

Certofix[®] Quattro/Quinto

GB	Central venous catheter set for Seldinger technique.	10
DE	Zentralvenöses Katheterbesteck in Seldingertechnik.	12
BG	Набор за централна венозна катетеризация по метода на Селдингер.	14
CN	用于 Seldinger 技术的中心静脉导管。	16
CZ	Souprava s katétrem ke katetrizaci centrální žíly Seldingerovou metodou.	18
DK	Centralvenøst katetersæt i Seldingertechnik.	20
EE	Komplekt tsentraalvenoosseks kateetri paigalduseks (Seldingeri tehnika).	22
ES	Set del catéter venoso central en técnica Seldinger.	24
FI	Seldingerin tekniikan keskilaskimokatetrivälineet.	26
FR	Set de cathétérisme veineux central pour méthode de Seldinger.	28
GR	Κεντροφλεβικό σετ καθετήρ α σε τεχνική Seldinger.	30
HR	Set za centralni venski kateter za uvođenje Seldingerovom metodom.	32
HU	Centrális vénás katéterkészlet Seldinger-módszer szerinti bevezetéshez.	34
ID	Set kateter vena pusat untuk teknik Seldinger.	36
IT	Set catetere venoso centrale conformemente alla tecnica Seldinger.	38
KZ	Сельдингер әдісі бойынша орталық қүретамырлардың катетеризациясына арналған жинақ.	40
LT	Centrinės venos kateterio rinkinys Seldingerio metodui.	42
LV	Centrālais venozais katetrs, iestatīts Seldinger metodei.	44
NL	Centraalveneus katheterbestek met Seldingertechniek.	46
NO	Sentralvenøst katetersett for Seldingerteknikk.	48
PL	Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera.	50
PT	Conjunto de cateter venoso central para técnica de Seldinger.	52
RO	Set cateter venos central pentru tehnica Seldinger.	54
RS	Set centralnih venskih katetera za Seldingerovu tehniku.	56
RU	Набор с центральным венозным катетером для постановки по методу Сельдингера.	58
SE	Centralvenös katetersats i Seldingerteknik.	60
SI	Centralnovenski kateter (set) v Seldingerjevi tehniki.	62
SK	Súprava s katétrom na katetrizáciu centrálnej žily Seldingerovou metódou.	64
TH	ชุดสายสวนหลอดเลือดดำส่วนกลางสำหรับเทคนิค Seldinger	66
TR	Seldinger tekniği ile kullanım için santral venöz kateter seti.	68
UA	Набір для катетеризації центральних вен за методом Сельдингера.	70
VN	Bộ ống thông tĩnh mạch trung tâm cho kỹ thuật Seldinger.	72

B | BRAUN



GB	Do not re-use	Consult instruction for use	Caution	Manufacturer
DE	Nicht wiederverwenden	Gebrauchsanweisung beachten	Achtung	Hersteller
BG	Да не се използва повторно	Вижте инструкциите за употреба	Внимание	Производител
CN	禁止重复使用	阅读使用说明	警告	制造商
CZ	Nepoužívat opětovně	Čtěte návod k použití	Pozor (výstraha)	Výrobce
DK	Må ikke genbruges	Læs brugsanvisningen	Forsigtig!	Producent
EE	Mitte korduvkasutada	Vt kasutusjuhendit	Ettevaatust	Tootja
ES	No reutilizable	Consulte las instrucciones de uso	Precaución	Fabricante
FI	Ei saa käyttää uudelleen	Katso käyttöohje	Huomio	Valmistaja Fabricant
FR	Ne pas réutiliser	Consulter le mode d'emploi	Attention	Fabricant
GR	Να μην επαναχρησιμοποιείται	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Προσοχή	Κατασκευαστής
HR	Nemojte ponovno upotrijebiti	Pogledajte upute za uporabu	Oprez	Proizvođač
HU	Ne használja fel újra	Nézze meg a használati utasítást	Figyelem!	Gyártó
ID	Jangan gunakan kembali	Baca petunjuk penggunaan	Perhatian	Produsen
IT	Non riutilizzare	Consultare le istruzioni per l'uso	Attenzione	Produttore
KZ	Қайта пайдаланбаңыз	Пайдалану нұсқаулығын қараңыз	Абайлаңыз	Өндіруші
LT	Negalima naudoti kartotinai	Žr. naudojimo instrukcijas	Atsargiai!	Gamintojas
LV	Neizmantot atkārtoti	Lasīt lietošanas instrukciju	Uzmanību	Ražotājs
NL	Niet hergebruiken	Raadpleeg gebruikersinformatie	LET OP!	Fabrikant
NO	Kun engangsbruk	Se i bruksanvisningen	Forsiktig	Produsent
PL	Nie używać ponownie	Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją	Uwaga	Wytwórca
PT	Não reutilizar	Consultar instruções para uso	Cuidado	Fabricante
RO	A nu se reutiliza	Consultați instrucțiunile de utilizare	Avertizare	Fabricantul
RS	Ne koristiti ponovo	Pogledajte uputstvo za upotrebu	Oprez	Proizvođač
RU	Запрет на повторное применение	Обратитесь к инструкции по применению	Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению	Производитель
SE	Får ej återanvändas	Se bruksanvisningen	Varning!	Tillverkare
SI	Samo za enkratno uporabo	Glejte navodila za uporabo	Previdno	Izdelovalec
SK	Opätovne nepoužívať	Pozri návod na použitie	Varovanie	Výrobca
TH	ห้ามนำมาใช้ซ้ำ	ดูคำแนะนำในการใช้งาน	ข้อควรระวัง	ผู้ผลิต
TR	Yeniden kullanmayınız	Kullanma talimatına bakınız	Dikkat	İmalatçı
UA	Повторно використовувати заборонено	Ознайомитись з інструкцією для застосування	Попередження	Виробник
VN	Không sử dụng lại	Tham khảo hướng dẫn sử dụng	Thận trọng	Nhà sản xuất

**LOT**

GB	Date of manufacture	Use-by date	Batch number	Upper limit of temperature
DE	Herstellungsdatum	Verwendbar bis	Chargennummer	Oberer Temperaturgrenzwert
BG	Дата на производство	Срок на годност	Партиден номер	Горна граница за температура
CN	生产日期	有效期	批号	温度上限
CZ	Datum výroby	Použit do data	Kód dávky	Horní mez teploty
DK	Fremstillingsdato	Anvendes inden	Lot-nr.	Øvre temperaturgrænse
EE	Tootmiskuurpäev	Kasutada kuni:	Partiinumber	Temperatuuri ülempiir
ES	Fecha de fabricación	Fecha de caducidad	Código de lote	Límite superior de temperatura
FI	Valmistuspäivä	Viimeinen käyttöpäivä	Eränumero	Suurin sallittu lämpötila
FR	Date de fabrication	Date limite d'utilisation	Numéro de lot	Limite supérieure de température
GR	Ημερομηνία κατασκευής	Ανάλωση έως	Αριθμός παρτίδας	Ανώτερο όριο θερμοκρασίας
HR	Datum proizvodnje	Upotrijebiti do	Broj serije	Gornja granica temperature
HU	Gyártási dátum	Szavatossági idő	Gyártási sorozat száma	Felső hőmérsékleti határérték
ID	Tanggal produksi	Gunakan sebelum	Nomor batch	Batas atas suhu
IT	Data di produzione	Da utilizzarsi entro	Numero di lotto	Limite superiore della temperatura
KZ	Жасап шығарылған күні	Пайдалану мерзімі	Топтама нөмірі	Жоғары температура шеі
LT	Pagaminimo data	Tinka iki datos	Partijos numeris	Viršutinė temperatūros riba
LV	Izgatavošanas datums	Derīguma termiņš	Sērijas numurs	Temperatūras augšējais limits
NL	Productiedatum	Te gebruiken tot	Chargennummer	Bovengrens temperatuur
NO	Produksjonsdato	Holdbarhetsdato	Batch/LOT-nummer	Øvre temperaturgrense
PL	Data produkcji	Data przydatności do użycia	Numer serii	Górna granica temperatury
PT	Data de fabrico	Prazo de validade	Número do lote	Limite superior de temperatura
RO	Data fabricației	Data de expirare	Lot nr.	Limita superioară de temperatură
RS	Datum proizvodnje	Rok trajanja	Broj partije	Gornja granica temperature
RU	Дата изготовления	Использовать до	Номер серии	Верхний предел температуры
SE	Tillverkningsdatum	Används före	Batchnummer	Övre temperaturgräns
SI	Datum izdelave	Rok uporabnosti	Številka serije	Zgornja temperaturna meja
SK	Dátum výroby	Použitelné do	Číslo šarže	Horná hranica teploty
TH	วันที่ผลิต	ใช้ภายในวันที่	หมายเลขล็อต	ขีดจำกัดอุณหภูมิสูงสุด
TR	İmalat tarihi	Son kullanım tarihi	Parti kodu	Sıcaklık üst limiti
UA	Дата виготовлення	Використати до	Номер партії	Верхня межа температури
VN	Ngày sản xuất	Sử dụng đến ngày	Số lô	Giới hạn nhiệt độ trên

REF

STERILE EO



GB	Catalog number	Sterilized using ethylene oxide	Do not use if package is damaged
DE	Artikelnummer	Sterilisiert mit Ethylenoxid	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
BG	Каталожен номер	Стерилизирано с етиленов оксид	Не употребявайте, ако опаковката е повредена
CN	产品编号	经环氧乙烷灭菌	若包装破损切勿使用
CZ	Katalogové číslo	Sterilizováno ethylenoxidem	Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno
DK	Katalognummer	Steriliseret med ethylenoxid	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget
EE	Katalooginumber	Steriliseeritud etüleenoksiidiga	Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud.
ES	Número de catálogo	Esterilizado con óxido de etileno	No utilizar si el envase está dañado
FI	Luettelonumero	Steriloitu etyleenioksidilla	Ei saa käyttää, jos pakkaus on vahingoittunut
FR	Numéro de référence	Stérilisation à l'oxyde d'éthylène	Ne pas utiliser si l'emballage est abîmé
GR	Αριθμός καταλόγου	Αποστειρωμένο με αιθυλενοξειδιο	Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία είναι φθαρμένη
HR	Kataloški broj	Sterilizirano etilen-oksidom	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno
HU	Katalógusszám	Etilén-oxiddal sterilizálva	Ne használja, ha a csomagolás sérült
ID	Nomor katalog	Disterilkan menggunakan etilena oksida	Jangan gunakan jika kemasan rusak
IT	Numero di catalogo	Sterilizzato con ossido di etilene	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
KZ	Каталог нөмірі	Этиленоксидпен зарарсыздандырылған	Орамына зақым келсе қолданбаңыз
LT	Katalogo numeris	Sterilizuota etileno oksidu	Nenaudoti, jei pakuotė sugadinta
LV	Kataloga numurs	Sterilizēts, izmantojot etilēnoksidu	Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts
NL	Lotnummer	Gesteriliseerd met ethyleenoxide	Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is
NO	Artikkelnummer	Sterilisert med bruk av etylenoksid	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet.
PL	Numer katalogowy	Wysterylizowano tlenkiem etylenu	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone
PT	Número de catálogo	Esterilizado por óxido de etileno	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
RO	Număr de catalog	Sterilizat cu etilenoxid	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat
RS	Kataloški broj	Sterilisano etilen oksidom	Nemojte koristiti ako je pakovanje oštećeno
RU	Номер по каталогу	Стерилизовано этиленоксидом	Не используйте при повреждении упаковки
SE	Katalognummer	Sterilisering med etylenoxid	Använd inte produkten om förpackningen är skadad
SI	Kataloška številka	Sterilizirano z etilenoksidom	Prepovedana uporaba, če je ovojnina poškodovana
SK	Katalogové číslo	Sterilizované použitím etylénoxidu	Nepoužívať, ak je obal poškodený
TH	หมายเลขแคตตาล็อก	ฆ่าเชื้อด้วยเอทิลีนออกไซด์	ห้ามใช้หากบรรจุภัณฑ์เสียหาย
TR	Katalog numarası	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir	Ambalajı hasar görmüşse kullanmayınız
UA	Номер за каталогом	Метод стерилізації: оксидом етилену	Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена
VN	Mã số sản phẩm	Tiệt trùng bằng ethylene oxide	Không sử dụng nếu bao bì bị hư hỏng

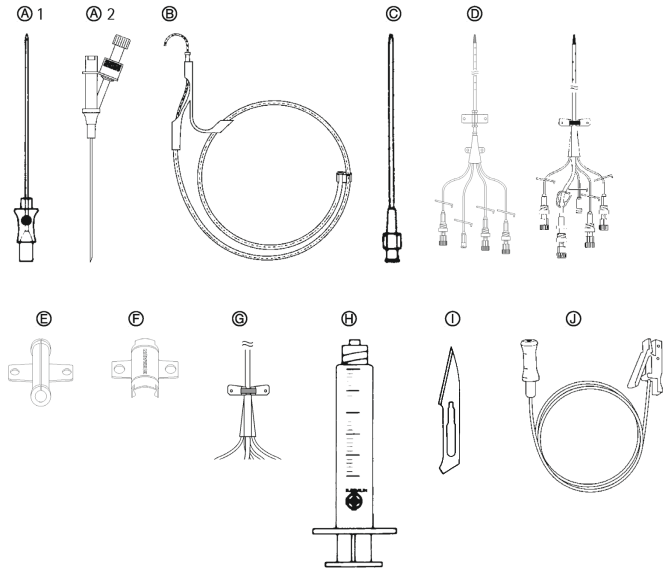


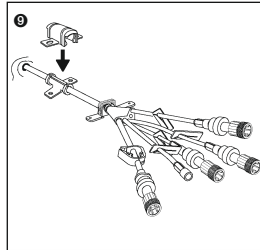
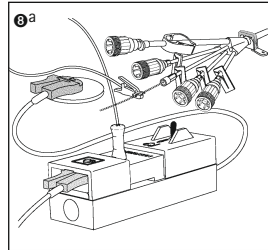
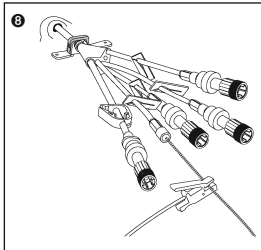
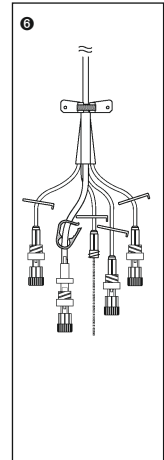
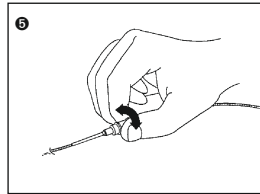
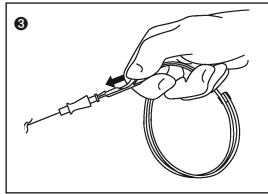
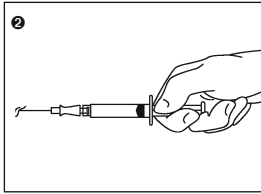
GB	Keep away from sunlight	Keep dry	Country of manufacture	Single sterile barrier system
DE	Von Sonnenlicht fernhalten	Trocken aufbewahren	Herstellungsland	Einfachsterilbarrieresystem
BG	Да се пази от слънчева светлина	Съхранявайте на сухо	Страна на производство	Единична стерилна преградна система
CN	避免日晒	保持干燥	制造国家	单重无菌屏障系统
CZ	Chránit před slunečním zářením	Chránit před vlhkem	Země výroby	Systém jedné sterilní bariéry
DK	Må ikke opbevares i sollys	Opbevares tørt	Fremstillingsland	Enkelt steril barrieresystem
EE	Hoida päikesevalguse eest	Hoida kuivas	Tootmisriik	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem
ES	No exponer a la luz solar	Mantener seco	País de fabricación	Sistema de barrera estéril único
FI	Suojattava auringolta	Säilytä kuivassa	Valmistusmaa	Yksinkertainen steriiliiden varmistusjärjestelmä
FR	Tenir à l'abri des rayons solaires	Garder au sec	Pays de fabrication	Système de barrière stérile simple
GR	Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	Να διατηρείται στεγνό	Χώρα κατασκευής	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης
HR	Držati podalje od sunčeve svjetlosti	Čuvati na suhom	Država proizvodnje	Sustav jednostruke sterilne barijere
HU	Napfénytől védve tartandó	Szárason tartandó	Gyártó ország	Egyszeres sterilgát-rendszer
ID	Jauhkan dari sinar matahari	Pastikan tetap kering	Negara produksi	Sistem penghalang steril (SBS) tunggal
IT	Tenere lontano dalla luce solare	Conservare al riparo dall'umidità	Paese di produzione	Sistema a barriera sterile singola
KZ	Қуң сәулесінен алыс ұстаңыз	Құрғақ күйде сақтаңыз	Өндіруші ел	Бір стерильді тосқауыл жүйесі
LT	Saugoti nuo saulės šviesos	Laikyti sausoje vietoje	Pagaminimo šalis	Viengubo steriliojo barjero sistema
LV	Neturēt saulē	Sargāt-no-mitruma	Ražotājvalsts	Viena sterila barjeras sistēma
NL	Buiten direct zonlicht bewaren	Droog houden	Land van productie	Enkelvoudig steriel barrièresysteem
NO	Beskyttes mot sollys	Oppbevares tørt	Produksjonland	Enkelt steril barrieresystem
PL	Chronić przed światłem słonecznym	Przechowywać w suchym miejscu	Kraj produkcji	Pojedynczy system bariery sterylnej
PT	Manter ao abrigo da luz solar	Manter em local seco	País de fabrico	Sistema de barreira estéril único
RO	A se feri de lumina solară	A se păstra uscat	Țara de fabricație	Sistem cu barieră sterilă unică
RS	Držati dalje od sunčeve svetlosti	Čuvati suvim	Zemlja proizvodnje	Sistem sa jednom sterilnom barijerom
RU	Не допускать воздействия солнечного света	Беречь от влаги	Страна производства	Одноразовая стерильная барьерная система
SE	Skydda mot solljus	Förvaras torrt	Tillverkningsland	Enkelt steril barriärsystem
SI	Ne izpostavljajte sončni svetlobi	Hranite na suhem	Država izdelave	Sistem enojne sterilne pregrade
SK	Chránit pred slnkom	Uchovávať v suchu	Krajina výroby	Systém jednej sterilnej bariéry
TH	เก็บห่างพ้นแสงแดด	เก็บในที่แห้ง	ประเทศผู้ผลิต	ระบบกั้นแบบเดี่ยวที่ผ่านการฆ่าเชื้อแล้ว
TR	Güneşten uzak tutunuz	Kuru tutunuz	Üretildiği ülke	Tek steril bariyer sistemi
UA	Берегти від сонячних променів	Оберігати від вологи	Країна виготовлення	Одноразова система захисту стерильності
VN	Tránh ánh sáng mặt trời	Giữ khô ráo	Quốc gia sản xuất	Hệ thống bảo vệ vô khuẩn

**MD**

GB	Single sterile barrier system with protective packaging outside	Medical Device
DE	Einfachsterilbarrieresystem mit Schutzverpackung außen	Medizinprodukt
BG	Единична стерилна преградна система със защитна външна опаковка	Медицинско изделие
CN	带外部保护性包装的单重无菌屏障系统	医疗器械
CZ	Systém jedné sterilní bariéry s vnějším ochranným obalem	Zdravotnický prostředek
DK	Enkelt sterilt barrieresystem med udvendig beskyttelseemballage	Medicinsk udstyr
EE	Ühekordse steriilsusbarjääri süsteem kaitsva välispakendiga	Meditsiiniseade
ES	Sistema de barrera estéril único con embalaje protector en el exterior	Dispositivo médico
FI	Kertakäyttöinen steriiliyden takaava järjestelmä, suojaava ulkopakkaus	Lääkinnällinen laite
FR	Système de barrière stérile simple avec emballage de protection à l'extérieur	Dispositif médical
GR	Σύστημα μονού φραγμού αποστείρωσης με προστατευτική συσκευασία εξωτερικά	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
HR	Sustav jednostruke sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem	Medicinski proizvod
HU	Kívülről védőcsomagolással ellátott egyszeres sterilgát-rendszer	Orvostechikai eszköz
ID	Sistem penghalang steril (SBS) tunggal dengan kemasan pelindung di bagian luar	Alat Kesehatan
IT	Sistema a barriera sterile singola con confezione protettiva esterna	Dispositivo medico
KZ	Stakt smitsæfandi tálmaferfi með ytri verndandi umbúðir	Медициналык құрылғы
LT	Viengubo steriliojo barjero sistema su išorine apsaugine pakuote	Medicinos priemonė
LV	Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargiepakoju	Medicīniska ierīce
NL	Steriel barriersysteem met beschermende verpakking voor eenmalig gebruik	Medisch hulpmiddel
NO	Enkelt sterilt barrieresystem med beskyttende utvendig emballasje	Medisinsk utstyr
PL	Pojedynczy system bariery sterylnej z zewnętrznym opakowaniem ochronnym	Urządzenie medyczne
PT	Sistema de barreira estéril único com embalagem exterior de protecção	Dispositivo médico
RO	Sistem cu barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție exterior	Dispozitiv medical
RS	Sistem sa jednom sterilnom barijerom sa spoljašnjom zaštitnom ambalažom	Medicinski uređaj
RU	Одноразовая стерильная барьерная система с защитной наружной упаковкой	Изделие медицинского назначения
SE	Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning på utsidan	Medicinteknisk produkt
SI	Sistem enojne sterilne pregrade z zunanjo zaščitno ovojnino	Medicinski pripomoček
SK	Systém bariéry na uchovanie sterility s vonkajším ochranným obalom	Zdravotnícka pomôcka
TH	ระบบกันแบบเดี่ยวที่ผ่านการศึกษาแล้ว พร้อมบรรจุภัณฑ์ด้านนอกเพื่อการปกป้อง	เครื่องมือแพทย์
TR	Dişında koruyucu ambalaj olan tek steril bariyer sistemi	Tıbbi Cihaz
UA	Однораз'ярна система захисту стерильності із захисною зовнішньою упаковкою	Вибір медичного призначення
VN	Hệ thống bảo vệ vô khuẩn có bao bì bảo vệ bên ngoài	Thiết bị y tế

GB	Line drawing(s) of the individual components
DE	Strichzeichnung(en) der einzelnen Bestandteile
BG	Скица (Скици) на отделните съставни части
CN	成分概述
CZ	Perokresba(-y) jednotlivých částí
DK	Stretegning(er) af de enkelte dele
EE	Komponentide joonis(ed)
ES	Esquema(s) de los componentes individuales
FI	Osien merkinnät (merkit)
FR	Croquis des différents constituants
GR	Γραμμικό(ά) σχέδιο(α) των ξεχωριστών στοιχείων
HR	Shematski prikaz(i) pojedinačnih dijelova
HU	Az egyes alkotórészek vonalas rajza(i)
ID	Ilustrasi setiap komponen
IT	Schema (-i) dei singoli componenti
KZ	Жеке құрамдас бөлшектердің сызықтық сызбасы(лары)
LT	Atskirų komponentų schema (-os)
LV	Atsevišķo komponentu shematiskis zīmējums(-i)
NL	Tekening(en) van de verschillende onderdelen
NO	Stretegning(er) av de enkelte bestanddelene
PL	Rysunek(-nki) pojedynczych części składowych
PT	Traço(s) da marca de cada componente
RO	Desen(e) liniar(e) al(e) componente(i)lor
RS	Prikazi pojedinačnih komponenti
RU	Рисунок(-ки) отдельных компонентов
SE	Bild(er) på de enskilda komponenterna
SI	Shematski prikaz(i) posameznih sestavnih delov
SK	Perokresba(-y) jednotlivých částí
TH	ภาพวาดเส้นของส่วนประกอบแต่ละรายการ
TR	Komponentlerin ayrı çizimi / ayrı çizimleri
UA	Графічне(-і) зображення окремих компонентів
VN	(Các) hình minh họa từng chi tiết





GB	Directions
DE	Anwendungshinweise
BG	Указания за употреба
CN	应用提示
CZ	Pokyny pro použití
DK	Betjeningsvejledning
EE	Juhised
ES	Aplicaciones
FI	Käyttöohje
FR	Conseils d'utilisation
GR	Υποδείξεις εφαρμογής
HR	Upute
HU	Használati útmutatás
ID	Petunjuk
IT	Modalità d'uso
KZ	Бағыттар
LT	Nurodymai
LV	Norādījumi
NL	Gebruiksaanwijzingen
NO	Bruk
PL	Sposób użycia
PT	Instruções de uso
RO	Instrucţiuni de folosire
RS	Uputstva
RU	Указания по применению
SE	Användningsanvisningar
SI	Napotki za uporabo
SK	Aplicačné pokyny
TH	คู่มือ
TR	Kullanım talimatları
UA	Вказівки
VN	Hướng dẫn

Four-lumen/five-lumen cava catheter set for catheterisation of the superior vena cava using the Seldinger technique. Opaque catheter made of polyurethane and guide wire with flexible J-tip. Includes connecting cable for intra-atrial ECG lead via the guide wire for simultaneous verification of catheter position.

GB Instructions for use

Contents

1. CERTOFIX Seldinger needle (A1) or valve needle (A2), depending on version
2. Guide wire (B) with length markings and flexible J-tip (=3mm)/straight tip, in dispenser
3. Scalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Four-lumen/five-lumen, opaque catheter made of polyurethane with soft tip (see packaging for length) (D):
 - With Safsite® valves
 - Catheter markings to verify position
 - Colour-coded Luer Lock connections
 - Fixation wing (G) at the catheter fork to secure the catheter
 - Attachable, adjustable fixation wing (E) to secure the catheter by suture at the insertion site (depending on version)
6. Connecting cable for intra-atrial ECG lead (J)
7. Omnifix® syringe, 5 ml (H)
8. Attachable clip (F)

Materials used

ABS, Brass, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 dyed, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-white, SBS, SI, Silicone oil, SIR, Stainless steel

Indications

Catheterisation of the superior vena cava using the Seldinger technique for short-term (<=30 days) infusion and volume therapy or parenteral nutrition, for administration of highly osmolar or very veinirritating solutions, for continuous or intermittent monitoring of the central venous pressure, for blood sampling, or when peripheral venous puncture is not possible in state of shock, in patients with injured extremities or no detectable peripheral veins.

Contraindications

Inflammation of the skin at the site of puncture; clotting disorders e.g. in therapy with anticoagulants; anatomical anomalies, e.g. enlarged struma, tumours in the neck regions, very severe pulmonary emphysema and postoperative changes at the site of puncture.

ECG lead: Do not record ECG lead during defibrillation, cardioversion or HF surgery.

Risks

Haematoma at the site of puncture, catheter sepsis, pneumothorax, haemothorax, infusion hydrothorax or chylothorax due to incorrect puncture and incorrect catheter position, cardiac arrhythmias due to incorrect intracardiac placement of the catheter, atrial rupture, endocarditis due to mechanical irritation, arterial injuries due to incorrect punctures, catheter-induced thrombosis and thrombophlebitis of the superior vena cava, thromboembolism, thoracic duct injuries, damage to the brachial plexus, damage to the phrenic nerve.

Warnings

- 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.
- Do not subject the Certofix catheter to pressures in excess the operating pressure of 1.2 bar or the maximum pressure limit of 2 bar in case of emergency.
- Use strictly aseptic techniques.
- To avoid air embolism make puncture lege artis with the patient in head-down position.
- Use X-ray to check the position of the catheter tip. If in doubt about the position, inject contrast medium or record intra-atrial ECG lead.
- When recording an ECG lead, please note:
 - Use only in rooms that are protected against electrostatic charge.
 - Wear antistatic operating theatre shoes.
 - Observe relevant safety regulations (e.g. VDE 0750, VDE 0107 or IEC-publications) and national specifications and deviations.
 - Use an ECG monitor with floating input (CF type) only.
 - Earth the monitor for additional equipotential bonding.
 - Ensure that all connections are securely fastened.
 - Ensure that the guide has no contact to external conductive parts.
 - Secure the catheter adequately.
 - Daily strictly aseptic catheter care.
 - Change contaminated or soaked dressings when required.

- Use different sites for blood sampling and administration of infusions or medication to reduce the risk of infection.
- Rinse catheter thoroughly with physiological saline after transfusions or blood sampling. Fill unused lumens with heparin saline solution.
- To prevent air embolisms, fasten the connection to the catheter securely and use only infusion sets with Luer Locks.
- Do not withdraw guide wire against the needle bevel to reduce risk of damages or possible shear of guide wire. If insertion is difficult, perform further actions in consideration of the given situation with regards to the clinical risks and benefits for patient.

Alternatively, first remove the puncture needle and then insert the dilator in its place. This considerably reduces the risk of damaging the guide wire by the dilator when the guide wire is pulled back. If it is difficult to remove the guide wire from the catheter, remove both the guide wire and the catheter.

- If the vein is known to be constricted, it can be of help to turn the guide wire in the needle or remove the guide wire and insert the straight guide wire tip.
- Do not bring the PUR catheter into contact with acetone as acetone dissolves the material causing the catheter to become porous and to leak.
- Cardiac arrhythmias may occur during an MR examination with an inserted catheter. There should be no electrolyte solutions in the catheter during an MR examination.

Do not resterilise.

Use only if the packaging is intact.

Directions

CAUTION:

If an ECG lead is to be used to check the position of the catheter and sinus rhythm can be recorded, first connect the patient to a CF type monitor with approval to record intra-atrial leads (see below) (type: CF) using a Certodyn® Universal Adapter or a switchable ECG patient cable.

