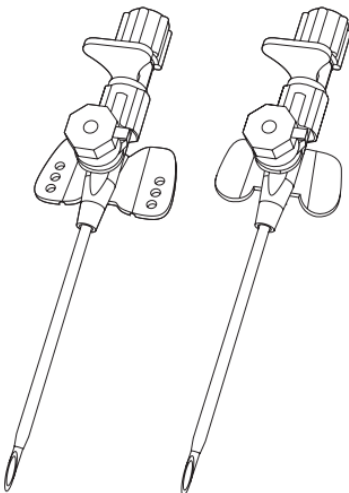


Vasofix® Safety



B|BRAUN

LLDorder 5647 - G 221048

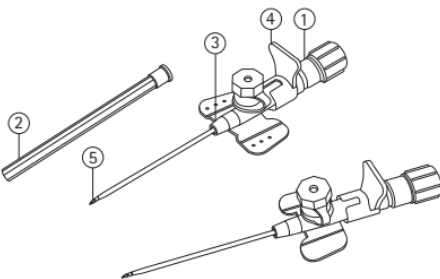
en	I. V. catheter designed to minimize inadvertent needlesticks, made of FEP or PUR, radiopaque. For single use only, with injection port.	10
de	Venenverweilkanüle, konzipiert zur größtmöglichen Reduzierung unbeabsichtigter Kanülenstiche, aus FEP oder PUR, röntgenfähig. Mit Injektionsventil.	13
bg	Инtravenозен катетър Vasofix® Safety, предназначен за минимизиране на увожданя 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 nechťenných 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 αθέλητων τρυπημάτων της βελόνας, από FEP ή PUR, ακτινοσκιερός. Μίας μόνο χρήσης, με βαλβίδα έχυσης.	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 veenisisene kateeter on loodud tahtmatute FEP-st või PUR-ist valmistatud röntgenkontrastsete nõelite torgete miinimumini viimiseks. Ainult ühekordseks süstimpordiga kasutamiseks.	34
fi	Laskimokatetri, joka ehkäisee tahattomia neulanpistoja, valmistusmateriaali FEP tai PUR, röntgensäteitä läpäisemätön. Kertakäytöinen, varustettu injektiportilla.	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, izraden 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 қаюңыз к/и катетер. ФЭП-тен және PUR-дан жасалған, иненің абысызыда қадалың қалу қаупін төмөндеу 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 durių pavoju leidžiant kontrastines medžiagas. Tik vienkartiniam naudojimui, su injekcijų jungtimi.	62
lv	I. V. katets, kas izveidots, lai samazinātu netīšu adatas savainojumu radīšanas iespējamību; izgatavots no FEP vai PUR, rentgenstaru necaurlaids. 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 injeksjonsinngang.	72
pl	Cewnik dożylny przeznaczony do zmniejszenia liczby niezamierzonych ukluc igły, wykonany z FEP lub PUR, radiocieniący. Wyłącznie do jednorazowego użytku wraz z portem iniecyjnym.	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 punctiilor neintentionate, 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 – Intravenózny katéter určený na redukciu náhodných pichnutí ihľou 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 nemamernih vbodov z iglo, iz FEP ali PUR, radionepruposten. 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, radionepruposten. 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, radyoopak, enjeksiyon portlu, tek kullanımlık İ.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 thấu 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 vytážením jehly
da Fig. 1: Inden fjernelse af kanylen
el Σχ. 1: Πριν από την αφαίρεση της βέλονας
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 vodenja igle
hu 1. ábra: A tű eltávolítása előtt
id Gbr. 1: Sebelum jarum dilepaskan
it Fig. 1: Prima della rimozione dell'ago
kk 1-сүрет: имені алмай тұрып
lt 1 pav.: prięs nuimant adatą
lv 1. att. Pirms adatas noņemšanas
nl Afb. 1: Voor verwijderen van de naald
no Fig. 1: For 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 Ман. 1: Перед видаленням голки
vi Hình 1: Trước khi tháo kim
zh 图 1: 撤出针芯之前

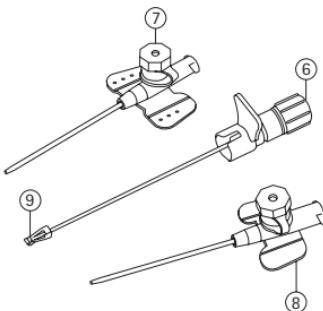


- en** ① Flashback Chamber, ② Protective Guard, ③ Catheter Hub, ④ Grip Plate, ⑤ Needle Bevel, ⑥ Closing Cone, ⑦ Injection Port, ⑧ Fixation Wings, ⑨ Passive Safety Shield
de ① Blutrückflusssammer, ② Schutzkappe, ③ Katheteransatz, ④ Griffplatte, ⑤ Kanielenchliff, ⑥ Verschlusskonus, ⑦ Injektionsport, ⑧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

- cs** ① Komůrka zpětného toku krve, ② Ochranný kryt, ③ Konus 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 Katetermuffe, ④ Gribeblade, ⑤ Skräpids, ⑥ Lukkekegle, ⑦ Injektionsport, ⑧ Fikséringsvinger, ⑨ Passivt sikkerhedsskjold
el ① Θάλαμος επιστροφής, ② Προστατευτικό κάλυμμα, ③ Πλήνη καθετήρα, ④ Υποδοχή λαβής, ⑤ Λοξοτομή βελόνας, ⑥ Κώνος ασφαλείας, ⑦ Θύρα έγχυσης, ⑧ Πτερύγια στέρεωσης, ⑨ Προστατευτικός μηχανισμός παθητικής ασφάλειας

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 vytážení jehly
da Fig. 2: Efter fjernelse af kanylen
el Σχ. 2: Μετά την αφαίρεση της βελόνας
es Fig. 2: después de la extracción de la aguja
et Joon. 2: Pärast nöela eemaldamist
fi Kuva 2: Neulan poistamisen jälkeen
fr Fig. 2 : Après le retrait de l'aiguille
hr Slika 2: nakon uklanjanja igle
hu 2. ábra: A tű eltávolítása után
id Gbr. 2: Setelah jarum dilepaskan
it Fig. 2: Dopo la rimozione dell'ago
kk 2-сүрет: имені алғаннан 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 Ман. 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 Nöela kaldenurk, ⑥ Sulgemiskoonus, ⑦ Süsteport, ⑧ Fiksseerimistivad, ⑨ Passiivne ohutustoke
fi ① Takaisinvirtauskamnio, ② Suoja, ③ Katetrin keskiosa, ④ Työntölevy, ⑤ Neulan viiste, ⑥ Sulkukartio, ⑦ Injektioportti, ⑧ Kiinnityssivekkeet, ⑨ Passiivinen neulansuojuus

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 sécurité passive

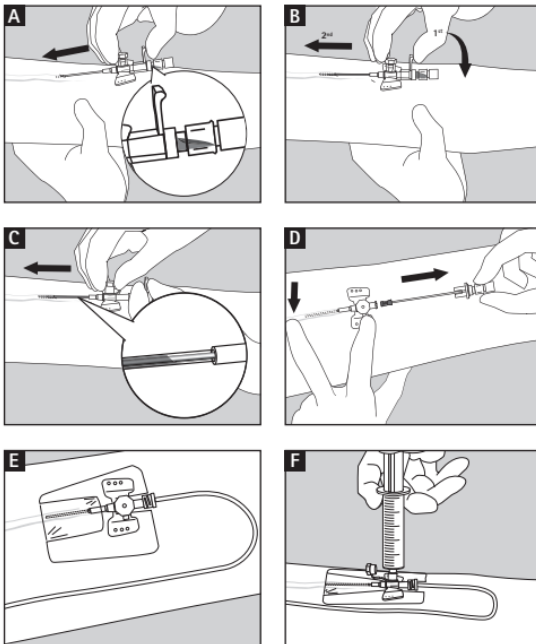
hr ① Komora za povrat, ② Štitnik, ③ čvoriti katetera, ④ Privatna pločica, ⑤ kosa ploha igle, ⑥ Konusni zatvarač, ⑦ Priključak za injekciju, ⑧ Krilca za fiksaciju, ⑨ pasivnom sigurnosnom zaštitom

hu ① Visszaáramlási kamra, ② Védőtok, ③ Katéterdugó, ④ Fogólap, ⑤ Metszett tűhegy, ⑥ Zárókúp, ⑦ Befecskendezőnyílás, ⑧ Rögzítőszárnnyak, ⑨ Onmagatol aktivalodo biztonsagi 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	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 Aripoare de fixare, ⑨ Dispozitiv de siguranță pasiv
it	① Camera di reflusso, 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	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
kk	① Қанның көрі ағынынан арналған камера, ② Қорғаныстық қалпақша, ③ Катетер павильоны, ④ Үстай пластинасы, ⑤ Өткігіш ине, ⑥ Тыбын конус, ⑦ Ету порты, ⑧ Бейтікш қанаттар, ⑨ Пассивті қорғаныштық экран	sk ① Komôrka na sledovanie toku krví, ② Ochranný kryt, ③ Pripojka katétra, ④ Držiak, ⑤ Hrot ihly, ⑥ Uzavárací kužel, ⑦ Injekčný port, ⑧ Fixačné kridelká, ⑨ Pasívny bezpečnostný mechanizmus
lt	① Grįžimo kamera, ② apsauga, ③ kateterio ivorė, ④ Suémimo plökštélė, ⑤ adatos kampanis, ⑥ Uždarymo kúgis, ⑦ Ileidimų priedavas, ⑧ Fiksavimo sparneliai, ⑨ Savaime užsidengiantis apsauginis dangtelis	sl ① Nastavek kanile, ② Zaščita, ③ Prikluček za kateter, ④ Prijemalna ploščica, ⑤ Poševna konica igle, ⑥ Zaporni stožec, ⑦ Nastavek za injiciranje, ⑧ Fiksirna krilca, ⑨ Pasivni varnostni ščitnik
lv	① Asins uztvērējs, ② Aizsargs, ③ Katetra uzgalis, ④ Satversēšanas plāksnīte, ⑤ Adata ar slīpejumu, ⑥ Bloķēšanas konuss, ⑦ Injekcijas vieta, ⑧ Fiksācijas spārnīji, ⑨ Pasīvas drošības adatai aizsargs	sr ① Povratna komora ② Štitnik, ③ Čvoriste katetera, ④ Držač, ⑤ Vrh igle, ⑥ Konus za zatvaranje, ⑦ Injekcionni port, ⑧ Krilca za fiksiranje, ⑨ Pasivni bezbednosni štit
nl	① Terugslagkamer, ② Bescherende rand, ③ Kathetherhub, ④ Gripplaat, ⑤ Geslepen naaldpunt, ⑥ Afsluitdopje, ⑦ Injectiepoort, ⑧ Fixatie-vleugels, ⑨ Passieve veiligheidsmechanisme	sv ① Backflödeskammare, ② Skyddsskåpa, ③ Katetermittstycke, ④ Grepplatta, ⑤ Nålfästning, ⑥ Stängningskson, ⑦ Injektionsport, ⑧ Fixeringsvingar, ⑨ Passiv sakerhetsskold
no	① Flashback-kammer, ② Beskyttelsesplate, ③ Kateter-koblingspunkt, ④ Gripplate, ⑤ Nåleskråkant, ⑥ Lukkekjegle, ⑦ Injeksjonsport, ⑧ Festeklaffer, ⑨ Passiv sikkerhetsskjerm	tr ① Kan tutucu ve Odacığı, ② Koruyucu Parça, ③ Kateter Göbeği, ④ Tutma Plakası, ⑤ İğne ucu, ⑥ Kapak, ⑦ Enjeksiyon Portu, ⑧ Sabitleme Kanatları, ⑨ Pasif Emniyet Kiliti
pl	① Komora kontrolna, ② Nasadka ochronna, ③ Gniazdo kaniulu, ④ Płytką chwytną, ⑤ Ostrze igły, ⑥ Stożek zamkajacy, ⑦ Port do iniekcji, ⑧ Skrzynka mocująca, ⑨ Pasywna osłona	uk ① Павільйон мандрену, ② Захист, ③ Втулка катетера, ④ Пластина затискача, ⑤ Зріз голки, ⑥ Замикаючий конус, ⑦ Ін'єкційний порт, ⑧ Фіксуючі крильця, ⑨ Пасивний захисний екран
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	vi ① Buồng chứa máu, ② Nắp bảo vệ, ③ Thân Catheter, ④ Tâm đệm, ⑤ Mát vát của kim, ⑥ Nắp bảo vệ, ⑦ Cổng tiêm, ⑧ Cánh cố định, ⑨ Đầu bảo vệ an toàn

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 Ережепер:
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 Venenverweilkanüle 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 und 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 Venenverweilkäne sollte bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen eines der verwendeten Materialien nicht verwendet werden.
- Die Vasofix® Safety Venenverweilkäne 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 Entfernen 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 Venenverweilkänen: Infiltration, Extravasation, Austritt von Flüssigkeit, Luftembolie, Phlebitis, Thrombophle-

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

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 Kanülen spitze im Gefäß befindet (siehe Abbildung B).
7. Mithilfe des Injektionsports die Kanüle von der Punktionsnadel weg vorschieben (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 Kanülen spitze 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 Fixierverband 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 automatisch. Verschließen Sie den Injektionsport unmittelbar nach der Injektion mit der Schutzkappe.
 13. Nach dem Entfernen die Kanüle gemäß 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 убождания с игли посредством пасивен предпазител
- бързо поставяне на болу: 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 непирогенно.

