller inte (eller ingen förekomst av) PVC |
| sr | Ne sadrži PVC i on nije prisutan |
| tr | PVC içermez ya da yoktur |
| uk | Не містить ПВХ |
| vi | Không chứa hoặc không có sự hiện diện của PVC |
| zh | 不含或不存在 PVC |

MD

| |
|-----------------------------|
| Medical Device |
| Medizinprodukt |
| Медицинско изделие |
| Zdravotnický prostředek |
| Medicinsk udstyr |
| Ιατροτεχνολογικό προϊόν |
| Dispositivo médico |
| Meditsiinisade |
| Lääkinnällinen laite |
| Dispositif médical |
| Medicinski proizvod |
| Orvostechikai eszköz |
| Alat Kesehatan |
| Dispositivo medico |
| Медициналық бұйымы |
| Medicinos priemonė |
| Medicinska ierīce |
| Medisch hulpmiddel |
| Medisinsk utstyr |
| Urządzenie medyczne |
| Dispositivo médico |
| Dispozitiv medical |
| Медицинское изделие |
| Zdravotnícka pomôcka |
| Medicinski pripomoček |
| Medicinteknisk produkt |
| Medicinski uređaj |
| Tibbi Cihaz |
| Виріб медичного призначення |
| Thiết bị y tế |
| 医疗器械 |



| | |
|----|---|
| en | Keep away from sunlight |
| de | Von Sonnenlicht fernhalten |
| bg | Да се пази от слънчева светлина |
| cs | Chránit před slunečním zářením |
| da | Må ikke opbevares i sollys |
| el | Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως |
| es | No exponer a la luz solar |
| et | Hoida päikesevalguse eest |
| fi | Suojattava auringolta |
| fr | Tenir à l'abri des rayons solaires |
| hr | Držati podalje od sunčeve svjetlosti |
| hu | Napfénytől védve tartandó |
| id | Jauhkan dari sinar matahari |
| it | Tenere lontano dalla luce solare |
| kk | Күн сәулесінен аулақ сақтаңыз |
| lt | Saugoti nuo saulės šviesos |
| lv | Neturēt saulē |
| nl | Buiten direct zonlicht bewaren |
| no | Beskyttes mot sollys |
| pl | Chronić przed światłem słonecznym |
| pt | Manter ao abrigo da luz solar |
| ro | A se feri de lumina solară |
| ru | Не допускать воздействия солнечного света |
| sk | Chránit pred slnkom |
| sl | Ne izpostavljajte sončni svetlobi |
| sv | Skydda mot solljus |
| sr | Držati dalje od sunčeve svetlosti |
| tr | Güneşten uzak tutunuz |
| uk | Беретти від сонячних променів |
| vi | Tránh ánh sáng mặt trời |
| zh | 避免日晒 |



| |
|-----------------------------------|
| Keep dry |
| Trocken aufbewahren |
| Съхранявайте на сухо |
| Chránit před vlhkem |
| Opbevares tørt |
| Να διατηρείται στεγνό |
| Mantener seco |
| Hoida kuivas |
| Säilytä kuivassa |
| Garder au sec |
| Čuvati na suhom |
| Szárazon tartandó |
| Pastikan tetap kering |
| Conservare al riparo dall'umidità |
| Ылғалдан сақтаңыз |
| Laikyti sausoje vietoje |
| Sargāt-no-mitruma |
| Droog houden |
| Oppbevares tørt |
| Przechowywać w suchym miejscu |
| Manter em local seco |
| A se păstra uscat |
| Беречь от влаги |
| Uchovávať v suchu |
| Hranite na suhem |
| Förvaras torrt |
| Čuvati suvim |
| Kuru tutunuz |
| Оберігати від вологи |
| Giữ khô ráo |
| 保持干燥 |



| | |
|-----------|---|
| en | Passive Safety Shield |
| de | Passiver Sicherheitsmechanismus |
| bg | Пасивен предпазен механизъм |
| cs | Passivní bezpečnostní kryt |
| da | Passivt sikkerhedsskjold |
| el | Προστατευτικός μηχανισμός παθητικής ασφάλειας |
| es | Protector de seguridad pasiva |
| et | Passiivne ohutustoke |
| fi | Passiivinen neulansuojus |
| fr | Protection de securite passive |
| hr | pasivnom sigurnosnom zaštitom |
| hu | Onmagatol aktivalodo biztonsagi vedőelem |
| id | Pengaman Pasif |
| it | Protezione di sicurezza passiva |
| kk | Пассивті қорғаныштық экран |
| lt | Savaime užsidengiantis apsauginis dangtelis |
| lv | Pasīvas drošības adatas aizsargs |
| nl | Passief veiligheidsmechanisme |
| no | Passiv sikkerhetsskjerm |
| pl | Pasywna osłona |
| pt | Dispositivo de protecção passivo |
| ro | Dispozitiv de siguranță pasiv |
| ru | Пассивный защитный экран |
| sk | Passivný bezpečnostný mechanizmus |
| sl | Passivni varnostni ščitnik |
| sr | Passivni bezbednosni štit |
| sv | Passiv sakerhetsskold |
| tr | Pasif Emniyet Kilidi |
| uk | Пасивний захисний екран |
| vi | Đầu bảo vệ an toàn |
| zh | 被动式针头护罩 |