1. When making a puncture, always wear sterile clothing with face mask, cap and gloves. After thoroughly cleaning and disinfecting the skin (use alcohol or iodine based cleaning agents, e.g. Braunol® or Softasept® N), cover puncture site with a sterile fenestrated drape.

Then verify the patency of the lumens by attaching the syringe directly to the Safsite® valve and filling the proximal channel and the medial channels of the catheter with physiological saline. The Safsite® valve opens automatically.

2. Puncture the vein using the supplied Seldinger needle or valve needle (depending on the set used) with the syringe attached for aspiration.

CAUTION:

Do not bend the introducer needle, because it may cause difficulty in advancing the guide wire through the needle or in removing the needle from the guide wire. When the needle is already bended, stop using it.

3. Guide wire in dispenser. Remove the protective cap from the dispenser. Then fit the dispenser with the guide wire on to the plastic capillary of the CERTOFIX®, the Seldinger needle or the side of the valve needle (depending on the set used). Use your thumb to advance the guide wire into the vein. Use the length markings to check the insertion depth.
4. When the guide wire is in the desired position, remove the dispenser and the cannula, retaining the position of the guide wire.
5. Dilate the puncture track. This is done by holding the extracorporeal section of the guide wire and advancing the short dilator - rotating it slightly - over the extracorporeal part of the guide wire and into the puncture site. Then remove the dilator from the puncture track, retaining the position of the guide wire.
6. Advance catheter over the extracorporeal part of the guide wire up to the puncture site. Then hold the end of the guide wire and advance the catheter up to the desired position, turning it slightly.
7. The intravascular catheter length can be read from the permanent length markings.
8. To verify the position of the catheter tip by ECG, first position the tip of the catheter and the guide wire at the same position. (The first wide marking on the guide wire protrudes out of the catheter connection. Now secure the clamp of the ECG connecting cable to the guide wire directly behind the catheter connection. Insert the connector of connecting cable into the CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER and switch

over to the heart symbol (see separate instructions for connection of CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER).

Then advance the catheter with the guide wire towards the right atrium under ECG control. If the ECG shows a higher than normal P wave, it can be assumed that the catheter tip is in an intra-atrial position (intra-atrial ECG lead). If the catheter with the guide wire is pulled back, the P wave returns to normal (→ transition point).

The correct catheter position in the superior vena cava is reached when the catheter and the guide wire are pulled back a further 2–3 cm. Then remove the guide wire.

CAUTION:

With a 15 cm catheter the catheter tip usually does not reach the atrium. In this case advance the guide wire under ECG control until a higher than normal P-wave appears. Thus, the correct direction of the catheter is at least checked.

9. Secure the catheter to the skin using the integrated fixation wing (not included in Econoline sets). It can also be secured directly at the puncture site with the moveable fixation wing. Clip can be used to secure the slit wing on the catheter.
10. There are slide clamps on the extension lines. These are used to close the lumens when infusions or transfusions are changed. If Safsite® is connected to the catheter, it is not necessary to close the catheter with the clamps as Safsite® automatically closes the infusion line if disconnected. However, ensure that Safsite® is securely connected to the catheter.

CAUTION:

Always use fixation wings to secure the catheter tubing as the catheter may otherwise be torn apart and flushed into the vein.

CAUTION:

Always keep unused channels of the catheter filled with heparin saline solution. Fill the channel directly after use with heparin saline solution and replace solution frequently if necessary.

CAUTION:

When sampling blood through the proximal lumen, ensure that the other lumens are kept closed to avoid incorrect laboratory results due to addition of infusions.

Vier- bzw. fünflumiges Cavakatheter-Besteck zur Katheterisierung der oberen Hohlvene nach der Seldinger-Methode mit opakem Katheter aus Polyurethan und Führungssonde mit flexibler J-Spitze. Verbindungskabel für intraatriale EKG-Ableitung über Führungssonde zur simultanen Katheterlagekontrolle enthalten.

DE Gebrauchsanweisung

Inhalt

1. CERTOFIX-Seldingerkanüle (A1) oder Ventrikanüle (A2), je nach Ausführung
2. Führungsdraht (B) mit Längenmarkierungen und flexibler J-Spitze (r = 3 mm)/gerader Spitze, im Dispenser
3. Skalpell (I)
4. Dilator (C)
5. Vier- bzw. fünflumiger opaker Katheter aus Polyurethan mit Soft-Spitze (Länge s. Verpackung) (D):
 - Mit Safsite®-Ventilen
 - Kathetermarkierung zur Lagekontrolle
 - Farbodierte Luer Lock-Verbinder
 - Fixierflügel (G) an der Katheterverzweigung zum Befestigen des Katheters
 - Aufgesteckter, justierbarer Fixierflügel (E) zur Nahtbefestigung an der Katheteraustrittsstelle (je nach Ausführung)
6. Verbindungskabel zur intraatrialen EKG-Ableitung (J)
7. Omnix® Spritze, 5 ml (H)
8. Steckclip (F)

Verwendete Materialien

ABS, Messing, EP, HD-PE, Tinte, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 gefärbt, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-weiß, SBS, SI, Silikonöl, SIR, Edelstahl

Anwendungsgebiete

Katheterisierung der oberen Hohlvene nach der Seldinger-Methode bei kurzfristiger (<=30 Tage) Infusions- und Volumentherapie oder parenteraler Ernährung, zur Applikation hochosmolarer oder stark venenreizender Lösungen, zur kontinuierlichen oder intermittierenden Überwachung des zentralen Venendruckes, zur Blutentnahme sowie bei fehlender Möglichkeit der peripheren Venenpunktion im Schockzustand, bei verletzten Extremitäten oder fehlenden peripheren Venen.

Gegenanzeigen

Entzündliche Hautveränderungen im Punktionsbereich; Gerinnungsstörungen, z. B. bei Therapie mit Antikoagulantien; anatomische Anomalien, z. B. vergrößerte Struma, Tumore im Halsbereich, hochgradiges

Lungenemphysem und postoperative Veränderungen im Punktionsbereich.
EKG-Ableitung: Nicht durchführen während Defibrillation, Kardioversion oder HF-Chirurgie!

Risiken

Hämatome im Punktionsbereich, Kathetersepsis, Pneumothorax, Hämatothorax, Infusionshydrothorax oder Chylothorax aufgrund Fehlpunktion und unkorrekter Katheterlage, Herzrhythmusstörungen aufgrund intrakardialer Fehllage des Katheters, Ruptur des Vorhofs, Endokarditis aufgrund mechanischer Irritationen, arterielle Verletzungen aufgrund von Fehlpunktionen, katheterinduzierte Thrombosen und Thrombophlebitiden der oberen Hohlvene, Thromboembolien, Verletzung des Ductus thoracicus, Schädigung des Plexus brachialis, Schädigung des Nervus phrenikus.

Warnhinweise

- Die Wiederverwendung von Geräten für den einmaligen Gebrauch stellt ein potenzielles Risiko für den Patienten oder den Anwender dar. Sie kann eine Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionalität zu Folge haben. Kontamination und/oder eingeschränkte Funktionalität des Gerätes können zu Verletzung, Erkrankung oder Tod des Patienten führen.
- Den Certofix-Katheter keinem Druck über dem Betriebsdruck von 1,2 bar bzw. im Notfall einem maximalen Druck von 2 bar aussetzen.
- Streng aseptische Techniken anwenden.
- Zur Vermeidung von Luftembolien Punktion lege artis in Kopf-tiefe durchführen.
- Röntgenologische Lagekontrolle der Katheterspitze durchführen, bei Lageunsicherheit Injektion von Kontrastmittel oder intraatriale EKG-Ableitung vornehmen.
- **Bei EKG-Ableitung bitte beachten:**
 - Anwendung nur in gegen elektrostatische Aufladungen geschützten Räumen.
 - Antistatische OP-Schuhe tragen.
 - Die einschlägigen Sicherheitsvorschriften (z. B. VDE 0750, VDE 0107 oder IEC-Publikationen) sowie nationalen Bestimmungen und Abweichungen beachten.
 - Ausschließlich EKG-Monitor mit Floating Input (Typ CF) verwenden.
 - Erdung als zusätzlichen Potenzialausgleich am Monitor anschließen.

- Fester Sitz aller Anschlüsse und Verbindungen.
- Kontakt der Führungssonde zu externen leitfähigen Teilen ausschließen.
- Katheter ausreichend befestigen.
- Tägliche, streng aseptische Katheterpflege.
- Rechtzeitiger Wechsel verschmutzter oder durchfeuchteter Verbände.
- Trennung von Blutentnahme und Infusions- und Medikamentengabe zur Verringerung des Infektionsrisikos.
- Katheter nach Transfusionen oder Blutentnahmen ausreichend mit physiologischer Kochsalzlösung spülen, unbenutzte Lumina mit Heparin-Kochsalzlösung füllen.
- Zur Verhinderung von Luftembolien die Konnektion zum Katheter sichern und ausschließlich Infusionsbestecke mit Luer Lock-Verbinder benutzen.
- Ziehen Sie den Führungsdraht nicht gegen den Schriff heraus, um das Risiko von Beschädigungen oder eine mögliche Schubbeanspruchung des Führungsdrahtes zu verringern. Wenn die Einführung schwierig ist, sind weitere Maßnahmen durchzuführen, welche die gegebene Situation in Bezug auf die klinischen Risiken und den Nutzen für den Patienten berücksichtigen. Alternativ können Sie auch zuerst die Punktionsnadel entfernen und dann an dieser Stelle den Dilator einführen. Dadurch wird die Gefahr einer Beschädigung des Führungsdrahtes durch den Dilator beim Zurückziehen des Führungsdrahtes erheblich reduziert. Gestaltet sich die Entfernung des Führungsdrahtes aus dem Katheter schwierig, so sind sowohl der Führungsdraht als auch der Katheter zu entfernen.
- Bei einer anzunehmenden Engstelle in der Vene, kann ein Drehen der Sonde in der Kanüle helfen oder die Sonde entfernen und die gerade Sondenspitze einführen.
- Kontakt des PUR-Katheters mit Aceton vermeiden; Aceton löst das Material an, der Katheter wird porös und undicht.
- Bei MRT-Untersuchung mit liegendem Katheter kann es zu Herzrhythmusstörungen kommen. Während der MRT-Untersuchung sollten sich keine Elektrolyt-Lösungen im Katheter befinden. Nicht sterilisieren!
Nur verwenden, wenn Packung unbeschädigt ist.

Anwendungshinweise

ACHTUNG:

Ist zur Lagekontrolle die EKG-Ableitung geplant und ist der Sinusrhythmus ableitbar, zunächst den Patienten mit einem Certodyn®-Universaladapter oder einem umschaltbaren EKG-Patientenkabel an einen für die intraatriale EKG-Ableitung zugelassenen Monitor (vgl. unten) anschließen (Typ: CF).

1. Die Punktion ausschließlich in steriler Kleidung mit Mundschutz, Haube und Handschuhen durchführen. Punktionsbereich nach gründlicher Hautreinigung und -desinfektion (Reinigungsmittel auf Alkohol- oder Jodbasis verwenden, z. B. Braunol® oder Softasept® N), mit sterilem Loch-tuch abdecken. Anschließend den proximalen Kanal und die mittleren Kanäle des Katheters zur Verifizierung der Durchgängigkeit der Lumina mit physiologischer Kochsalzlösung befüllen, indem die Spritze direkt auf das Safsite®-Ventil aufgesetzt wird. Das Safsite®-Ventil öffnet sich dabei automatisch.
2. Die Punktion der Vene erfolgt mit der beiliegenden Seldingerkanüle oder der Ventrikanüle (je nach verwendetem Set) und aufgesetzter Spritze zwecks Aspiration.

ACHTUNG:

- Die Einführnadel nicht verbiegen, da andernfalls Probleme beim Vorschieben des Führungsdrahtes durch die Nadel oder bei der Entfernung der Nadel aus dem Führungsdraht auftreten können. Ist die Nadel bereits verbogen, so darf diese nicht mehr verwendet werden.**
3. Führungssonde im Dispenser. Die Schutzkappe vom Dispenser entfernen. Anschließend den Dispenser mit Führungssonde auf das Kunststoffkapillar der CERTOFIX®, die Seldingerkanüle oder den seitlichen Schenkel der Ventrikanüle stecken (je nach Setausführung). Die Führungs-sonde mit dem Daumen in die Vene vorschieben. Anhand der Längenmarkierungen ist die Einführtiefe kontrollierbar.
 4. Befindet sich die Führungssonde in gewünschter Position, Dispenser und verwendete Kanüle unter Beibehaltung der Sondenposition entfernen.
 5. Punktionskanal aufweiten. Dazu wird der extrakorporale Teil der Führungssonde festgehalten und der Kurzdilatator oberhalb des extrakorporalen Teils der Führungs-sonde mit einer leichten Drehbewegung in die Punktions-stelle geschoben. Anschließend wird unter Beibehaltung der

- Sondenposition der Dilatator aus dem Punktionskanal entfernt.
6. Katheter über den extrakorporalen Teil der Führungssonde bis an die Punktionsstelle schieben. Dann das Ende der Führungssonde festhalten und Katheter unter leichter Drehbewegung bis zur gewünschten Position vorschieben.
 7. Die intravasale Katheterlänge lässt sich an den dauerhaft aufgebrauchten Längenmarkierungen ablesen.
 8. Zur Positionskontrolle der Katheterspitze mittels EKG zunächst die Spitzen des Katheters und der Führungssonde in die gleiche Position bringen (es ragt die erste breite Markierung auf der Führungssonde aus dem Katheteransatz heraus). Nun wird die Klammer des EKG-Verbindungskabels an der Führungssonde direkt hinter dem Katheteransatz befestigt. Den Stecker des Verbindungskabels in den CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER einstecken und Schalter auf Herzsymbolik umlegen (Anschluss CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER: siehe separate Gebrauchsanweisung). Anschließend Katheter mit der Führungssonde unter EKG-Kontrolle in Richtung des rechten Vorhofs schieben. Erscheint im EKG-Bild eine überhöhte P-Welle, kann von einer intraatrialen Position der Katheterspitze ausgegangen werden (intraatriale EKG-Ableitung). Durch Zurückziehen des Katheters mit Führungssonde normalisiert sich die P-Welle wieder (→ Umschlagpunkt). Die korrekte Katheterposition in der oberen Hohlvene ist dann erreicht, wenn Katheter und Führungssonde nochmals um 2–3 cm zurückgezogen werden. Als Nächstes wird die Führungs-sonde entfernt.
- ACHTUNG:**
Bei einer Katheterlänge von 15 cm erreicht die Katheterspitze den Vorhof in der Regel nicht. In diesem Fall ist die Führungssonde unter EKG-Kontrolle so weit vorzuschieben, bis eine erhöhte P-Welle erscheint. So wird zumindest die korrekte Richtung des Katheters überprüft.
9. Katheter durch integrierten Fixierflügel an der Haut befestigen (nicht im Lieferumfang der Econoline-Sets). Auch kann er unmittelbar an der Punktionsstelle durch den verschiebbaren Fixierflügel befestigt werden. Steckclip dient der Fixierung des geschlitzten Flügels auf dem Katheter.
 10. An den Verlängerungsleitungen befinden sich Schiebeklemmen.

Beim Wechsel von Infusionen oder Transfusionen werden mit ihnen die jeweiligen Lumina verschlossen.

Wenn Safsite® am Katheteransatz konnektiert ist, kann der Verschluss des Katheters durch die Klemmen entfallen, da Safsite® bei Dekonnektion der Infusionsleitung automatisch schließt. Bitte jedoch darauf achten, dass Safsite® fest mit dem Katheteransatz verbunden ist.

ACHTUNG:
Katheterschlauch ausschließlich mittels Fixierflügel befestigen, da der Katheter andernfalls abscheren und in die Vene rutschen kann.

ACHTUNG:
Die unbenutzten Lumina des Katheters permanent mit Heparin-Kochsalzlösung befüllt lassen. Heparin-Kochsalzlösung unmittelbar nach Benutzen des Lumens einfüllen und gegebenenfalls häufiger wechseln.

ACHTUNG:
Zur Vermeidung von Verfälschungen der Laborwerte aufgrund von Infusionsbeimischungen ist darauf zu achten, dass bei Blutabnahmen über das proximale Lumen die anderen Lumina geschlossen sind.

Четири-, респ. петлумен катетърен комплект за ЦБК за катетеризация на горната куха вена по метода на Селдингер с непрозрачен катетър от полиуретан и водач с гъвкав J-образен връх. Съдържа свързващ кабел за предсърдно ЕКГ-отвеждане чрез водача за синхронен контрол на положението на катетъра.

BG Инструкция за употреба

Съдържание

1. CERTOFIX игла на Селдингер (A1) или игла с клапан (A2), в зависимост от изпълнението
2. Водач (B) с маркировка за дължина и гъвкав J-връх ($r = 3 \text{ mm}$) / прав връх, в апликатор
3. Скалпел (I)
4. Дилатор (C)
5. Четири-, респ. петлумен непрозрачен катетър от полиуретан с мек връх (дължина - виж опаковката) (D);
 - с вентили Safsite®
 - катетърна маркировка за контрол на положението
 - Конектори Luer Lock с цветovo кодиране
 - фиксираща перка на разклонението на катетъра за закрепването му (G)
 - щекерно свързана регулируема фиксираща перка за затягане на шева на мястото, където се изважда катетъра (в зависимост от изпълнението) (E).
6. Свързващ кабел за вътрепредсърдно ЕКГ-отвеждане (J)
7. Otmifix®-спринцовка, 5 ml (H)
8. Щипка (F)

Използвани материали

ABS, месинг, EP, HD-PE, мастило, IR, LD-PE, нитинол, PA, оцветен PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, бял PVC, SBS, SI, силиконово масло, SIR, неръждаема стомана

Области на приложение

Катетеризация на горната куха вена по метода на Селдингер за краткосрочна (<=30 дни) инфузионна и кръвозаместваща терапия или парентерално хранене, за приложение на високоосмоларни или силно дразнещи вените разтвори, за непрекъснат или периодичен контрол на централното венозно налягане, за вземане на кръв или при невъзможност за периферна венозна пункция в шоково състояние, при пациенти с уредени крайници или неоткриваеми периферни вени.

Противопоказания

Възпалителни кожни изменения в зоната на пункцията; смущения в сърцането, напр. при лечение с антикоагуланти; анатомични аномалии, напр. увеличена гуша, тумори в областта на шията, силен

белодробен емфизем от висока степен и постоперативни изменения в зоната на пункцията.

ЕКГ-отвеждане: Да не се провежда по време на дефибрилация, кардиоверсия или употреба на електрошок в хирургията!

Рискове

Хематоми в зоната на пункцията, катетърен сепсис, пневмоторакс, хемоторакс, инфузионен хидроторакс или хилоторакс вследствие неправилна пункция и неправилно положение на катетъра, смущения на сърдечния ритъм поради неправилно интракардиално положение на катетъра, руптура на предсърдието, ендокардит, причинен от механични дразнения, артериални наранявания вследствие неправилни пункции, индуцирани от катетъра тромбози и тромбоблебити на горната куха вена, тромбоемболии, нараняване на Ductus thoracicus, увреждане на Plexus brachialis, увреждане на Nervus phrenicus.

Предупредителни указания

- Повторното използване на изделия за еднократна употреба създава потенциален риск за пациента или потребителя. То може да доведе до замърсяване и/или нарушаване на функционалните характеристики. Замърсяването и/или ограничената функционалност на изделието могат да доведат до травми, заболяване или смърт на пациента.
- Не подлагайте катетъра Certofix на наляганя, надвишаващи работното налягане от 1,2 бар или граничното максимално налягане от 2 бар при спешен случай.
- Да се прилагат строго асептични техники.
- За избягване на въздушни емболии пункцията да се извършва по правилата при ниско положение на главата.
- Да се извършва рентгенологичен контрол на положението на катетърния връх, при съмнения за положението да се извърши инжектиране на контрастно средство или вътрепредсърдно ЕКГ-отвеждане.
- При ЕКГ-отвеждане моля да се съблюдава следното:
 - Да се прилага само в защитени от електростатичен заряд помещения.
 - Да се носят антистатични операционни обувки.
 - Спазвайте приложимите разпоредби за безопасност (напр. VDE 0750, VDE 0107 или публикации на IEC) и национални спецификации и варианти.
 - Да се използва изключително само ЕКГ-монитор с обезопасен вход (тип CF).

- Като допълнително изравняване на потенциала на монитора да се включи заземяване.
 - Всички изводи и съединения да се поставят стабилно.
 - Да се изключи контактът на водача към външни проводими части.
 - Катетърът да се закрепил добре.
 - Ежедневно, строго асептично поддържане на катетъра.
 - Своевременна смяна на замърсени или навлажнени превръзки.
 - Разделяне на вземането на кръв от инфузията и въвеждането на медикаменти с цел намаляване на риска от инфекция.
 - След трансфузии или вземане на кръв катетърът да се промие обилно с физиологичен разтвор, неизползваните тръби да се напълнят с хепаринови солеви разтвори.
 - За предотвратяване на въздушни емболии да се подсигури връзката към катетъра и да се използват изключително инфузионни комплекти със съединител Luer Lock.
 - Не изваждайте водача от към откоса на иглата, за да намалите риска от повреждане или срязване на водача. Ако въвеждането е трудно, извършете последващи действия, като вземете предвид текущата ситуация относно клиничните рискове и ползите за пациента.
 - Друга възможност е първо да премахнете пункционната игла и след това да въведете дилатора на нейното място. Това намалява значително риска от увреждане на водача от дилатора, когато водачът се издървя назад. При затруднение с изваждането на водача от катетъра, извадете водача заедно с катетъра.
 - При предполагаемо стеснение във вената, въртенето на водача в канюлата може да помогне или водачът да се отстрани и да се вкара прав връх.
 - Да се избягва контакт на полиуретановия катетър с ацетон; ацетонът разтваря материала, катетърът става порозен и се разхерметизира.
 - При ЯМР-изследване (ядрено-магнитно-резонансна томография) с поставен катетър може да се стигне до смущения в сърдечния ритъм. По време на ЯМР-изследване в катетъра да няма никакви електролитни разтвори.
- Да не се рестерилизира!
Да се употребява само, ако опаковката не е повредена.

Указания за употреба

ВНИМАНИЕ:

Ако е планирано ЕКГ-отвеждане за контрол на положението и синус-ритъмът може да бъде отведен, най-напред пациентът

да се свърже посредством универсален адаптер Certodup® или превключващ пациентски ЕКГ-кабел към монитор, одобрен за вътрепредсърдно отвеждане (срв. по-долу) (тип: CF).

1. При пункция винаги носете стерилно облекло с маска за лицето, шапка и ръкавици. След старателно почистване и дезинфекциране на кожата (използвайте почистващи препарати на спиртна или йодна основа, като напр. Braunol® или Softasept® N), покрийте зоната на пункцията със стерилна операционен чаршаф с отвор. След това проксималният и средните канали на катетъра да се напълнят с физиологичен разтвор за проверка на проходимостта на лумените, като спринцовката се постави директно върху Safsite®-вентила. -Safsite®-вентилът тогава се отваря автоматично.
2. Осъществете пункцията на вената с доставената игла на Селдингер или игла с клапан (в зависимост от използвания комплект) със свързаната спринцовка за аспирация.

ВНИМАНИЕ:

Не огъвайте въвеждащата игла, тъй като това може да затрудни въвеждането на водача през иглата или премахването на иглата от водача. В случаите, когато иглата вече е прегъната, прекратете употребата.

3. Водачът е в апликатора. Отстранява се защитната капачка от апликатора. След това апликаторът да се вкара заедно с водача върху пластмасовия капилар на CERTOFIX®-бранюлата, Селдингер-канюлата или страничното рамо на вентилната канюла (в зависимост от изпълнението на комплекта). Водачът се избутва с палец във вената. Дълбочината на въвеждане се контролира с помощта на маркировките за дължина.
4. Ако водачът се намира в желаната позиция, апликаторът и използваната канюла се отстраняват, като се запазва позицията на водача.
5. Да се разшири пункционния канал. За целта екстракорпоралната част на водача се придържа и късият дилатор над екстракорпоралната част на водача се вкара с леко въртливо движение в мястото на пункцията. След това дилаторът се отстранява от пункционния канал, запазвайки позицията на водача.
6. Катетър се нанавя през екстракорпоралната част на водача до мястото на пункцията. След това се задържа краят на водача и катетърът с леко въртливо движение се избутва до желаната позиция.
7. Интравазалната дължина на катетъра може да се отчете по

трайно нанесените маркировки за дължина.

8. С цел контрол на позицията на върха на катетъра посредством ЕКГ най-напред върховете на катетъра и на водача се поставят в една и съща позиция (първата широка маркировка върху водача се подава от наконечника на катетъра). Сега щипката на свързващия ЕКГ-кабел се закрепва директно към водача зад наконечника на катетъра. Щекерът на свързващия кабел се поставя в универсалния адаптер CERTODYN® и превключателят се поставя на символа "сърце" (свързване CERTODYN®-УНИВЕРСАЛЕН АДАПТЕР: виж отделната инструкция за употреба). След това катетърът заедно с водача да се придвижи в посока към дясното предсърдие под ЕКГ-контрол. Ако на ЕКГ образа се появи повишена Р-вълна, по това може да се съди за втърпредсърдната позиция на върха на катетъра (втърпредсърдно ЕКГ отвеждане). Чрез издърпване на катетъра с водача Р вълната се нормализира пак (→ инверсионна точка).

Правилна позиция на катетъра в горната куха вена е достигната тогава, когато катетърът и водача се издърпат обратно още веднъж с 2-3 см. Следва отстраняване на водача.

ВНИМАНИЕ:

При катетър с дължина 15 см по правило върхът му не стига до предсърдието. В този случай, под ЕКГ-контрол водачът се избутва дотогава, докато се появи повишена Р вълна. Така най-малко се проверява правилната посока на катетъра.

9. Закрепете катетъра към кожата, като използвате вградената фиксираща перка (не е включена в комплектите Esonoline). Също така може да бъде обезопасен директно на мястото на пункцията, с подвижна фиксираща перка. Клипсът може да се използва за закрепване на перката върху катетъра.
10. На удължителните тръби се намират плъзгачи клеми. При смяна на инфузии или трансфузии чрез тях се затварят съответните лумени. Когато Safsite е свързан с катетърния наконечник, затварянето на катетъра чрез клеми отпада, т.к. Safsite® затваря автоматично при разчленяване на инфузионната система. Моля обаче да се следи за това, че Safsite® да е свързан стабилно с катетърния наконечник.

ВНИМАНИЕ:

Шлаухът на катетъра да се закрепва само с фиксиращата перка, тъй като в противен случай той може да се среже и да се плъзне във вената.

ВНИМАНИЕ:

Неизползваните лумени на катетъра постоянно да бъдат пълни с хепаринов солеви разтвор. Хепариновият солеви разтвор се налива непосредствено след използването на лумена и в случай на необходимост да се сменя по-често.

ВНИМАНИЕ:

За предотвратяване на грешки в лабораторните стойности поради използване на инфузионни добавки трябва да се следи, че при вземане на кръв от проксималния лумен, другите лумени да са затворени.

四腔 / 五腔插管套件适用于上腔静脉插管(塞尔丁格法)。导管由不透明的聚氨酯制成,而导丝的尖端为灵活的J型软头。包括用于心房心电图引导确定导管位置的连接电缆。

使用说明

组成

1. CERTOFIX Seldinger 穿刺针 (A1) 或 阀式穿刺针 (A2), 取决于版本
2. 导引线 (B), 带有长度标记和柔性 J 形尖头 (r=3mm)/直通尖头, 位于分配器内
3. 解剖刀 (1)
4. 扩张器 (C)
5. 四腔 / 五腔插管套件, 导管尖端为软头由不透明的聚氨酯制成。(长度见包装) (D)
 - 带有 Safsite® 安全接头
 - 导管带有刻度标记
 - 用不同颜色表示的 Luer Lock 连接件
 - 在导管分支处的固定翼 (G)
 - 可调节的固定翼用于在导管入皮位置固定导管(视结构而定) (E)
6. 用于心房心电图引导的电缆 (J)
7. Omnifix 注射器, 5 ml (H)
8. 夹子 (E)

使用的材料

ABS, 黄铜, EP, HD-PE, 墨水, IR, LD-PE, 镍钛诺, PA, 染色 PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, 白色 PVC, SBS, SI, 硅油, SIR, 不锈钢

使用范围

使用 Seldinger 技术进行上腔静脉置管, 用于短期 (不超过 30 天) 输液和容量治疗或者肠外营养, 用于输注高渗透性或对静脉有强刺激性的药液, 用于持续或间歇监控中心静脉压, 用于血液采样, 当患者处于休克状态下无法进行外周静脉穿刺时使用, 用于存在肢体损伤或无法探测到外周静脉的患者。

禁忌症

穿刺部位的皮肤有炎症; 凝血障碍, 例如正在服用抗凝血药的疗法的病人; 解剖结构异常, 例如甲状腺肿大、颈部肿瘤、高度的肺气肿以及穿刺部位术后改变等等。

心电图引导: 不要使用在除颤、心律复律或用高频电刀手术过程中!