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 никак 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 аспертични 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 рисък от излагане на заразена 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 изделияя за еднократна употреба създава потенциален рисък за пациента или потребителя. То може да доведе до замърсяване и/или нарушаване на функционалните характеристики. Замърсяването и/или ограничната функционалност на изделието 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 пациентата 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 задействал/активиран, което е малко вероятно, държател през цялото време върха на иглата далече оттаялото и пръстите и незабавно изхвърлете интравенозния катетър в подходящ контейнер заостри предмети. Трябва да се внимава, за да се избегнат наранявания от убождане с игли.
 - Незабавно докладвайте за наранявания от убождане с игли и следвайте установените протоколи на лечебното заведение.
 - Употребата само на изделияя 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 рисък 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 инфузционната процедура следете херметичността на всички свързвания.
- Катетрите могат да се използват с 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: инфильтрация, екстравазация, изтиchanе, 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 съсирак.

Приложение

Използвайте асептична техника. Не за 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 издърпате 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. Придвижете 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 придвижете 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 придвижвате катетъра извън иглата в съда.
8. Освободете турникета.
9. Преди да отстраните иглата, притиснете вената дистално към върха на катетъра, за да предотвратите изтиchanе на кръв. Същевременно фиксирайте корпуса на катетъра, за да предотвратите разместяване 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 койтогъра 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 покрайте мястото на пункцията със стерилина 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 появя на локални или системни признания 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.

Navod k použiti

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 pomocí pasivního bezpečnostního krytu,
- umožňoval rychlé bezjehlové injekce bolusu injekčním portem,
- zlepšoval stabilitu katétru a minimalizoval pohyb katétru pomocí fixačních křidélek.

Katétr Vasofix® Safety IV lze používat s prostředky pro zajištění přístupu s koňkorem 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

Katér 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 nosních roztocích nebo bez nich) podle SPC příslušného léku / roztoku.

Populace pacientů a určený uživatel

Katér lze použít u jakékoli populace pacientů při zvážení vhodnosti cévní anatomie a vhodnosti prováděného postupu, vstřikovaného roztoku a délky léčby.

Katér je určen k použití kvalifikovaným zdravotnickým personálem, který je vyškolен v používání periferních IV katérů podle národních předpisů.

Kontraindikace

- Katér Vasofix® Safety IV se nesmí používat u pacientů se známou přecitlivělostí na kterýkoli z použitých materiálů.
- Katér Vasofix® Safety IV se nesmí používat k arteriálnímu přístupu, subkutánnímu přístupu a k aplikacím vysokotlakých 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 krvi.
- Výrobek použijte pouze v případě, že je jeho obal neporušený. Tento prostředek je sterilní, pokud nebyl otevřen nebo poškozen jeho obalem.
- 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 zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.
- V případě neuspěšného pokusu o umísťení IV katetru nejprve vytahněte z pacienta jehlu, aby se aktivoval bezpečnostní mechanismus, a pak vytahněte katetr a obojí 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 katétry ihned vyhodte do vhodné nádoby na ostre předměty. Je nutné dbat na to, aby nedošlo k poranění jehlou.
- Částečně nebo úplně vyjmutou jehlu nikdy nevracejte zpět do katétry, protože by mohlo dojít k propichnutí a/nebo oddělení katétru.
- Poranění jehlou ihned nahlaste a postupujte podle postupu 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 pocházeny bez dozoru z důvodu potenciálního odpojení.
- Je třeba maximální opatrnosti, aby nedošlo k poškození, propichnutí, proříznutí nebo oddělení katétru. Proto katétr a/nebo jehlu během zavádění, posouvání nebo vyjmání 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.
- Katétry lze používat s přístupovým tlakem až 3 bary.

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

Zbytková rizika a nežádoucí účinky

- Obecná rizika spojená s IV katétry: infiltace, extravazace, únik, vzduchová embolie, flebitida, tromboflebitida, trombóza, infekce krevního řečiště sovisející s katétem, lokální infekce, zánět, okluze katétru, zlomení katétru, káterová 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 provedte podle protokolu zdravotnického zařízení.
3. Použijte škrtidlo.
4. Rovným pohybem sejměte ochranný kryt.
5. Jemným tahem za kůži zajistěte žilu na místě a napichněte ji. Pozorujte návrat krve do komůrky zpětného toku krve, abyste se přesvědčili, zda bylo napichnutí žily úspěšné (viz obr. A).
6. Celou jednotku katétru a jehly lehce sklopte dolů a zavedte 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 katérem, 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 žilu distálně k hrotu katétru, aby nedošlo k rozlité krve. Současně stabilizujte ústí katétru, aby během vyjmání jehly nedošlo k uvolnění katétru. Kontrolovaným 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 otevřívá a zavírá automaticky. Po injekci ihned uzavřete ochranný kryt injekčního portu.
13. Po vytážení 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 injektionsport er et perifert kateter à demeure, der bruges til at opnå intravenøs adgang til kortvarig brug. Det er designet til at:

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

Vasofix® Safety IV intravenøst kateter kan bruges med Luer-adgangsanordninger, 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-nikkelstål
- FEP, PP, PE, silikonegummi, ABS, krom-nikkelstål

Komponenterne er ikke fremstillet med naturlig gummilatek, 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 bæreopløsninger) i henhold til lægemidlets/opløsningens produktresume.

Patientpopulation og tilsigtedt bruger

Kateteret kan anvendes til alle patientpopulationer, under hensyntagen til den vasculære anatomis tilstrækkelighed og egnethed 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 høj tryk.

Forholdsregler og avarsler

- 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 omga sikkerhedsmekanismen.
- I det usandsynlige tilfælde at sikkerhedsmekanismen ikke er blevet udlost/aktiveret, skal kanylespidseren holdes væk fra kroppen og fingrene på alle tidspunkter, og det intravenøse kateter skal bortskaffes i en egenet kanylebotte. Der skal træffes forholdsregler for at undga nælestiks skader.
- Indberet nælestiks skader 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 saksé eller skarpe instrumenter på eller nær indføringsstedet.
- Hvis der er blod til stede, skal anordningen skyldes i henhold til institutiøns 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 adgangsordninger 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, blodpropdannelse 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 institutiøns 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 kanylenenheden 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 riber sig løs, når kanylen fjernes. Træk kanylen lige ud med en kontroleret og vedvarende bevægelse (minimer rotation eller bøjning af kanylen). Metalsikkerhedsskjoldet sættes automatisk på kanylespidsen, når kanylespidsenforlader katetermuffen (se figur D).
10. Kassér straks kanylen med beskyttelsesanordningen i en kanylebøtte.
11. Tilslut infusionsslangen eller andet tilbehør med det samme, og tildæk punkturstedet med en steril og genemsigtig forbinding (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 kasses res ifølge lokale retningslinjer og/eller institutionens protokoller.

Anvendelsesvarighed

- Anvendelsesvarigheden afhænger af den anvendte behandling i henhold til lægemidlets eller opløsningens produktresume og bør følge nationale retningslinjer og/eller hospitalets protokoller.
- Indføringsstedet 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.

ει] 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, καυστοσούκ σιλικόνης, ABS, χρωμιονικελιούχος χάλυβας
- FEP, PP, PE, καυστοσούκ σιλικόνης, ABS, χρωμιονικελιούχος χάλυβας.

Τα στοιχεία της δεν είναι κατασκευασμένα με λάτεξ από φυσικό καυστοσούκ, 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
- ενδαγγειακή 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 εγχέται και τη διάρκεια της θεραπείας.

Ο καθετήρας προορίζεται να χρησιμοποιείται από εξειδικευμένους επαγγελματίες υγειονομικής περιθαλψης 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 οποιοδήποτε από τα χρησιμοποιούμενα υλικά.
- Ο ενδοφλέβιος καθετήρας Vasofix® Safety δεν θα χρησιμοποιείται για εφαρμογές αρτηριακής προσπέλασης, υποδόριας προσπέλασης και υψηλής πίεσης έγχυσης.

Προειδοποίησεις 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 αιματογενύς μεταδόμενα παθογόνα, προκειμένου να αποφευχθεί ο κίνδυνος έκθεσης σε μολυσμένο αίμα.
- Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο εφόσον η συσκευασία είναι ακέραια. Αυτή η συσκευή είναι αποστειρωμένη, εκτός εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά.
- Η 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 περίεκτη 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 συνδέσμεις 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 ψαλιδί 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 πρόσθιασης έως 3 bar.
- Οι καθετήρες μπορούν να χρησιμοποιηθούν για τη διευκόλυνση της τοποθέτησης συσκευών αγγειακής προσπέλασης, όπως οδηγών συρμάτων, μόνιμων κεντρικών φλεβικών καθετήρων(CVC), περιφερική εισαγόμενων κεντρικών καθετήρων (PICC) και καθετήρων μέσης γραμμής, στο αγγειακό σύστημα.

Υπολειπόμενοι κίνδυνοι και ανεπιθύμητες ενέργειες

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

Εφαρμογή

Χρησιμοποιείτε ασηπτική τεχνική. Μην περιστρέψετε 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 A).
6. Χαμηλώστε και πρωθήστε ελαφρά ολόκληρη τη μονάδα καθετήρα και βελόνα, για να διασφαλίσετε ότι το άκρο του καθετήρα βρίσκεται μέσα στο αγγείο (βλ. σχήμα B).
7. Χρησιμοποιώντας τη θύρα έγχυσης, πρωθήστε 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 ιμάντα αιμοστατικής περίδεσης.
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 πόμα 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 λοιμωξης.

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, αναφέρετε το στον κατασκευαστή ή/και στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο 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.

Contraindicaciones

- 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.
- Extreme 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 möeldud perifeerne püsikateeter intravenoosse jurdepääsu saamiseks. See on möeldud:

- tahtmatute noelatorkevastuste minimeerimiseks passiivse ohutustokke abil
- kiireteks nöelavabadeks boolusinjekt-sioonideks süstepondi kaudu
- parandama kateetri stabiilsust ja minimeerima kateetri liikumist fikseerimis-tüibade abil.

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

See seade on möeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. See tarnitakse steriilse ja mittepürogeensena.

Kasutatud materjalid

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

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

Näidustus

Vasofix® Safety i.v.-kateeter sisestatakse patsiendi perifeersesse venoosesse süs-teemi lühiajaliseks kasutamiseks järgmis-tel eesmärkidel:

- vereproovid võtmine või

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

Patsientide sihtrühm ja ettenähtud kasutaja

Kateetrit võib kasutada köigis patsientirühmades, võttes arvesse vaskulaarse anatoomia piisavust ja sobivust läbiviidava protseduuri, infundeeritava lahuse ja ravi kestusega.

Kateeter on mõeldud kasutamiseks kvalifitseeritud tervishoiuspetsialistidele, kes on saanud perifeersete i.v.-kateetrite kasutamise alase väljaõppet 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.

Ettevaatusabinöud/hoiatused

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

setest ohutusnöuetest, mis vastavad Nakkushaiguste kontrolli ja ennetamise keskuse (CDC) / Tööhutuse 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 sterilne, v.a juhul, kui pakend on avatud või kahjustatud.
- Mitte kasutada korduvalt. Ühekordsete seadmete taaskasutamine tekib patsientile või kasutajale potentsiaalse riski. See võib põhjustada seadme saastumist ja/või funktsionihäireid. Seadme saastumine ja/või funktsioonihäireid võivad põhjustada patsienti vigastuse, haiguse või surma.
- Kui i.v.-kateetri paigaldamine ebaonnestus, eemaldage koigepealt noel, et aktiveerida ohutusmehhanism, seejarel eemaldage kateeter patsiendi kuljest ja visake koos noelaga minema.
- Ärge kunagi sisestage nöela kateetriisse uesti, kui nöel on osaliselt või täielikult välja tömmatud, sest see võib kateetri läbi torgata ja/või purustada.
- Arge puudke turvamehhanismi valja lülitada.
- Ebatoenaolisel juhul, kui turvamehhanism ei kaivitu/aktiveeru, hoidke noelalotsa kehast ja sormedest pidevalt eemal ning visake i.v.-kateeter kohe sobivasse teravate esemete hoiunousse. Noelatorgete valtmiseks tuleb olla ettevaatlik.