- [AU]** For sterilization type see primary packaging
B. Braun Australia Pty. Ltd.,
Level 5, 7 – 9 Irvine Place,
Bella Vista NSW 2153,
Australia
- [CA]** Distributed by:
B. Braun Medical Inc.,
Bethlehem, PA USA
18018-3524
- [CN]** 产品标准: 见标签
注册号: 见标签
灭菌有效期 5年,
规格型号 见标签
生产地址:
Bayan Lepas free Industrial
Zone, MAL-10810 Penang
Malaysia
售后服务单位:
贝朗医疗(上海)国际
贸易有限公司
上海市浦东新区360号新
上海国际大厦14A,
邮编: 200120
电话: 021-68862066
传真: 021-50543353
- [CO]** Importado por
B. Braun Medical SA. ·
Calle 44 N° 8-08 Bogotá.
- [ID]** Imported by:
PT. B. Braun Medical
Indonesia · Jakarta-
Indonesia
- [KR]** B. Braun Korea Co., Ltd. ·
13th Floor, POSCO Center ·
Bldg. No. 892,
Daechi 4-Dong,
Kangnam-Ku ·
Seoul 135-777, KOREA
- [KZ]** Адрес организации при-
нимающей претензии от
потребителей по каче-
ству продукции (товара)
на территории Респу-
блики Казахстан/Орга-
низация на территории
Республики Казахстан, от-
ветственная за постреги-
страционное наблюдение
за безопасностью лекар-
ственного средства:
ТОО «Б.Браун Медикал
Казахстан» г. Алматы,
ул. Тимирязева 26/29
Тел.: 8 (727) 2200002эл.
адрес: pharmacovigilance.
kz@bbraun.com
Қазақстан Республикасы
аумағында тұтынушылардан
өнім (тауар) сапасына
қатысты шағымдарды
қабылдайтын ұйымның
мекенжайы/Қазақстан
Республикасы аумағында
дәрілік заттың тіркеуден
кейінгі қауіпсіздігін
қадағалауға жауапты
- ұйымның мекенжайы:
«Б.Браун Медикал
Қазақстан»
ЖШС Алматы қ.,
Тимирязев к-сі 26/29
Тел.: 8 (727) 2200002эл.
пошта: pharmacovigilance.
kz@bbraun.com
- [RS]** Nosilac upisa med.
sredstva u Registar med.
sredstva i distributer:
B. Braun Adria RSRB d.o.o.,
Milutina Milankovića 11 g,
Beograd, Srbija,
Br. rešenja u opisu
u Registar:
515-02-01389-18-001 od
25.07.2018

RU Производитель/Өндіруші:
B. Braun Melsungen AG,
Carl-Braun-Strasse 1,
34212 Melsungen,
Germany.
Б.Браун Мельзунген АГ,
Карл-Браун-Штрассе 1,
34212 Мельзунген,
Германия.
Произведено/Өндірілген:
B. Braun Medical Industries
Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free
Industrial Zone,
11900 Penang,
Malaysia.
Б.Браун Медикал
Индастриз Сдн.Бхд.,
Баян Лепас, Фри
Индастриэл Зоун,
11900 Пенанг, Малайзия.
Уполномоченная
организация (импортер)
в РФ: ООО «Б.Браун
Медикал», 191040,
г. Санкт-Петербург,
ул. Пушкинская, д.10
Тел./факс:
(812) 320-40-04.

TR Sterilizasyon tipi için
primer ambalaja bakınız.
İthalatçı Firma:
B. Braun Medikal Dış
Ticaret A.Ş. Maslak Mah.,
Sümer Sok., No: 4/54,
Sarıyer – İstanbul

UA Уповноважений представник
виробника в Україні – ТОВ
“Б.Браун Медікал Україна”,
03124 м. Київ, бул. В. Гаве-
ла 63, тел. (044) 351-11-30),
Виробник:
Б.Браун Мельзунген АГ,
34209 Мельзунген,
Німеччина Виробнича
площадка:
Б.Браун Медікал Індастріз
Сдн. Бхд.,
Вільна промислова зона
Баян Лепас, 11900 Пенанг,
Малайзія Дата останнього
перегляду: 21.08.2018

CH **REP**

B. Braun Medical AG
Seesatz 17
6204 Sempach
Switzerland

Manufacturing site:
B. Braun Medical Ind. Sdn Bhd.,
Bayan Lepas Free Industrial Zone,
11900 Penang, Malaysia



0123

0822

15327388

UA.TR.001



B. Braun Melsungen AG
34209 Melsungen
Germany
www.bbbrun.com