危险

穿刺部位的血肿、导管性败血症、由于误穿刺或导管异位导致乳糜胸、气胸、血脑、胸积水, 由于导管异位于心房而导致的心律失常、心房破裂、机械性刺激导致的心内膜炎、误穿刺导致的心房受损、导管诱发的上腔静脉血栓形成和血栓性静脉炎、血栓、

胸导管受损、上臂神经丛受损、膈神经受损。

警告提示

- 对一次性使用设备进行重复使用会对患者或用户产生潜在风险。可能导致设备受到污染及/或功能能力受损。设备受到污染及/或功能受损可能导致患者受伤、患病或死亡。
- 切勿使 Certofix 导管承受超出 1.2 bar 的工作压力, 在紧急情况下不得超出 2 bar 的最大压力限值。
- 使用严格的无菌技术。
- 避免空气栓塞。
- 用 X 光检查导管尖端位置, 如果有疑问, 用 X 光造影剂或心房内心电图串联进行定位。

记录心电图串联时请注意:

- 仅在受抗静电保护的房间使用。
- 穿抗静电手术鞋。
- 遵照相关安全法规 (如 VDE 0750、VDE 0107 或 IEC 出版物) 以及国家性规范和偏差规定。
- 只能使用悬浮式输入 (型号 CF) 的心电图控制器。
- 监测器接地作为附加电势平衡。
- 所有的连接处要牢固相接。
- 确认导丝没有碰到外界物体。

- 固定导管。
- 每天进行严格的无菌导管护理。
- 及时更换被污染或被浸透的绷带。

- 用不同的位置采血、输血、输液和药物注射以避免感染的危险。
- 使用足够量的生理盐水冲洗输液或采血后的导管, 导管不用时, 用肝素盐水封管。
- 避免空气栓塞, 安全地旋紧导管接头, 并且只使用带有锁口式接头的输液器。
- 切勿朝向针头斜面退出导丝, 以降低导丝损坏或可能被划伤的风险。如果插入困难, 应考虑具体情况并结合患者的临床风险和好处来采取后继措施。

也可以首先退出穿刺针, 然后将扩张器插入其位置。这样可以将扩张器插入其位置。如果难以从导管上取下导丝, 应同时取出导丝和导管。

- 如果已知静脉收缩, 那么旋转针头中的导丝会有所帮助, 或者将导丝拔出, 直接插入导丝头。
- 避免聚氨酯类导管与乙酸接触, 乙酸会腐蚀材料致使导管渗漏。
- 伴有导管停留的 MR 检查会引起心律失常。在 MR 检查中导管中不要有电解液。

不可重复消毒!
只可在包装无损的条件下使用。

应用提示

注意:

如果用心电图串联检查导管的位置, 并且能记录出窦性心律, 那么首先用 Certodyn® 万能转换器将患者与监护仪相连, 以便记录心内心电图 (参看下述内容) (型号: CF)。

1. 穿刺时必须穿无菌的衣服并戴口罩、帽子和手套。对皮肤彻底清洁和消毒 (使用酒精或碘基清洁剂, 如 Braunol® 或 Softsept® N) 之后, 在穿刺部位贴上无菌洞巾。
2. 连接注射器以用于抽吸, 使用随附的 Seldinger 穿刺针 - 或阀式穿刺针 (取决于所用套件) 穿刺静脉。

小心:

切勿弯曲导引针, 否则可能造成导丝穿入导引针或从导丝上拔出导引针时遇到困难。如果导引针已经弯曲, 必须停止使用。

3. 导丝放在导丝鞘中, 从导丝鞘上取下保护罩。接着把带导丝的导丝鞘接在塞尔丁格式针头或阀门式针头的侧孔。用大拇指把导丝推入静脉。导入深度可以借助于长度标记来控制。
 4. 当导丝处在理想的位置, 保持导丝位置, 取出导丝鞘和使用过的针头。
 5. 扩张穿刺轨道。握住导丝的体外部分, 然后把扩张器从导丝体外部分上方轻轻转动推入穿刺位置。保持导丝位置, 从穿刺轨道退出扩张器。
 6. 将导管沿导丝体外部分推到穿刺部位。然后握住导丝的末端, 轻轻转动导管将其推到理想的位置。
 7. 从导管上的长度标记可以知道血管内的导管长度。
 8. 首先通过心电图确定导管尖端的位置, 将导管尖端和导丝 J 形头在相同位置 (将导管开口对准导丝上一个宽标记)。然后将心电图连接的夹子直接夹在导管旁边的导丝上。将连线的插头插入 CERTODYN® 万能转换器, 并且将开关转到带有心形标志的一边 (有关 CERTODYN® 万能转换器的内容: 请看单独的使用说明书)。
- 接着将带有导丝的导管在心电图的控制下向右心房推进。在心电图上出现一个升高的 P 波。此 P 波是由心房内导管尖端发出的 (心房内心电图串联)。抽回导丝, P 波又恢复正常 (转折点)。
- 如果导管与导丝再抽回 2—3 厘米就在上腔静脉中到达了正确的导入位置。下一步是拔出导丝。

注意:

一般情况下当导管长度为 15 厘米时, 导管尖端还未到达心房。在这种情况下, 导丝在心电图的控制下尽可能向前推, 直到 P 波出现。那么, 至少导管的正确方向被检查了。

9. 使用一体式固定翼将导管固定到皮肤 (该固定翼未包括在 Econoline 套件内)。也可以直接通过可滑动的固定翼固定在穿刺部位。夹子可保护导管的非滑动的固定翼。
 10. 在延长管上有活动夹。在输液或输血转换时使用它可以分别锁住各自的管腔。
- 如果安全接头被接在导管上, 无需使用夹子夹住导管, 当输液器与导管分开时, 安全接头会自动关闭, 然而请注意将安全接头与导管连接牢固。

注意:

导管借助固定翼来固定, 否则导管会被剪断, 将造成它在静脉中的漂移。

注意:

长期不使用的导管应该用肝素—生理盐水溶液填充。导管使用后应立即填充肝素—生理盐水溶液, 必要时溶液也应经常更换。

注意:

为了避免由于输注液的混合而造成的实验值偏差, 用前端管抽血时其它管应关闭。

Souprava ke katetrizaci centrálních žil Seldingerovou metodou pro pediatrii s čtyř- resp. pěticestným neprůhledným polyuretanovým katetrem, se zaváděcí sondou s flexibilním hrotem J. Obsahuje spojující kabel pro intraatriální svod EKG prostřednictvím zaváděcí sondy k simultánní kontrole uložení katetru.

CZ Návod k použití

Obsah

1. Seldingerova kanyla CERTOFIX (A1) nebo ventilová kanyla (A2), dle provedení
2. Zaváděcí sonda (B) se značením délky a flexibilním hrotem J (=3 mm)/rovným hrotem, ve speciálním podavači
3. Skalpel (I)
4. Dilatátor (C)
5. Ōtyř- resp. pěticestný neprůhledný polyuretanový katetr s měkkým hrotem (délka vyznačena na obalu) (D):
 - S ventily Safsite®
 - Značení katetru ke kontrole hloubky zavedení
 - Barevně rozlišené konektory Luer Lock
 - Fixační křídélka u větvení kanálů katetru pro upevnění katetru (G)
 - Posuvná fixační destička pro upevnění stehem v místě výstupu katetru (dle provedení) (E)
6. Spojovací kabel pro připojení intraatriálního svodu EKG (J)
 - Injekční stříkačka Omnifix®, 5 ml (H)
8. Zajišťovací fixační svorka (F)

Použití materiálů

ABS, mosaz, EP, HD-PE, inkoust, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 barvený, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC bílý, SBS, Sl, silikonový olej, SIR, nerezová ocel

Indikace

Katetrizace horní duté žíly Seldingerovou metodou pro krátkodobou (<=30 dnů) infúzní terapii a voluoterapii nebo pro parenterální výživu, k aplikaci roztoků s vysokou osmolaritou nebo roztoků silně dráždivých cévní stěnu, ke kontinuálnímu nebo intermitentnímu monitorování centrálního žilního tlaku, k odběru krve, nebo v šokovém stavu při nemožnosti provést periferní žilní kanylací, u pacientů s poraněním končetin nebo s nedetekovatelnými periferními žilami.

Kontraindikace

Zánětlivé kožní změny v oblasti punkce, poruchy srážlivosti, např. při terapii antikoagulancí; anatomické anomálie, např. zvětšená struma, tumory v krční oblasti, pokročilý emfyzém plic a pooperační změny v oblasti punkce.

Svod EKG: Neprovádějte během defibrilace, kardioverze nebo během chirurgických výkonů s použitím elektrokauteru!

Rizika

Hematomy v oblasti punkce, katetrová sepe, pneumotorax, hemotorax, infúzní hydrotorax nebo chylothorax způsobené chybnou punkcí a nesprávnou polohou katetru, poruchy srdečního rytmu způsobené nesprávným intrakardiálním zavedením katetru, ruptura síně, endokarditida zapříčiněná mechanickým drážděním, arteriální poranění způsobené chybnou punkcí, trombózy a tromboflebitidy centrální žíly indukované katetrizací, tromboembolie, poranění ductus thoracicus, poškození plexus brachialis, poškození nervus phrenicus.

Varování

- Opětovné použití zařízení určených k jednorázovému použití představuje pro pacienta nebo uživatele potenciální riziko. Může vést ke kontaminaci nebo zhoršení funkčnosti zařízení, což může zapříčinit zranění, nemoc, případně smrt pacienta.
- Nevystavujte katetr Certofix tlaku většinou než je provozní tlak 1,2 bar, nebo v náleňavých případech než je maximální přípustný tlak 2 bar.
- Přísně dodržujte aseptické podmínky při zavádění.
- Aby nedošlo ke vzduchové embolii, provádějte punkci lege artis v poloze se sníženou hlavou.
- Po zavedení provedte rtg kontrolu polohy hrotu katetru a při nejistě poloze indikujte podání kontrastní látky či použijte svod intraatriálního EKG.
- **Při svodu EKG dodržujte následující podmínky:**
 - Používejte pouze v prostorách chráněných proti účinkům elektrostatického náboje.
 - Noste antistatickou operační obuv.
 - Dodržujte příslušné bezpečnostní předpisy (např. VDE 0750, VDE 0107 nebo publikace IEC) a národní požadavky a jejich výjimky.
 - Použijte výhradně monitor EKG s bezpotenciálovým vstupem (Floating Input) (typ CF).
 - K monitoru připojte uzemnění jako přídavné vyrovnání potenciálu.

- Dbejte na řádné spojení všech spojů a přípojek.
- Zabraňte kontaktu zaváděcí sondy s externími vodivými součástmi.
- Dbejte na důslednou fixaci katetru.

- Dbejte na každodenní, přísně aseptické ošetření katetru.
- Potřísněné a prosáklé obvazy včas vyměňujte.
- Odběr krve, infúzní terapii a podávání léků provádějte odděleně, aby se snížilo riziko vzniku infekce.
- Po transfúzi nebo odběru krve katetr dostatečně opláchněte fyziologickým roztokem, nepoužité kanály naplňte fyziologickým roztokem s heparinem.
- Aby se zabránilo vzniku vzduchové embolie, ujistěte se o řádném spojení katetru a použijte výhradně infúzní soupravy s koncovkami se závitem.
- Abyste snížili riziko poškození nebo případného odřítí vodícího drátu, nevyjmějte vodící drát proti zkosené části jehly. Je-li zavádění obtížné, postupujte s ohledem na danou situaci a berte v úvahu klinickou situaci a přínos pro pacienta. Případně nejprve vyjměte punkční jehlu a pak zaveďte na místo dilatátor. Tím se výrazně sníží riziko poškození vodícího drátu dilatátorem při vyjímání vodícího drátu. Je-li vyjmutí vodícího drátu z katetru obtížné, vyjměte vodící drát společně s katetrem.
- Jestliže lze usuzovat na zúžení žíly, může pomoci otáčení sondy v kanyle nebo vyjmutí sondy a zavedení rovného hrotu sondy.
- Vyvarujte se kontaktu polyuretanového katetru s acetonem; aceton rozpouští materiál, je příčinou poréznosti a netěsnosti katetru.
- Při vyšetření s použitím MR (magnetické rezonance) může při zavedeném katetru dojít k poruchám srdečního rytmu. Během vyšetření s použitím MR (magnetické rezonance) by se katetrem neměly podávat žádné roztoky elektrolytů.

Neesterilizujte! Používejte pouze originální, nepoškozená balení.

Popyny pro použití

POZOR:

Pokud se pro kontrolu uložení předpokládá použití svodu EKG a lze snímat sinusový rytmus, připojte nejprve pacienta pomocí univerzálního adaptéru Certodyn® nebo přepínatelného kabelu EKG od pacienta k monitoru schváleného pro intraatriální svod (viz níže). (Typ: CF).

1. Punkci provádějte výhradně ve sterilním oděvu s rouškou, čepicí a rukavicemi. Oblast punkce po důkladném očištění a dezinfekci pokožky (použijte alkoholové nebo jodové čisticí přípravky, např. Braunol® nebo Softa-

sept® N) zakryjte velkoplošnou sterilní rouškou s otvorem.

Potom naplňte proximální kanál a střední kanály katetru fyziologickým roztokem za účelem ověření průchodnosti kanálu, a to nasazením injekční stříkačky přímo na ventil Safsite®. Ventil Safsite® se přitom automaticky otevře.

2. Punkce žíly se provádí přiloženou Seldingerovou kanylou nebo ventilovou kanylou (podle provedení soupravy) s nasazenou injekční stříkačkou pro aspiraci.

UPOZORNĚNÍ:

Neohýbejte zaváděcí jehlu, protože by to mohlo způsobit porážení při zavádění vodícího drátu jehlou nebo při vyjímání jehly z vodícího drátu. Pokud je jehla již ohnutá, nepoužívejte ji.

3. Zaváděcí sonda v podavači. Sejměte ochrannou čepičku z podavače. Potom podavač se zaváděcí sondou nasuňte na plastovou kanylu CERTOFIX®, na kovovou kanylu nebo boční rameno ventilové kanyly (dle provedení soupravy). Zaváděcí sondu zasunujte palcem do žíly. Hloubku zavedení lze kontrolovat podle značení délky.
4. Pokud se zaváděcí sonda nachází v požadované poloze, vytáhněte podavač a použijte kanylu, při zachování polohy sondy.
5. Rozšířte punkční kanál. Přitom pevně přidržeťe mimotělní část zaváděcí sondy a krátký dilatátor nad mimotělní částí zaváděcí sondy mírnými otáčivými pohyby posunujte do místa punkce. Potom přidržeťte polohy sondy vyjměte dilatátor z punkčního kanálu.
6. Posunujte katetr přes mimotělní část zaváděcí sondy až do místa punkce. Potom přidržeťte konec zaváděcí sondy a mírnými otáčivými pohyby zasunujte katetr až do požadované polohy.
7. Intravazální délku zavedení katetru lze stále kontrolovat podle značení délky katetru.
8. Za účelem kontroly polohy hrotu katetru pomocí EKG nejprve nastavte hrot katetru a zaváděcí sondy do stejné polohy (první široké značení na zaváděcí sondě vyčnívá ven z nástavce katetru). Nyní připevněte svorku spojujícího kabelu EKG k zaváděcí sondě přímo za nástavcem katetru. Konektor spojujícího kabelu zasuněte do univerzálního adaptéru CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER a přepínač otočte na symbol srdce (přípojka CERTODYN-UNIVERSALADAPTER: viz samostatný návod k použití).

Potom za použití kontroly pomocí EKG posunujte katetr se zaváděcí sondou ve směru pravé síně. Jakmile se na obrazovce EKG objeví abnormální vlna P, lze předpokládat, že se hrot katetru nachází v intraatriální poloze (intraatriální svod EKG). Povytažením katetru se zaváděcí sondou zpět se vlna P opět normalizuje (→ poloha zlomu). Katetr je ve správné poloze v horní duté žíle tehdy, když se katetr a zaváděcí sonda povytáhne zpět o další 2–3 cm. Dalším krokem je vytažení zaváděcí sondy.

POZOR:

Při délce katetru 15 cm hrot katetru do síně zpravidla nedosáhne. V tom případě je nutno zaváděcí sondu kontrolovanou pomocí EKG zasunovat tak daleko, až se objeví zvětšená vlna P. Tak se zkontroluje alespoň správný směr zavedení katetru.

9. Katetr připevněte na kůži pomocí integrovaného fixačního křídélka (není obsaženo v soupravě Econoline). Lze jej také připevnit přímo v místě punkce pomocí posunovacího fixačního křídélka. Zajišťovací fixační svorka slouží k fixaci posuvné fixační destičky na katetru.

10. Na prodlužovacích vedeních se nacházejí posunovací svorky. Při výměně infúzí nebo transfúzí se pomocí těchto svorek uzavírají příslušné kanály.

Pokud je na konci katetru připojen ventil Safsite®, není nutno kanály katetru uzavírat svorkou, protože ventil Safsite® při rozpojení uzavře infúzní systém automaticky. Dbejte však na to, aby byl ventil Safsite® pevně spojen s koncem katetru.

POZOR:

Hadičku katetru připevňujte výhradně pomocí fixačních křídélek, protože jinak se může katetr přeríznout a vklouznout do žíly.

POZOR:

Nepoužívané kanály katetru musí být trvale zaplněny fyziologickým roztokem s heparinem. Bezprostředně po použití naplňte kanál fyziologickým roztokem s heparinem, který popřípadě častěji vyměňujte.

POZOR:

Aby nedošlo k ovlivnění laboratorních výsledků infúzními příměsemi, je nutno dbát na to, aby při odběrech krve proximálním kanálem byly ostatní kanály uzavřeny.

4- eller 5-lumen cavakatetersæt til kateterisering af øvre hulvene iflg. Seldinger-metoden med uigennemsigtigt kateter af polyurethan samt styresonde med bøjelig J-spids. Tilslutningskabel til intraatrial EKG-afledning via styresonden til simultant kontrol af kateterets position medfølger.

DK Brugsanvisning

Indhold

1. CERTOFIX Seldinger-nål (A1) eler -ventilnål (A2), afhængigt af version
2. Guide wire (B) med længdemarkeringer og bøjelig J-spids (r = 3 mm)/lige spids, i doseringsapparat
3. Skalpel (I)
4. Dilator (C)
5. 4- eller 5-lumen uigennemsigtigt kateter af polyurethan med soft-spids (se pakningen vedr. længde) (D):
 - Med Safsite®-ventiler
 - Katetermarkering til kontrol af position
 - Farvekodede Luer Lock-koblinger
 - Fikseringsvinger på kateterforingen til fastgørelse af kateteret (G)
 - Påsat justerbare fikseringsvinge til trædfastgørelse på kateterudgangsstedet (afhængig af udførelse) (E)
6. Forbindelseskabel til den intraatriale EKG-afledning (J)
7. Omnifix®-sprøjte, 5 ml (H)
8. Stikclip (F)

Anvendte materialer

ABS, Messing, EP, HD-PE, Blæk, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PAg-farvet, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-hvidt, SBS, Si, Silikonolie, SIR, Rustfrit stål

Indikationer

Kateterisering af vena cava superior med Seldinger-teknik til korttidsinfusion (<=30 dage) og volumenterapi eller parenteral ernæring, til administration af højsmolære eller meget venecirreterende opløsninger, til kontinuerlig eller intermitterende overvågning af det centrale venetryk, til blodprøvetagning, eller når den perifer venepunktur ikke er mulig ved shock hos patienter med kvæstede ekstremiteter, eller der ikke er sporbare vener.Gem

Kontraindikationer

Betændelsesforårsagende hudændringer i punkturområdet; koagulationsdefekter, f.eks. ved antikoagulerende behandling; anatomiske anomalier, f.eks. forstørret struma, tumorer i halsregionen, alvorligt lungeemfysem, kyphoskoliosis og postoperative ændringer i punkturområdet.

EKG-afledning: Må ikke udføres under defibrillering, elektrisk DC-stød eller diatermi!

Risici

Hæmatomer i punkturområdet, katetersepsis, pneumothorax, hæmatothorax, infusionshydrothorax eller chylothorax pga. fejlpunkter, ukorrekt kateterposition, uregelmæssig hjerteaktion pga. kateterets ukorrekte intrakardiale position, forkammeruptur, endocarditis pga. mekaniske irriterationer, arterielle skader pga. fejlpunkter, kateterinduceret thrombosis og thrombophlebitis i øvre hulvene, thromboemboli, skade på ductus thoracicus, beskadigelse af plexus brachialis, beskadigelse af nervus phrenicus.

Advarsel

- 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.
- Certofix-kateteret må ikke udsættes for tryk, der er højere end operationstrykket på 1,2 bar eller den maksimale trykgrænse på 2 bar i nødstilfælde.
- Der skal anvendes strengt aseptiske teknikker.
- For at forhindre luftemboli skal punkturen gennemføres lege artis, når patienten ligger med hovedet nedad.
- Der gennemføres røntgenologisk kontrol af kateterspidens position. Hvis der er usikkerhed om positionen, skal der injiceres kontraststof eller foretages intraatrial EKG-afledning.

Ved EKG-afledning skal De huske følgende:

- Må kun anvendes i rum, som er beskyttet imod elektrostatisk opladning.
- Der skal anvendes antistatiske operationssko.
- Overhold relevante sikkerhedsregulativer (f.eks. VDE 0750, VDE 0107 eller IEC-publikationer) samt nationale specifikationer og afvigelser.
- Der må kun anvendes en EKG-monitor af type CF.
- Monitoren skal have jordforbindelse som ekstra potentialudligning.
- Alle tilslutninger skal sidde godt fast.
- Styresonden må ikke have kontakt med de eksterne ledende dele.
- Kateteret skal sidde godt fast.
- Daglig, strengt aseptisk kateterpleje.

- Rettidige udvekslinger af tilsmudsede eller gennemvædede forbindelser.
- Adskillelse af blodprøveudtagning og infusions- og lægemiddelindgivelse for at mindske risikoen for infektioner.
- Efter transfusioner eller blodudtagninger skal kateteret skylles godt med fysiologisk saltvandsopløsning, og den ubenyttede lumen skal fyldes med heparin-/saltvandsopløsning.
- For at forhindre luftembolia sikres tilslutningen til kateteret, og der anvendes udelukkende infusionsnæt med Luer Lock-tilslutning.
- For at reducere risikoen for skader eller muligheden for afklipning af styrekablet må styrekablet ikke trækkes tilbage mod kanylens skrånede. Hvis indføring er svært, skal der træffes yderligere foranstaltninger, under hensyntagen til den faktiske situation for så vidt angår kliniske risici og gavn for patienten. Alternativt kan punkturkanylen fjernes først, hvorefter dilatatoren indføres. Dette reducerer risikoen markant for, at dilatatoren beskadiger styrekablet, når styrekablet trækkes tilbage. Hvis det er svært at fjerne styrekablet fra kateteret, skal både styrekablet og kateteret fjernes.
- Hvis der er mistanke om en indsnævring i venen, kan det hjælpe at dreje sonden i kanylen eller fjerne sonden og indføre den lige specialspids.
- PUR-kateteret må ikke komme i kontakt med acetone; acetone opløser materialet, og kateteret bliver porøst og utæt.
- Ved MR-undersøgelser med ilagt kateter kan der forekomme uregelmæssig hjerteaktion. Under MR-undersøgelsen må der ikke være elektrolytopløsninger i kateteret.

Må ikke resteriliseres!

Må kun anvendes, hvis pakningen er ubeskadiget.

Betjeningsvejledning

NB!

Hvis EKG-afledningen er planlagt til kontrol af positionen, og hvis sinusrytmen kan afledes, skal man først tilslutte patienten med en Certodyn®-universaladapter eller et omskifteligt EKG-patientkabel til en monitor, som er tilladt til intra atrial afledning (se nedenfor) (type: CF).

1. Ved udførelse af en punktur skal man altid være iført steril påklædning med ansigtsmaske, hætte og handsker. Efter en grundig rengøring og desinfektion af

huden (brug alkohol- eller jobba-seerede rengøringsstoffer som f. eks. Brauno® eller Softasept® N) tildækkes punkturstedet med en steril fenestreret afdækning. Derefter fyldes den proksimale kanal og de midterste kanaler i kateteret med fysiologisk saltvandsopløsning for at bekræfte, at der er hul igennem, idet sprøjten sættes direkte på Safsite®-ventilen. Herved åbner Safsite®-ventilen sig automatisk.

2. Punkter venen med den medfølgende Seldinger-nål eller ventilnål (afhængigt af det anvendte sæt) med sprøjten fastgjort til aspiration.

FORSIGTIG:

Bøj ikke introducerkanylen, da det kan gøre det svært at fremføre styrekablet gennem kanylen eller at fjerne kanylen fra styrekablet. Hvis kanylen allerede er bøjet, må den ikke længere bruges.

3. Styresonden i dispenser. Fjern beskyttelseshætten fra dispenseren. Derefter sættes dispensen med styresonden på CERTOFIX® plastkapillar, Seldingerkanylen eller ventilkanylens sidedel (alt efter sætudførelse). Styresonden skubes ind i venen med tommelfingeren. Indføringsdybden kan kontrolleres med længdemarkeringerne.
4. Hvis styresonden er i den ønskede position, fjernes dispensen og den anvendte kanyle, idet sondens position bevares.
5. Punktuorkanalen udvides. Dette gøres ved, at den ekstrakorporale del af styresonden holdes fast, og kortdilatatoren ovenover den ekstrakorporale del af styresonden skubes med en let drejning i punkturstedet. Til sidst fjernes dilatatoren fra punktuorkanalen, idet sondens position bevares.
6. Kateter skubes via den ekstrakorporale del af styresonden hen til punkturstedet. Derefter holdes styresondens ende fast, og kateteret skubes ind til den ønskede position med en let drejning.
7. Den intravasale kateterlængde kan ses på de konstante frembragte længdemarkeringer.
8. For at kontrollere kateterspidens position ved hjælp af EKG, skal kateterets og styresondens spidser først bringes i samme position (den første brede markering på styresonden rager ud af kateteransatsen). Nu fastgøres EKG-tilslutningskablets klemme på styresonden direkte bag ved kateteransatsen. Stikket på tilslutningskablet sættes i CERTODYN®-UNIVERSALADAP-

TEREN, og kontakten skiftes om på hjertesymbolet (tilslutning CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER: se separat brugsanvisning). Derefter skubbes kateteret med styresonde i retning af højre forkammer under EKG-kontrol. Hvis der forekommer en højere P-tak på EKG-billedet, kan man gå ud fra, at kateterspidsen har en intraatrial position (intraatrial EKG-afledning). P-takken normaliserer sig igen, når kateteret trækkes tilbage med styresonden (→ ændringspunkt). Den korrekte kateterposition i den øvre hulvene er nået, når kateter og styresonde trækkes endnu 2–3 cm tilbage. Derefter fjernes styresonden.

NB!

Hvis kateteret er 15 cm langt, når kateterspidsen normalt ikke forkammeret. I dette tilfælde skal styresonden skubbes så langt frem under EKG-kontrol, at der forekommer en højere P-tak. På denne måde afprøves det i det mindste, om kateteret har den rigtige retning.

9. Sæt kateteret fast på huden ned den integrerede fikseringsvinge (ikke inkluderet i Econoline-sættene). Det kan også sættes fast direkte på punkturstedet med den flytbare fikseringsvinge. Klemme kan anvendes til at fæstgøre den delte vinge på kateteret.
10. På forlængerledningerne er der glideklemmer. Når der skiftes infusioner eller transfusioner, lukkes de forskellige lumen med klemmerne.

Når Safsite® er tilsluttet kateteransatsen, er det ikke nødvendigt at lukke kateteret med klemmerne, idet Safsite® lukker automatisk ved frakobling af infusionsledningen. Man skal dog være opmærksom på, at Safsite® skal være fast forbundet med kateteransatsen.

NB!

Til sidst fastgøres kateterslangen ved hjælp af fikseringsvingen, da man ellers kan risikere at skære kateteret af, som så kan glide ind i venen.

NB!

De ikke anvendte lumen i kateteret skal altid være fyldt med heparin-/saltvandsopløsning. Heparin-/saltvandsopløsning skal fyldes på umiddelbart efter anvendelsen af lumen, og skal derfor også skiftes oftere.

NB!

For at undgå falske laboratorieværdier pga. infusionsblandinger skal man være opmærksom på, at det andet lumen er lukket ved udtagning af blod via det proksimale lumen.

Nelja-/viievalendikuline öonesveeni kateetrikomplekt ülemise öonesveeni kateeriseerimiseks Seldingeri tehnikaga. Polüüretaanist läbipaistmatu kateeter ja painduva J-otsaga juhtetraat. Kaasas intraatriaalse EKG ühenduskaabel juhtetraadi vahendusel kateetriasendi samasegseks vaatlemiseks.

EE Kasutusjuhend

Pakendi sisu

1. CERTOFIX Seldingeri nõel (A1) või nõelaventiil (A2), sõltuvalt versioonist
2. Pikkustähistega juhtetraat (B) ja painduv J-otsik (r=3 mm) / sirge otsik jaoturis
3. Skalpell (I)
4. Dilataator (C)
5. Nelja-/viievalendikuline läbipaistmatu polüüretaanist pehme otsaga kateeter (pikkust vt pakendilt) (D)
 - Safsite® ventiilid
 - Kateetritähised asendi kindlaksteegemiseks
 - Värvkodeeritud Luer Lock ühendused
 - Kateetriharul fikseerimistiib (G) kateetri kinnitamiseks
6. Ühendatav ja reguleeritav fikseerimistiib (E) kateetri õmblusega kinnitamiseks sisestuskohal (sõltuvalt versioonist).
6. Intraatriaalse EKG elektroodi ühenduskaabel (J)
7. Omnifix® süstal, 5 ml (H)
8. Ühendatav klamber (F)

Kasutatud materjalid

ABS, pronks, EP, HD-PE, tint, IR, LD-PE, nitinool, PA, PA6 värvitud, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-valge, SBS, SI, silikooniit, SIR, roostevaba teras

Näidustused

Ülemise öonesveeni kateeriseerimiseks Seldingeri tehnikat kasutades lühiajaliseks (≤ 30 päeva) infusiooniks ja parenteraalsete toitelahuste mahuraviks, kõrge osmolaalsuse või tugevalt veene ärritava lahuste manustamiseks, tsentraalveeni rõhu pidevaks või perioodiliseks jälgimiseks, vereproovide võtmiseks või kui perifeerne veeni-punktsioon ei ole sõkisuisendit tõttu võimalik, vigastatud jäsemetega või mittetuvastatavate perifeersetes veenidega patsientidel.