- Teage nõelatorkevigastustest kohe ning järgige asutuses kehtestatud eeskirju.
- Nõuetekohase toimimise tagavad ainult ISO Luer Slip- ja Luer Lock-ühendused.
- Luer Slip-ühendusi ei tohi lahtitulemis se ohu tõttu jäätta 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 lähdal 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 seadmete, nt juhtetraatide, tsentraalveeni püsikateetrite, perifeerselt sisestatavate tsentraalveeni kateetrite ja keskmise pikkusegaga kateetrite vaskulaarsüsteemi paigaldamise hõlbustamiseks.

Jääkriskid ja körvalmõjud

- I.v.-kateetritega seotud üldised riskid: infiltratsioon, ekstravasatsioon, lekked, öhkemboolia, flebiit, tromboflebiit, tromboos, kateetriga seotud vereingeinfektsioon, kohalik infektsioon,

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

Paigaldamine

Kasutage aseptilist tehnikat. Ärge pöörake kateetri jaoturit enne sisestamist.

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

da ära kateetri lahtitulek nöela eemaldamise ajal. Tömmake nöel kontrollitud ja ühtlase liigutusega otse välja (püütke nöela mitte keerata ega painutada). Metallist ohutuskate kinnitub automaatselt noelaotsa kulge, kui noelaots kateetri jaoturist valjub (vt joon. D).

10. Visake kattega kaetud nööl kohe teravate esemetega jäädikide mahutisse.

11. Ühendage viivitamatult infusiooniliini või lisatarvik ja katke punktsioonikohta 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 süsteppordi kaitsekork.

13. Pärast eemaldamist körvaldage kateeter kasutusest vastavalt kehtivatele eeskirjadele ja/või asutuses kehtivale korrale.

Kasutuse kestus

- Kasutamise kestus sõltub rakendavast ravist vastavalt ravimi või lahuse omadustele kokkuvõttete ning järgida tuleb riiklike eeskirju ja/või haiglas kehtivat korda.
- Sisestusohta tuleb sageli ja korrapärase vahedega kontrollida. Kateeter tuleb eemaldada, kui ilmnevad lokaalsed või süsteemsed infektsioonihud.

Jäätmekäitus

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

Kui selle toote kasutamise ajal või selle kasutamise tagajärvel tekib tö sine ohjuhum, teatage sellest palun tootjale ja/või tema volitatud esindajale ja riiklikule pädevale asutusele.

Kayttooheje

Kuvaus

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

- Minimoi tahattomat neulanpistovamat passiivisen neulansuojuksen avulla
- sallii nopean boluksen injektiointin ilman neulaa injektiopordin kautta
- parantaa katetrin vakautta ja minimoi katetrin liikken kiinnityssilekkeiden avulla.

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

Tämä tuote on kertakäyttöinen. Se toimitetaan steriilinä ja pyrogeenittomana.

Käytetystä materiaalista

- PUR, PP, PE, silikonikumi, ABS, kromnikkeliteräs

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

Tuotteen komponentit eivät sisällä luonnonkumilateksia, PVC:tä tai DEHP:tä.

Indication

Vasofix® Safety IV-katetri asetetaan potilaan perifeeriseen verisuunistoon lyhytaikaista käyttöä varten. Sen avulla voidaan - ottaa laskimoverinäytte tai - antaa laskimonsisäisesti infuusioluoksia, verituottoita tai lääkkeitä (esim. kantoliuoksesssa olevia) lääkkeen/liuoksen valmisteyhteenvedon mukaisesti.

Potilasryhmä ja käyttäjä

Katetria voidaan käyttää kaikilla potilasryhmissä, kun otetaan huomioon verisuunten anatomian riittävyys ja soveltuvuus tehtävälle toimenpiteelle, infuusiona annettavalle liuokselle ja hoidon kestolle.

Katetri on tarkoitettu pätevien, kansallisten määräysten mukaisen perifeeristen IV-katetrien käyttökoulutuksen saaneiden terveydenhoidon ammattilaisten käyttöön.

Vasta-aheet

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

Varotoimet ja varoitusset

- Noudata vakiovarotoimia kaikilla potilailla. Aseptisen tekniikan noudattaminen, ihon asianmukainen valmistelu ja asetusohdan jatkava suojaaminen ovat olennaisen tärkeitä.
- Kaikkien IV-katetrien sijoituksessa ja hoidossa on noudatettava vakiovarotoimia siten kuin ne on esitetty veren väilyksellä tarttuvia patogeenuja koskevissa Centers for Disease Control and Preventionin / Occupational Safety and Health Administration (CDC/ OSHA) -standardeissa, joita vältytään kontaminoituneelle verelle altistumisesta aiheutuvilta riskeiltä.
- Käytä vain, jos pakaus on ehjä. Laite on sterili, jos pakaus on avaamatona ehjä.
- Ei saa käyttää uudelleen. Kertakäytö-laitteiden käyttäminen uudelleen voi vaarantaa potilaan tai käyttäjän turvalisuuuden. Se saattaa johtaa kontaminaatioon ja/tai puitteelliseen toimintaan. Kontaminaatio ja/tai laitteen puitteellinen toiminta saattaa johtaa potilaan vammaan, sairauuteen tai kuolemaan.
- Jos IV-katetrin asettaminen epäonnistuu, irrota ensin neula, jolloin turvamekanismi aktivoituu. Poista sen jälkeen katetri potilaasta ja havita seka neula etta katetri.
- Älä koskaan aseta neulaa katetrin sisään uudelleen sen jälkeen, kun neula

- on poistettu osittain tai kokonaan, sillä neula voi puhkaista katetrin ja/tai vauorioittaa sitä.
- Ala yrita ohittaa turvamekanismia.
 - Siina epatodennakoissa tilanteessa, ettei turvamekanismi ole lauennut/aktivoitunut, neulan karki on aina pidettava pois kehon ja sormien ulottuvilta. IV-katetri on havitettava valittomasti laittamalla se sopivan riskijateestaan. Neulanpistovammojen valttamiseksi on toimittava varoen.
 - Neulanpistovammoista on ilmoitettava välittömästi, ja laitoksen vakiokäytäntöjä on noudatettava.
 - Asiamukainen toiminta voidaan varmistaa käytämällä vain ISO Luer Slip- ja Luer Lock -liittimiä.
 - Luer Slip -liittimiä ei saa jättää valvomatta, sillä ne saattavat irrota.
 - Katetrit vahingoittamista, puhkaisemista, leikkaamista tai katkaisemista on varottava erityisen huolellisesti. Katetria ja/tai neulaa ei saa taittua asettamisen, laskimoon viennin tai neulan poiston aikana.
 - Asetuskohdan lähellä ei saa käyttää saksia tai teräviä instrumentteja.
 - Jos laitteessa on verta, huuhtele se laitoksen käytäntöjen mukaisesti.
 - Valvo kaikkien liosten tiiviyttä koko infusiotimenpiteen ajan.
 - Katetreja saa käyttää enintään 3 bar sisääntulopaineella.

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

Jäännösriskit ja haittavaikutukset

- Yleiset IV-katetreihin liittyvät riskit: infiltroatio, ekstravasaatio, vuoto, ilmaembolia, laskimotulehdus, laskimontukkotulehdus, tromboosi, katetriin liittyvä verenkierron infektio, paikallinen infektio, tulehdus, katetrin tukkeutuminen, katetrin murtuminen, katetriembolia tai tuokosten muodostuminen.

Käyttö

Käytä aseptista tekniikkaa. Älä kierrä katetrit napaa ennen asettamista.

1. Kokoa valmiiksi kaikki asettamisessa ja ripustamisessa tarvittavat tarvikkeet.
2. Valitse ja desinfioi laitoksen protokollen mukaisesti.
3. Aseta kiristysside.
4. Irrota suojuksesi 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 käytöön (noin 3 mm). Tarkista katetrin sijainti verisuonessa varmistamalla, että neulan ja katetrin välin virtaa verta (ks. kuva C). Tämän varmistettuaan jatka katetrin vientiä irti neulasta ja verisuonen sisään.
 8. Irrota kiristyspide.
 9. Tuki verenvuodon estämiseksi suoni katetriin nähdien 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 (välttää neulan kiertämistä ja taivuttamista). Metallinen suojakilpi kiinnityy automaattisesti neulan karkeen, kun neulan karki tulee ulos katetrin navasta (ks. kuva D).
 10. Laita suojuksellinen neula välittömästi riskijäteastiaan.
 11. Liitä viipymättä infuusiolinjaan tai lisälaitteeseen ja peitä pistokoha steriillillä, 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 automaatisesti. 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.
- Asetuspaiikka on tarkistettava usein ja säännöllisesti. Katetri on poistettava, jos paikallisen tai systeemisen infekti-on 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 valmistrojalle 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 piqûres 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 cathétères 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. Eliminez 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 catheter (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 krilca za fiksaciju.

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

Uredaj 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 uzorka 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 krvоžilne 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 mesta 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 izlaganju 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 ozljeđu i pridržavajte se protokola ustanove.
- Samo ISO Luer slip i Luer lock priključci osiguravaju ispravno funkciranje.
- 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 oštore 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 vodilica, centralnih venskih katetera, periferno uvedenih centralnih katetera i „midline“ katetera u krvožilni sustav.

Preostali rizici i nuspojave

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

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

Primjena

Uporabite aseptički postupak. Prije umeđanja, ne rotirajte čvorišta 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 osigurat ćete 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 sprječili proljevanje krvi. Istodobnim stabiliziranjem čvorišta katetera spr-

- ječite dislociranje katetera tijekom vađenja igle. Iglu povucite ravno van kontroliranim i neprekutim pokretom (minimizirajte rotiranje ili savijanje igle). Metalni sigurnosni štitnik automatski će se pričvrstiti na vrh igle kada igla izade iz čvorista katetera (pogledajte sliku D).
10. Zbrinite zaštićenu iglu u spremnik oštrih predmeta.
11. Odmah priključite infuzijsku liniju ili pomoći 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 protokolima ustanove.

Trajanje uporabe

- Trajanje uporabe ovisi o terapiji primijenjenoj prema uputama za uporabu lijeka/otopine, a mora uđovoljiti 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 Használati utmutató

Leírás

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

- A veletlen túszuras okozta serulesek kockazatának minimalizálása az onmagatol aktivalodo biztonsagi vedőelem segítségével;
- Gyors, tü nélküli bólusinjekciók beadása a befecskendezőnyílásban keresztül;
- A katéter stabilitásának javítása és a katéter mozgásának minimalizálása rögzítőszárnyval segítségével.

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

Ez az eszköz kizárálag egyszeri használatra szolgál. Szállítása steril és nem pirogén állapotban történik.

Felhasznált anyagok

- PUR, PP, PE, szilikon gumi, ABS, króm-nikkел acél
- FEP, PP, PE, szilikon gumi, ABS, króm-nikkел 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 vér minta vétele, valamint
- infúziós oldatok, vérkészítmények és gyógyszerek (pl. vivőoldatokban 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 katétereinek 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.

Óvintézkedések és figyelmeztetések

- minden betegnél tartsa be a szokásos óvintézkedéseket. 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 óvintézkedéseket.
- 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 újból

- felhasználása potenciális veszélyt jelent a beteg, valamint a felhasználó számára. A fertőzésveszély mellett az is előfordulhat, hogy az újból felhasználáskor az eszköz nem működik megfelelően. A fertőzés és/vagy az eszköz nem megfelelő működése a beteg sérülését, egészségkárosodását vagy halálát okozhatja.
- Az intravénas kateter behelyezési kísérletek sikertelensége esetén a biztonsagi mechanizmus aktivalásához először vegye ki a tűt, majd ezután távolítsa el a katetert a beteg testeből, es dobja ki mindenktől.
 - Ha a tűt már részben vagy egészben visszahúzza, soha ne vezesse be újra a katéterbe, mert ezzel átszúrhatja és/ vagy átvághatja a katétert.
 - Ne kiserelje meg a biztonsagi mechanizmus megkerülesét.
 - Abban a valoszinűtlen esetben, ha a biztonsagi mechanizmus nincs elindítva/aktiválva, minden tartsa a tű hegyét a testetől és az ujjaitól távol, és az intravénas katetert azonnal dobja ki egy, az éles targyak artalmatlanítására alkalmas, megfelelő tartalyba. A tüszurasos serulesek elkerülése erdeken korultekintően kell eljarni.
 - A tüszurasos sérüléseket jelentse azonnal, és kövesse a megállapított intézményi protokollokat.
- A megfelelő működés kizárálag 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 tú bevezetése, előretolása és eltávolítása közben ne hajlitsa 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 eszközöt 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 érhözáférési eszközöknek, például vezetődrótoknak, állandó központi véna katétereinek (CVC), perifériásan behelyezett központi katétereinek (PICC) és középvonalon elhelyezése megkönnyítésére szolgálnak.

Fennmaradó kockázatok és mellékhatások

- Az intravénás katéerekkel összefüggő általános kockázatok: infiltráció, extravazáció, szivárgás, légembólia, flebitisz, tromboflebitisz, trombózis,

katéterrel összefüggő véráramfertőzés, helyifertőzés, gyulladás, katéterelzáródás, katétertörés, katéterembolia, valamint és verryögképződés.

Alkalmazás

Aszeptikus technikát alkalmazzon. Ne forgassa a katétersatlakozót a bevezetés előtt.

1. Szedjen össze minden szükséges elemet a behelyezéshez és a stabilizálási eljáráshoz.
2. Válassza ki a területet, és fertőtlenítse az intézményi protokollnak megfelelően.
3. Helyezzen fel érsorítót.
4. Távolítsa el a védőelemet egyenesen kifelé történő húzással.
5. Az érhez való hozzáféréshez rögzítse az erek a bőr finom meghúzásával. Az érbe való sikeres bejutás megerősítéséhez figyelje meg, hogy visszaáramlik-e a vér a visszaszívő kamrába (lásd: „A” ábra).
6. Engedje le és tolja előre egy kissé a teljes katéter-tű egységet, így megbizonyosodhat róla, hogy a katéterscsüs 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 érsorítót.
9. A tű eltávolítása előtt, a vér kifolyásának megelőzése érdekében zárja el a vénát a katéterscúcstól disztálisan. Egyidejűleg stabilizálja a katétersatlakozót, hogy megakadályozza a katéter elmozdulását a tű eltávolítása közben. Húzza ki a tűt egyenesen, kontrollált és folyamatos mozgatással (csökkentse minimálisra a tű forgását és meghajlását). A fem biztonsagi vedőelem automatikusan hozzakapcsolódik a tű hegyéhez, amikor az kilep a katétersatlakozobol (lásd: „D” ábra).
10. A védőelemmel ellátott tűt azonnal dobja ki egy éles tárgyak ártalmatlanítására szolgáló tartályba.
11. Az eszközt azonnal csatlakoztassa az infúziós vezetékhez vagy egy tartozék eszközökhöz, és fedje le a punkció helyét steril és átlátszó kötéssel (lásd: „E” ábra) az intézményi protokoll szerint.
12. A bólusinjekcióhoz nyissa ki a befecskendezőnyílást, és enyhe csavaró mozdulattal csatlakoztassa a fecskendőt a befecskendezőnyílához (lásd: „F” ábra). A nyílás automatikusan kinyilik és bezáródik. A befecskendezés után azonnal zárja le a befecskendezőnyílást a védőkupakjával.
13. Az eltávolítás után ártalmatlanítja 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 irányelvezet és/vagy a kórházi protokollokat.
- A bevezetés helyét gyakran és rendszeres időközönként ellenőrizni kell. Ha helyi vagy szisztemás fertőzés jelei tapasztalhatók, a katétert el kell távolítani.

Ártalmatlanság

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

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

- 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 latesk 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

id Petunjuk penggunaan

Deskripsi

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

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

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 lanjut atas tempat pemasangan sangat penting.
- Saat menusukkan/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 keteter tersebut.
- Jangan pernah masukkan jarum kembali ke dalam kateter setelah jarum di tarik sebagian atau sepenuhnya, karena dapat menuiskan 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 laporan 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, ekstravasasi, 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.

- Kumpulkan semua item yang diperlukan untuk prosedur pemasangan dan stabilisasi.
- Pilih dan disinfeksi sesuai protokol lembaga.
- Gunakan turniket.
- Lepaskan lapisan pelindung dengan gerakan lurus keluar.
- 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).
- Turunkan dan dorong seluruh kateter dan unit jarum sedikit untuk memastikan bagian ujung kateter masuk ke pembuluh darah (lihat gambar B).
- 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 bersamaan, 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). Pengaman 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 pemasukan 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 pemasukan 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 laporan 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 ridurne 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 apriogeno.

Materiali usati

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

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 aseptica. 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 disinfezionare 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 allá punta dell'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 banda 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 sistemicici.

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

Құрамдастар табиғикауцуклатексінен, ПХВ 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 пайдалануышы

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

Катетерді перифериялық көктамыршілік катетерлерді үлттық 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 болжырмау үшін Ауруларды бақылау және алдын алу орталығының/ Еңбекті қорғау және қауіпсіздік басқармасының (CDC/ OSHA) стандарттарына сәйкес стандартты сақтық шараларын орындау керек.
- Қантама бүтін болса ғана пайдаланыңыз. Қантама ашылмаса немесе зақымдалмаса, құрылғы стерильді болып табылады.
- Қайта пайдаланбаңыз. Бір реттік бүйімдарды қайталап қолдану емделушілер мен медицина қызметкеріне қауіп төндіру ықтимал. Бул жұқпа жұқтыруға және/немесе құрылғының функционалдық мүмкіндіктерінің шектелуіне алып келуі мүмкін. Жұқпа жұқтыру және/немесе құрылғының функционалдық мүмкіндіктерінің шектелуі шығынға, емделушінің сырқаттануы немесе еліміне 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 толықтайдырылғаннан кейін, оны катетерге қайта енгізуге болмайды, себебі ол катетерді жаншу немесе жарып өтуі мүмкін.
- Қауіпсіздік механизмін айналып өтуге әрекеттенбейз.
- Қауіпсіздік механизмі іске қосылмаған/белсендірілмеген жағдайда, ине ұшын дene мен саусақтардан алыс ұстап, көктамыршылік катетерді тиісті тесілмейтін контейнерге дереу қоқықтастаңы. Инеден жарақат алмау үшін мүқият болу керек.
- Инеден жарақат алу әрекетін де-реу 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 қарасуыз қалдырмау керек.
- Катетерді зақымдамау, жаншымаяу, кеспеу немесе үзбей үшін аса мүқият болу керек. Сол себепті инені енгізу, алға жылжыту немесе алу кезінде катетерді және/немесе инені бұғуге болмайды.
- Енгізілетін жerde немесе оның жанында қайшы немесе үшкір құралдар пайдаланбаңыз.
- Қан болса, құрылғыны мекеме протоколдарына сәйкес шайыңыз.
- Инфузия процедуrasesи бойы барлық қосылымның беріктігін бақылаңыз.
- Бұл катетерлерді 3 барға дейінгі қысыммен пайдалануға болады.
- Катетерлерді сым бағыттағыштар, тұрақты орталық көктамыр катетерлер (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

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

Колдану

Асептика тәсілдерін қолданыңыз. Катетер павильонын енгізбей тұрып айналдырымаңыз.

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

2. Мекеме протоколына сәйкес таңдал, заарсыздандырыныз.
3. Жгут қойыңыз.
4. Қорғаныстық қалпақшаны катетерден тігінен бағыттал алыңыз.
5. Теріні аздап тартып, тамырды тауып, катетерді тамырға енгізіңіз. Қаның көрі 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 портыны пайдаланып, катетерді инеден алыңыз (шамамен 1/8" немесе 3 мм). Ине мен катетер арасындағы көрі қан ағыны катетерді тамырда екенин білдіреді (С суретін қараңыз). Бұған көз жеткізгеннен кейін, инеден катетерді тамырға енгізуі жағастырыңыз.
8. Таңышты босатыңыз.
9. Қан ағып кетпеу үшін, инені алмай тұрып, катетерге дисталды көктамырды қысыңыз. Ине алған кезде катетердің жылжып кетпеуі үшін, сол уақытта катетер павильонын бекітіңіз. Сенімді әрі тұрақты қозғалыспен инені тік бағытта алып тастаңыз (инені айналдыруға немесе бұтуға жол берменіз). Ине ұшы катетер павильонынан шықкан кезде, металл қорғаныштық экран ине ұшына автоматты түрде бекітіледі (D суретін қараңыз).
10. Инені тесілмейтін контейнерге дегреу қоқықса тастаңыз.
11. Инфузиялық торапты немесе көмекші құрылғыны дереу қосып, тесілген жерді мекеме протоколына сәйкес стерильді мөлдір таңышпен жабыңыз (Е суретін қараңыз).
12. Болюстік егу үшін егу портын ашып, шпирцитті 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 қоқықса тастаңыз.

Пайдалану ұзақтығы

- Пайдалану ұзақтығы дәрінің/ерітінділердің сипаттамасына қатысты терапияға тәуелді және ол үлттық 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 бүйімді пайдаланған кезде немесе оның салдарынан ауыр жағдайлар пайда болса, мұны өндірушіге және/немесе оның үекілетті өкіліне және биілк органына хабарлаңыз.

Іт Наудојимо инструкция

Апібүдинимас

„Vasofix® Safety“ і. v. катетеріс су жеидімо приваду үра трумпалакіо наудојимо видиніс перифериніс катетеріс, skirtas sudaryti prieigą į venos vidų. Savybės:

- Dėl integruo savaime užsidengiančio apsauginio dangtelio sumažėja netyčinių sužalojimų adata tikimybė
- Leidžia greitai atlikti boliuso injekcijas be adatos per жеидімо привада
- Padidina катетеро стабилумą ir сумазина катетеро жудėjimą dėl fiksavimo sparneriū.

„Vasofix® Safety“ і. v. катетеріс galima naudoti su prieigos prietaisais, turinčiais Luerlo jungtj, atitinkančiais ISO 80369-7. Šis itaisas skirtas naudoti tik vieną kartą. Jis tiekiamas sterilus bei nepirogeninis.

Наудојамос медžиагос

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

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

Sudedamosiose дalyse нेरа натуралios гумос lateks, PVC arba DEHP.

Indikacija

„Vasofix® Safety“ і. v. катетеріс үра үреде маис ү paciento kraujagysli sistemą trumpalakiam наудојиму

- пaimti krauso мэгінж іш venos, arba
- ү veną soleisti infuzinių tirpalų, krauso продукту або vaistu (pvz, su tirpalais нешіклив) vadovaujantis vaistinio preparato / tirpalо PCS.

Pacientų populiacija ir numatytieji naudotojai

Kateterj galima naudoti visų populaciју пациентам, atsižvelgiant ү anatominj kraujagysli tinkamumą atliekamai procedurai, infuzuojamo tirpalо tinkamumą ir terapijos trukmę.

Kateterj turi naudoti tik kvalifiкуоти sveikatos priežiuros specialistai, pagal национальные taisykes išmokyti naudoti periferinius i.v. катетерius.

Kontraindikacijos

- „Vasofix® Safety“ і. v. катетеріс negali ma naudoti пациентам, яigu үинома, kad padidéjेः ју jautrumas kuriai nors наудојамай medžiagai.
- „Vasofix® Safety“ і. v. катетеріс neskirtas prieigai per arteriją, poodinei prieigai ir aukšto slégio injekcijų prietaisams

Atsargumo priemonės ir įspėjimai

- Laikykite standartinių atsargumo priemonių visiems pacientams. Būtina taikioti aseptinį metodą, tinkamai paruošti odę ir užtikrinti nuolatinę įvedimo vietas apsaugą.
- Įvedant arba laikant įvestą bet kurį i.v. kateterį reikia laikytis standartinių atsargumo priemonių, kaip nurodyta ligų kontrolės ir prevencijos centru / saugos ir sveikatos darbe administracijos (JAV – CDC / OSHA) standarty, taikomų kraujo patogenams, kad būtų išvengta salyčio su užterštų krauju.
- Naudokite, tik jeigu pakuočė nepažeista. Šis įtaisas sterilius, jei pakuočė neatidaryta arba nepažeista.
- Negalima naudoti kartotinai. Pakartotinai naudojant vienkartinius įtaisus galimas pavojuς pacientui arba naudotojui. Jie gali būti užkrėsti ir (arba) įtaisai gali veikti netinkamai. Naudojant užkrėstą ir (arba) netinkamai veikiantį įtaisą pacientas gali būti sužalotas, susirgti arba mirti.
- Nepavykus į reikiama vietą įvesti i.v. kateterio, iš pradžių ištraukite adatą, kad suveikštų apsauginis mechanizmas, tada pašalinkite iš paciento organizmo kateterį ir abu įtaisus išmeskite.
- Jokiu būdu nebandykite įvesti adatos atgal į kateterį, kai ji iš dalies arba viškai ištraukta, nes galite pradurti ir (arba) pažeisti kateterį.
- Nebandykite apeiti apsauginio mechanizmo.
- Mažai tiketinu atveju, jeigu apsauginis mechanizmas nesuveikia arba nesuaktyvinamas, visą laiką laikykite adatos smaigalių atokiai nuo kūno ir pirštų bei nedelsdami išmeskite i.v. kateterį į tinkamą aštrijų atliekų talpyklę. Būkite atsargus, kad nesusižirstumėte įsidūrus adata.
- Nedelsdami praneškite apie sužedimus įsidūrus adata ir vadovaukitės priimtais įstaigos protokolais
- Tinkamas veikimas užtikrinamas tik naudojant ISO užmaunamas ir fiksuojamasių Luerio jungtis.
- Negalima palikti užmaunamų Luerio jungčių be priežiūros, nes jos gali atsijungti.
- Būtina elgtis ypač atsargiai, kad nepažeistumėte, nepradurtumėte, neipjautumėte arba nenutrauktumėte kateterio, todėl nesulenkite kateterio ir (arba) adatos ją įvesdami, stumdamai arba ištraukdami.
- Nenaudokite žirklių arba aštrijų instrumentų įvedimo vietoje arba šalia jos.
- Esant kraujø, praplaukite įtaisą pagal įstaigos protokolą.
- Visą infuzijos procedūros laikotarpį stebékite visas jungties, 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 kreipiamasiąs vie-las, vidinius centrinės venos katete-rius (CVK), per periferinę kraujagyslę įvedamus centrinės venos kateterius (PCVK) ir vidurinės linijos kateterius.