Vastunäidustused

Nahapõletik punktsioonikohas; hüübimishäired, nt antikoagulantravi korral; anatoomilised anomaaliad, nt suurendud strooma, tuumorid kaelapiirkonnas, raskekujuline kopsumüfusem ja postoperatiivsed muudatused punktsioonikohas.

EKG elektrood: Mitte salvestada EKG elektroode defibrillatsioonikardioversiooni või kõrgsageduskirurgia ajal.

Riskid

Hematoom punktsioonikohas, kateerisepsis, pneumotooraks, hemotooraks, infusiooni hüdrotoraks või tsüklotoraks, mille põhjuseks on ebaõige punktsioon ja kateetri paigutus, südame arütmiaid, mille põhjuseks on kateetri ebaõige intrakardiaalne paigaldamine, kodade ruptuur, endokardiit, mille põhjuseks on mehaaniline ärritus, arterivigastused, mille põhjuseks on ebaõige punktsioon, kateetripõhine tromboos ja ülemise öonesveeni tromboflebiit, tromboos, rinnajuha vigastused, olavarrepõimiku kahjustused, vahelihase-närvi kahjustus.

Hoiatus

- Ühekordsete seadmete uuestikasutamine tekitab patsientidele või kasutajale ohtu. See võib põhjustada seadme saastumist ja/või funktsioonihäireid. Seadme saastumise ja/või funktsioonihäired võivad põhjustada patsiendi vigastusi, haigusi või surma.
- Ärge avaldage Certofixi kateetritele rõhku, mis on suurem kui töö rõhk 1,2 bar või maksimumrõhk 2 bar (hüdaolukorras).
- Rakendage rangelt aseptilist tehnikat.
- Õhkemboolia vältimiseks peab patsient punktsiooni ajal hoidma pead all.
- Kasutage kateetriotsa asukoha kontrollimiseks röntgenpildistamist. Kui asukoht on kaheldav, kasutage kontrastainet või salvestage intraatriaalse EKG elektroodi asukoht.

EKG elektroodi salvestamisel võtke arvesse järgmist.

- Kasutada üksnes ruumides, mis on elektropaatiliselt lahenduse eest kaitsitud.
- Kandke antistaatilisi operatsioonijalanõusid.
- Järgide asjakohaseid ohutusmäärusi (nt VDE 0750, VDE 0107 või IEC publikatsioonid) ja sise-riiklike eeskirju ja erandeid.
- Kasutage üksnes ujuvsendiga (CF-tüüpi) EKG monitrit.
- Looge monitritele täiendavad potentsiaalühitlustusega maandus.
- Veenduge, et kõik ühendused on turvaliselt kinnitatud.
- Veenduge, et juhik ei ole kontaktis väliste elektrit juhtivate osadega.
- Kinnitage kateeter piisavalt.
- Igapäevane rangelt aseptiline kateetrihooldus.

- Vajadusel vahetage saastunud või läbiimunud sidemeid.
- Kasutage vereproovide võtmiseks ja infusioonide või ravimite manustamiseks erinevaid kohti, et vähendada infektsiooniriski.
- Pärast vereülekandeid või vereproovide võtmist loputage kateetrit põhjalikult füsioloogilise soolalahusega. Täitke kasutuseta valendikud hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
- Õhkemboolia vältimiseks ühendage liin kateetriga kindlalt ning kasutage üksnes Luer Lock ühendustega infusioonikomplekte.
- Ärge tõmmake juhtetraati vastu nõelateraviku kaldserva, et vähendada juhtetraadi võimaliku rebenemise riski. Kui sisestamine on raske, tehke edasised toimingud olukorda arvestades ning pidades silmas kliinilisi riske ja kasu patsiendile.

- Teine võimalus on esmalt eemaldada punktsiooninõel ning seejärel sisestada selle asemele dilataator. See vähendab oluliselt juhtetraadi dilataatoriga kahjustamise ohtu, kui juhtetraati tagasi tõmmatakse. Kui juhtetraadi eemaldamine kateetrist on keerukas, eemaldage nii juhtetraat kui ka kateeter.
- Kui veen on teadaolevalt pitsunud, võib olla abi juhtetraadi keeramises nõelas või juhtetraadi eemaldamisest ja sirgeotsalise juhtetraadi sisestamisest.
- Ärge laske PUR-kateetrit kokku puutuda atsetooniga, sest see lahustab materjali ja muudab kateetri poorseks ja lekkivaks.
- Kui kateeter on magneetsensitiivsete tomograafiliste uuringute ajal paigaldatud, võivad tekkida südame rütmihäired. MRT ajal ei tohi kateetris olla elektrilüüdlahused.

Mitte resteriliseerida. Kasutada üksnes juhul, kui pakend on terve.

Juhised

ETTEVAATUST!

Kui kateetri asukoha kontrollimiseks kasutatakse EKG elektroodi ja võimalik on salvestada sünnirütmi, ühendage patsient esmalt CF-tüüpi monitoriga, mida tohib kasutada intraatriaalselt elektroodide salvestamiseks (vt allpool) (tüüp: CF), kasutades Certodyn® universaaladapterit või lülitatavat EKG patsiendikaablit.

1. Punktsiooni tehes kasutage alati steriiliseid riideid ning näomaski, mütsi ja kindaid. Pärast naha põhjalikku puhastamist ja desinfitseerimist (kasutage alkoholi või joodipõhiseid puhastusaineid, nt Braunol® või Softasept®

N), katke punktsioonikoht steriilise, aknaga kirurgilise linaga. Seejärel kirurgilise valendiku läbitavust, ühendades süstla otsse Safsite® ventiili külge ja täitke kateetri proksimaalne ja keskmine kanal füsioloogilise lahusega. Safsite® ventiil avaneb automaatselt.

2. Punkteerige veen Seldingeri nõelaga või ventiilnõelaga (olevalt kasutatavast komplektist), nii et süstal on aspireerimiseks küljes.

ETTEVAATUST!

Ärge painutage sisestusnõela, sest see võib muuta raskeks juhtetraadi edasiviimise läbi nõela või nõela eemaldamise juhtetraadi küljest. Kui nõel on juba paindunud, siis lõpetage selle kasutamine.

3. Juhtetraat jaoturis. Eemaldage jaoturilt kaitsekate. Seejärel ühendage jaotur koos juhtetraadiga CERTOFIX®-i plastkapillaari, Seldingeri nõela või ventiilnõela külge (sõltuvalt kasutatavast komplektist). Lükake juhtetraat pöidla abil veeni. Sisestussügavuse kontrollimiseks kasutage pikkusühiseid.
4. Kui juhtetraat on soovitud asendis, eemaldage jaotur ja kanüül, säilitades juhtetraadi asendi.
5. Dilateerige punktsioonitee. Selleks hoidke juhtetraadi kehaväliselt osa ja lükake lühike dilataator (seda kergelt pöörates) üle juhtetraadi kehavälise osa punktsioonikohta. Seejärel eemaldage dilataator punktsiooniteest, säilitades juhtetraadi asendi.
6. Lükake kateeter üle juhtetraadi kehavälise osa punktsioonikohta. Nüüd hoidke juhtetraadi otsast ja lükake kateeter soovitud asukohani, seda kergelt keerates.
7. Kateetri intravasaalet pikkust saab vaadata püsivaltel pikkustähistelt.
8. Kateetriotsa asukoha EKG abil kindlaksteegemiseks paigaldage kõigepealt kateetri ots ja juhtetraat samasse kohta. (Esimene juhtetraadi lai tähis ulatub kateetriühendusest välja. Nüüd kinnitage EKG ühenduskaabli klamber juhtetraadi külge vahetult kateetriühenduse taga. Sisestage ühenduskaabli pistik CERTODYN® UNIVERSAALADAPTERISSE ja lülitage südame sümboli peale (vt eraldi CERTODYN® UNIVERSAALADAPTERI ühendamisjuhiseid). Seejärel lükake kateeter koos juhtetraadiga EKG juhtimisel parema südamekoja suunas. Kui EKG näitab tavalisest kõrgemat P-lainet, siis võib oletada, et kateetriots on intraatriaalses asendis (intraatriaalse EKG elektrood). Kui kateetrit koos juhtetraadiga tagasi

tõmmata, muutub P-laine tavaliseks) (→ üleminekupunkt).

Õige kateetri asukoht ülemises öonesveenis on saavutatud siis, kui kateetrit ja juhtetraati veel 2–3 cm tagasi tõmmata. Seejärel eemaldage juhtetraat.

ETTEVAATUST!

15 cm kateetri puhul ei ulatu kateetri ots reeglina südamekotta. Sellisel juhul viige juhtetraati EKG juhtimisel edasi, kuni ilmub tavalisest kõrgem P-laine. Nii saab vähemalt kontrollitud kateetri õige suund.

9. Kinnitage kateeter naha külge, kasutades integreeritud fikseerimistiiba (ei kuulu Econoline'i komplektidesse). Selle võib eemaldatava fikseerimistiivaga ka otse punktsioonikohale kinnitada. Lõhestatud tiiva saab kateetri külge kinnitada klambriga.
10. Pikendusliinidel on liugurlambriid. Neid kasutatakse valendike sulgemiseks infusioonide või transfusioonide vahetamisel. Kui Safsite® on kateetriga ühendatud, siis ei ole vaja kateetrit klambritega sulgeda, sest Safsite® sulgeb automaatselt lahtiühendatud infusiooniliini. Veenuduge siiski, et Safsite® on korralikult kateetri küljes.

ETTEVAATUST!

Kasutage kateetriverooliku kinnitamiseks alati fikseerimistiibu, sest muidu võib kateeter koge-mata lahti tulla ja veeni sattuda.

ETTEVAATUST!

Hoidke kateetri kasutamata kanalid alati hepariniseeritud füsioloogilist lahust täis. Täitke kanal kohe pärast kasutamist hepariniseeritud füsioloogilise lahusega ning vajadusel vahetage lahust sageli.

ETTEVAATUST!

Kui võtate läbi proksimaalse valendiku vereproovi, siis hoidke teised valendikud suletud, et vältida ebaõigete laboritulemuste saamist infusioonivedelike tõttu.

Sistema de catéter cava de cuatro o cinco lúmenes para la cateterización de la vena cava superior según el método Seldinger con catéter opaco de poliuretano y sonda guía con punta flexible en J. Se incluye cable de conexión para la derivación del ECG intraauricular mediante sonda guía para un control simultáneo de la posición del catéter.

ES Instrucciones de uso

Contenido

1. Cánula Seldinger (A1) o cánula valvulada (A2) CERTOFIX, según el modelo
2. Sonda guía (B) con marcas de longitud y punta flexible en J (r = 3 mm)/punta recta contenida en el dispensador
3. Escalpelito (I)
4. Dilatador (C)
5. Catéter opaco de cuatro o cinco lúmenes de poliuretano con punta blanda (véase la longitud en el envase) (D):
 - Con válvulas Safsite®
 - Marcas de catéter para controlar la posición
 - Conectores de tipo Luer clasificados por colores
 - Aleta de fijación en la bifurcación del catéter para la fijación de este (G)
 - Aleta de fijación de quita y pon, ajustable para la fijación por sutura en el punto de entrada del catéter (según el set) (E)
6. Cable de conexión para la derivación del ECG intraauricular (J)
7. Jeringa Omnifix® de 5 ml (H)
8. Clip de fijación (F)

Materiales utilizados

ABS, latón, EP, HD-PE, tinta, IR, LD-PE, nitinol, PA, PA6 teñido, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC blanco, SBS, SI, aceite de silicona, SIR, acero inoxidable

Indicaciones

Para la cateterización de la vena cava superior según el método Seldinger en casos de terapia de infusión y tratamiento con volumen a corto plazo (<=30 días) o alimentación parenteral, para la administración de soluciones de alta osmolaridad o que provoquen alta irritación venosa, para el control intermitente o continuo de la presión venosa central, para la extracción de sangre o en casos en que no sea posible una punción de la vena periférica en estado de choque y en pacientes con extremidades lesionadas o falta de venas periféricas.

Contraindicaciones

Alteraciones cutáneas inflamatorias en el área de punción, trastornos en la coagulación, por ejemplo, al realizar terapias con anticoagulantes,

anomalías anatómicas como por ejemplo: gran estruma, tumores en la región del cuello, enfisema pulmonar de grado avanzado, y alteraciones postoperatorias en el área de la punción.

Derivación del ECG: No llevar a cabo durante la desfibrilación, cardioversión o cirugía de alta frecuencia.

Riesgos

Hematomas en el área de punción, sepsis por catéter, neumotórax, hemotórax, hidrotórax infusional o quilotórax debidos a una punción y a una posición del catéter incorrectas, trastornos del ritmo cardíaco debidos a una posición intracardiaca del catéter incorrecta, perforación auricular, desencadenamiento de una endocarditis por irritación mecánica, lesiones arteriales provocadas por una punción incorrecta, trombosis y tromboflebitis de la vena cava superior inducidas por el catéter, tromboembolias, lesiones del conducto torácico, daño del plexo braquial, lesión del nervio frénico.

Advertencia

- La reutilización de dispositivos de un solo uso supone un riesgo potencial para el paciente o el usuario. Puede producir contaminación o mal funcionamiento de la capacidad funcional. La contaminación o la limitación en el funcionamiento del dispositivo pueden ocasionar lesión, enfermedad o incluso la muerte del paciente.
- No someta el catéter Certofix a presiones que superen los 1,2 bares o el límite de presión máxima de 2 bares en caso de emergencia.
- Aplicar técnicas asépticas estrictas.
- Llevar a cabo la punción de acuerdo con las normas, con el paciente colocado en posición Trendelenburg para evitar las embolias gaseosas.
- Efectuar siempre el control radiológico de la posición de la punta del catéter y, si se obtiene un resultado inseguro, recurrir a la radiografía con inyección del medio de contraste o a la observación de una derivación del ECG intraauricular.
- **Cuando se realice la derivación del ECG, tener en cuenta lo siguiente:**
 - Aplicar sólo en habitaciones protegidas contra cargas electrostáticas.
 - Llevar calzado quirúrgico antiestático.
 - Cumplir las normas de seguridad pertinentes (p. ej., VDE 0750, VDE 0107 o publicacio-

nes IEC) y las especificaciones y variantes nacionales.

- Utilizar únicamente un monitor electrocardiográfico con entrada flotante (tipo CF).
- Establecer una toma de tierra en el monitor como conexión equipotencial adicional.
- Comprobar que todos los empalmes y conexiones estén bien fijados.
- Evitar que la sonda guía entre en contacto con piezas electroconductoras externas.
- Fijar el catéter de forma correcta y segura.
- Cuidado diario del catéter aplicando técnicas totalmente asépticas.
- Retirar a tiempo los apósitos si éstos se ensucian o humedecen.
- Para reducir el riesgo de infección debe separarse la extracción de sangre del suministro de infusiones y medicamentos.
- Después de transfusiones o extracciones sanguíneas lavar bien el catéter con solución electrolítica fisiológica y llenar con solución de heparina los lúmenes que no se estén utilizando.
- Para evitar el riesgo de embolia gaseosa, establecer una conexión segura con el catéter y utilizar exclusivamente sistemas de fleboclisis provistos de conectores de rosca de tipo Luer (Luer Lock).
- No retire la sonda guía en sentido contrario al biselado de la cánula para reducir el riesgo de daños o la posible rotura de la sonda guía. Si la inserción se realiza con dificultad, tome otras medidas teniendo en cuenta la situación actual con respecto a los riesgos clínicos y los beneficios para el paciente. O bien, retire primero la aguja de punción y, a continuación, inserte el dilatador en su sitio. Esto reduce considerablemente el riesgo de que el dilatador dañe la sonda guía al tirar de esta. Si encuentra dificultades para sacar la sonda guía del catéter, retire la sonda guía y el catéter.
- Si se supusiera que hay un paso estrecho en la vena, puede servir de ayuda girar la sonda dentro de la cánula o retirar la sonda e introducir la punta recta de la sonda.
- Evitar que el catéter de poliuretano entre en contacto con acetona, ya que esta sustancia disuelve levemente el material y el catéter puede resultar poroso y permeable.
- Cuando se efectúan exámenes tomográficos de resonancia magnética en pacientes que tienen un catéter venoso central, podrían aparecer trastornos del ritmo cardíaco. Durante dichos exáme-

nes, el catéter no debe contener soluciones electrolíticas.

No volver a esterilizar.

Utilizar el producto únicamente cuando el envase esté intacto.

Aplicaciones

ATENCIÓN:

Si se va a controlar la situación de la derivación del ECG y el ritmo sinusal es derivable, es necesario conectar el paciente a un monitor adecuado (tipo CF) para la derivación intraauricular mediante un adaptador universal Certodyn® o un cable ECG conmutable (véase abajo).

1. Sólo se debe realizar la punción con prendas estériles, mascarilla, gorro y guantes. Tras haber limpiado y desinfectado a fondo la piel (utilizar alcohol o soluciones yodadas, p. ej., Braunol® o Softasept® N), cubrir la zona de la punción con un paño esterilizado provisto de un orificio. A continuación, llenar el canal proximal y los canales medio del catéter con solución electrolítica fisiológica para verificar que el tránsito de los lúmenes es correcto. Para ello, conectar la jeringuilla directamente a la válvula Safsite®. La válvula Safsite® se abre automáticamente.
2. La punción de la vena se lleva a cabo con la cánula Seldinger o la cánula valvulada (según el set utilizado) junto con la jeringuilla para realizar la aspiración.

ATENCIÓN:

No doble la aguja introductora, porque podría dificultar el deslizamiento de la sonda guía a través de la aguja o la extracción la aguja de la sonda guía. Si la aguja ya está doblada, deje de usarla.

3. Sonda guía situada en el dispensador. Retirar la tapa protectora del dispensador. Después, colocar el dispensador con la sonda guía en el capilar de plástico CERTOFIX® de branula, en la cánula Seldinger o en la rama lateral de la cánula valvulada (según el tipo de set). Hacer pasar la sonda guía por la vena con ayuda del pulgar. Gracias a las marcas de longitud se puede controlar la profundidad alcanzada.
4. Cuando la sonda guía se encuentre en la posición deseada, retirar el dispensador y la cánula utilizados, manteniendo la posición deseada de la sonda.
5. Ampliar el canal de punción. Durante esta operación, sujetar el extremo extracorporal de la sonda guía e introducir el dilatador corto en el área de punción con un ligero movimiento giratorio sobre el extremo extracor-

- poral de la sonda guía. A continuación, retirar el dilatador del canal de punción manteniendo la posición de la sonda.
6. Introducir el catéter sobre el extremo extracorporal de la sonda guía hasta el área de punción. Sujetar entonces el extremo de la sonda guía y empujar el catéter con un ligero movimiento giratorio hasta la posición deseada.
 7. La longitud intravascular alcanzada por el catéter puede controlarse con ayuda de las marcas de longitud impresas en éste.
 8. Para llevar a cabo el control de la posición de la punta del catéter mediante ECG, colocar en la misma posición la punta del catéter y la sonda guía (la primera marca ancha de la sonda guía se asoma en el extremo del catéter). Colocar la pinza del cable de conexión del ECG en la sonda guía justo detrás del extremo del catéter. Introducir el enchufe del cable de conexión en el adaptador universal CERTODYN® y llevar el conmutador a la posición marcada con el símbolo de un corazón (consultar el manual de instrucciones del adaptador universal CERTODYN®). A continuación, empujar el catéter con la sonda guía hacia la aurícula derecha controlándolo con el ECG. Si en la imagen del ECG aparece una onda P de altura excesiva, la punta del catéter puede haberse salido de una posición intraauricular (derivación del ECG intraauricular). Al retirar el catéter con una sonda guía se vuelve a normalizar la onda P (→ punto de transición). La posición correcta del catéter en la vena superior cava se alcanza cuando el catéter y la sonda guía se vuelven a retirar de 2 a 3 cm. A continuación, retirar la sonda guía.
- ATENCIÓN:**
La punta del catéter no alcanza normalmente la aurícula si el catéter tiene una longitud de 15 cm. En este caso hay que introducir la sonda guía a tal profundidad, bajo control electrocardiográfico, que aparezca una onda P de una clara altura excesiva. De este modo se comprueba, al menos, la dirección correcta del catéter.
9. Fijar el catéter a la piel con la aleta de fijación suministrada (no incluida en los sets Econoline). También puede fijarse directamente en el área de punción con la aleta de fijación móvil. El clip de fijación sirve para fijar la aleta hendida en el catéter.
 10. Las pinzas de introducción se encuentran en las conducciones. Su función es ocluir transitoriamente el lumen correspondiente con el objeto de facilitar el cambio de fleboclisis o de transfusiones. Cuando la válvula Safsite® se empalma al conector del catéter, puede prescindirse de la oclusión de éste último con las pinzas, debido a que en caso de producirse una desconexión de la vía de infusión, la válvula Safsite® se cierra automáticamente. De todas maneras, debe verificarse que la válvula Safsite® esté firmemente conectada al catéter.
- ATENCIÓN:**
Fijar el tubo del catéter únicamente mediante una aleta de fijación, ya que de lo contrario puede cortarse el catéter y escurrirse en la vena.
- ATENCIÓN:**
Rellenar siempre los lúmenes del catéter que no se estén utilizando con solución de heparina. Este procedimiento debe realizarse inmediatamente después de su uso y, en caso de necesidad, llevarse a cabo con más frecuencia.
- ATENCIÓN:**
Si se hacen extracciones de sangre a través del canal proximal, los otros canales deben mantenerse cerrados durante la extracción a fin de evitar resultados falsos en los valores de laboratorio debido a mezclas con la solución de infusión.

Neljä-/viisiluumeninen cavakatetri ja välineet yläontolaskimon Seldingerin menetelmällä tapahtuvaa katetriointia varten. Samaa polyeteraanikatetri ja taipuva J-kärjellä varustettu johdinsondi. Pakkauksessa on mukana intra-atriaalisen EKG-johdon ja ohjainvaijerin yhdykskaapeli samanaikaista katetrin sijainnin määrittystä varten.

FI Käyttöohje

Sisällys

1. CERTOFIX Seldinger-neula (A1) tai venttiilineula(A2), välinesarjan mukaan
2. Pitususkeillä varustettu ohjainvaijeri (B), jossa on taipuisa J-kärki (r = 3 mm) / suora kärki, syöttäjässä
3. Leikkäusveitsi (I)
4. Laajennin (C)
5. Neljä-/viisiluumeninen pehmeällä kärjellä varustettu samaa polyeteraanikatetri (pituus, ks. pakkaus) (D):
 - Varustettu Safsite®-turvaventtiileillä
 - Pitususkeitt sijainnin määrittämiseen
 - Erivärisiä Lock-liitoskappaleita
 - Katetrihaarassa kiinnityssiivekke katetrin kiinnitystä varten (G)
 - Säädettävä kiinnityssiivekke katetrin kiinnittämiseen ompeleilla ulostuloukon kohdalle (välinesarjan mukaan) (E)
6. Intra-atriaalisen EKG-johdon yhdyskaapeli (J)
7. Omnix®-ruisku, 5 ml (H)
8. Kiinnitin (F)

Käytetyt materiaalit

ABS, messinki, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 värjätty, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-valkoinen, SBS, SI, silikoniöljy, SIR, jaloteräs

Käyttöaiheet

Yläontolaskimon katetriointi Seldinger-menetelmällä lyhytaikaisessa (<=30 päivää) infuusio- ja volyymikorjaushoidossa tai parenteraalisen ravitsemuksen yhteydessä, voimakkaasti osmaalaaristen ja vahvojen, suonia ärsyttävien liuosten käytön yhteydessä, keskilaskimopaineen jatkuvaa tai ajoittaista kontrollointia varten, verinäytteiden oton samoin kuin sokktilassa tapahtuvan ääreislaskimopunktion yhteydessä, raajoihinkohdistuneiden vaurioiden yhteydessä tai kun ääreislaskimot puuttuvat.

Vasta-aiheet

Punktioalueen tulehtuneet ihomuutokset, hyuhtymäsiiriot, esim. antikoagulanttien yhteydessä, anatoemisat anomaliat, esim. suurentunut kilpirauhanen, kasvaimet kaula-alueella, vaikea-asteinen keuhkolaajen-

tuma ja punktioalueen postoperatiiviset muutokset.

EKG-johto: EKG-johtoa ei saa asettaa defibrillaation, kardioversioni eikä HF-kirurgian aikana!

Riskit

Punktioalueen verenpurkaumat, katetriseipsis, pneumothorax, hemothorax, epäonnistuneesta punktiosta tai katetrin virheellisestä asennosta johtuva infuusiohydropneumothorax tai kylothorax, katetrin virheellisestä intrakardiaalista asennosta johtuvat sydämen rytmihäiriöt, eteisen repeäminen, mekaanisista ärsytyksestä johtuva endokardiitti, virheellisestä punktiosta johtuvat valtimovauriot, katetrista johtuvat yläontolaskimon tromboosit ja tromboflebiitit, tromboembolia, ductus thoracicusen vaurioituminen, plexus brachialisen vaurioituminen, nervus phrenikusen vaurioituminen.

Varoitukset

- Kertakäyttötuotteiden käyttäminen uudelleen voi vaarantaa potilaan tai käyttäjän turvallisuuden. Tämä saattaa johtaa kontaminaatioon ja/tai toiminnallisuuden heikkenemiseen. Laitteen kontaminoituminen ja/tai rajoittunut toiminta saattaa aiheuttaa potilaan vahingoittumisen, sairastumisen tai kuoleman.
- Älä altista Certofix-katetriä 1,2 baria suuremmalle käyttöpainelle tai hätätilanteessa 2 baria suuremmalle enimmäispainelle.
- Menetelmien on oltava ehdottoman aseptisiä.
- Suorita punktio lege artis pää alaspäin ilmaemبولian välttämiseksi.
- Selvitä katetrinkärjen sijainti röntgenologisesti. Jos katetrinkärjen sijainti on epäselvä, ruiskuta varjoainetta tai aseta EKG-johto intra-atriaalisesti.
- **EKG-johtoa asetettaessa on huomioitava seuraavaa:**
 - Saa käyttää vain sähköstaattiselta varaukselta suojatuissa tiloissa.
 - Käytä antistaattisia leikkäus-salikenkiä.
 - Noudata asianmukaisia turvallisuusmääräyksiä (esim. VDE 0750, VDE 0107 tai ICE-julkaisu) sekä maakohtaisia määräyksiä ja poikkeamia.
 - Käytä ainoastaan Floating Input (Typ CF) -toiminnolla varustettua EKG-monitoria.
 - Kytke monitorin maajohdin jännitteen tasaamiseksi.
 - Varmista että kaikki liitännät ja liitoskohdat ovat kiinni kunnolla.

- Varmista ettei ohjainvaijeri ole kosketuksessa ulkoisiin sähköä johtaviin osiin.
- Kiinnitä katetri kunnolla.
- Puhdista katetri ehdottoman aseptisesti päivittäin.
- Vaihda likaiset ja märät siteet riittävän usein.
- Suorita verinäytteen otto, infusio ja lääkkeiden anto erikseen infektoriskin pienentämiseksi.
- Pese katetri huolellisesti verensiirron ja verinäytteen oton jälkeen fysiologisella keittosuolaliuoksella, täytä käyttämättömät luomenet hepariini-keittosuolaliuoksella.
- Varmista katetrin liitäntä ilmaemبولian estämiseksi. Käytä ainoastaan Luer Lock-liittimellä varustettuja infuusiovälineitä.
- Älä vedä ohjainlankaa ulos neulan viistestä vasten, sillä ohjainlanka voi vaurioitua tai katketa. Jos paikalleen asettaminen on vaikeaa, päättävät tarvittavat toimenpiteet tilanteen mukaan kliinisen riskin ja potilaalle koituvien hyötyjen perusteella. Voit myös ensin poistaa pistämiinseen käytetyn neulan ja asettaa laajentimen paikalleen sen jälkeen. Tämä pienentää huomattavasti riskiä, että laajennin vahingoittaa ohjainlankaa, kun ohjainlanka vedetään ulos. Jos ohjainlanka on vaikeaa poistaa katetrin, ota pois sekä ohjainlanka että katetri.
- Jos laskimossa on olettavissa ahdas kohta, asia voidaan auttaa kiertämällä vaijeria kanyylissä tai irrottamalla vaijeri ja viemällä sisään suora vaijerikärki.
- PUR-katetri ei saa joutua kosketuksiin asetonin kanssa, koska polyuretaani liukenee asetoniin, jolloin katetri voi vaurioitua ja alkaa vuotaa.
- Katetrin ollessa vaaka-asennossa MRT-tutkimuksen yhteydessä voi esiintyä sydämen rytmihäiriöitä. MRT-tutkimuksen aikana katetrissa ei saa olla elektrotalyyttisuostaa.