Liekamoji rizika ir šalutinis poveikis

- Bendroji rizika, susijusi su i.v. kateterų naudojimu: infiltracija, ekstravazacija, nuotekis, oro embolija, flebitas, tromboflebitas, trombozė, su kateteriu susijusi kraujų infekcija, vietinė infekcija, uždegimas, kateterio užsikimšimas, kateterio išskilimas, 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 įstaigos protokolą.
3. Uždėkite turniketinę manžetę.
4. Traukdami tiesiai į viršų nuimkite apsaugą.
5. Švelniai traukdami odą fiksuo-kite kraujagyslę ir pradurkite ją. Patirkinkite, ar pavyko tinkamai įvesti į kraujagyslę, stebėdami kaip kraujas grįžta į grįztamojo srauto kamerą (žr. A pav.).
6. Siek tiek nuleiskite ir įveskite visą kateterio ir adatos bloką, kad užtikrin-tumėte, jog kateterio viršugalis tikrai kraujagyslėje (žr. B pav.).

7. Jieidimo prievedo naudojimas stumkite kateterį nuo adatos (maždaug 1/8" arba 3 mm). Galite stebėti grįztamają kraujo srovę tarp adatos ir kateterio, kad pati-krintumėte, 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 distalių kateterui, kad nepratekėtų krau-jas. Tuo pat metu stabilizuokite kateterio įvorę, kad ištraukiant adatą kateteris nepasislinktų. Traukdami tiesiai kontro-liuojamu tolygiu judesiui ištraukite adatą (kad adata mažiau suktusi ir nesilenktų). Adatos smaigaliui pasirodžius iš kateterio įvorės, ji automatiškai uždengs metalinis apsauginis dangtelis (žr. D pav.).
10. Iškart išmeskite uždengtą adatą į aš-trių atliekų talpyklę.
11. Nedelsdami prijunkite prie infuzijos vamzdelius arba reikmenis ir uždenki-te punkcijos vietą steriliu permatomu tvarsčiu (žr. E pav.), vadovaudamiesi įstaigos protokolu.
12. Boliuso injekcijoms atidarykite jieidimo prievedą ir prijunkite švirkštą prie jieidi-mo prievedo šiek tiek suktelėdami (žr. F pav.). Prievedas atidaromas ir uždaromas automatiškai. Po injekcijos iškart uždary-kyte jieidimo prievedo apsauginį dangtelį.
13. Išėmę kateterį utilizuokite ji vadovau-damiesi vietas taisyklemis ir (arba) įs-taigos protokolais.

Naudojimo trukmė

- Naudojimo trukmė priklauso nuo taikomo gydymo pagal vaisto / tirpalo PCS ir vadovaujanties nacionalinėmis taisyklėmis ir (arba) ligoniškais protokolais.
- Reikia dažnai ir reguliarai tikrinti jvedimo vietą. Pastebėjus vietinės arba sisteminės infekcijos požymiams, kateterį reikia nuimti.

Šalinimas

Utilizuotek vadovaudamiesi vietas taisyklėmis ir (arba) įstaigos protokolais.

Jeigu naudojant šį gaminį arba dėl jo naujodimo 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 īslaicīgi izmanto intravenozai piekļuvei. Tas ir izstrādāts, lai:

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

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

Ši ierīce paredzēta tikai vienreizējai lietošanai. Tā ir sterila un nepirogēna.

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 ievedīts pacienta perifēro vēnu sistēmā, lai

- panemtu venozās asinvis vai
- ievadītu infūzijai paredzētu šķidumus, asins produktus vai zāles (piem., ar vai bez ievadīšanai paredzētā šķiduma) saskaņā ar zāļu/šķiduma SPC (produkta apraksta kopsavilkums).

Paredzētā pacientu grupa un paredzētais lietotājs

Katetru drīkst izmantot jebkurām pacientu grupām, nemot vērā asinsvadu uzbūves atbilstību un veiktās procedūras piemērotību, ievadītā šķiduma 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 jeb-kuriem 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, atbilstošā ādas sagatavošana un ievades vietas nepārtraukta aizsardzība ir būtiskas.
- Lietojot vai turpinot lietot jebkuru IV katetu, 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 izvairitos no inficēšanās ar kontaminētām asinīm.
- Lietojiet tikai tad, ja iepakojums ir neskarts. Ierīce ir sterila, ja vien iepakojums nav atvērts vai bojāts.
- Nielietojiet 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 katetu ir bijis neveiksmīgs, vispirms noņemiet adatu, lai aktivizētu drošības mehānismu, pēc tam noņemiet katetu un abus izmetiet.
- Nekad neievietojiet adatu katetrā atkārtoti, ja data ir daļēji vai pilnīgi izvadīta, jo tā var pārdurt un/vai pārraut katetu.
- Izmantojiet drošības mehānismu.
- Ja drošības mehānisms nav ieslēgts/aktivizēts, adatas galam vienmēr jābūt atstatus no ķermeņa un pirkstiem, kā arī nekavējoties izmetiet IV katetu 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 nepārrauktu katetu. Tāpēc adatas ie-vadišanas, virzišanas vai noņemšanas laikā nesalieciet katetu un/vai adatu.

- Neizmantojiet šķēres vai asus priekš-metus ievades vietā vai tās tuvumā.
- Ja tiek konstatētas asinis, izskalojiet ierīci saskaņā ar oficiālo protokolu.
- Visu infūzijas laiku kontrolējet, lai visi savienojumi būtu stingri.
- Katetru drīkst izmantot, ja pa katetru plūstošā šķīduma ievades spiediens ir līdz 3 bar.
- Katetrus drīkst izmantot, lai atvieglotu asinsvadu piekļuves ierīcu (Vascular Access Devices), piemēram, virzītāj-stieplu, pastāvīgo centrālo venozo katetu (CVC), perifēri ievadīto centrālo katetu (PICC) un viduslīnijas katetu pozicionēšanu asinsvadu sistēmā.

Neapzināti apdraudējumi un blakusefekti

- Vispārējie riski attiecībā uz IV katet-riem: infiltrācija, ekstravazācija, no-plūde, gaisa embolijs, flebīts, tromboflebīts, tromboze, katetra izraisīta asins infekcija, lokāla infekcija, iekaisums, katetra oklūzija, katetra plaisiršana, katetra embolijs vai recekļu veidoša-nās

Lietošana

Izmantojiet aseptisku metodi. Negroziет katetra portu pirms ievietošanas.

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

3. Izmantojiet žņaugu.
4. Nonemiet drošības aizsargu, velkot to uz ārpusi.
5. Nofiksējiet asinsvadu, maigi pavelkot ādu, un ievadiet asinsvadā. Vērojet, 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 ka-tetru nost no adatas (apmēram 1/8" jeb 3mm). Vērojet, vai asinis atkal plūst starp adatu un katetru, lai pārlie-cinātos, 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 novēr-stu asins izšķiķišanos. Tajā pat laikā nostabilizējiet katetra portu, lai katetrs nekustētos, kad tiek izņemta adata. Izvadiet adatu tieši atpakaļ ar kontro-lētu un nepārtrauktu kustību (mazina adatas rotāciju vai saliekšanos). Metāla aizsargs automātiski piestiprināsies adatas galam tiklīdz adatas gals tiks iz-virzīts no katetra porta (skatīt D attēlu).
10. Nekavējoties izmetiet adatu ar aiz-sargu konteinerā, kas ir izturīgs pret asiem priekšmetiem.

11. Nekavējoties pievienojet infūzijas caurulītei vai palīgiercei un pārkālājet punkcijas vietu ar sterīlu un caurspīdīgu pārsienamo materiālu (skatīt E attēlu) saskaņā ar iestādes protokolu.
12. Veicot bolus injekcijas, atveriet injekcijas vietu un piestipriniet tai šlirci, nedaudz pagriežot (skatīt 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/šķidumu SPC un saskaņā ar valsts vadlīnijām, un/vai slimnīcas protokoliem.
- Punkcijas vieta ir jāpārbauda bieži un regulāros starplaikos. Katetrs ir jāņem, ja ir manāmas lokālas vai sistēmiskas infekcijas pazīmes.

Ierīces izmēšana

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

Ja produkta izmantošanas laikā vai tā izmantošanas rezultātā radies nopietns ne gadījums, lūdzu, 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 kathereter 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 kathereter te verbeteren en kathereterbewegingen door fixatie van de fixatieveleugels tot een minimum te beperken.

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

De perifere kathereter 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 patiënt ingebracht voor kortdurend gebruik om

- om veneus bloed af te nemen, of
- om infusieoplossingen, 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 infusieprocedure.
- 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 ingebrachte 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 benodigheden 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 verwijdt, sluit u het vat distaal van de katheterpunt af om te voorkomen dat er bloed wordt gemorst. Stabiliseer tegelijk de katherhub om te voorkomen dat de katheter losraakt bij het verwijderen van de naald. Trek met een rechte, vloeierende beweging de naald uit de hub (draai of buig de naald daarbij niet of nauwelijks). Het metalen, passieve veiligheidselement dekt de naaldpunt automatisch af (zie afbeelding D).
 10. Gooi de naald onmiddellijk in de naaldcontainer.
 11. Sluit de infuuslijn of het Luer Lock accessoire onmiddellijk aan en dek de prikplaats af met een steriel en transparant 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 nadelstikk 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, krom-nikkel-stål
- FEP, PP, PE, silikongummi, ABS, krom-nikkel-stål

Delene inneholder ikke naturlig gummilaiks, 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 bæreløsninger) i samsvar med preparatmåten for legemidlet/oppløsingen.

Pasientgruppe og tiltenkte brukere

Kateteret kan brukes av alle pasientgrupper. Det må tas hensyn til den vaskulære anatomien og i hvilken grad prosedyren som benyttes og opplosningen 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-katateret skal ikke brukes på pasienter som er overfølt somme for noen av de anvendte materialene.
- Vasofix® Safety IV-katateret 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 blod-bårne 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 patient eller bruker. Det kan føre til kontaminerings 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 nalen først for å aktivere sikkerhetsmekanismen. Deretter fjerner man kateteret fra pasienten, og kaster både dette og nalen.
 - 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 gjor forsok på forbige sikkerhetsmekanismen.
 - Dersom sikkerhetsmekanismen mot formodning ikke har blitt aktivert, holder man tuppen på nalen 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 nallestikk.
 - Rapporter nallestikk 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 infusjonsprosedryen.
 - 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, ekstravasasjon, lekkasje, luftembolisme, flebitt, tromboflebitt, trombose, kateterrelatert blodstrømsinfeksjon, lokal infeksjon, betennelse, kateterokklusjon, kateterbrudd, kataterembolisme 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 kateteretuppen 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 (årepressem).
9. Trykk på venen distalt i forhold til kateteretuppen før fjerning av nålen for å unngå blodsøl. Stabiliser samtidig kateterkoblingen for å forhindre kateterforskyving 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 ekstrastryr med det samme og dekk til stikkstedet med en steril og gjennomsiktig 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, guma silikonowej, ABS, stali chromowo-niklowej.
- FEP, PP, PE, guma 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, wprowadzanego 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 rozpoznana nadwrażliwością na którykolwiek z zastosowanych materiałów.
- Cewnika dożylnego Vasofix® Safety nie należy używać do dostępu tężniczego, 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 wyrob 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 końcik 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 ustalonimi protokołami danej placówki.
- Wyłącznie używanie urządzeń ze złaczami Luer Slip i Luer Lock zgodnymi z normami ISO gwarantuje prawidłowe działanie wyrobów.
- Złączka Luer Slip nie powinny być pozostawiane bez nadzoru ze względu na możliwość rozłączenia.
- Należy zachować szczególną ostrożność, aby nie uszkodzić, nie przekłucić, 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 dożylne mogą służyć do ułatwiania wprowadzania urządzeń zapewniających dostęp naczyniowy do układu krwionośnego, takich jak prowadniki, stałe wkłucia centralne (CVC), wkłucia centralne wprowadzane obwodowo (PICC) i cewniki dożylne pośredniej długości.

Ryzyka szczątkowe i działania niepożądane

- Ogólne zagrożenia związane z cewnikami dożynnymi: przesączanie, wy-naczynianie krwi, przeciek, zator powietrny, zapalenie żył, zakrzepowe zapalenie żył, zakrzepica, zakażenie krwi związane z cewnikiem, miejscowa infekcja, stan zapalny, niedrożność cewnika, pęknienie cewnika, zatorowość cewnikowa lub powstanie skrzepliny.

Aplikacja

Stosować technikę aseptyczną. Nie obrać 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 wkładania 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 cewnik 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 borracha 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 hiper-sensibilidade 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 acionado/activado, mantenha sempre a ponta da agulha afastada do corpo e dos dedos, e eliminate 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 o potencial desconexão.

- Deve-se ter um cuidado extremo para não danificar, perfurar, cortar ou partit o cateter. Portanto, não sobre 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 perifericamente (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. Selecione e desinfecte de acordo com o protocolo institucional.
3. Aplique o garrote.
4. Remova a proteção com um movimento a direito para fora.
5. Prenda o vaso exercendo uma ligeira tração 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 o 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 simulâneo, 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 sera automaticamente anexado a 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 directrizes 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 injectare este un cateter periferic autostatic destinat obținerii accesului intravenos pentru utilizare pe termen scurt. Este destinat:

- Reducerii la minim a leziunilor prin întepăre accidentală cu acul, cu ajutorul unui dispozitiv de siguranță pasiv
- Facilitării injectiilor rapide în bolus fără ac prin intermediul portului de injectare
- Îmbunătățirii stabilității cateterului și reducerii la minim a deplasării cateterului cu ajutorul aripiocarelor 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 apirogen.

Materiale utilizate

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

- FEP, PP, PE, cauciuc siliconic, ABS, otel 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, adevararea 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 capacitatei 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 suntați 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-ințepătoare. Este necesară prudență pentru a evita leziunile generate prin întepările cu acul.
- Raportați imediat leziunile prin întepările cu acul și respectați proto-coalele 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 îndoiați 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 autostatiche (CVC), catetere centrale introduse periferic (CCIP) și catetere de linie mediană.

Riscuri reziduale și reacții adverse

- Riscuri generale asociate cateterelor i.v.: infiltrație, extravazare, surgeri, 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 dezinfecțați 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 în treaga 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 săngelui. În același timp, stabilizați conectorul cateterului, pentru a preveni desprinderea cateterului în timpul îndepărta-

- rii acului. Retrageti acul afară în linie dreaptă, printr-o mișcare controlată și continuă (reduceți la minim rotirea sau îndoarea acului). Dispozitivul metalic de siguranță se va ataşa automat la varful acului, pe măsură ce acestaiese din conectorul cateterului (vezi figura D).
10. Eliminați imediat acul cu dispozitivul de protecție într-un recipient rezistent la obiecte tăietoare-înțepătoare.
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 seringa la acesta printr-o mișcare usoară de răscuire (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 spitalești.
- Locul de introducere trebuie verificat periodic, frecvent. Cateterul trebuie

îndepărtat în cazul unor semne locale sau sistemicde 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
- Фиксионные крылья обеспечивают повышенную стабильность и минимальное движение катетера.

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

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

Используемые материалы

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

Компоненты не содержат натуральный латекс, ПВХ или ДЭФГ.

Показания

Катетер Vasofix® Safety IV вводится в периферическую венозную систему пациента 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 лекарственного препарата или раствора.

Целевая группа пациентов и пользователи изделия

Катетер можно использовать для любых категорий пациентов при условии надлежащей анатомии сосудов у пациента и его соответствия проводимой процедуре, влияемому раствору и длительности терапии.

Катетер предназначен для использования квалифицированными медицински-

ми специалистами, которые имеют опыт применения периферических внутривенных катетеров с соблюдением национальных нормативных требований.

Противопоказания

- Запрещается использовать Катетер Vasofix® Safety IV для лечения пациентов с установленной гиперчувствительностью к используемым материалам.
- Катетер Vasofix® Safety IV не следует использовать для артериального доступа, подкожного доступа и инъекций под высоким давлением.

Меры предосторожности и предосторожения

- У всех пациентов необходимо соблюдать стандартные меры предосторожности. Обязательным условием является асептическая обработка, надлежащая подготовка кожи и обеспечение постоянной защиты места введения.
- Во избежание контакта с зараженной кровью при установке или обслуживании внутривенного катетера необходимо соблюдать стандартные меры предосторожности в соответствии с предписаниями Центра по контролю и профилактике заболеваний / Управления по охране труда и технике безопасности (CDC/OSHA) в отношении процедур 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^о(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 её частичного или полного извлечения, поскольку она может проколоть и^о(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 уколов необходимо сразу же сообщить об этом и следовать установленным протоколам, принятым в учреждении.
- Надлежащее функционирование устройства гарантируется лишь при использовании соединений типа Луэр слип и Луэр лок, соответствующих стандарту ISO.
- Соединения типа Луэр 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 гнуть 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 проволочные направители, 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 поворачивайте 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 A).
6. Опустите и слегка подайте вперед катетер вместе с иглой так, чтобы кончик катетера оказался в сосуде (см. рис. B).

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. C). 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 инfusionную 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 сообщать производителю и (или) его уполномоченному представителю и соответствующие национальные органы власти.

sk Navodila za uporabo

Opis

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

- minimalizoval riziko neumyselného 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 krídeliek.

Intravenózny katéter Vasofix® Safety možno používať s pomôckami s konektorm 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 ocel'
- FEP, PP, PE, silikónová guma, ABS, chróm-niklová ocel'

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

Indication

Intravenózny katéter Vasofix® Safety sa zavádzza do periférneho venózneho systému pacienta na krátkodobé používanie

- na odber vzoriek venóznej krvi, alebo
- podávania infúznych roztokov, krvných produktov alebo liečív (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, príčom treba zvážiť primernosť vaskulárnej anatomie a vhodnosť na vykonávaný zárok, podávaný infúzny roztok a trvanie liečby.

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

Kontraindikácie

- Intravenózny katéter Vasofix® Safety sa nesmie používať u pacientov so znáomou precitlivenosťou na niektorý z použitých materiálov.
- Intravenózny 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 opakovane. Opakoványm používaním jednorazových pomôčok vzniká možné riziko pre pacienta alebo používateľa. Môže dojsť ku kontaminácii alebo narušeniu funkčnosti pomôcky. Kontaminácia alebo obmedzená funkčnosť pomôcky môže viesť k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.
- V prípade neuspešného pokusu o umiestnenie i.v. katetra najprv vytiahnite ihlu, aby sa aktivoval bezpečnostný mechanizmus, až potom vytiahnite kateter z tela pacienta. Obidve pomocné zlikvidujte.
- Ihlu, ktorú ste už čiastočne alebo úplne vytiahli, nikdy opäťovne nezasúvajte do katétra. Katéter by sa mohol prepichnúť alebo roztrhnúť.
- Nepokušajte sa obistiť bezpečnostný mechanizmus.
- V nepravdepodobnom prípade, že sa bezpečnostný mechanizmus nespustil alebo neaktivoval, držte hrot ihly po celu dobu od tela a prstov a i.v. kateter

- okamžite vyhodte do vhodnej nadoby určenej na ostre predmety. Dajte pozor, aby nedošlo k poraneniam ihľou.
- Poranenia ihľou okamžite nahláste a postupujte podľa stanovených protokолов zdravotníckeho zariadenia.
 - Používajte výhradne konektory typu Luer Slip a Luer Lock, ktoré spĺňajú požiadavky noriem ISO. Zaistite 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, neprerezali 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.
 - Katétre možno použiť pri vstupnom tlaku do 3 barov.
 - Katétre sa môžu použiť na uľahčenie zavedenia pomôčok na získanie cievneho prístupu, ako sú napríklad vodiace drôty, permanentné centrálné venózne katétre (CVK), periférne zavádzané centrálné katétre (PICC) a midline katétre, do vaskulárneho systému.

Zostatkové riziká a vedľajšie účinky

- Všeobecné riziká súvisiace s intravenóznymi katétrami: infiltrácia, extravazácia, únik, vzduchová embólia, flebitída, tromboflebitída, trombóza, infekcia krvného riečiska spojená s katéttrom, lokálna infekcia, zápal, oklúzia katétra, odtrhnutie katétra, katétvorá 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 tahom kože a prepichnite cievu. Pozorovaním toku krvi v komórke spätného toku potvrdte správne zasunutie do ciev (pozrite obrázok A).
6. Skloňte katéter a celý ho spolu s ihľou pomaly zavádzajte tak, aby ste si boli istí, že hrot katétra je v cieve (pozrite obrázok B).
7. Pomocou injekčného portu, vysúvajte katéter z ihly (pribežne 1/8" alebo 3 mm). Skontrolujte, či sa medzi ihľou a katéttrom vracia krv, čo znamená, že katéter sa nachádza v cieve (pozrite obrázok C). Po potvrdení umiestnenia

- pokračujte v zavádzaní katétra z ihly hlbšie do cievky.
- 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 dislokáciu počas vyfahovania 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. Ihned pripojte infúznu súpravu alebo doplnkovú pomôcku a prekryte miesto vpichu sterilným a priečladným krytom (pozri obrázok E) podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.
 - 12. Za účelom podania bolusu otvorte injekčný port a pripojte k nemu injekčnú striekačku mierne krútvym pohybom (pozri obrázok F). Port sa otvára a zatvára automaticky. Po vstreknutí okamžite zatvore 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 zástupcovovi a vnútroštátному orgánu.

sl Navod na použitie

Opis

Intravenski kateter Vasofix® Safety IV z nastavkom za injiciranje je notranji periferi kateter za pridobивание intravenskega 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 ariogen.

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
- dajjanju infuzijskih raztopin, krvnih pravakov 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 kвалиficirani 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 krvoj.
- Izdelek uporabite samo, če je ovojnina nepoškodovana. Ta pripomoček je sterilen, razen če je ovojnina 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 namestite intravenskega katetra najprej odstranite iglo, da aktivirate varnostni mehanizem, potem bolniku odstranite kateter in nato oboje zavrzite.
- Ko iglo delno ali v celoti izvlečete, je ne smete nikoli več vstaviti nazaj v kateter, saj lahko kateter preluknjate in/ali prerezete.
- 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 zavrzite v ustrezен 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 ustanljene 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 prerezete. Zato katetra in/ali igle med vstavljanjem oz. potiskanjem ali odstranjevanjem igle ne upogibajte.

njem oz. potiskanjem ali odstranjevanjem igle ne upogibajte.

- Na mestu vstavitve katetra ali njegovi bližini ne uporablajte 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 vstavitev 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, ekstravazacija, 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 vstavite.
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 iglo (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 nepreklenjenim 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 nepropusten zbiralnik 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 injiciraju bolusa odprite nastavek za injiciranje in nanj z rahlim zasukom pritrďte brizgalko (glejte sliko F). Nastavek se odpira in samodejno zapira. Po injicirjanju takoj zaprite zaščitni pokrovček nastavka za injiciranje.
13. Kateter po odstranitvi zavrzite 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/raztopine in mora biti skladno z nacionalnimi smernicami in/ali bolnišničnimi protokoli.
- Mesto vstavitve je treba pregledovati pogosto in redno. V primeru znakov lokalne ali sistemski 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
- Omogući brze bolus injekcije bez igle putem injekcionog porta
- Poboljša stabilnost katetera i svede pomeranje katetera na najmanju meru uz krilca 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 jedno-kratnu 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 uводи у периферни венски систем pacijenta за 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 anatomsije 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 predstrožnosti 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 standarde 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 prekine 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 savajjajte kateter i/ili iglu tokom umetanja, uvođenja ili uklanjanja igle.
- Ne koristite makaze ili oštре 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, ekstravazacija, curenje, vazučni embolizam, flebitis, tromboflebitis, tromboza, infekcija krvotoka vezana za kateter, lokalna infekcija, zapaljenje, okluzija katetera, pucanje katetera, kateterske emboliye ili formiranje ugrušaka.