Ei voi steriloida uudelleen!

Käytä vain jos pakkaus on vahingoittumaton.

Käyttöohjeita

HUOMIO:

Kun EKG-johto on asetettu katetrin sijainnin määrittämistä varten ja sinusrytmi on johdettavissa, kytke potilas Certodyn®-yleisadapterilla tai säädettävällä EKG-potilaskäpälällä intra-atriaalisen EKG:n mittaamiseen tarkoitettuun monitoriin (hyväksyntä; ks. alla) (tyyppi: CF).

1. Käytä punktion suorittamisen aikana aina steriillä vaateusta, suunensuojusta, suojapäähineitä ja suojakäsineitä. Peitä punktioalue ihon perusteellisen puhdistuksen ja desinfiointin (käytä alkoholi- tai jodipohjaisia puhdistusaineita, kuten Braunol® tai Softasept® N) jälkeen laajalta alueelta steriilillä reikälialalla. Varmista, että luomenit ovat auki, täyttämällä katetrin proksimaalinen tiehyt ja keskimäiset tiehyet fysiologisella keittosuolaliuoksella. Aseta ruisku suoraan Safsite®-venttiilille. Safsite®-turvaventtiili avautuu automaattisesti.
2. Laskimopunktio suoritetaan välinesarjanmukaan Seldinger-neulalla tai venttiilineulalla (käytettyä välinesarjasta riippuen) sekä aspiraatiota varten kiinnitettävä ruiskulla.

HUOMAUTUS:

- Älä taipuvasta asetinneulaa, sillä muuten ohjainlanka voi olla vaikeaa viedä neulan läpi tai neula voi olla vaikeaa poistaa ohjainlangasta. Jos neula on väännyt, älä käytä sitä.**
3. Ohjainvaijerin on syöttäjässä. Poista syöttäjän suojus. Kiinnitä syöttöjä ohjainvaijerineen CERTOFIX® muovikanyyliin, Seldinger-neulaa tai venttiilineulan sivuhaaraan (välinesarjan mukaan). Työnnä ohjainvaijeria peukalolla laskimoon. Pitususkeitt voi nähdä ohjainvaijerin sijainnin.
 4. Kun ohjainvaijeri on oikeassa kohdassa, poista käytetty kanyyli tai neula pitämällä samalla vaijeria paikallaan.
 5. Laajenna punktioreikä. Pidä ohjainvaijerin ekstrakorporaalista osaa paikallaan ja työnnä laajennin ohjainvaijerin ekstrakorporaalisen osan yläpuolelta kevyellä kiertoaliikkeellä punktiokohtaan. Poista tämän jälkeen laajennin punktioreiästä pitämällä vaijeria paikallaan.
 6. Työnnä katetri ohjainvaijerin ekstrakorporaalisen osan yli punktiokohtaan asti. Pidä ohjainvaijerin päätt paikallaan ja työnnä katetri kevyellä kiertoaliikkeellä oikeaan asentoon.
 7. Intravasaalinen katetrin pituus voidaan nähdä katetrin pituusmerkeistä.
 8. Vie katetrinkärki ja ohjainvaijerin kärki samaan kohtaan katetrinkärjen sijainnin määrittämiseksi EKG:n avulla (ohjainvaijerin ensimmäinen leveä merkki tulee ulos katetrin liitoskohdasta). Kiinnitä EKG-yhdyskaapelin puristin ohjainvaijerin aivan katetrin liitoskohdan taakse. Kiinnitä yhdyskaapeli n pistoke CERTODYN®-

YLEISADAPTERIIN ja säädä sydänsymboliikalle (liitintä CERTODYN®-YLEISADAPTERI : ks. laitekohtainen käyttöohje).

Työnnä katetria ja ohjainvaijeria oikeaan eteiseen päin seuraamalla samalla EKG:a. Kun EKG-kuvassa on kohonnut P-aalto, se voi johtua katetrinkärjen intra-atriaalisesta sijainnista (intra-atriaallinen EKG-johto). P-aalto palautuu normaalkiksi, kun katetria ja ohjainvaijeria vedetään takaisin päin (→ käännekohta). Katetri on asetettu oikeaan kohtaan yläonttolaskimoon, kun katetria ja ohjainvaijeria vedetään vielä 2–3 cm takaisin päin. Poista ohjainvaijeri.

HUOMIO:

15 cm:n pituisen katetrin kärki ei tavallisesti ulotu eteiseen. Tässä tapauksessa työnnä ohjainvaijeria eteenpäin seuraamalla samalla EKG:a kunnes näyttöön ilmestyy kohonnut P-aalto. Näin varmistut katetrin oikeasta suunnasta.

9. Kiinnitä katetri integroidulla kiinnityssiivekkeellä (ei sisälly Econoline-välinesarjoihin). Katetri voidaan kiinnittää myös suoraan punktiokohtaan liikuteltavalla kiinnityssiivekkeellä. Kiinnitintä käytetään halkaistun siivekkeenkiinnittämiseen katetriin.

10. Jatkoletkuissa on liukusulkijat. Niillä suljetaan ao.luumen infuusion ja transfuusion vaihdon yhteydessä.

Kun katetrin liitoskohdassa on Safsite® -turvaventtiili, voi katetrisulku pettää, koska Safsite® sulkeutuu automaattisesti infuusioletkun irtoamisen yhteydessä. Varmista aina, että Safsite® on kunnolla kiinni katetrin liitoskohdassa.

HUOMIO:

Käytä katetrin kiinnittämiseen aina kiinnityssiivekettä, koska katetri voi muuten irrota ja liikkua suuonessa.

HUOMIO:

Täytä katetrin käyttämättömät luumenit pysyvästi hepariini-keittosuolaliuoksella. Täytä luumeni hepariini-keittosuolaliuoksella välittömästi käytön jälkeen ja vaihda liuos tarvittaessa.

HUOMIO:

Infuusionesteiden aiheuttaman laboratorioarvojen vääristymisen välttämiseksi on huomioitava, että proksimaalisesta luumenista suoritettavan verenoton yhteydessä muut luumenit ovat kiinni.

Set pour cathéter veineux central, quadruple ou quintuple lumière, pour cathétérisme de la veine cave supérieure selon la technique de Seldinger, avec un cathéter radio-opaque en polyuréthane et une sonde-guide à extrémité flexible en forme de J. Câble de connexion pour dérivation ECG intra-auriculaire au moyen d'une sonde de positionnement pour contrôle simultané de la position du cathéter.

FR Mode d'emploi

Contenu

1. Aiguille Seldinger (A1) ou aiguille à valve (A2) CERTOFIX, selon la version
2. Câble de guidage doté de repères de longueur et d'une extrémité en J souple ($r = 3 \text{ mm}$) / extrémité droite, dans un distributeur (B)
3. Bistouri (I)
4. Dilatateur (C)
5. Cathéter opaque quadruple ou quintuple lumière en polyuréthane, à extrémité extra-souple (longueur : voir emballage) (D) :
 - avec valves Safsite®
 - Marquage sur le cathéter permettant de contrôler la longueur introduite dans la veine
 - Connexions Luer Lock avec code couleur
 - Ailette de fixation sur la plaque de jonction des deux canaux pour fixation du cathéter (G)
- Ailette de fixation ajustable, pour suture cutanée au point de sortie du cathéter (en fonction de la composition du set) (E)
6. Câble de connexion pour dérivation ECG intra-auriculaire (J)
7. Seringue Omnix® 5 ml (H)
8. Clip de fixation (F)

Matériaux employés

ABS, laiton, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 teint, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-blanc, SBS, SI, huile de silicone, SIR, acier inoxydable

Indications

Cathétérisme de la veine cave supérieure à l'aide de la technique de Seldinger pour un traitement par perfusion de courte durée (≤ 30 jours) et le remplacement liquidien ou la nutrition parentérale, pour l'administration de solutions très osmolaires ou irritantes pour les veines, pour une surveillance continue ou intermittente de la pression veineuse centrale, pour les prélèvements sanguins ou lorsqu'un prélèvement veineux périphérique n'est pas possible en raison d'un état de choc, de blessures aux extrémités ou si les veines périphériques ne sont pas détectables.

Contre-indications

Modifications cutanées de type inflammatoire au niveau du site de ponction, troubles sévères de l'hémostase, par exemple traitement par anti-coagulants (gros goitre, tumeur au cou, emphysème pulmonaire grave et modifications post-opératoires au niveau du site de ponction).
Dérivation ECG : à ne pas utiliser durant une défibrillation, une cardioversion ou une intervention chirurgicale HF.

Risques

Hématome au niveau du site de ponction, septicémies liées au cathéter, pneumothorax, hémithorax, hydrothorax de perfusion, chylothorax, lésions suite à une ponction défaillante et à une position incorrecte du cathéter, situation intracardiaque pathologique avec troubles du rythme, risque de rupture de l'oreillette, apparition d'une endocardite par irritation mécanique, blessures artérielles par ponction intempestive, formation de thromboses et de thrombophlébites de la veine cave supérieure induites par le cathéter, thromboembolies, blessures du canal thoracique, lésions du plexus brachial, lésions du nerf brachique.

Avertissement

- La réutilisation d'éléments à usage unique est dangereuse pour le patient ou l'utilisateur. L'élément peut être contaminé et/ou ne plus fonctionner correctement, ce qui peut entraîner chez le patient des blessures et des maladies potentiellement mortelles.
- Le cathéter Certofix ne doit pas être soumis à une pression supérieure à sa pression de fonctionnement de 1,2 bar, ou à la pression maximale de 2 bars en cas d'urgence.
- Utiliser une technique opératoire strictement aseptique.
- La ponction doit être effectuée selon les règles en vigueur - patient en position déclive, tête vers le bas - pour éviter les risques d'embolie gazeuse.
- Vérifier le positionnement correct de l'extrémité du cathéter par un contrôle radiologique et en cas de doute par une injection de produit de contraste ou par dérivation ECG intra-auriculaire.
- **Points à observer dans le cas d'une dérivation ECG** :
 - Utiliser uniquement dans des pièces protégées contre les charges électrostatiques (sol conducteur).

- Chaussures d'opération en matériau polymérique.
- Respectez les réglementations de sécurité (ex. : VDE 0750, VDE 0107 ou les publications CEI) ainsi que les spécifications et exceptions nationales.
- Utiliser uniquement le moniteur ECG à entrée flottante (type CF).
- Raccorder au moniteur une compensation supplémentaire de potentiel (mise à la terre).
- Veiller à la fixation correcte de tous les raccords et de toutes les connexions.
- Ne pas mettre la sonde-guide en contact avec des pièces conductrices externes.
- Fixer correctement le cathéter.
- Soins quotidiens du cathéter, par des techniques strictement aseptiques.
- Changer à temps les pansements souillés ou très humides.
- Afin de diminuer le risque d'infection, il faut de façon générale effectuer des prises de sang à distance des perfusions ou des administrations médicamenteuses.
- Après transfusion ou prise de sang, bien rincer le cathéter avec une solution saline physiologique, rincer les voies secondaires non utilisées au moyen d'une solution d'héparine.
- S'assurer de la bonne connexion du cathéter car en cas de désadaptation, il existe un risque d'embolie gazeuse. N'utiliser que des sets de perfusion possédant un raccord Luer Lock.
- Ne pas retirer le fil-guide contre le biseau de l'aiguille pour réduire les risques d'endommagement ou de cisailier le fil-guide. Si l'insertion est difficile, effectuez d'autres actions en tenant compte de la situation, en ce qui concerne les risques cliniques et les bénéfices pour le patient. Il est également possible de retirer d'abord l'aiguille de ponction, puis d'insérer le dilatateur à sa place. Ceci réduit considérablement le risque d'endommager le fil-guide avec le dilatateur, lorsque le fil-guide est tiré vers l'arrière. S'il est difficile de retirer le fil-guide du cathéter, retirez le fil-guide et le cathéter en même temps.
- En cas de rétrécissement de la veine, vous pouvez tourner la sonde dans l'aiguille ou retirer la sonde et introduire l'extrémité droite de la sonde.
- Ne pas mettre le cathéter en polyuréthane en présence d'une

solution d'acétone car cela diminue sa stabilité et provoque alors des problèmes d'étanchéité.

- La survenue de troubles du rythme cardiaque ne peut être exclue lors d'IRM réalisés lorsque le cathéter est en place. Le cathéter ne doit pas contenir de solutions à base d'électrolytes pendant les IRM. Ne pas restériliser. N'utiliser que si l'emballage est intact.

Conseils d'utilisation

ATTENTION :

Si une dérivation ECG est prévue pour le contrôle de positionnement du cathéter et si le rythme sinusoidal est dérivable, commencer par raccorder le patient avec un adaptateur universel Certodyn® ou avec un câble patient ECG à un moniteur autorisant la dérivation intra-auriculaire (voir ci-dessous) (Type : CF).

1. N'effectuer la ponction que revêtu de vêtements stériles, avec masque facial, calot et gants. Après avoir soigneusement nettoyé et désinfecté la peau (utilisez des agents nettoyants à base d'alcool ou d'iode, tels que le Braunol® ou le Softasep® N), couvrez le site du prélèvement avec un champ stérile doté d'une ouverture. Remplir la voie proximale et la voie médiane du cathéter d'une solution de sérum physiologique afin de vérifier la perméabilité des lumières, en montant la seringue directement sur la valve Safsite®. La valve Safsite® s'ouvre alors automatiquement.
2. Procédez au prélèvement veineux à l'aide de l'aiguille Seldinger ou l'aiguille à valve (selon le kit utilisé) avec la seringue en place pour l'aspiration.

MISE EN GARDE :

Ne pas plier l'aiguille d'introduction, car cela pourrait causer des difficultés pour faire avancer le fil-guide à travers l'aiguille ou pour retirer l'aiguille du fil-guide. Les aiguilles pliées ne doivent plus être utilisées.

3. Guide-sonde dans le dévidoir. Retirer le protecteur de stérilité du dévidoir. Enfiler le guide d'introduction avec le dévidoir dans le bras latéral de l'aiguille avec valve. A l'aide du pouce, pousser le fil dans la veine. Le guide permet d'apprécier la distance introduite grâce aux graduations dont il est pourvu.
4. Après introduction de la sonde-guide jusqu'à la position souhaitée, retirer le dévidoir et l'aiguille utilisée tout en maintenant la position de la sonde.

5. Elargir le canal de ponction. Pour cela, maintenir l'extrémité extracorporelle de la sonde et pousser le dilateur sur la partie extra-corporelle de la sonde-guide, jusqu'au niveau du site de ponction, en exerçant un léger mouvement de torsion. Retirer le dilateur du canal de ponction, en faisant attention de ne pas modifier la position de la sonde.
6. Pousser le cathéter sur la partie extra-corporelle de la sonde-guide jusqu'au niveau du site de ponction. Continuer à faire glisser le cathéter jusqu'à la position souhaitée par un léger mouvement de torsion, tout en maintenant l'extrémité de la sonde-guide sortant de l'embout du cathéter.
7. Il est possible de contrôler la longueur intravasculaire du cathéter grâce aux graduations indélébiles.
8. Procéder à un contrôle de la position de l'extrémité du cathéter. A cet effet, avancer le cathéter par le biais du guide jusqu'à ce que le premier repère large dépasse de l'embout du cathéter (position identique des extrémités du cathéter et du guide). Fixer la pince du câble de connexion ECG sur le guide, directement derrière l'embout du cathéter. Brancher la fiche du câble de connexion dans l'ADAPTATEUR UNIVERSEL CERTODYN® et commuter l'interrupteur sur le symbole du cœur (raccordement de l'ADAPTATEUR UNIVERSEL CERTODYN® : voir mode d'emploi séparé). Avancer le cathéter à l'aide du guide en direction de l'oreillette droite. L'apparition d'une surélévation de l'onde P sur l'ECG indique que l'extrémité du cathéter est dans l'oreillette (dérivation ECG intraauriculaire). L'onde P se normalise en retirant le cathéter à l'aide du guide (→ point de transition). Après un retrait supplémentaire de 2 à 3 cm, le cathéter a atteint sa position correcte dans la veine cave supérieure. Sortir alors le guide du cathéter.

ATTENTION :

En règle générale, la longueur de 15 cm du cathéter ne lui permet pas d'atteindre l'oreillette. Dans ce cas, il convient, durant la dérivation ECG, d'avancer le guide au-delà du repère indiquant la position identique des extrémités, jusqu'à l'apparition d'une surélévation de l'onde P. La bonne direction du cathéter est ainsi vérifiée.

9. Fixez bien le cathéter à la peau à l'aide du dispositif de fixation intégré (non fourni dans les kits Econoline). Le cathéter peut aussi être fixé directement au point de ponction au moyen de l'ailette de fixation. Le clip de fixation sert à attacher l'ailette au cathéter.
10. Des pinces à clamper coulissantes sont situées sur les prolongateurs. Elles servent à obturer brièvement le canal concerné, afin de pouvoir changer la perfusion ou la transfusion. Lorsque le Safsite® est connecté à l'embout du cathéter, il n'est pas nécessaire de fermer le cathéter par l'intermédiaire des pinces à clamper, car le Safsite® se ferme automatiquement en cas de déconnexion de la ligne d'infusion. Veillez toutefois à ce que le Safsite® soit correctement fixé sur l'embout du cathéter.

ATTENTION :

Ne pas fixer directement la tubulure du cathéter par un point de suture, car le cathéter risque d'être sectionné et son extrémité emportée par le flux sanguin dans la veine.

ATTENTION :

La ou des voies secondaires non-utilisées du cathéter doivent rester en permanence remplies d'une solution physiologique à base d'héparine. La solution d'héparine doit être introduite directement après l'utilisation de la voie et changée aussi souvent que nécessaire.

ATTENTION :

Pour tout prélèvement sanguin par une voie secondaire, interrompre les autres voies afin d'éviter que les produits de perfusion faussent les constantes biologiques.

Σετ καθετήρα κοιλής φλέβας τεσσάρων/πέντε αυλών για καθετηριασμό της άνω κοιλής φλέβας με χρήση της τεχνικής Seldinger. Ακτινοσκοπικός καθετήρας από πολυουρεθάνη και οδηγό σύρμα με εύκαμπτο άκρο J. Περιλαμβάνεται καλώδιο σύνδεσης του ενδοκολπικού ηλεκτροδίου ηλεκτροκαρδιογραφήματος μέσω οδηγού σύρματος για ταυτόχρονη επαλήθευση της θέσης του καθετήρα.

GR Οδηγίες χρήσεως

Περιεχόμενο

1. Βελόνα CERTOFIX Seldinger (A1) ή βελόνα με βαλβίδα (A2), ανάλογα με την έκδοση
2. Οδηγό σύρμα (B) με σημάδια μήκους και εύκαμπτο άκρο J (r=3mm)/ ίσιο άκρο, σε διανομέα
3. υστέρι (I)
4. ιαστολέας (C)
5. Ακτινοσκοπικός καθετήρας από πολυουρεθάνη πέντε/τεσσάρων αυλών με μαλακό άκρο (βλ. τη συσκευασία για το μήκος) (D):
 - Με βαλβίδες Safsite®
 - Ενδειξίες καθετήρα για έλεγχο της θέσης
 - Συνδέσεις Luer Lock με χρωματική κωδικοποίηση
6. Πτερύγιο σταθεροποίησης στη διχάλα του καθετήρα για ασφάλιση του καθετήρα (G)
7. Προσαρτώμενο, ρυθμιζόμενο πτερύγιο σταθεροποίησης για την ασφάλιση του καθετήρα με ραφή στην περιοχή εισαγωγής (ανάλογα με την έκδοση) (E)
8. Καλώδιο σύνδεσης για ενδοκολπικό ηλεκτρόδιο ηλεκτροκαρδιογραφήματος (J)
9. Σύριγγα Omnifix®, 5 ml (H)
10. Προσαρτώμενο κλιπ (F)

Χρησιμοποιούμενα υλικά

ABS, ορείχαλκος, EP, HD-PE, μελάνη, IR, LD-PE, νιτινολίμ, PA, βαμμένο PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, λευκό PVC, SBS, SL, λάδι σιλκόνης, SIR, ανοξείδωτος χάλυβας

Ενδείξεις

Καθετηριασμός της άνω κοιλής φλέβας με χρήση της τεχνικής Seldinger για βραχυπρόθεσμη (<=30 ημέρες) έγχυση και θεραπεία αναπλήρωσης όγκου ή παρεντερική διατροφή, για τη χορήγηση διαλυμάτων υψηλής ωσμωτικότητας ή πολύ ερεθιστικών για τη φλέβα, για συνεχή ή διακοπόμενη παρακολούθηση της κεντρικής φλεβικής πίεσης, για αιμοληψία ή όταν η περιφερική φλεβοπαρακέντηση δεν είναι εφικτή σε κατάσταση καταπληξίας, σε ασθενείς με τραυματισμένα άκρα ή χυρίσιμους περιφερικές φλέβες."

Αντενδείξεις

Δερματική φλεγμονή στην περιοχή της παρακέντησης, διαταραχές της

πήξης του αίματος, π.χ. σε θεραπεία με αντιθρομβωτικά, ανατομικές ανωμαλίες, π.χ. διογκωμένη βρογχοκήλη, όγκοι στις περιοχές του λαϊκού, σοβαρής μορφής πνευμονικό εμφύσημα και μεταχειριστικές αλλοιώσεις στην περιοχή της παρακέντησης.
Ηλεκτρόδιο HKF: Μην καταγράφετε το ηλεκτρόδιο HKF κατά τη διάρκεια απινιδισμού, καρδιομετατροπής ή χειρουργικής επέμβασης HF.

Κίνδυνος

Αιμάτωμα στην περιοχή της παρακέντησης, καθετηριακή ησφαιμία, πνευμοθώρακας, αιμοθώρακας, υδροθώρακας λόγω έγχυσης ή χυλοθώρακας λόγω εσφαλμένης παρακέντησης και εσφαλμένης τοποθέτησης του καθετήρα, καρδιακές αρρυθμίες λόγω εσφαλμένης ενδοκαρδιακής τοποθέτησης του καθετήρα, κίνδυνος ρήξης του κόλπου, εμφάνιση ενδοκαρδιακής λόγω μηχανικών ερεθισμών, αρτηριακοί τραυματισμοί λόγω εσφαλμένης παρακέντησης, θρομβώσιμους και θρομβοφλεβιτιδές της άνω κοιλής φλέβας, θρομβοεμβολές, τραυματισμοί του θωρακικού πόρου, βλάβη του βραχιονίου πλέγματος, βλάβη του φρενικού νεύρου.

Προειδοποίηση

- Η επαναχρησιμοποίηση διατάξεων μίας χρήσης εγκυμονεί κίνδυνο για τον ασθενή ή το χρήστη. Ενδέχεται να προεξηθεί μόλυνση ή/και βλάβη λειτουργικότητας. Η μόλυνση ή/και η περιορισμένη λειτουργικότητα της διατάξης ενδέχεται να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενή.
- Μην υποβιβάζετε τον καθετήρα Certofix σε πιέσεις που υπερβαίνουν την πίεση λειτουργίας του 1,2 bar ή το μέγιστο όριο πίεσης των 2 bar σε περίπτωση έκτακτης ανάγκης.
- Εφαρμόζετε αυστηρά ασηπτικές τεχνικές.
- Για την αποφυγή της εμβολής αέρα, πραγματοποιείτε την παρακέντηση lege artis στη θέση με την κεφαλή χαμηλά.
- Πραγματοποιείτε ακτινολογικό έλεγχο για να εξακριβώσετε τη θέση του άκρου του καθετήρα. Εάν υπάρχουν αμφιβολίες όσον αφορά τη θέση, προβείτε σε έγχυση σκιαγραφικού μέσου ή σε καταγραφή ενδοκολπικού ηλεκτροδίου ηλεκτροκαρδιογραφήματος.
- **Κατά την καταγραφή ενός ηλεκτροδίου HKF, σημειώστε τα εξής:**
 - Χρήση μόνο σε χύρους προστατευμένους από ηλεκτροστατικά φορτία.
 - Φοράτε αντιστατικά υποδήματα στο χειρουργείο.
 - Πρέπει τους σχετικούς κανονισμούς ασφαλείας (π.χ. VDE 0750, VDE 0107 ή εκδόσεις IEC) και τις εθνικές προδιαγραφές και αποκλίσεις.

- Χρησιμοποιείτε μόνιτορ HKF με κινητή εισαγωγή (τύπου CF) μόνο.
- Γειώστε το μόνιτορ για πρόσθετη ισοδυναμική σύνδεση.
- Βεβαιωθείτε ότι όλες οι συνδέσεις έχουν στερεωθεί καλά.
- Διασφαλίστε ότι ο οδηγός δεν έρχεται σε επαφή με εξωτερικά αγωγίμια μέρη.
- Στερεώστε κατάλληλα τον καθετήρα.
- Καθημερινή φροντίδα του καθετήρα με αυστηρά ασηπτικές τεχνικές.
- Αλλάζετε τους μολυσμένους ή μουσκέμινους επιδέσμους όταν απαιτείται.
- Χρησιμοποιείτε διαφορετικές περιόδους για αιμοληψία και χορήγηση εγχύσεων ή φαρμάκων, ώστε να μειωθεί ο κίνδυνος πρόκλησης μόλυνσης.
- Ξεπλένετε τον καθετήρα διεξοδικά με φυσιολογικό ορό μετά από μεταγίσεις ή αιμοληψίες. Πληρώστε τους αχρησιμοποιήτους αυλούς με διάλυμα ηπαρίνης φυσιολογικού ορού.
- Για την αποτροπή των εμβολών αέρα, στερεώστε καλά τη σύνδεση στον καθετήρα και χρησιμοποιήστε μόνο σετ έγχυσης με ασφαλείες Luer.
- Μην αποσύρετε το οδηγό σύρμα κόντρα στη λοξοτομή της βελόνας ώστε να μειωθεί ο κίνδυνος ζημιών ή ενδοχόμενης αποκοπής του οδηγού σύρματος. Αν η εισαγωγή είναι δύσκολη, προβείτε σε περαιτέρω ενέργειες λαμβάνοντας υπόψη τη δεδομένη κατάσταση σε σχέση με τους κλινικούς κινδύνους και τα οφέλη για τον ασθενή. Εναλλακτικά, πρώτα αφαιρέστε τη βελόνα παρακέντησης και, στη συνέχεια, εισάγετε τον διαστολέα στη θέση του. Με αυτόν τον τρόπο μειώνεται σημαντικά ο κίνδυνος πρόκλησης ζημιών στο οδηγό σύρμα από τον διαστολέα όταν τραβήξετε πίσω το οδηγό σύρμα. Σε περίπτωση που είναι δύσκολη η αφαίρεση του οδηγού σύρματος από τον καθετήρα, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα μαζί με τον καθετήρα. Εάν η εισαγωγή είναι δύσκολη, τραβήξτε το οδηγό σύρμα μαζί με τη βελόνα παρακέντησης, ώστε το οδηγό σύρμα να μην τευωθεί υπερβολικά. Εναλλακτικά, απομακρύνετε πρώτα τη βελόνα παρακέντησης και, στη συνέχεια, εισάγετε το διαστολέα στη θέση του. Αυτό μειώνει σημαντικά τον κίνδυνο πρόκλησης ζημιών στο οδηγό σύρμα από τον διαστολέα κατά την απόσυρση του οδηγού σύρματος. Εάν η απόσυρση του οδηγού σύρματος από τον καθετήρα είναι δύσκολη, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα και τη βελόνα Seldinger.
- Εάν γνωρίζετε ότι η φλέβα είναι περιφωγμένη, ίσως βοηθήσει η περριοροφή του οδηγού σύρματος

μέσα στη βελόνα ή η αφαίρεση του οδηγού σύρματος και η εισαγωγή ίσιου άκρου.

- Μην αφήσετε τον καθετήρα από PUR να έρθει σε επαφή με διάλυμα ακέτονος, καθώς διαλύει το υλικό, με αποτέλεσμα ο καθετήρας να γίνεται πορώδης και να διαρρέει.
- Κατά την εξέταση MR με εισαγωγή καθετήρα, μπορεί να σημειωθούν καρδιακές αρρυθμίες. Κατά την εξέταση MR, μέσα στον καθετήρα δεν πρέπει να υπάρχουν ηλεκτρολυτικά διαλύματα.

Μην επανοστευρωθείτε το προϊόν. Χρησιμοποιείτε το προϊόν μόνο όταν η συσκευασία του είναι άθικτη.

Οδηγίες

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Εάν πρέπει να χρησιμοποιηθεί ένα ηλεκτρόδιο HKF για τον έλεγχο της θέσης του καθετήρα και είναι δυνατή η καταγραφή του φλεβοκομβικού ρυθμού, συνδέστε πρώτα τον ασθενή σε ένα μόνιτορ (οθόνι παρακολούθησης) τύπου CF με έγκριση καταγραφής ενδοκολπικών ηλεκτροδίων (βλέπε πιο κάτω) (τύπος CF), χρησιμοποιώντας έναν προσαρμογέα γενικής χρήσης Certodyn® ή ένα κατάλληλο καλώδιο ασθενούς HKF.