Upotreba

Upotrebite aseptičnu tehniku. Ne okrećite čvorište katetera pre uvođenja.

1. Prikupite sve potrebe predmete za proceduru uvođenja i stabilizacije.
2. Izaberite i dezinfikujte u skladu sa protokolom ustanove.
3. Primenite podvezu.
4. Skinite štitnik ravnim pokretom ka spolja.
5. Pričvrstite sud blagim povlačenjem po koži i udite u sud. Pratite kako se krv враћа 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 vadenja igle, podvežite venu distalno od vrha katetera kako biste sprečili

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

10. Bacite zaštićenu iglu odmah u posudu za oštiri otpad.
11. Odmah povežite infuzionu liniju ili do-datni uredaji i pokrijte mesto punkcije sternalnim 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 uvrtanje (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 nälsticksskador med hjälp av en passiv skyddsskold.
- Möjliggöra snabba nälfria 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), kromnickelstål.

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

Komponenterna innehåller inte naturgummilatex, 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

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

Katatern 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 potential risk för patienten eller användaren. Det kan leda till kontaminering och/eller nedslättning av produktens funktion. Om produkten är kontaminerad och/eller har en nedslatt funktion kan det leda till att patienten skadas, insjuknar eller avlider.
- Om katatern hamnar fel under inläggningen ska du först dra ut nalen så att sakerhetsmekanismen aktiveras. Ta sedan bort katatern från patienten och kassera näl och kateter.
- Nålen får aldrig föras in i katatern på nytt om du helt eller delvis har dragit ut den eftersom det kan skada och/eller kapa katatern.
- Sakerhetsmekanismen får inte asidosättas.
- Om sakerhetsmekanismen mot formodan inte aktiveras ska nalen riktas bort från kropp och fingrar. Kassera omedelbart katatern i lämplig behållare för stickande/skarande avfall. Se till att undvika stickskador.
- 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.
- Katatern ska hanteras med stor försiktighet. Du får inte skada, sticka, skära eller kapa katatern. Därför får du inte böja katatern och/eller nålen vid inläggning eller borttagning av nälén.
- Saxar eller vassa instrument får inte användas vid stickstället.
- Vid förekomst av blod, spola utrustningen enligt sjukhusets fastställda rutiner.
- Kontrollera att alla anslutningar är tätta 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 stabiliseringssprocessen.
2. Välij och desinficera enligt sjukhusets fastställda rutiner.
3. Stasa med stasband.
4. Ta bort skyddet med en rakt utåtriktad rörelse.
5. Föränka kärlet genon att dra huden lätt för att komma åt kärlet. Observera blodåterflödet i återflödeskammaren för att bekräfta att kataterna förts in korrekt i kärlet (se figur A).
6. Sänk kataterna tillsammans med nälenheten och för in dem en aning, för att

säkerställa kateterspetsens placering inuti blodkärlet (se figur B).

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

stänger automatiskt. Efter injektion
stänger du genast injektionsportens
skyddslock.

13. När katatern 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. Katatern 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 allvarlig 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.

tr Kullanım Kılavuzu

Açıklama

Enjeksiyon portlu Vasofix® Safety IV Kateter, kısa süreli kullanım amaçlı intravenöz giriş sağlayan bir kalıcı kateterdir. Sunları 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 ürünlerı 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 basıncılı enjeksiyon uygulamaları için kullanılmamalıdır.

Önlemler ve Uyarılar

- Tüm hastalarda standart önlemleri aldiginizden emin olunuz. Aseptik teknik, cildin doğru hazırlanması ve giriş bölgesinin sürekli korunması çok önemlidir.
- Herhangi bir IV Kateteri yerleştirirken veya bakını 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. Ambalaj açılmadığı veya hasar gösterdiği sürece bu cihaz sterildir.
- Yeniden kullanmayın. 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, once emniyet mekanizmasını etkinleştirerek içi iğneyi çıkarın, ardından kateteri hastadan çıkarın ve her ikisini atınız.
- Kateteri delebileceği ve/veya parçalayabileceği için iğne kısmını veya tamamen çıkarıldıkten sonra iğneyi asla kateterin içine tekrar yerleştirmeyin.
- Emniyet mekanizmasını devre dışı bırakmaya çalışmayın.
- Çok nadiren de olsa, emniyet mekanizmasının kilitlenmemesi/aktive olmaması durumunda, iğne ucunu vucudunuzdan 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 protokoller 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 vermemeek, cihazı delmemek, kesmemek veya parçalamamak için son derece dikkatli olunmalıdır. Bu yüzden iğneyi sokarken, ilerletirken ya da çıkarırken kateteri ve/veya iğneyi bırakmayın.
- Giriş bölgesinde ya da giriş bölgesinin yakınında makas veya keskin aletler kullanmayın.
- 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 tasarılmıştır.

Artık Riskler ve Yan Etkiler

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

kateterle ilişkili kan dolasımı enfeksiyonu, lokal enfeksiyon, enflamasyon, kateter oklüzyonu, kateter kırılması, kateter embolisi veya pihti 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. Koruyucu kapağı dışa doğru düz bir harketle çıkarın.
5. Cildi hafifçe çekerek damarı sabitleyin ve damara erişin. Damara girildiğini doğrulamak için kan gelişinin görüntülenmediği 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 gözlemebilirsiniz (bkz. Şekil C). Teyit ettikten sonra kateteri iğneden ayrı bir biçimde damarın içerisinde ilerletmeye devam ediniz.
8. Turnikeyi gevsetin.
9. İğneyi çıkarmadan önce, kanın dökülmesini önlemek için kateterin distal

ucunda veni kapatınız. Ayrıca iğne çıkışlarından kateterin yerinden çıkışını önlemek için kateter gövdesini sabitleyiniz. Kontrollü ve sürekli bir hareketle iğneyi dündüz dışarı çekiniz (iğnenin dönmesini veya bükülmesini en azı 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 bölgeğini 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 portunu koruyucu kapağını hemen kapatın.

13.Çıkardıktan sonra, kateteri yerel kılavuzlara ve/veya kurum protokollerine göre imha edin.

Kullanım süresi

- Kullanım süresi, ilaçın/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-пристроїми, які відповідають ISO 80369-7.

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

Використані матеріали

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

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

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

- Дотримуйтесь 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 з 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 привести 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 внутрішньовенової 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 внутрішньовенову канюлю у відповідний контейнер для гострих предметів, слідкуючи за тим, щоб кінчик голки не торкається 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, протикань, по-
- різів канюлю. 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.

- Зберіть всі необхідні елементи для процедури введення та стабілізації.
- Продезінфікуйте відповідно до протоколу.
- Застосуйте турнікет.
- Видаліть захист прямим рухом назовні.
- Зафіксуйте судину обережним натягуванням шкіри та отримайте доступ до судини. Спостерігайте за поворненням крові в павільйоні мандрену, щоб переконатися в успішному потраплянні до судини (див. мал. А).
- Опустіть та обережно просуньте всю канюлю та голку, щоб кінчик канюлю був у судині (див. мал. В).
- За допомогою ін'єкційного порту зсуньте катетер з голки (приблизно 1/8 дюйми або 3 мм). Ви можете спостерігати за поворненням крові між голкою та катетером, щоб переконатися, що катетер потрапив до судини (див. мал. С). Переконавшись, продовжуйте зсувати катетер з голки та в судину.
- Відпустіть турнікет.
- 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 контролльованим та рівномірним рухом (мінімізуйте обертання або згинання голки). Металевий захисний екран автотично закріплюється на кінчику голки, як тільки кінчик голки виходить з втулки канюлі (див. мал. D).
- Відразу ж помістіть голку в контейнер для відходів із захистом від гострих предметів.
- Негайно приєднайте інфузійну лінію або додатковий пристрій та закрійте місце пункциї стерильною та прозорою пов'язкою (див. мал. Е) згідно з протоколом.
- 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 закрійте захисний ковпачок ін'єкційного порту.
- Після видалення утилізуйте відповідно до місцевих норм або протоколу, що застосовується в лікувально-профілактичному закладі.

Тривалість використання

- Тривалість використання залежить від застосуваної 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 виділіть 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 công 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 nhò đầu bảo vệ an toàn thụ động
- Cho phép truyền nhanh không dùng kim thông qua công 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 chí nhiệt tố (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 luồn kim.
- Khi đặt hoặc duy trì kim luồn tĩnh mạch an toàn kín thể hệ 2, phải tuân thủ các biện pháp phòng ngừa theo 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 thải 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 sắt 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 chất 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 tồn đọng/Tác dụng phụ**
- Các rủi ro chung liên quan đến kim luồn tĩnh mạch Catheter IV: xâm nhiễm, thoát mạch, rò rỉ, thuyên tắc khí, 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, thuyên 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 trực catheter trước khi luồn.
- Chuẩn bị đầy đủ mọi dụng cụ cần thiết để thực hiện luồn kim và giữ cố định.
 - Chọn và khử trùng theo quy trình của cơ sở.
 - Đặt garô lên.
 - Tháo nắp bao vệ bằng cách kéo thẳng ra.
 - 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).
 - 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).
 - Sử dụng cỗng 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.
 - Tháo dây ga-rô.
 - Trước khi rút kim, án 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 gắn vào đầu kim khi đầu kim vừa ra khỏi thân kim luồn (xem hình D).
 - Vứt bỏ ngay kim vào hộp chứa vật sắc nhọn.
 - 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.
 - Để truyền nhanh, mở cỗng tiêm, gắn bơm tiêm vào cỗng tiêm và vặn nhẹ (xem hình F). Cỗng sẽ tự động mở và đóng. Ngay sau khi tiêm hãy đóng nắp bảo vệ cỗng tiêm lại.
 - 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 luôn trường hợp có dấu hiệu nhiễm trùng toàn thân hoặc nhiễm trùng tại chỗ.

Thái bỏ Thái bỏ

Thái 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，并立即刻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。

1. 准备好插入和固定步骤所需的全部物品。
2. 根据机构规范选择消毒剂消毒。
3. 施用止血带。
4. 以直线向外的动作取下保护帽。
5. 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，金属护罩将自动包含针尖(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 ponovo upotrebljavati
hu	Ne használja fel újra
id	Jangan gunakan kembali
it	Non riutilizzare
kk	Қайғадан қолдануға тыйым салынған
lt	Negalima naudoti kartotinai
lv	Neizmāntot 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	Opäťovne nepoužívať
sl	Samo za enkratno uporabo
sr	Не користити поново
sv	Får ej återanvändas
tr	Yeniden kullanmayınız
uk	Повторна використовувати заборонено
vi	Không tái sử dụng
zh	不得二次使用



Consult instruction for use
Gebrauchsanweisung beachten
Вижте инструкциите за употреба
Čtěte návod k použití
Læs brugsanvisningen
Συμβουλεύετε τις οδηγίες χρήσης
Consulte las instrucciones de uso
Vt kasutusjuhendit
Katsko 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 қарандыз
Žr. naudojimo instrukcijas
Lasīt lietošanas instrukciju
Raadpleeg gebruikerson informatie
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
Ознакомиться з інструкцією для застосування
Tham khảo hướng dẫn sử dụng
查阅使用说明

REF	LOT	!	
en	Catalog number	Batch number	Caution
de	Artikelnummer	Chargennummer	Achtung
bg	Каталожен номер	Партиден номер	Внимание
cs	Katalogové číslo	Kód dávky	Pozor (výstraha)
da	Katalognummer	Batchnummer	Forsiktig
el	Αριθμός καταλόγου	Αριθμός παρτίδας	Προσοχή
es	Número de catálogo	Número de lote	Atención
et	Katalooginumber	Partiinumber	Ettevaatust
fi	Luetelonnumero	Eränumero	Huomio
fr	Numéro de référence	Numéro de lot	Attention
hr	Kataloški broj	Broj serije	Oprez
hu	Katalógusszám	Gyártási sorozat száma	Figyelem!
id	Nomor katalog	Nomor bets	Perhatian
it	Numer o di catalogo	Numer o di lotto	Attenzione
kk	Каталог нөмірі	Топтама нөмірі	Абайланызы
lt	Katalogo numeris	Partijos numeris	Atsargiai
lv	Kataloga numurs	Partijas numurs	UZMANĪBU!
nl	Artikelnummer	Lotnummer	Let op
no	Artikkelenummer	Batch/LOT-nummer	Viktig
pl	Numer katalogowy	Numer serii	Uwaga
pt	Número de catálogo	Número do lote	Cuidado
ro	Număr de catalog	Lot nr.	Atenție
ru	Номер по каталогу	Номер серии	Внимание!
sk	Katalógové číslo	Cílso šárže	Varovanie
sl	Kataloška številka	Številka serije	Previdno
sr	Kataloški broj	Broj partije	Oprez
sv	Katalognummer	Batchnummer	Obs
tr	Katalog numarası	Parti kodu	Dikkat
uk	Номер за каталогом	Номер партії	Попередження
vi	Mã số sản phẩm	Số lô	Thận trọng
zh	产品编号	批号	警告

en Use-by date	Manufacturer	Date of manufacture
de Verwendbar bis	Hersteller	Herstellungsdatum
bg Срок на годност	Производител	Дата на производство
cs Použit do data	Výrobce	Datum výroby
da Anvendes inden	Producent	Fremstillingsdato
el Ανάλωση έως	Κατασκευαστής	Ημερομηνία κατασκευής
es Fecha de caducidad	Fabricante	Fecha de fabricación
et Kasutada kuni:	Tootja	Tootmiskuupäev
fi Viimeinen käyttöpäivä	Valmistaja	Valmistuspäivä
fr Date limite d'utilisation	Fabricant	Date de fabrication
hr Rok uporabe	Proizvođač	Datum proizvodnje
hu Szavatossági idő	Gyártó	Gyártási dátum
id Gunakan sebelum	Produsen	Tanggal produksi
it Da utilizzarsi entro	Produttore	Data di produzione
kk Пайдалану мерәімі	Өндүруші	Жасап шығарылған күні
lt Tinka iki datos	Gaminėjas	Pagaminimo data
lv Deriguma termiņš	Ražotājs	Izgatavošanas datums
nl Houdbaarheidsdatum	Fabrikant	Productiedatum
no Holdbarhetsdato	Produsent	Produksjonsdato
pl Data przydatności do użycia	Wytwarzca	Data produkcji
pt Prazo de validade	Fabricante	Data de fabrico
ro Data de expirare	Fabricantul	Data fabricației
ru Использовать до	Производитель	Дата изготовления
sk Použiteľné do	Výrobca	Dátum výroby
sl Rok uporabnosti	Izdelovalec	Datum izdelave
sr Rok trajanja	Proizvođač	Datum proizvodnje
sv Används före	Tillverkare	Tillverkningsdatum
tr Son kullanım tarihi	Üretici	Üretim tarihi
uk Використати до	Виробник	Дата виготовлення
vi Hạn sử dụng	Nhà sản xuất	Ngày sản xuất
zh 有效期	制造商	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	Fremstillingland	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget
el	Xύπα 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 pakaus 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	Өндірушіл ен	Орамына зақым келсе қолданбаңыз
lt	Pagaminimo šalis	Nenaudoti, jei pakutė 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 fábrico	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
ro	Tara de fabricație	A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat
ru	Страна изготовления	Не используйте при повреждении упаковки
sk	Krajina výroby	Nepoužívajte, 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 EO

en	Sterilized using ethylene oxide	Single sterile barrier system
de	Sterilisiert mit Ethylenoxid	Einfachsterilbarrièresystem
bg	Стерилизирано с етиленов оксид	Единична стерилна преградна система
cs	Sterilizováno ethylenoxidem	Systém jedné sterilní bariéry
da	Steriliseret med ethylenoxid	Enkelt sterilt barrièresystem
el	αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης
es	Esterilizado con óxido de etileno	Sistema de barrera estéril único
et	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Ühekordse steriilsusbarjäärise süsteem
fi	Steriloitu etyleeniksidilla	Yksinkertainen steriliityden varmistusjärjestelmä
fr	Sterilisation à l'oxyde d'éthylène	Système de barrière stérile simple
hr	Sterilizirano etilen-oksidom	Sustav jednostrukne sterilne barijere
hu	Etilén-oxiddal sterilizálva	Egyszeres sterilít-g-rendszer
id	Disterilkan menggunakan etilena oksida	Sistem penghalang steril (SBS) tunggal
it	Sterilizzato con ossido di etilene	Sistema a barriera sterile singola
kk	әтилен тотығымен стерилизациялау	Бір стерилді тосқаудың жүйесі
lt	Sterilizuota etileno oksidu	Viengubo sterilijojo barjero sistema
lv	Sterilizēts, izmantojot etilēnoksiudu	Viena sterila barjeras sistēma
nl	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Enkelvoudig steriel barrièresysteem
no	Sterilisert med bruk av etylenoksid	Enkelt sterilt barrièresystem
pl	Wysterylizowano tlenkiem etylenu	Pojedynczy system bariery sterylnej
pt	Esterilizado por óxido de etileno	Sistema de barreira estéril único
ro	Sterilizat cu etilenoxid	Sistem cu barieră sterilă unică
ru	Стерилизовано этиленоксидом	Одинарная стерильная барьерная система
sk	Sterilizované použitím etylénoxidu	Systém jednej sterilnej bariéry
sl	Sterilizirano z etilenoksidom	Sistem enojne sterilne pregrade
sr	Sterilisano etilen oksidom	Sistem sa jednom sterilnom barijerom
sv	Sterilisering med etylenoxid	Enkelt sterilt barriärsystem
tr	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmişmiştir	Tek steril bariyer sistemi
uk	Метод стерилізації: оксидом етилену	Однобар'єрна система захисту стерильності
vi	Tiết trùng bằng ethylene oxide	Hệ thống bảo vệ vô khuẩn
zh	经环氧乙烷灭菌	单重无菌屏障系统



en	Single sterile barrier system with protective packaging outside	Non-pyrogenic
de	Einfachsterilbarrièresystem 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 beskyttelsesemballage	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	Kertakäyttöinen steriliityden takaava järjestelmä, suojaava ulkopakkaus	Pyrogeeniton
fr	Système de barrière stérile simple avec emballage de protection à l'extérieur	Apyprogène
hr	Sustav jednostrukne sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem	Nepirogeno
hu	Kivírlől védeősomagolással 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	Apriogeno
kk	Сыртқы жағынан қорғаныс қаптамасы бар бір стерильді тосқауыл жүйесі	Апирогенди
lt	Vienguba steriliojo barjero sistema su išorine apsaugine pakuote	Nepirogeninis
lv	Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargiepakuumi	Nepirogēns
nl	Steriel barrièresysteem 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 proteção	Isento de pirogénios
ro	Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție exterior	Apriogen
ru	Одинарная стерильная барьерная система с защитной наружной упаковкой	Апирогенно
sk	Systém bariéry na uchovanie sterility s vonkajším ochranným obalom	Nepyrogénne
sl	Sistem enojne sterilne pregrade z zunanjjo zaščitno ovojnino	Apriogeno
sr	Sistem sa jednom sterilnom barijerom sa spoljašnjom zaštitnom ambalažom	Nepirogeno
sv	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning på utsidan	Pyrogenfri
tr	Dişinda koruyucu ambalaj olan tek steril bariyer sistemi	Pirojenik değildir
uk	Однобар'єрна система захисту стерильності із захисною зовнішньою упаковкою	Апирогенно
vi	Hệ thống bảo vệ vô khuân 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 tilstedevarelse af) naturgummilatex
el	Δεν περιέχει ή υπάρχει λάτεξ από φυσικό καουτσούκ
es	No contiene ni presenta trazas de látex de caucho natural
et	Ei sisalda looduslikku kummilateksit ega selle osakesi
fi	Ei sisälä luonnonkumilateksia.
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 lateko ar jo požymiu
lv	Nesatur vai tajā nav dabiskā kaučuka lateksa
nl	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) latex
no	Inneholder ikke (eller ingen tilstedevarelse av) naturgummilateks
pl	Nie zawiera lateksu z kauczuki 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	Не садржи природни гумени латекс и он неје присутан
sv	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) naturgummilatex
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 фтальтар жоқ
lt	Sudėtyje nėra DEHP medžiagos ar jos požymiu
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

**MD**

en	Does not contain or no presence of PVC	Medical Device
de	Enthält nicht oder keine Anwesenheit von PVC	Medizinprodukt
bg	Не съдържа и няма следи на PVC	Медицинско изделие
cs	Neobsahuje nebo není přítomen PVC	Zdravotnický prostředek
da	Indeholder ikke (eller ingen tilstedeværelse af) PVC	Medicinsk udstyr
el	Δεν περιέχει ή υπάρχει PVC	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
es	No contiene ni presenta trazas de PVC	Dispositivo médico
et	Ei sisalda PVC-d ega selle osakesi	Meditiiniseade
fi	Ei sisällä PVC:tä.	Lääkinnällinen laite
fr	Ne contient pas (ou absence) de PVC	Dispositif médical
hr	Ne sadrži ili nije prisutan PVC	Medicinski proizvod
hu	Összetevőkent nem tartalmazza vagy nincs benne PVC	Orvostechnikai eszköz
id	Tidak mengandung PVC	Alat Kesehatan
it	Non contiene o nessuna presenza di PVC	Dispositivo medico
kk	Құрамында ПВХ жоқ	Медициналық бұйымы
lt	Sudėtyje nėra PVC medžiagos ar jos požymiai	Medicinos priemonė
lv	Nesatur vai tajā nav PVC	Medicīniska ierīce
nl	Bevat geen (of geen aanwezigheid van) PVC	Medisch hulpmiddel
no	Inneholder ikke (eller ingen tilstedeværelse av) PVC	Medisinsk utstyr
pl	Nie zawiera PVC	Urządzenie medyczne
pt	Não contém ou não apresenta vestígios de PVC	Dispositivo médico
ro	Nu conține și nu include PVC	Dispozitiv medical
ru	Не содержит ПВХ	Медицинское изделие
sk	Ne obsahuje ani nie je prítomné PVC	Zdravotnická pomôcka
sl	Ne vsebuje PVC-ja in ni prisoten	Medicinski pripomoček
sv	Innehåller inte (eller ingen förekomst av) PVC	Medicinteknisk produkt
sr	Не садржи PVC i on nije prisutan	Medicinski uređaj
tr	PVC içermez ya da yoktur	Tıbbi Cihaz
uk	Не містить ПВХ	Виріб медичного призначення
vi	Không chứa hoặc không có sự hiện diện của PVC	Thiết bị y tế
zh	不含或不存在 PVC	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 pääkesevalguse 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 Құн қаулеңсінен аулак 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 Chrániť pred slnkom

sl Ne izpostavljajte sončni svetlobi

sv Skydda mot solljus

sr Držati dalje od sunčeve svjetlosti

tr Güneşten uzak tutunuz

uk Берегти 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

На дистритецті от етевнó

Mantener seco

Hoida kuivas

Säilytä kuivassa

Garder au sec

Čuvati na suhom

Szárazon tartandó

Pastikan tetap kering

Conservare al riparo dall'umidità

Ұлғандан 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	Pasívni bezpečnostní kryt
da	Passivt sikkerhedsskjold
el	Προστατευτικός μηχανισμός ποθητικής ασφάλειας
es	Protector de seguridad pasiva
et	Passiivne ohutustoke
fi	Passiivinen neulansuojuus
fr	Protection de sécurité passive
hr	pasivnom sigurnosnom zaštitom
hu	Onmagatol aktivvalodo 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 proteccao passivo
ro	Dispozitiv de siguranță pasiv
ru	Пассивный защитный экран
sk	Pasívny bezpečnostný mechanizmus
sl	Pasívni varnostni ščitnik
sr	Pasívni bezbednosni štit
sv	Passiv sakerhetsskold
tr	Pasif Emniyet Kiliti
uk	Пасивний захисний екран
vi	Đáu bão vê 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
上海市浦东南路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 принимающей претензии от потребителей по качеству продукции (товара) на территории Республики Казахстан/Организация на территории Республики Казахстан, ответственная за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:
ТОО «Б.Браун Медикал Казахстан»г. Алматы, ул. Тимирязева 26/29
Тел.: 8 (727) 2200002 эл. адрес: pharmacovigilance.kz@bbraun.com
Казахстан Республикасы аумағында тұтынушылардан өнім (тауар) сапасына қатысты шағымдарды қабылдайтын үйымның мекенжайы/Казахстан Республикасы аумағында дәрілік заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты
- RS** Nosilac upisa med. sredstva u Registrar med. sredstava i distributer:
B. Braun Adria RSRB d.o.o., Milutina Milankovića 11 g, Beograd, Srbija,
Br. rešenja o upisu u Registrar:
515-02-01389-18-001 od 25.07.2018
- үйымның мекенжайы:
«Б.Браун Медикал Казахстан» ЖШСАлматы қ., Тимирязев к-сі 26/29 Тел.: 8 (727) 2200002 эл. пошта: pharmacovigilance.kz@bbraun.com

[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 Сdn.Бхд.,
Байан Лепас, Фри
Индастриэл Зону,
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 Медикал 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 Медикал Індастріз
Сdn. 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

CE 0123 0822 15327388



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