1. Κατά την παρακέντηση, πρέπει να φοράτε πάντα αποστειρωμένο ρουχισμό με προσώπιδα, κουκούλα και γάντια. Αφού καθαρίσετε και απολυμάνετε προσεκτικά το δέρμα (χρησιμοποιήστε προϊόντα καθαρισμού με βάση το οινόπνευμα ή το ιώδιο, π.χ. Braunol® ή Softsept® N), καλύψτε το σημείο της παρακέντησης με αποστειρωμένο χειρουργικό πεδίο. Στη συνέχεια, ελέγξτε το άνοιγμα των αυλών, προσαρτώστε τη σύριγγα απευθείας στη βαλβίδα Safsite® και πληρώνοντας το εγγύς κανάλι και τα διάμεσα κανάλια του καθετήρα με φυσιολογικό ορό. Η βαλβίδα Safsite® ανοίγει αυτόματα.
2. Εκτελέστε παρακέντηση στη φλέβα χρησιμοποιώντας την παρεχόμενη βελόνα Seldinger ή τη βελόνα με βαλβίδα (ανάλογα με το σετ που χρησιμοποιείτε) με προσαρτημένη σύριγγα για αναρρόφηση.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Μην λυγίζετε τη βελόνα εισαγωγέα διότι μπορεί να προκληθεί δυσκολία στην προώθηση του οδηγού σύρματος διαμέσου της βελόνας ή στην αφαίρεση της βελόνας από το οδηγό σύρμα. Όταν η βελόνα είναι ήδη λυγισμένη, διακόψτε τη χρήση της.

3. Το οδηγό σύρμα στο διανομέα. Αφαιρέστε το προστατευτικό πώμα από το διανομέα. Στη συνέχεια, τοποθετήστε το διανομέα με το οδηγό σύρμα πάνω στον πλαστικό τριχοειδή σωληνίσκο του CERTOFIX®, στη βελόνα Seldinger ή στο πλάι της βελόνας βαλβίδας

(ανάλογα με το χρησιμοποιούμενο σετ). Χρησιμοποιήστε τον αντίχειρα για να προωθήσετε το οδηγό σύρμα μέσα στη φλέβα. Χρησιμοποιήστε τις ενδείξεις μήκους για να ελέγξετε το βάθος εισαγωγής.

4. Όταν το οδηγό σύρμα βρεθεί στην κατάλληλη θέση, αφαιρέστε το διανομέα και το σωληνίσκο, διατηρώντας τη θέση του οδηγού σύρματος.

5. Πραγματοποιήστε διαστολή της οδού παρακέντησης. Για να γίνει αυτό, κρατήστε το εξωσωματικό τμήμα του οδηγού σύρματος και προωθήστε τον κοντό διαστολέα – με μικρή περιστροφή – πάνω από το εξωσωματικό τμήμα του οδηγού σύρματος, μέσα στην περιοχή παρακέντησης. Στη συνέχεια, αφαιρέστε το διαστολέα από την οδό παρακέντησης, διατηρώντας τη θέση του οδηγού σύρματος.

6. Προωθήστε τον καθετήρα πάνω από το εξωσωματικό τμήμα του οδηγού σύρματος μέχρι την περιοχή παρακέντησης. Στη συνέχεια, κρατήστε το άκρο του οδηγού σύρματος και προωθήστε τον καθετήρα μέχρι την επιθυμητή θέση, με μικρή περιστροφή.

7. Το μήκος του ενδαγγειακού καθετήρα μπορεί να βρεθεί από τις μόνιμες ενδείξεις μήκους.

8. Για να ελέγξετε τη θέση του άκρου καθετήρα με ΗΚΓ, τοποθετήστε πρώτα το άκρο του καθετήρα και το οδηγό σύρμα στην ίδια θέση. (Η πρώτη πλατιά ένδειξη στο οδηγό σύρμα προεξέχει από τη σύνδεση καθετήρα. Τώρα ασφαλίστε το σφικκτήρα του καλωδίου σύνδεσης ΗΚΓ στο οδηγό σύρμα αμέσως πίσω από τη σύνδεση καθετήρα. Εισαγάγετε το σύνδεσμο του καλωδίου σύνδεσης στον ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΕΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΧΡΗΣΗΣ CERTODYN® και αλλάξτε στο σύμβολο καρδιάς (βλ. τις ξεχωριστές οδηγίες για σύνδεση του ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΕΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΧΡΗΣΗΣ CERTODYN®).

Στη συνέχεια, προωθήστε τον καθετήρα με το οδηγό σύρμα προς το δεξιό κόλπο υπό τον έλεγχο του ΗΚΓ. Εάν το ΗΚΓ δείχνει υψηλότερο από το φυσιολογικό έπαρμα Ρ, μπορεί να υποτεθεί ότι το άκρο καθετήρα βρίσκεται σε ενδοκοιλιακή θέση (ενδοκοιλιακό ηλεκτρόδιο ΗΚΓ). Εάν αποσύρετε τον καθετήρα με το οδηγό σύρμα, το έπαρμα Ρ επιστρέφει στο κανονικό (σημείο μετάβασης).

Η σωστή θέση του καθετήρα στην άνω κοίλη φλέβα θα βρεθεί όταν αποσύρετε τον καθετήρα και το οδηγό σύρμα κατά 2–3 cm επιπλέον. Στη συνέχεια, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Με καθετήρα 15 cm, το άκρο του καθετήρα συνήθως δεν φτάνει στον κόλπο. Σε αυτή την περίπτωση, προωθήστε το οδηγό σύρμα

υπό τον έλεγχο ΗΚΓ, μέχρι να εμφανιστεί έπαρμα Ρ υψηλότερο από το φυσιολογικό. Έτσι, θα ελέγχεται τουλάχιστον η σωστή κατεύθυνση του καθετήρα.

9. Ασφαλίστε τον καθετήρα στο δέρμα χρησιμοποιώντας το ενσωματωμένο πτερύγιο στερέωσης (δεν περιλαμβάνεται στα σετ Escopoline). Μπορεί επίσης να ασφαλιστεί απευθείας στην περιοχή παρακέντησης με το κινητό πτερύγιο σταθεροποίησης. Το κλιπ μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την ασφάλιση του κομμένου πτερυγίου στον καθετήρα.

10. Υπάρχουν σφικκτήρες ολισθησης στις γραμμές επέκτασης. Χρησιμοποιούνται για το κλείσιμο των αυλών όταν αλλάζουν οι εγχύσεις και οι μεταγίσεις.

Εάν το Safsite® είναι συνδεδεμένο με τον καθετήρα, δεν είναι απαραίτητο να κλείσετε τον καθετήρα με τους σφικκτήρες, καθώς το Safsite® κλείνει αυτόματα τη γραμμή έγχυσης εάν αποσυνδεθεί. Ωστόσο, βεβαιωθείτε ότι το Safsite® έχει συνδεθεί καλά με τον καθετήρα.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Πρέπει να χρησιμοποιείτε πάντα τα πτερύγια σταθεροποίησης για να ασφαλίσετε το σωλήνα του καθετήρα, καθώς ο καθετήρας μπορεί να αποκοπεί και να περάσει μέσα στη φλέβα.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Πρέπει να διατηρείτε πάντα τα αχρησιμοποιήτα κανάλια του καθετήρα πληρωμένα με διάλυμα ηπαρισμένου φυσιολογικού ορού. Πληρώστε το κανάλι απευθείας μετά τη χρήση με διάλυμα ηπαρισμένου φυσιολογικού ορού και αντικαθιστάτε το διάλυμα όσο συχνά είναι απαραίτητο.

ΠΡΟΣΟΧΗ:

Όταν πραγματοποιείτε αιμοληψία μέσω του εγγύς αυλού, βεβαιωθείτε ότι οι άλλοι αυλοί είναι κλειστοί, ώστε να αποφευχθεί το ενδεχόμενο εσφαλμένων εργαστηριακών αποτελεσμάτων λόγω της προσθήκης εγχύσεων.

Kateter set s četiri/pet lumena za kateterizaciju gornje šuplje vene primjenom tehnike po Seldingeru. Neprozirni kateter izrađen od polietilena i žica vodilica s fleksibilnim J-vrhom. UKljučuje priključne kabele za intraatrijski EKG odvod putem žice vodilice za istodobnu provjeru položaja katetera.

HR Upute za uporabu

Sadržaj

1. CERTOFIX Seldinger igla (A1) ili igla s valvulom (A2), ovisno o verziji
2. Žica vodilica (B) s oznakama duljine i fleksibilnim J-vrhom ($r=3\text{mm}$)/ravnim vrhom, u dozatoru
3. Skalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Neprozirni kateter s četiri/pet lumena izrađen od polietilena s mekim vrhom (za duljinu pogledajte pakiranje) (D):
 - s ventilima Safsite®
 - oznake na kateteru za provjeru položaja
 - Luer lock konektori kodirani bojom Fiksacijsko krilce (G) na rašiji katetera za učvršćivanje katetera
 - Pričvrstivo, namjestivo krilce za fiksaciju (E) za učvršćivanje položaja katetera na mjestu ulaza šavom (ovisno o verziji)
6. Priključni kabel za intraatrijski EKG odvod (J)
7. Omnix® štrcaljka, 5 ml (H)
8. Pričvrstiva kopča (F)

Upotrijebljeni materijali

ABS, mjeđ, EP, HD-PE, tinta, IR, LD-PE, nitinol, PA, PA6 obojen, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-bijeli, SBS, SI, silikonsko ulje, SIR, nehrđajući čelik.

Indikacije

Kateterizacija gornje šuplje vene primjenom tehnike Seldinger za kratkoročnu infuziju (≤ 30 dana) i terapiju volumenom ili parenteralnu prehranu, za primjenu visoko osmolarnih ili za vene izazivaju iritirajućih otopina, za stalno ili povremeno praćenje centralnog venskog tlaka, za uzimanje uzoraka krvi, ili kad periferna venopunkcija nije moguća zbog stanja šoka, u bolesnika s ozljedama ekstremiteta ili u kojih se ne detektiraju periferne vene.

Kontraindikacije

Upala kože na mjestu punkcije; poremećaji zgrušavanja npr. tijekom terapije antikoagulantima; anatomske anomalije, npr. povećana struma, tumori u predjelu vrata, vrlo teški emfizem pluća i postoperacijske promjene na mjestu punkcije.

EKG odvod: nemojte snimati EKG odvod tijekom defibrilacije,

kardioverzije ili kirurških postupaka visokofrekventnom strujom.

Rizici

Hematom na mjestu punkcije, katerska sepsa, pneumotoraks, hemotoraks, infuzijski hidrotoraks ili hilotoraks izazvani tromboza i tromboflebitis gornje šuplje vene, tromboembolija, ozljede torakalnog voda, oštećenje brahijalnog pleksusa, oštećenje freničnog živca

Upozorenje

- Ponovna upotreba proizvoda za jednokratnu upotrebu stvara moguću rizik za pacijenta ili korisnika. To može dovesti do kontaminacije i/ili smanjenja funkcionalne sposobnosti proizvoda.
- Zagađenje i/ili ograničena funkcionalnost proizvoda, može dovesti do ozljede, bolesti ili smrti pacijenta.
- Certofix cateter nemojte izlagati tlakovima iznad radnog tlaka od 1,2 bara ili u hitnom slučaju maksimalnom tlaku od 2 bara.
- Primjenjujte strogo aseptične tehnike.
- Kako biste izbjegli zračnu emboliju izvodite punkciju lege artis, u položaju bolesnika s glavom prema dolje.
- Položaj vrha katetera provjeravajte rendgenom. Postoje li dvojbe o položaju, ubrizgajte kontrastni medij ili snimite intraatrijski EKG odvod.
- **Prilikom snimanja EKG odvoda vodite računa o sljedećem:**
 - Izvodite samo u prostorijama koje su zaštićene od elektrostatskog naboja.
 - Nosite antistatičku obočuu za operacijske dvorane.
 - Pridržavajte se relevantnih propisa o sigurnosti (npr. VDE 0750, VDE 0107 ili IEC publikacije) i nacionalnih specifikacija i odstupanja.
 - Upotrebljavajte isključivo EKG monitor s plutajućim ulazom (samo tip CF).
 - Uzemljite monitor radi dodatnog izjednačavanja potencijala.
 - Vodite računa da svi spojevi budu sigurno učvršćeni.
 - Vodite računa da vodilica ne bude u doticaju s vanjskim provodljivim dijelovima.
 - Primjereno učvrstite kateter.
 - Dnevno održavajte kateter strogo aseptičnim postupkom.

- Po potrebi mijenjajte kontaminirane ili natopljene pivoje.
 - Radi smanjenja rizika od infekcije za uzimanje uzoraka krvi i primjenu infuzija ili lijekova koristite različita mjesta.
 - Nakon transfuzija ili uzimanja krvi temeljito isperite kateter fiziološkom otopinom. Neupotrebljene lumene napunite hepariniziranim fiziološkom otopinom.
 - Radi sprječavanja zračne embolije sigurno učvrstite kateter i upotrebljavajte isključivo infuzijske setove s Luer lock priključcima.
 - Ne izvlačite žicu vodilicu uz vrh igle da biste smanjili rizik od oštećenja ili mogućeg presjecanja žice vodilice. Ako je uvođenje otežano, obavite dodatne radnje koje zahtijeva dana situacija s obzirom na kliničke rizike i koristi za pacijenta.
 - Ili najprije izvadite punkcijsku iglu a zatim na njezino mjesto umetnite dilator. Time se značajno smanjuje opasnost da će dilator oštetiti žicu vodilicu kad se ona povlači natrag. Ako je teško izvaditi žicu vodilicu iz katetera, izvadite i žicu vodilicu i kateter.
 - Ako je poznato da je vena stisnuta, može pomoći da okrenete žicu vodilicu u igli ili izvadite žicu vodilicu i umetnete ravni vrh žice vodilice.
 - Kateter od PUR-a ne smije doći u doticaj s acetonom jer aceton rastapa materijal čime on postaje porozan i propušta.
 - Tijekom MR snimanja s postavljenim kateterom može doći do pojave srčanih aritmija. Tijekom MR snimanja u kateteru ne smije biti otopina elektrolita.
- Ne sterilizirajte ponovno. Upotrijebite isključivo ako pakiranje nije oštećeno.

Upute

OPREZ:

Ako se za provjeru položaja katetera koristi EKG odvod i može se zabilježiti sinus ritam, najprije priključite bolesnika na monitor tipa CF koji je odobren za snimanje intraatrijskih odvoda (vidjeti dolje) (tip: CF) pomoću univerzalnog Certodyn® adaptera ili priključivog EKG kabela bolesnika.

1. Prilikom punkcije uvijek nosite sterilnu odjeću s maskom za lice, kapom i rukavicama. Nakon temeljitog čišćenja i dezinficiranja kože (upotrijebite sredstva na bazi alkohola ili joda, npr. Braunol® ili Softasept® N), mjesto punkcije prikriti sterilnom fenestriranim prekrivkom. Tada provjerite prohodnost lumena tako što ćete pričvrstiti

štrcaljku izravno na ventil Safsite® i proksimalni kanal i medijalne kanale katetera napuniti fiziološkom otopinom. Ventil Safsite® automatski se otvara.

2. Punktirajte venu pomoću Seldinger igle ili igle s valvulom (ovisno o upotrijebljenom setu) s priključenom štrcaljkom radi aspiriranja.

OPREZ:

Ne savijajte iglu vodnicu jer to može otežati uvođenje žice vodilice kroz iglu ili uklanjanje igle iz žice vodilice. Ako je igla već savijena, nemojte ju upotrijebiti.

3. Žica vodilica u dozatoru. Skinite zaštitni čep s dozatora. Zatim postavite dozator sa žicom vodilicom na plastičnu kapilaru katetera CERTOFIX®, Seldinger iglu ili bočni dio igle s valvulom (ovisno o upotrijebljenom setu). Polvom pogurnite žicu vodilicu u venu. Dubinu uvođenja provjerite pomoću oznaka za duljinu.
4. Kad je žica vodilica u željenom položaju skinite dozator i kanilu, zadržavajući položaj žice vodilice.
5. Dilatirajte kanal punkcije. To se radi pridržavanjem izvantjelesnog dijela žice vodilice i pomicanjem kratkog dilatora - lagano ga okrećući - preko izvantjelesnog dijela žice vodilice i u mjesto punkcije. Zatim izvadite dilator iz punkcijskog kanala zadržavajući položaj žice vodilice.
6. Pomiješajte kateter preko dijela žice vodilice koji je izvan tijela do mjesta punkcije. Zatim pridržite kraj žice vodilice i pomiješajte kateter do željenog položaja lagano ga okrećući.
7. Intravazalna duljina katetera može se očitati s trajnih oznaka duljine.
8. Za provjeru položaja vrha katetera EKG-om, najprije na isti položaj postavite vrh katetera i žicu vodilicu. (Prva široka oznaka na žici vodilici izviruje iz kateterskog priključka. Sad učvrstite stezaljku EKG-a priključivanjem kabela na žicu vodilicu neposredno iza kateterskog priključka. Umetnite konektor priključnog kabela u CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER i prebacite na simbol srca (pogledajte zasebne upute za priključivanje CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTERA). Zatim kateter sa žicom vodilicom pomiješajte prema desnom atriju pod kontrolom EKG-a. Ako EKG prikazuje P val viši od normalnog može se pretpostaviti da je vrh katetera u intraatrijskom položaju (intraatrijski EKG odvod). Ako se kateter sa žicom vodilicom povuče natrag, P val

vraća se u normalu (→ prijelazna točka).

Ispravan položaj katetera u gornjoj šupljijoj veni postiže se kad se kateter i žica vodilica povuku natrag za dodatna 2–3 cm. Zatim izvadite žicu vodilicu.

OPREZ:

Kod katetera od 15 cm vrh katetera obično ne doseže pretkljjetku. U tom slučaju pomičite žicu vodilicu pod kontrolom EKG-a dok se ne pojavi P val iznad normale. Time se barem provjerava ispravan smjer katetera.

9. Učvrstite kateter za kožu pomoću ugrađenog krilca za fiksaciju (nije uključeno u Econoline setove). Može se učvrstiti i neposredno na mjestu punkcije pomoću pokretnog fiksacijskog krilca. Za pričvršćivanje krilca s prorezom na kateter može se upotrijebiti kopča.

10. Na produžnim linijama nalaze se klizne stezaljke. One služe za zatvaranje lumena prilikom promjene infuzija ili transfuzija.

Ako je Safsite® priključen na konektor nije potrebno zatvarati kateter stezaljkama jer Safsite® automatski zatvara infuzijsku liniju ako se ona odspoji. Međutim, Safsite® mora biti sigurno učvršćen na kateter.

OPREZ:

Za učvršćivanje linije katetera uvijek upotrebljavajte fiksacijska krilca jer se kateter inače može rascijepiti i izliti u venu.

OPREZ:

Nekoristišeni kanali katetera uvijek moraju biti napunjeni hepariniziranim fiziološkom otopinom. Neposredno nakon upotrebe napunite kanal hepariniziranim fiziološkom otopinom i ako je potrebno često je mijenjajte.

OPREZ:

Kad uzimate uzorak krvi kroz proksimalni lumen vodite računa o tome da drugi lumeni budu zatvoreni, kako bi se izbjegli pogrešni laboratorijski rezultati zbog dodavanja infuzija.

Négy- ill. ötmenű cavakatéter készlet a véna cava superior Seldinger módszerrel történő kate-terezéséhez, poliuretánból készült áttetsző katéterrel és hajlékony J-csúccsal rendelkező vezetődórról. A vezető szondán keresztül intraatriális EKG elvezetéshez szükséges összekötő kábelt az egyidejű helyzet ellenőrzésre tartalmazza a készlet.

HU Használati utasítás

Tartalom

1. CERTOFIX Seldinger tű (A1) vagy szelep tű (A2), a vezetődő függően
2. Vezető huzal (B) hosszúság jelölésekkel és hajlítható J-tipp (r=3mm)/egyes tipp, diszpenz-zerben
3. Szike (I)
4. tágitó (C)
5. Négy- ill. ötmenű áttetsző poliuretán katéter soft csúccsal (hossz lásd a csomagoláson) (D):
 - Safsite® szelepekkel
 - Katéter jelölésekkel a helyzet ellenőrzésére
 - Színkódolt Luer Lock csatlakozók - rögzítő szárny a katéter elágá-zásnál a katéter rögzítése céljából (G)
 - rádugott, beállítható rögzítő szárny a varrat rögzítésére a ka-téter kilépési helyén (a kivételül függően) (E)
6. összekötő kábel az intraatriális EKG elvezetéshez (J)
7. Omnifix® fecskendő, 5 ml (H)
8. Dugható csipesz (F)

Alkalmazott anyagok

ABS, Réz, EP, HD-PE, Tinta, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 festett, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUJ, PVC-white, SBS, SI, Szilikon olaj, SIR, Rozsdamentes acél

Alkalmazási terület

A véna cava superior kate-terezése a Seldinger technika alkalmazásával rövid távú (<=30 napos) infúziós vagy volumenterápiára vagy pa-renterális táplálásra, magas oz-molaritással vagy a vénákat erős en irritáló oldatokhoz, a központi vénás nyomás folyamatos vagy szakaszos monitorozásához, vérminta-vétel-hez, vagy olyan esetekben, amikor a periferális vénás punkció nem lehet-séges, sokk állapotban, sérült vég-tagú betegekben vagy kórházi periferális vénák nélküli betegeknél.

Ellenjavallatok

Gyulladásoz bõrelváltozások a punkciós tartományban; alvadás zavarok, pl. antikoaguláns terápia esetén; anatómiai elváltozások, pl. megnagyobbodott struma, nyak-táji daganatok, nagyfokú tüdőemfizéma és postoperatív elváltozások a punkciós tartományban.

EKG elvezetés: Ne végezünk defibrillatit, cardioversió vagy nagyfrekvenciás szébeszet alatt!

Kockázat

Haematoma a punkciós tartományban; katéterszepszis, pneumothorax, haematothorax, infúziós hidrohorthorax vagy chylothorax hibás punkció és helytelen katéterhelyzet követke-zésében, szívritmuszavarok a katéter helytelen intrakardiális helyzete miatt, pitvarruptura, endokarditisz mecha-nikus irritáció következtében, arteriális sérülések a helytelen punkció miatt, a véna cava superior katéter eredetű trombozisa és tromboflebitise, tromboembóliák, a ductus thoracicus sérülése, a plexus brachialis károsodása, a nervus phrenicus károsodása.

Figyelmeztetés

- Az egyszeri használatra szolgáló eszközök újbóli felhasználása po-tenciális veszélyt jelent a beteg vagy a felhasználó számára. A fertőzésveszély mellett az is előfordulhat, hogy az újbóli felhasználásor az eszköz nem működik megfelelően. A fertőzés, illetve az eszköz nem megfelelő működése a beteg sérülését, egészségkáro-sodását vagy halálát okozhatja.
- A Certofix katéttert ne tegye ki az 1.2 bar működési nyomást meghaladó nyomásnak vagy sűrűségi esetben a megengedhe-tő maximális 2 bar határértéket meghaladó nyomásnak.
- Szigorúan aseptikus eljárásokat alkalmazunk.
- A légembólia elkerülésére a punkciót lege artis a fej mély-tartásában végezzük.
- Végezzük el a katéter csúcs helyzetének röntgenológiai ellenőrzését, helyzet bizonytalanság esetén adjunk kontrasztanyagot injekciót vagy végez-zünk intraatriális EKG elvezetést.
- **EKG elvezetésnél vegyük figye-lembe:**
 - Kizárólag elektrosztatikus fel-töltődés ellen védett helyisé-gekben használjuk.
 - Antisztatikus műtőcipőt kell viselni.
 - Tartsa be a vonatkozó bizton-sági előírásokat (pl. VDE 0750, VDE 0107 vagy IEC kiadványok)
 - Kizárólag Floating Input-tal (potenciál független bemenet) (CF típus) rendelkező monitort használjunk.
 - A földelést kiegészítő potenciálkiegymenésű csatlakoz-tassuk a monitorhoz.
 - Minden csatlakozásnak és kötésnek szorosnak kell lenni.
 - A vezető szonda hozzáérését külső vezetőképes részekhez ki kell zárni.

- A katéttert megfelelően rögzíteni kell.
- Naponta végzendő, szigorúan aseptikus katéter ápolás.
- Elszennyeződött vagy átnev-edett kötéseket időben ki kell cserélni.
- A vérvételt és az infúziót ill. a gyógyszer beadást a fertő-zésveszély csökkentése érdeké-ben külön kell választani.
- Transzfúzió vagy vérvétel után a katéttert kielégítően ki kell öblí-teni fiziológiai konyhasó oldat-tal, a használatlan belső tereket Heparin-konyhasó oldattal kell feltölteni.
- A légembólia elkerülésére a ka-téter konnektívát biztosítani kell és kizárólag Luer Lock összekötővel rendelkező infúziós szerelvények szabad alkalmazni.
- Ne húzza vissza a vezetődórról a tű ferde élével szemben, így csökkenteni tudja a vezetődőrről sérülésének vagy esetleges el-vágásának kockázatát. Ha a be-helyezés nehézségebe ütközik, az adott helyzetből függően te-gyen további lépéseket a beteget érintő klinikai kockázatokra és előnyökre tekintettel.
- Alternatív megoldásként elő-ször távolítsa el a punkciós tűt, majd helyezze be a tágitóesz-kőt a helyére. Ezzel jelentősen csökkenthető a vezetődőrről tá-gítószerkezet miatti sérülésének a kockázata, amikor a vezetődőrről katéterből való eltávolítás nehézségebe ütközik, távolítsa el a vezetődőrről és a katéttert is.
- A vénában fellelhető zúzódás esetén segíthet a szonda elforgá-tása a kanülben vagy távolítsuk el a szondát és vezessük be az egyes szondacsúcsot.
- Kerüljük el, hogy a PUR katéter acetonnal érintkezzen; az aceton kikezdi az anyagot, a katéter por-ósszá válik és nem tömít.
- MRT(mágneses rezonancia to-mográfia) vizsgálatnál előfor-dulhatnak fekvő katéterrel sziv-ritmus zavarok. Az MRT vizsgálat alatt nem szabad elektrolit olda-toknak a katéterben lenni.
- Újra sterilizálása tilos!
Csak akkor használjuk, ha a csoma-golás sértetlen.

Használati útmutató

VIGYÁZAT:

Ha a helyzet ellenőrzésére EKG el-vezetést terveztünk és a szinuszrit-mus elvezethető, csatlakoztassuk a beteget Certodyn® Univerzális Adapterrel vagy egy átkapcsolható EKG betegvezetékek egy intraa-triális elvezetéshez engedélyezett monitorhoz (v. ö. lent) (típus: CF).

1. A punkciót kizárólag steril ruhá-zatban szájtvédővel, sapkában és kesztyűvel végezzük. A bőr ala-pos meg tisztításra és fertőtlení-tésre során (használaton alkoholos vagy jó-d-alapú tisztítószereket pl. Braunol®-t vagy Softasep®-et), a punkció helyét feldesztel steril felszántal lepedővel. Ezután a katéter proximális csa-tornáját és középső csatornáit töltsük fel fiziológiai konyhasó oldattal a járatok átérésztő ké-pességének értékelése céljából, mégpedig úgy, hogy a fecskendőt közvetlenül a Safsite® szelepre helyezzük rá. A Safsite® szelep ekkor automatikusan kinyílik.
2. Szúrja meg a vénát a tartozék-ként adott Seldinger tűvel vagy szelep tűvel (a használt szettől függően) az aspirációhoz csa-tlakoztatott fecskendővel.

FIGYELEM!

Ne hajlítsa meg a bevezetődőt, mert ez megnehezítheti a ve-zetődőrről a tűn keresztüli előretolását, illetve a tűnek a vezetődőrről való eltávolítá-sát. Ha a tű már meghajlott, ne használja többet.

3. Vezető szonda a adagolóban. Távolítsuk el az adagolóról a védősapkát. Ezután dugjuk az adagolót a vezető szondával a CERTOFIX® műanyag kapillárisára, a Seldinger kanülre vagy a sze-lepes kanül oldalsó szárára (a készlet kivételétől függően). Hüvelykujjakkal toljuk előre a vezető szondát a vénába. A hossz-jelölések segítségével a bevezetési mélység ellenőrizhető.
4. Ha a vezető szonda a kívánt hely-zeletben van, távolítsuk el az ada-golót és az alkalmazott kanült a szonda helyzetének megtartása mellett.
5. Tágitókat ki a punkciós csatornát. Ehhez a vezető szonda extracor-porális részét tartjuk meg és a rövid tágitót vezessük be enyhe forgó mozgással a vezető szon-da extracorporális része fölött a punkciós helybe. Ezután a szonda helyzetének megtartása mellett eltávolítjuk a tágitót a punkciós csatornából.
6. Toljuk a katéttert a vezető szon-da extracorporális része fölött egészen a punkció helyéig. Ekkor tartjuk meg a vezető szonda végét és toljuk előre a katéttert enyhe forgó mozgás közben a kívánt helyzetig.
7. Az intravazális katéter hossz a tartósan felvitt hosszjelöléseken leolvasható.
8. A katéter csúcsának EKG segít-ségével történő ellenőrzéséhez hozzuk először a katéter csú-csait és a vezető szondát azonos

helyzetbe (a vezető szonda első széles jelölése nyúlik ki a katéter toldalékából). Ekkor rögzítsük az EKG összekötő kábel szorítóját a vezető szondához közvetlenül a katéter toldat mögött. Az összekötő kábel dugóját dugjuk be a CERTODYN® UNIVERZÁLIS ADAPTERBE és kapcsoljuk át a kapcsolót a szív jelkép irányába (CERTODYN® UNIVERZÁLIS ADAPTER csatlakoztatás: lásd a külön használati utasítást). Ezután toljuk előre a katétert a vezető szondával EKG ellenőrzés alatt a jobb pitvar irányába. Ha az EKG képen egy túlemelt P-hullám jelenik meg, a katéter hegy intraatriális helyzetéből indulhatunk ki (intraatriális EKG elvezetés). A katéternek a vezető szondával való visszahúzásával a P-hullám ismét normalizálódik (→ fordulópont).

A véna cava superior-ban akkor értük el a helyes katéter helyzetet, ha a katétert és a vezető szondát még további 2–3 cm-rel visszahúztuk. Következésként a vezető szondát távolítjuk el.

VIGYÁZAT:

15 cm katéterhossz esetén a katéter csúcsa rendszerint nem éri el a pitvart. Ebben az esetben a vezető szondát EKG ellenőrzés mellett annyira előre kell tolni, amíg a megemelt P-hullám meg nem jelenik. Így legalább a katéter előírászerű iránya ellenőrzésre kerül.

9. Rögzítse a katétert a bőrhöz az integrált rögzítőszárny használatával (az Econoline szettek nem tartalmazzák). A katéter közvetlenül a punkció helyén is rögzíthető az eltávolítható rögzítő szárny segítségével. Az dugható csipesz a bevágott szárnyak a katéterhez történő rögzítésére szolgál.

10. A hosszabbító vezetékeken eltávolítható csiptetők találhatóak. Az infúziók vagy transfúziók cseréje esetén velük az adott járat lezárására kerül.

Ha Safsite® van a katéter toldathoz csatlakoztatva, a katéternek a csiptetők által való elzárása szükségtelen, mivel Safsite® az infúziós vezeték dekonexiója esetén automatikusan bezár. Kérjük ennek ellenére ügyeljenek arra, hogy a Safsite® szorosan össze legyen kötve a katéter toldalékkal.

VIGYÁZAT:

A katéter tömlőt kizárólag csak a rögzítő szárny segítségével rögzítsük, mivel a katéter szintén elnyíródhat és a vénába csúszhat.

VIGYÁZAT:

A katéter használatlan járatait állandóan Heparin-konyhasó oldattal töltve kell tartani. A Heparin-konyhasó oldatot közvetlenül a járat használata után be kell tölteni és adott esetben gyakran kell cserélni.

VIGYÁZAT:

A laborértékek infúzió bekeveredések által történő meghamisításának elkerülése végett ügyelni kell arra, hogy a proximális járaton keresztüli vérvételnél a többi járat zárva legyen.

Set kateter cava dengan empat atau lima lumen untuk kateterisasi pada vena cava superior dengan menggunakan teknik Seldinger. Kateter opaque yang terbuat dari poliuretana dan kawat penuntun dengan ujung berbentuk J yang fleksibel. Termasuk kabel sambungan untuk lead EKG intra-atrial melalui kawat penuntun guna memverifikasi posisi kateter secara simultan.

ID **Petunjuk penggunaan**

Isi

1. Jarum Seldinger CERTOFIX (A1) atau jarum katup (A2), tergantung versinya
2. Kawat penuntun (B) dengan tanda panjangan dan ujung berbentuk J yang fleksibel (d=3 mm)/bagian ujung lurus, di dispenser
3. Skalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Kateter opaque dengan empat atau lima lumen, yang terbuat dari poliuretana dengan bagian ujung lembut (lihat kemasan untuk mengetahui panjangnya) (D):
 - Dengan katup Safsite®
 - Penandaan kateter untuk memverifikasi posisi
 - Sambungan Luer Lock dengan kode warna
 - Sayap fiksasi (G) pada bagian cabang kateter untuk mengamankan kateter
 - Sayap fiksasi (E) yang bisa dipasang dan disesuaikan untuk mengamankan kateter dengan jahitan pada lokasi insersi (tergantung versi)
6. Kabel sambungan untuk lead EKG intra-atrial (J)
7. Alat suntik Omnifix® 5, ml (H)
8. Klip yang bisa dipasang (F)

Bahan baku yang digunakan

ABS, Kuningan, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 celup, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC putih, SBS, SI, Minyak silikon, SIR, Stainless steel.

Indikasi

Katerisasi pada vena cava superior menggunakan teknik Seldinger untuk pemberian infus dan terapi volume atau nutrisi parenteral jangka pendek (<=30 hari), untuk pemberian larutan dengan konsentrasi osmotik yang sangat tinggi atau yang sangat mengganggu vena, untuk pemantauan tekanan vena pusat secara berkelanjutan atau intermiten, untuk pengambilan sampel darah, atau saat tusukan vena perifer tidak mungkin dilakukan dalam kondisi syok, pada pasien dengan kondisi tanpa dan kaki terluka atau vena perifer tidak terdeteksi.

Kontraindikasi

Inflamasi pada kulit di lokasi tusukan; penyakit pembekuan darah, misalnya terapi dengan antikoagulan; kelainan anatomi, misalnya struma besar, tumor di area leher, emfisema pada paru-paru yang sangat parah, dan perubahan pasca operasi di lokasi tusukan.

Lead EKG: Jangan merekam lead EKG selama defibrilasi, kardioversi, atau operasi HF.

Risiko

Hematoma di lokasi tusukan, sepsis kateter, pneumotoraks, hemotoraks, infus hidrotoraks atau silotoraks karena tusukan tidak benar dan posisi kateter tidak benar, aritmia jantung karena penempatan kateter intrakardial tidak benar, ruptur pada atrium, endokarditis akibat iritasi mekanis, cedera arterial akibat tusukan tidak benar, trombosis yang diakibatkan kateter dan tromboflebitis pada vena cava superior, tromboembolisme, cedera pada saluran toraks, kerusakan pleksus brakialis, kerusakan saraf frenikus.

Peringatan

- 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.
- Jangan memaksa kateter Certofix pada tekanan yang melebihi tekanan operasi sebesar 1,2 bar atau batas tekanan maksimum sebesar 2 bar jika terjadi kondisi darurat.
- Gunakan teknik aseptik dengan benar.
- Untuk mencegah embolisme udara, buat tusukan dengan posisi kepala pasien menghadap ke bawah.
- Gunakan sinar X untuk memeriksa posisi ujung kateter. Jika ragu tentang posisinya, injeksikan media kontras atau rekam lead EKG intra-atrial.
- **Saat merekam lead EKG, perlu diperhatikan:**
 - Hanya gunakan ruangan yang terlindungi dari daya elektrostatis.
 - Kenakan sepatu operasi antistatis.
 - Perhatikan peraturan keselamatan yang relevan (misalnya, publikasi VDE 0750, VDE 0107, atau IEC) serta deviasi dan spesifikasi nasional.
 - Gunakan monitor EKG hanya dengan input mengambang (type CF).

- Hubungkan monitor dengan lantai untuk isolasi ekuipotensial tambahan.
 - Pastikan semua sambungan sudah dikencangkan dengan aman.
 - Pastikan semua kawat tidak menyentuh bagian konduktif eksternal.
 - Kencangkan kateter secukupnya.
 - Lakukan perawatan aseptik pada kateter setiap hari.
 - Ganti perban yang terkontaminasi atau basah, jika diperlukan.
 - Gunakan lokasi berbeda untuk mengambil sampel darah dan masukkan infus atau obat-obatan. Hal ini bertujuan untuk mengurangi risiko infeksi.
 - Bilas kateter sepenuhnya dengan larutan garam fisiologis setelah melakukan transfusi atau mengambil sampel darah. Isi larutan garam heparin pada lumen yang tidak digunakan.
 - Untuk mencegah embolisme udara, kencangkan sambungan kateter dengan aman dan hanya gunakan infus set dengan Luer Lock.
 - Jangan menarik kawat penuntun melalui bevel jarum untuk mengurangi risiko kerusakan atau potensi kawat penuntun terpotong. Jika mengalami kesulitan saat memasukkan kawat penuntun, lakukan tindakan lebih lanjut dengan mempertimbangkan situasinya sehubungan dengan risiko klinis dan manfaat bagi pasien. Atau, lepaskan dulu jarum penusuk lalu masukkan dilator ke tempatnya. Hal ini bisa mengurangi risiko kerusakan kawat penuntun oleh dilator saat kawat penuntun ditarik. Jika sulit melepaskan kawat penuntun dari kateter, lepaskan kawat penuntun dan kateter.
 - Jika vena tertarik, hal ini bisa dibantu dengan memutar kawat penuntun dalam jarum, atau lepaskan kawat penuntun dan masukkan bagian ujung kawat penuntun yang berbentuk lurus.
 - Jangan sampai kateter PUR terkena aseton, karena aseton melarutkan material yang menyebabkan kateter menjadi berlubang dan mengakibatkan kebocoran.
 - Aritmia jantung dapat terjadi selama pemeriksaan MR dengan kateter dimasukkan. Tidak boleh ada larutan elektrolit di kateter selama pemeriksaan MR.
- Jangan disterilkan kembali.
Hanya gunakan jika kemasan dalam kondisi utuh.

Petunjuk

PERHATIAN: Jika lead EKG akan digunakan untuk memeriksa posisi kateter

dan ritme sinus bisa direkam, **hubungkan pasien ke monitor tipe CF terlebih dahulu dengan persetujuan untuk merekam lead intra-atrial (lihat di bawah ini) (tipe: CF) dengan menggunakan Adapter Universal Certody® atau kabel EKG yang bisa diganti.**

1. Saat melakukan tusukan, selalu kenakan pakaian steril dengan masker, penutup kepala, dan sarung tangan. Setelah membersihkan dan mendisinfeksi kulit sepenuhnya (gunakan alkohol atau agen pembersih berbasis yodium, misalnya Braunol® atau Softasep® N), tutup lokasi tusukan dengan kain duk operasi yang steril.
2. Kemudian, verifikasi patensi lumen dengan memasang alat suntik langsung ke katup Safsite®, dan isi saluran proksimal dan medial pada kateter dengan larutan garam fisiologis. Katup Safsite® akan terbuka secara otomatis.
2. Tusuk vena dengan jarum Seldinger atau jarum katup yang diberikan (tergantung set yang digunakan) dengan alat suntik yang terpasang untuk aspirasi.

PERHATIAN:

Jangan membongkokkan jarum introducer, karena hal tersebut dapat menyulitkan proses memasukkan kawat penuntun melalui jarum atau melepaskan jarum dari kawat penuntun. Jika jarum bengkok, segera hentikan penggunaannya.

3. Kawat penuntun di dispenser. Lepaskan tutup pelindung dari dispenser. Kemudian pasangkan dispenser dengan kawat penuntun ke selang kapiler plastik CERTOFIX® jarum Seldinger, atau sisi jarum katup (tergantung set yang digunakan). Gunakan ibu jari untuk mendorong kawat penuntun masuk ke dalam vena. Gunakan tanda panjang untuk memeriksa kedalaman insersi.
4. Jika kawat penuntun sudah berada di posisi yang diinginkan, lepaskan dispenser dan kanula, serta pertahankan posisi kawat penuntun tersebut.
5. Lebakkan jejak tusukan. Lakukan hal ini dengan memegang bagian ekstrakorporeal pada kawat penuntun dan mendorong dilator sebentar – putar sedikit – melalui bagian ekstrakorporeal pada kawat penuntun dan ke dalam lokasi tusukan. Lalu lepaskan dilator dari jejak tusukan, dan pertahankan posisi kawat penuntun.
6. Dorong kateter melewati bagian ekstrakorporeal pada kawat penuntun hingga ke lokasi tusukan. Lalu pegang bagian

ujung kawat penuntun dan dorong kateter hingga ke posisi yang diinginkan, kemudian putar sedikit.

7. Panjang kateter intravasal bisa dibaca dari tanda panjang permanen.
8. Untuk memverifikasi posisi ujung kateter melalui EKG, terlebih dahulu posisikan ujung kateter dan kawat penuntun di posisi yang sama. (Tanda lebar **per-tama** pada kawat penuntun akan menonjol keluar dari sambungan kateter. Selanjutnya, pasang penjepit pada kabel sambungan EKG ke kawat penuntun secara langsung di belakang sambungan kateter. Masukkan konektor kabel sambungan ke dalam ADAPTER UNIVERSAL CERTODYN® dan ganti ke simbol hati (lihat petunjuk terpisah untuk menyambungkan ADAPTER UNIVERSAL CERTODYN®). Lalu dorong kateter dengan kawat penuntun ke arah atrium kanan dengan kontrol EKG. Jika EKG menunjukkan gelombang P yang lebih tinggi dari normal, bisa diasumsikan bahwa bagian ujung kateter berada di posisi intra-atrial (lead EKG intra-atrial). Jika kateter dengan kawat penuntun ditarik, gelombang P akan kembali ke normal (→ titik transisi). Posisi kateter yang benar dalam vena cava superior bisa tercapai saat kateter dan kawat penuntun ditarik sejauh 2–3 cm. Setelah itu, lepaskan kawat penuntun.

PERHATIAN:

Dengan kateter berukuran 15 cm, bagian ujung kateter biasanya tidak mencapai atrium. Dalam hal ini, dorong kawat penuntun dengan kontrol EKG hingga gelombang P yang lebih tinggi dari normal muncul. Dengan demikian, arah kateter yang benar bisa diperiksa.

9. Pasangkan kateter ke kulit menggunakan sayap fiksasi terintegrasi (tidak termasuk dalam set Econoline). Kateter juga bisa langsung dipasang di lokasi tusukan dengan sayap fiksasi yang bisa dipindahkan. Klip bisa digunakan untuk mengamankan sayap yang sobek di kateter.
10. Terdapat penjepit geser pada selang ekstensi. Penjepit ini digunakan untuk menutup lumen ketika infus atau transfusi diganti.

Jika Safsite® disambungkan ke kateter, tidak perlu menutup kateter dengan penjepit, karena Safsite® akan menutup selang infus secara otomatis jika sambungannya diputuskan. Namun, pastikan bahwa Safsite® disambungkan dengan aman ke kateter

PERHATIAN:

Selalu gunakan sayap fiksasi untuk mengamankan selang kateter, karena kateter bisa robek dan isinya mengalir ke vena.

PERHATIAN:

Selalu pastikan saluran kateter yang tidak digunakan terisi dengan larutan garam heparin. Langsung isi saluran dengan larutan garam heparin setelah digunakan, dan ganti larutan secara berkala jika diperlukan.

PERHATIAN:

Saat mengambil sampel darah melalui lumen proksimal, pastikan bahwa lumen lain tetap tertutup. Hal bertujuan untuk mencegah hasil pemeriksaan laboratorium yang tidak benar karena ada infus tambahan.

Set catetere a quattro o cinque lumi per vena cava per il caterismo della vena cava superiore secondo il metodo Seldinger con catetere opaco di poliuretano e sonda guida con estremità J flessibile. Cavo di collegamento per derivazione ECG intra-atriale tramite sonda guida per il controllo del posizionamento del catetere incluso nella confezione.

II Istruzioni per l'uso

Contenuto

1. Ago Seldinger CERTOFIX (A1) o ago valvolato (A2), a seconda della versione
2. Sonda guida (B) con tacche di profondità ed estremità J flessibile ($r = 3 \text{ mm}$)/punta dritta, in dispenser
3. Bisturi (I)
4. Dilatore (C)
5. Set catetere opaco a quattro o cinque lumi di poliuretano con punta morbida (per la lunghezza, vedere la confezione) (D):
 - con valvola Safsite®
 - Tacche di profondità
 - Collegamenti Luer Lock codificati a colori
 - Ali di fissaggio flessibili, integrate sulla ramificazione del catetere (G).
 - Ali di fissaggio regolabili per un fissaggio sicuro a sutura sul punto d'uscita del catetere (secondo la versione del set) (E)
6. Cavo di collegamento per la derivazione ECG intraatriale (J)
7. Siringa Omnifix®, 5 ml (H)
8. Clip per ancoraggio (F)

Materiali impiegati

ABS, ottone, EP, HD-PE, inchiostro, IR, LD-PE, nitaloni, PA, PA6 colorato, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC bianco, SBS, SI, olio di silicone, SIR, acciaio inossidabile

Campi di applicazione

Caterismo della vena cava superiore secondo il metodo Seldinger nella terapia infusionale a breve termine (<=30 giorni) e nella terapia a volume o nella nutrizione parenterale, per l'infusione venosa di liquidi a elevata osmolarità o irritanti, per il monitoraggio continuo o intermittente della pressione venosa centrale, per il prelievo di sangue, in caso di impossibilità di praticare il prelievo periferico (stato di shock, lesioni).

Controindicazioni

Stati flogistici della cute nella regione della punzione, disturbi della coagulazione ad esempio nella terapia con anticoagulanti; anomalie anatomiche quali ad esempio gozzo, tumori cervicali, enfisema polmonare in stadio avanzato e com-

plicazioni postoperatorie nella regione della punzione.

Derivazione ECG: Non effettuare in fase di defibrillazione, cardioversione o chirurgia elettrica ad alta frequenza.

Rischi

Ematomi nella regione della punzione, sepsi da catetere, pneumotorace, emotorace, idrotorace da infusione o chilotorace causato da errore di punzione e posizionamento scorretto del catetere, aritmia cardiaca provocata da errato posizionamento intracardiaco del catetere, rottura dell'atrio, endocardite da irritazione meccanica, ferite alle arterie provocate da punture errate, trombosi da catetere e tromboflebiti della vena cava superiore, tromboembolie, lesione del dotto toracico, lesione del plesso brachiale o del nervo frenico.

Avvertenza

- Il riutilizzo di dispositivi monouso crea un potenziale rischio sia per il paziente che per l'operatore. Può provocare contaminazione e/o riduzione della funzionalità del dispositivo, che possono dar luogo a lesioni, malattie o morte del paziente.
- Non sottoporre il catetere Certofix ad una pressione superiore alla pressione operativa di 1,2 bar o al limite di pressione massimo di 2 bar in caso di emergenza.
- Utilizzare tecniche rigorosamente asettiche.
- Per prevenire l'insorgere di embolie gassose, praticare la punzione in retroestensione massimale del capo.
- Effettuare il controllo radiologico della posizione dell'estremità prossimale del catetere, in caso di incertezza della posizione, iniettare un mezzo di contrasto o effettuare una derivazione ECG intraatriale.
- **Per quanto concerne la derivazione ECG è opportuno:**
 - Utilizzarla esclusivamente in luoghi protetti alle cariche elettrostatiche.
 - Indossare scarpe antistatiche per sala operatoria.
 - Attenersi alle norme di sicurezza pertinenti (ad es. VDE 0750, VDE 0107 o pubblicazioni IEC), nonché ad ogni particolare specifica nazionale in merito.
 - Utilizzare esclusivamente l'elettrocardiografo con floating input (tipo CF).
 - Collegare la messa a terra del monitor come compensazione aggiuntiva del potenziale.

- Controllare la stabilità di giunzioni e collegamenti.
 - Escludere il contatto della sonda guida con parti conduttrici
 - Fissare bene il catetere.
 - Effettuare scrupolosamente ogni giorno il controllo asettico del catetere.
 - Sostituire tempestivamente le fasciature sporche o bagnate.
 - Separare i prelievi di sangue dalle infusioni e dalle somministrazioni di farmaci per ridurre il rischio di infezioni
 - Dopo le trasfusioni o i prelievi di sangue lavare abbondantemente con soluzione salina fisiologica e riempire i lumi non utilizzati con una soluzione di eparina e cloruro di sodio.
 - Per prevenire l'insorgere di embolie gassose controllare la connessione al catetere e utilizzare esclusivamente strumenti per infusione con collegamenti Luer Lock.
 - Non estrarre il filo guida contro la smussatura dell'ago per ridurre il rischio di danni o la possibile rottura del filo guida. Se l'inserimento risulta difficile, eseguire ulteriori operazioni in relazione alla situazione presente tenendo in considerazione i rischi clinici e i benefici per il paziente.
In alternativa, prima rimuovere l'ago per la puntura, poi inserire il dilatore al suo posto. Tale operazione riduce notevolmente il rischio di danneggiare il filo guida con il dilatore quando si estrae il filo guida. Se è difficile rimuovere il filo guida dal catetere, rimuovere sia il filo guida che il catetere.
 - In caso di potenziale restringimento della vena, ruotare la sonda nella cannula oppure rimuoverla e reintrodurre l'estremità rettilinea della sonda.
 - Evitare il contatto del catetere in PUR con l'acetone; l'acetone intacca il materiale per cui il catetere diventa poroso e permeabile.
 - È possibile che in fase di esame MRT con catetere in sito si verifichino alterazioni del ritmo cardiaco. Durante l'esame MRT non dovrebbero essere presenti soluzioni elettrolitiche nel catetere.
- Non risterilizzare.
Utilizzare solo se la confezione è intatta.

Modalità d'uso

ATTENZIONE:

Se è previsto il controllo della posizione della derivazione ECG ed in presenza di ritmo sinusoidale, collegare al paziente il monitor omo-

logato (tipo CF) per il rilevamento intraatriale (v. in basso) tramite un adattatore universale Certodyn® o tramite un cavo paziente per ECG.

1. Praticare la punzione esclusivamente in abbigliamento sterile con mascherina, cuffia e guanti. Dopo aver sgrassato e disinfettato bene la pelle (usare alcol o detergenti a base di iodio, ad es. Braunol® o Softsept® N), coprire la zona della punzione con un telo forato sterile di grandi dimensioni. Infine riempire con soluzione salina fisiologica il canale prossimale e il canale medio del catetere per verificare la pervietà dei lumi. Posizionare a tale scopo una siringa direttamente sulla valvola Safsite®. In tali condizioni la valvola Safsite® si apre automaticamente.
2. Praticare la puntura in vena con l'ago Seldinger o con l'ago valvolato compreso nella confezione (a seconda del set utilizzato), e con l'apposita siringa per l'aspirazione.

ATTENZIONE:

- No doble la aguja introductora, porque podría dificultar el deslizamiento de la sonda guía a través de la aguja o la extracción la aguja de la sonda guía. Si la aguja ya está doblada, deje de usarla.**
3. La sonda guida si trova nel dispenser. Rimuovere il cappuccio di protezione dal dispenser. Infine introdurre il dispenser con la sonda guida nella cannula sintetica della CERTOFIX®, nell'ago Seldinger o nel braccio laterale dell'ago valvolato (a seconda della versione del set). Spingere la sonda guida nella vena con il pollice. Grazie alla presenza delle tacche di profondità è possibile controllare la profondità dell'inserimento.
 4. Se la sonda guida si trova nella posizione desiderata, rimuovere il dispenser e le cannule utilizzate mantenendo la posizione della sonda.
 5. Dilatare il canale di punzione. Per eseguire tale operazione mantenere in posizione la parte extracorporea della sonda guida e spingere con un lieve movimento di rotazione il dilatore corto, che viene inserito sulla parte extracorporea della sonda guida, verso il sito di punzione. Infine, mantenendo in posizione la sonda, allontanare il dilatore dal sito di punzione e rimuoverlo dalla guida.
 6. Spingere il catetere lungo la parte extracorporea della sonda guida fino al sito di punzione. Mantenere in posizione l'estremità distale della sonda guida e

- spingere il catetere fino alla posizione desiderata con un lieve movimento di rotazione.
7. È possibile leggere la penetrazione intravasale del catetere grazie alle tacche di profondità.
 8. Per controllare la posizione della punta del catetere tramite ECG, portare le punte del catetere e della sonda guida nella stessa posizione (la prima tacca ampia sulla sonda guida portata a filo della connessione del catetere). È ora opportuno fissare i morsetti dei cavi di collegamento ECG sulla sonda guida, direttamente dietro l'attacco del catetere. Inserire la spina del cavo di collegamento nell'adattatore CERTODYN® e posizionare l'interruttore sul simbolo del cuore (Collegamento adattatore universale CERTODYN®: vedere le istruzioni per l'uso separate). Successivamente spingere il catetere e la sonda guida sotto il controllo dell'elettrocardiogramma in direzione dell'atrio destro. Se nell'immagine dell'elettrocardiogramma è già comparsa un'onda P eccessivamente ampia, è possibile che si sia partiti da una posizione intraatriale dell'estremità del catetere (derivazione ECG intraatriale). Estrae il catetere con la sonda guida, l'onda P si normalizza nuovamente (→ punto di commutazione). Si ottiene la posizione corretta del catetere nella vena cava superiore quando il catetere e la sonda guida vengono estratti ancora di 2-3 cm oltre il punto di normalizzazione dell'onda P. Rimuovere ora la sonda guida.
- ATTENZIONE:**
Se la lunghezza del catetere è di 15 cm, di norma la punta del catetere non raggiunge l'atrio. In tal caso spingere la sonda guida sotto controllo ECG fino a quando non appare un'onda P più ampia. Così facendo si verifica la direzione corretta del catetere.
9. Fissare il catetere alla pelle tramite le ali di fissaggio in esso incorporate (non incluse nei set Econoline). È possibile fissarlo anche direttamente al sito di punzione servendosi di ali di fissaggio mobili. La clip serve per il fissaggio dell'aletta a fessura sul catetere.
 10. La clamp sulla linea di prolungamento serve ad interrompere temporaneamente il flusso per la sostituzione dell'infusione o della trasfusione.
Se Safsite® è connesso all'attacco del catetere, non è necessaria la chiusura del flusso

per mezzo dei morsetti, poiché Safsite® si chiude automaticamente se si disconnettono le linee d'infusione. È opportuno accertarsi che Safsite® sia saldamente connesso all'attacco del catetere.

ATTENZIONE:

Fissare il tubo del catetere soltanto per mezzo di ali di fissaggio, onde evitare la rottura e il conseguente inserimento in vena del catetere stesso.

ATTENZIONE:

I lumi non utilizzati devono essere sempre riempiti con una soluzione di eparina e cloruro di sodio. Effettuare il riempimento con la soluzione di eparina e cloruro di sodio direttamente dopo l'uso del lume e, possibilmente, effettuarne spesso il cambio.

ATTENZIONE:

Al fine di evitare alterazioni dei risultati delle analisi per via di mescolamenti di infusioni, in caso di prelievo di sangue da un lume prossimale si consiglia di chiudere tutti gli altri lumi.

Селдингер әдісімен жоғары көктамыр тесігін катетерлеуге арналған төрт/бес люменді текіс катетері. Полиуретаннан және иілгіш имек ұшы бар бағыттауыш сымнан жасалған мөлдір емес катетер. Бір уақытта катетердің орналасуын тексеруге арналған бағыттауыш сым арқылы өтетін жүрекше-күре тамыр ЭКГ сымна арналған жалғау кабелін қамтиды.

КЗ Пайдалану нұсқаулығы

Мазмұны

1. CERTOFIX Сельдингер инесі (A1) немесе клапан инесі (A2), нұсқаға байланысты
1. Ұзындық белгілері мен иілгіш имек (r=3 мм)/тік ұшы бар бағыттауыш сым (B), диспенсерінде
3. Скальпель (I)
4. Кеңейткіш (C)
5. Жұмсақ ұшы бар, полиуретаннан жасалған, төрт люменді/ бес люменді мөлдір емес катетер (ұзындықты қаптамадан көріңіз) (D).
- Safsite® клапандарымен
- Орналасқан жерді тексеруге арналған катетер белгілері
- Түстермен кодталған Люэр ұштамасы байланыстары
- Катетерді бекітуге арналған, катетер айырында орналасқан бекіту қанаты (G)
- Катетерді енгізілген жеріне жіплен бекітуге арналған бекітілмелі, реттелмелі бекіту қанаты (E) (нұсқаға байланысты)
6. Жүрекше ішілік ЭКГ сымнан жалғау кабелі (J)
7. Отпifix® шприц, 5 мл (H)
8. Бекітілмелі қысқыш (F)

Пайдаланылған материалдар

ABS, жез, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 боялған, PC, PE, PE-HD, PP, PS, Полиуретан, ақ PBX, SBS, SI, силикон майы, SIR, то баспайтын болаты

Қолдану көрсетілімдері

Жоғары көктамыр тесігін қысқа уақыттық (<=30 күн) дәрі құю және қан араластыру терапиясы немесе парэнтеральды тамақтандыру үшін, жоғары осмотикалық немесе өте көктамырды тіткендіретін ерітінділерді енгізу үшін, орталық көктамыр қысымын үздіксіз немесе әлсін-әлсін бақылау үшін, қан сынамасын алу үшін немесе шок күйінде болғанда көктамырды перифериялық шаншу мүмкін болмаған кезде, аяқ-қолдары зақымданған немесе

перифериялық көктамырларының табылуы қиын науқастарға Сельдингер әдісімен катетер енгізу.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Терінің тесілетін жерінің қабынуы; қан ұйығыштығының бұзылуы (мысалы, антикоагулянттармен емдеуде); анатомиялық ауытқулар, мысалы, ұлғайған бұғақ, мойын аймағындағы ісіктер, өте ауыр өкпе эмфиземасы және шаншылған жердегі операциядан кейінгі өзгерістер.

ЭКГ сымы: Дефибрилляция, электрлік-импульстік терапия немесе жоғары жиілікті хирургия кезінде ЭКГ сымның көрсеткішін жазбаңыз.

Қауіптіліктер

Шаншылған жердегі қанды ісік, әсіресе ішкентай балалардағы катетер спелсізі және тамырдың тесілуі, дұрыс шанышпау және катетерді дұрыс орналастырмау салдарынан болатын пневмоторакс, гемоторакс, инфузионды гидроторакс немесе хилоторакс; катетерді жүрек ішіне дұрыс орналастырмаудан туындайтын жүрек аритмиялары; механикалық тіткенуден болатын атриальды жарылу, эндокардит; дұрыс шанышпаудан туындайтын күре тамыр жарақаттары; дұрыс шанышпаудан, катетерге байланысты тромбоздан және іші қуыс жоғары көктамыр тромбозымен, тромбозмен, тромбозбенитінен, тромбозмен, кеуде қуысының жарақаттарынан, мық өрміне зақым келтіруден, көк ет жүйкесіне зақым келтіруден туындайтын күре тамырдың зақымдауы.

Ескертулер

- Бір рет қолданылған құралдарды қайта қолдану науқасқа немесе пайдаланушыға қатерлі жағдай тудыруы мүмкін. Себебі бұндай жағдай құралды зарарлы етуі және/немесе функциональдық мүмкіндігіне нұқсан келтіруі мүмкін. Құралдың зарарлы болуы және/немесе функциональдық мүмкіндігінің шекті болуы науқасты жарақаттауы, ауыру жұқтыруы немесе мерт қылуы мүмкін.
- Төтенше жағдай болған кезде Certofix катетерін 1,2 бар жұмыс қысымынан артық қысымға ұшыратпаңыз немесе максималды 2 бар қысым шегінен асырмаңыз.
- Қатаң түрде тек асептикалық әдістерді қолданыңыз.
- Ауа эмболиясының алдын алу үшін науқастың басын төмен қаратып, lege artis текіс жасаңыз.

– Катетер ұшының орналасуын тексеру үшін рентген сәулесін пайдаланыңыз. Оның дұрыс орналасқанына күмәндансаңыз, контрасттық затты енгізіңіз немесе жүрек ішілік ЭКГ сымның көрсеткішін жазыңыз.

– **ЭКГ сымның көрсеткішін жазып жатқан кезде, мынаны ескеріңіз:**

- Тек электростатикалық зарядтан қорғалған белмелерде ғана пайдаланыңыз.
- Статикаға қарсы аяқ-киім киіңіз.
- Маңызды қауіпсіздік ережелерін (мысалы, VDE 0750, VDE 0107 немесе IEC жарияланымдары) және ұлттық техникалық сипаттамалар мен ауытқулар туралы мәліметтерді оқыңыз.
- Тек қалқымалы кірісі (CF түріндегі) бар ЭКГ мониторын пайдаланыңыз.
- Мониторды эквивалентталды байланыстыру үшін жерге қосыңыз.
- Барлық байланыстардың мықтап бекітілгеніне көз жеткізіңіз.
- Бағыттауыштың сыртқы ток өткізгіш бөлшектермен байланыспағанын тексеріңіз.
- Катетерді дұрыстап бекітіңіз.
- Катетерге күнде қатаң түрде асептикалық күтім көрсетіңіз.
- Қажет болғанда ластанған немесе дымқылданған таңғыштарды ауыстырыңыз.
- Инфекция қаупін азайту мақсатында қан сынамаларын алу және ерітінділерді немесе дәрілік заттарды енгізу үшін әртүрлі аймақтарды пайдаланыңыз.
- Қан құю немесе қан сынамасын алу процедураларынан кейін катетерді физиологиялық ерітіндімен жақсылап шайыңыз. Қолданылмайтын люмендерді гепарин тұзды ерітіндісімен толтырыңыз.
- Ауа эмболиясының алдын алу үшін, қосылмады катетерге мықтап бекітіңіз және "Люер Лок" бекіткіштерімен бірге тек инфузиялық жинақтарды пайдаланыңыз.
- Сым бағыттағышының иненің ұшына қарсы шығармаңыз, бағыттауыш сымның зақымдану немесе қозғалу қаупін азайту үшін. Егер кіргізу қиын болса, осы жағдайды науқасқа байланысты пайдасы мен клиникалық қауіптерін ескере отырып қадағалаңыз. Болмаса, алдымен тесу инесін шығарып, сосын кеңейткішті өз орнына енгізіңіз. Бұл сым бағыттағыш кері тартылған кез-

де оның кеңейткішті зақымдау қаупін айтарлықтай азайтады. – Егер сым бағыттағышты катетерден шығару қиын болса, бағыттағыш сымды да, катетерді де шығарып алыңыз. – Егер көктамырдың шектелгендігі белгілі болса, онда бағыттағыш сымды ине ретінде пайдаланудың немесе бағыттағыш сымды алып, тік бағыттағыш сым ұшын шығарудың көмегі тиісі мүмкін. – Полиуретан катетерге ацетон тигізбеңіз, өйткені ацетон материалды ерітіп, катетердің көуекті болуына және ағып кетуіне себеп болуы мүмкін. – Катетер енгізулі кезде магниттік-резонанстық тексеру барысында жүрек аритмиясы орын алуы мүмкін. Магниттік-резонанстық тексеру барысында катетерде ешбір электрліктік ерітінділер болмауы керек.

Қайта стерильдемеңіз.

Тек қаптама бүтін болса ғана пайдаланыңыз.

Бағыттар САҚ БОЛЫҢЫЗ!

Егер катетердің орналасуын тексеру үшін ЭКГ сым пайдаланылатын болса және синус ырғағын жазып алу мүмкін болса, алдымен науқасты жүрек ішілік сымдардың (төмендегіні көріңіз) көрсеткіштерін жазу мүмкіндігі бар CF түріндегі мониторды жалғаңыз (түрі: CF) Certodup® әмбебап қосуға болатын ЭКГ науқас кабелін пайдалану.

1. Текіс жасаған кезде арқанбет маскасы, қалпағы және қолғаптары бар стерильді киімдерді киіңіз. Теріні мұқият тазалаудан және залалсыздандырудан кейін (алкогольді немесе йодын негізіндегі тазалағыштарды, мысалы, Braunol® немесе Softasept® N сұйықтықтарын пайдаланыңыз), тесілетін жерді стерильді тығыз жапқышпен жабыңыз. Сосын шприцті Safsite® клапанына тікелей бекіту және катетердің проксималды арналары мен ортаңғы арналарын физиологиялық ерітіндімен толтыру арқылы люмендердің өткізгіштігін тексеріңіз. Safsite® клапаны автоматты түрде ашылады.
2. Көктамырды берілген Сельдингер инесімен немесе аспирация үшін бекітілген шприц бар клапанды иненен (пайдаланылған жинаққа байланысты) шаншыңыз.

САҚ БОЛЫҢЫЗ:

Кіргізетін инені бүгуге болмайды, себебі бұл Сым бағыттағышын инеде өтуіне немесе инені сым бағыттағыштан алу кезінде қиындықтар тудыруы мүмкін. Ине майысқан кезде оны қолдануды тоқтатыңыз.

3. Диспенсердегі бағыттағыш сым. Диспенсерден қорғағыш қақпақты алыңыз. Одан кейін диспенсерді сым бағыттағышпен CERTOFIX® пластик қылтамырына, Сельдингер инесіне немесе клапанды иненің бүйіріне бекітіңіз (пайдаланылған жинақ негізінде). Бағыттағыш сымды көктамыр ішіне әрі қарай енгізу үшін бармақты пайдаланыңыз. Енгізу тереңдігін тексеру үшін ұзындық белгілерін пайдаланыңыз.
4. Бағыттағыш сым қалаған орынға барған кезде, диспенсерді және каноляны бағыттағыш сым орнын сақтай отырып шығарып алыңыз.
5. Тесу жолын ұзартыңыз. Бұны орындау үшін бағыттағыш сымның экстракорпоральдық бөлігін ұстап тұрып, қысқа кеңейткішті экстракорпоральдық бөлікті бағыттағыш сым арқылы әрі қарай жылжытыңыз (оны жайлап бұрау арқылы) және тесу орнының ішіне қарай енгізіңіз. Одан кейін кеңейткішті тесу жолынан шығарыңыз (бағыттағыш сымның орналасуын сақтай отырып).
6. Катетерді бағыттағыш сымның экстракорпоральдық бөліктері арқылы шаншу орнына дейін өткізіңіз. Сосын бағыттағыш сымның ұшын ұстап тұрып, катетерді аздап бұрап отыру арқылы қалаған орынға дейін өткізіңіз.
7. Тамыр ішілік катетердің ұзындығын тұрақты ұзындық белгілерінен білуге болады.
8. Катетер ұшының орнын ЭКГ арқылы тексеру үшін алдымен катетердің ұшын және бағыттағыш сымды бір күйге орнатыңыз. (Бағыттағыш сымдағы бірінші кең белгі катетер жалғанған жерден шығып тұрады. Енді ЭКГ жалғау кабелінің қысқышын катетер жалғанған жерінің дәл артындағы бағыттағыш сымға бекітіңіз. Жалғау кабелінің жалғағышын CERTODYN® ӘМБЕБАП АДАПТЕРІНЕ енгізіңіз және жүрек белгісі арқылы қосыңыз (CERTODYN® ӘМБЕБАП АДАПТЕРІН жалғау туралы бөлек нұсқауларды көріңіз). Одан кейін катетерді бағыттағыш сым арқылы ЭКГ басқару элементінің астындағы

оң жақ қуысқа дейін жеткізіңіз. Егер ЭКГ қалыптыдан жоғары Р толқынын көрсетсе, онда катетер ұшы жүрек ішіндегі орнында деп пайымдауға болады (жүрек ішілік ЭКГ сым). Егер катетер бағыттағыш сыммен бірге артқа тартылса, Р толқыны қалыпты күйіне түседі (→ өту нүктесі).

Жоғарғы көктамыр тесігіндегі катетердің дұрыс орналастыру үшін катетер мен бағыттағыш сымды артқа 2–3 см тарту керек. Сосын бағыттағыш сымды шығарып алыңыз.

САҚ БОЛЫҢЫЗ!

Катетер ұзындығы 15 см болғанда әдетте ол қуысқа жетпейді. Мұндай жағдайда ЭКГ басқару элементінің астындағы бағыттағыш сымды қалыптыдан тыс Р толқыны пайда болғанша енгізіңіз. Осылайша, ең болмағанда катетердің дұрыс бағыты тексеріледі.

9. Катетерді теріге кірістірілген бекіту қанатымен бекітіңіз (Ecopoline жинақтарымен бірге берілмейді). Оны жылжымалы бекіту қанатымен шаншылған жерге тікелей бекітуге де болады. Қысқышты катетердің кесік қанатын бекіту үшін қолдануға болады.
10. Ұзарту сымдарында сырғыту қысқыштары бар. Бұлар инфузиялар мен қан құю жабдықтарын ауыстырған кезде люмендерді жабу үшін пайдаланылады.

Егер Safsite® жабдығы катетерге жалғанған болса, катетерді қысқыштармен жабу мүмкін емес, себебі дәрі құю желісі ажыратылған болса. Safsite® құю желісін автоматты түрде жабады. Дегенмен, Safsite® жабдығының катетерге мықтап жалғанғанын тексеріңіз.

САҚ БОЛЫҢЫЗ!

Катетер түтігін теріге тікелей бекіту үшін әрқашан бекіту қанаттарын пайдаланыңыз, әйтпесе катетер жыртылып, сұйықтық тамыр ішіне мольнан ағуы мүмкін.

САҚ БОЛЫҢЫЗ!

Катетердің пайдаланылмаған арналарын әрқашан гепарин тұзды ерітіндісімен толтырылған күйде ұстаңыз. Арнаны пайдаланудан соң дереу гепарин тұзды ерітіндісімен тікелей толтырыңыз және қажет болса ерітіндіні жиі ауыстырып тұрыңыз.

САҚ БОЛЫҢЫЗ!

Проксималды люмен арқылы қан сынамасын алған кезде инфузиялардың қосылуынан

зертханалық нәтижелердің қате болуына жол бермес үшін басқа люмендерді міндетті түрде жабылған күйде ұстаңыз.

Keturspindis / penkiaspindis tuščiosios venos kateterio rinkinys, skirtas viršutinei tuščiajai venai kateterizuoti Seldingerio metodu. Matinis kateteris pagamintas iš poliuretano, o kreipiamoji viela turi lankstų J formos viršūgalį. Komplekte yra jungiamasis kabelis prieširdžio vidaus EKG derivacijai per kreipiamąją vielą, skirtas tuo pat metu tikrinti kateterio padėtį.

LI Naudojimo instrukcijos

Turinys

1. CERTOFIX Seldingerio kaniulė (A1) arba kaniulė su vožtuvu (A2), priklausomai nuo modelio
2. Kreipiamoji viela (B) su ilgio žymomis ir lankščiu J formos viršūgaliumi ($r = 3 \text{ mm}$) / tiesiu viršūgaliumi tiektuve
3. Skalpelis (I)
4. Plėtiklis (C)
5. Keturspindis / penkiaspindis matinis kateteris iš poliuretano, su lankščiu viršūgaliumi (ilgį žr. ant pakuočės) (D):
 - su vožtuvais „Safsite®“
 - kateterio žymos padėčiai patikrinti
 - Luerio jungtys su spalviniais kodais
 - fiksuojamasis sparnelis (G) ties kateterio išsišakojimu kateteriui pritvirtinti
 - pritvirtinamas reguliuojamasis fiksavimo sparnelis (E) kateteriui prisūti prie įvedimo vietos (priklausomai nuo modelio)
6. Jungiamasis kabelis prieširdžio vidaus EKG derivacijai (J)
7. Švirškatas „Omnifix®“, 5 ml (H)
8. Uždedamasis spausdukas (F)

Naudojamos medžiagos

ABS, žalvaris, epoksidinė derva, DT-PE, spaustuviniai dažai, IR, MT-PE, nitinol, PA, PAG (dažytas), PC, PE, PE-DT, PP, PS, PUR, baltas PVC, SBS, SI, silikoninė alyva, SIR, nerūdijantis plienas

Indikacijos

Viršutinės tuščiosios venos kateterizacija Seldingerio metodu, atliekant trumpalaikę (≤ 30 parų) infuzijų ir tūrio terapiją, taip pat parenterinę mitybą ir skiriant aukšto osmolališkumo arba stipriai venas dirginančius tirpalus, nuolatiniams arba prartarpiniams centriniams venos spaudimui stebėjimui, kraujo mėginių ėmimui arba kai negalima atlikti periferinės venos punkcijos šoko būklės pacientams, kurių sužalotos galinės arba nesant periferinių venų.

Kontraindikacijos

Odos uždegimas punkcijos vietoje; kraujo krešumo sutrikimai, pvz., taikant antikoagulantų terapiją; anatomsinės patologijos, pvz., padidėjusi

skydliaukė, navikai kaklo srityje, labai sunki plaučių emfizema ir pooperaciniai pakitimai punkcijos vietoje.

EKG derivacija: neįrašinėkite per EKG derivaciją defibriliacijos, kardioversijos arba AD chirurginės operacijos metu.

Rizika

Hematoma punkcijos vietoje, kateterinis sepsis, pneumotoraksas, hemotoraksas, infuzinis hidrotoraksas arba chilotoraksas dėl netinkamai atliktos punkcijos ir netinkamos kateterio padėties, prieširdžio plyšimas, endokarditas dėl mechaninio sudirginimo, arterijų pažeidimai dėl netinkamai atliktos punkcijos, kateterio sukelta viršutinės tuščiosios venos trombozė ir tromboflebitas, embolija ir trombozė, krūtininio latakų (*Ductus thoracicus*) pažeidimai, peties nervinio rezginio pažeidimas, diafragminio nervo pažeidimas.

Įspėjimai

- Pakartotinai naudojant vienkartinius prietaisus galimas pavojus pacientui ar vartotojui. Jie gali būti užkrėsti ir (arba) veikti netinkamai. Naudojant užkrėstą ir (arba) ribotai veikiantį prietaisą pacientas gali būti sužalotas, susirgti ar net mirti.
- Neveikite kateterio „Certofix“ slėgiu, didesniu už darbinį 1,2 barų slėgį arba maksimalų ribinį 2 barų slėgį kritiniu atveju.
- Taikykite griežtai aseptinius metodus.
- Siekiant išvengti oro embolijos, punkciją atlikite pagal metodo taisykles, pacientui nuleidus galvą.
- Kateterio viršūgalio padėtį stebėkite rentgenografiškai. Kilus abejonių dėl padėties, suleiskite kontrastines medžiagas arba įrašykite prieširdžio vidaus EKG per derivaciją.
- **Registruodami EKG per derivaciją, atkreipkite dėmesį į šiuos aspektus:**
 - Naudokite tik nuo elektrostatinės iškravos apsaugotose patalpose.
 - Avėkite antistatinę operacines avalynes.
 - Laikykitės atitinkamų saugos reqlamentų (pvz., VDE 0750, VDE 0107 arba IEC publikacijų) ir nacionalinių specifikacijų bei nukrypimų.
 - Naudokite tik EKG monitorių su neįžemintąja įvestimi (CF tipo).
 - Įžeminkite monitorių prijungdamai papildomą potencialų išlyginimo jungtį.

- Įsitikinkite, kad visos jungtys tinkamai prijungtos.
 - Įsitikinkite, kad viela nesiliečia su išorinėmis laidžiosiomis dalimis.
 - Tinkamai pritvirtinkite kateterį.
 - Kasdien atlikite griežtą aseptinę kateterio priežiūrą.
 - Jeigu reikia, pakeiskite užterštus arba pažeistus kateterius.
 - Infekcijų rizikai sumažinti, kraują mėginams imti ir infuzijoms ar vaistams leisti naudokite skirtingas vietas.
 - Po transfuzijos ar kraujo ėmimo kruopščiai praskalaukite kateterį fiziologiniu tirpalu. Nenaudojamus spindžius užpildykite fiziologiniu tirpalu su heparinu.
 - Siekiant išvengti oro embolijos, kateterio jungtį reikia gerai pritvirtinti ir naudoti tik infuzijų rinkinius su Luerio jungtimis.
 - Netraukite kreipiamosios vielos per kaniulės nuožulną, kad sumažėtų kreipiamosios vielos pažeidimų ar galimo nuskutimo rizika. Jeigu sunku įvesti, atlikite kitus veiksmus, atsižvelgdami į esamą situaciją, susijusią su pacientui kylančia klinike rizika ir galima nauda.
 - Kitas būdas – iš pradžių ištraukite punkciją kaniulėje, tada įstatykite jos vietoje plėtiklį. Taip stipriai sumažėja kreipiamosios vielos pažeidimo rizika, kai ji traukiama per plėtiklį. Jeigu sunku ištraukti kreipiamąją vielą iš kateterio, traukite kreipiamąją vielą kartu su kateteriu.
 - Jeigu žinoma, kad vena susiaurėjusi, gali būti lengviau, jeigu kreipiamąją vielą kaniulėje sukisite arba ištraukite kreipiamąją vielą ir įveskite kreipiamąją vielą su tiesio viršūgaliumi.
 - Neleiskite kateteriui iš poliuretano (PUR) kontaktuoti su acetonu, nes acetonas šių medžiagų tirpdo, todėl kateteris tampa akytas ir gali pratekti.
 - Atliekant MR tyrimą su įvestu kateteriu gali sutrikti širdies ritmas. Atliekant MR tyrimą kateterį neturi būti elektrolitų tirpalu.
- Pakartotinai nesterilizuoti.
Nenaudoti, jeigu pakuočė yra pažeista.

Nurodymai

ATSARGIAI.

Jeigu kateterio padėčiai stebėti naudojama EKG derivacija ir galima įrašyti sinusinį ritmą, pirmiausia pacientą prijunkite prie CF tipo monitoriaus, patvirtinto registruoti per prieširdžio vidaus derivaciją (žr. toliau) (CF tipo), naudodami universalų adapterį

„Certodyn®“ arba perjungiamojo paciento EKG kabelį.

1. Atlikdami punkciją visada dėvėkite sterilius drabužius su veido kauke, kepurę ir pirštines. Kruopščiai išvalę ir dezinfekavę odą (naudokite valymo medžiagas su alkoholiu arba jodu, pvz., „Brauno!“ arba „Softasept® N“), uždenkite punkcijos vietą steriliu apdangalu su langeliu. Tada patikrinkite spindžių pratekamumą prijungdami šviršką tiesiai prie vožtuvo „Safsite®“ ir užpildydami kateterio proksimalų ir vidurinius spindžius fiziologiniu tirpalu. Vožtuvus „Safsite®“ atsidaro automatiškai.
2. Punctuokite veną kartu tiekiamo Seldingerio kaniulės arba kaniulės su vožtuvu (atsižvelgdami į naudojimą rinkinį), prie kurios prijungtas švirškatas aspiracijai.

ATSARGIAI:

1. **Nelenkite įvediklio kaniulės, nes gali būti sunku per ją stumti kreipiamąją vielą arba nuimti kaniulę nuo kreipiamosios vielos. Jeigu kaniulė su-lenkta, nenaudokite jos.**
2. Kreipiamoji viela tiektuve. Numinkite nuo tiektuvo apsauginį dangtelį. Tada pritvirtinkite tiektuvą su kreipiamąja viela prie plastikinio CERTOFIX® kapiliaro, Seldingerio kaniulės arba kaniulės su vožtuvu šono (atsižvelgdami į naudojamą rinkinį). Nykščiu stumkite kreipiamąją vielą į veną. Įvedimo ilgį galima kontroliuoti pagal ilgio žymas.
3. Kai kreipiamoji viela reikiama įvedant, pašalinkite tiektuvą ir kaniulę nekeisdami kreipiamosios vielos padėties.
4. Išplėskite punkcijos kanalą. Tai atliekama laikant kūno išorėje esančią kreipiamosios vielos dalį ir (lengvai sukant) įvedant trumpą plėtiklį per kūno išorėje esančią kreipiamosios vielos dalį į punkcijos vietą. Tada pašalinkite plėtiklį iš punkcijos kanalo nekeisdami kreipiamosios vielos padėties.
5. Veskite kateterį per kūno išorėje esančią kreipiamosios vielos dalį iki punkcijos vietos. Tada laikykite kreipiamosios vielos galą ir veskite kateterį iki pageidaujamos padėties, lengvai jį sukdamai.
6. Kraujagyslėje esančios kateterio dalies ilgį galima pažiūrėti iš nuolatinių ilgio žymų.
7. Jeigu norite patikrinti kateterio viršūgalio padėtį pagal EKG, pirmiausia įveskite kateterio ir kreipiamosios vielos viršūgalius į tą pačią vietą. (Pirmoji plati kreipiamosios vielos žyma išsikiša iš kateterio jungties). Dabar pritvirtinkite EKG jungiamojo kabelio

spauštuką prie kreipiamosios vielos iškart už kateterio jungties. Įveskite jungiamojo kabelio jungtį į universalųjį adapterį „CERTODYN®“ ir perjunkite jungiklį į širdies simbolį (kaip prijungti universalųjį adapterį „CERTODYN®“, žr. atskiras instrukcijas). Tada veskite kateterį su kreipiamąja viela link dešiniojo prieširdžio kontroliuodami EKG. Jeigu EKG rodo aukštesnę nei normalią P bangą, galima daryti prielaidą, kad kateterio viršugalis yra prieširdyje (prieširdžio vidaus EKG derivacija). Pa-traukus kateterį su kreipiamąja viela atgal, P banga grįžta į normalų aukštį (→ kitimo taškas). Tinkama padėtis viršutinėje tuščiojoje venoje pasiekama, kai kateteris ir kreipiamoji viela ištraukiami dar 2–3 cm. Tada ištraukite kreipiamąją vielą.

ATSARGIAI.

Jeigu kateterio ilgis 15 cm, jo viršugalis paprastai prieširdžio nepasiekia. Tokiu atveju kreipiamąją vielą kontroliuojant EKG reikia vesti, kol pasirodo aukštesnė nei normali P banga. Taip galima patikrinti bent ar teisinga kateterio kryptis.

9. Pritvirtinkite kateterį prie odos integruotu fiksavimo sparneliu (neįeina į „Econoline“ rinkinius). Kateterį galima pritvirtinti ir tiesiai prie punkcijos vietos slankiu fiksuojamuoju sparneliu. Spauštuką galima naudoti sparneliui su prapjova pritvirtinti prie kateterio.
10. Ant ilginamųjų linijų yra slankieji spauštukai. Jie naudojami tam tikriems spindžiams uždaryti keičiant infuzijas arba transfuzijas. Jeigu prie kateterio prijungtas „Safsite®“, kateterio spauštukais užspausti nebūtina, nes atjungus infuzijos liniją „Safsite®“ uždaro automatiškai. Visgi reikia užtikrinti, kad „Safsite®“ būtų tvirtai prijungtas prie kateterio.

ATSARGIAI.

Kateterio vamzdeliui pritvirtinti būtinai naudokite fiksavimo sparnelius, nes kateteris gali nuplyšti ir būti nuplautas į veną.

ATSARGIAI.

Nenaudojamus kateterio spindžius visada pripildykite fiziologiniu tirpalu su heparinu. Iškart po naudojimo užpildykite spindį fiziologiniu tirpalu su heparinu, jeigu reikia, tirpalą dažniau pakeiskite.

ATSARGIAI.

Imdami kraujo mėginį iš proksimaliojo spindžio užtikrinkite, kad kiti spindžiai būtų uždaryti, kad laboratorinių tyrimų rezultatų nepaveiktų infuzijos tirpalas.

Četrus lūmenu/piecu lūmenu katetra kompleksus augšējās dobās vēnas kateterizācijai, pielietojot Seldingera metodi. Necaurspīdīgs katetrs, kas izgatavots no poliuretāna, un vadītājstīga ar lokanu J tipa galu. Ir iekļauts savienotājs, kas paredzēts priekšskambaru EKG novadījumiem, izmantojot vadītājstīgu, lai vienlaikus pārbaudītu katetra pozīciju.

LV Lietošanas instrukcija

Saturs

1. CERTOFIX Seldingera adata (A1) vai adatvārsts (A2) atkarībā no versijas
2. Vadītājstīga (B) ar garuma marķējumiem un lokans J tipa gals (=3mm)/taisns gals, dozatorā
3. Skalpelis (I)
4. Dilators (C)
5. Četrus lūmenu/piecu lūmenu necaurspīdīgs katetrs, kas izgatavots no poliuretāna, ar mikstu galu (skatiet garuma marķējumus uz iepakojuma) (D) ar:
 - Safsite® vārstiem;
 - marķējumiem uz katetra, lai pārbaudītu novietojumu;
 - Luer Lock savienojumiem ar krāsu marķējumu;
 - fiksācijas spārņiņu (G) pie katetra sazarojuma, lai nostiprinātu katetru;
 - pievienojumu, pielāgojamu fiksācijas spārņiņu (E), lai ievadīšanas vietā katetru piestiprinātu ar šuvi (atkarībā no versijas).
6. Savienotājsvads priekšskambaru EKG novadījumam (J)
7. Omnifix® šīrce, 5 ml (H)
8. Pievienojama skava (F)

Izmantotie materiāli

ABS, maisiņš, EP, HD-PE, tinte, IR, LD-PE, nītinols, PA, krāsots PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-balts, SBS, SI, silikoneļļa, SIR, nerūsošs tērauds

Indikācijas

Augšējās dobās vēnas kateterizācija, pielietojot Seldingera metodi, lai veiktu īslaicīgu (<=30 dienas) infūzijas un tūluma aizvietošanas terapiju vai parenterālu barošanu, lai ievadītu augstas osmolaritātes vai vēnas spēcīgi kairinošus šķīdumus, lai nepārtraukti vai ar pārtraukumiem mērītu centrālo venozo spiedienu, lai ņemtu asins paraugus vai, ja šoka stāvoklī nav iespējams veikt perifērās vēnas punkciju, pacientiem, kuriem ir ievainotas ekstremitātes vai nav iespējams konstatēt perifērās vēnas.

Kontraindikācijas

Ādas iekaisums punkcijas vietā, asins recēšanas traucējumi, piem., terapijā, kurā izmantoti antikoagulanti,

anatomiskas anomālijas, piem., palielināts vairogdziedzeris, audzēji kakla rajonā, ļoti akūta plaušu emfizēma un izmaiņas punkcijas vietā pēc operācijas.
EKG novadījumi: nepierakstiet EKG novadījumus defibrilācijas, kardioversijas laikā vai augstfrekvences ķirurģisko procedūru laikā.

Riski

Hematomapunkcijas vietā, katetra sepse, pneimotorakss, hemotorakss, infūzijas izraisīts hidrotorakss vai hilotorakss nepareizas punkcijas un katetra nepareizas ievadīšanas dēļ, sirds aritmija katetra nepareizas ievadīšanas sirds dobumos dēļ, priekšskambaru plīsums, endokardīts mehāniska kairinājuma dēļ, arteriālie savainojumi nepareizu punkciju dēļ, katetra izraisīta tromboze un augšējās dobās vēnas tromboflebits, trombebomija, krūšu kurvja kanāla savainojumi, pleca pinuma bojājumi, diafragmas nervu bojājumi.

Brīdinājums

- Vienreizējai lietošanai paredzētu ierīču atkārtota lietošana var radīt risku pacientam vai ierīces lietoņam. Tā var izraisīt kontamināciju un/vai funkcionālas spējas traucējumus. Ierīces kontaminācija un/vai ierobežota funkcionāla spēja var izraisīt pacientam kaitējumu, slimību vai nāves iestāšanos.
- Nelietojiet Certofix katetru, ja darba spiediens pārsniedz 1,2 bārus vai, ja ārkārtas situācijā, maksimālais spiediens ir 2 bāri.
- Izmantojiet stingri aseptiskas metodes.
- Lai izvairītos no gaisa embolijas, veiciet punkciju atbilstoši noteikumiem, kad pacients ir pozīcijā ar galvu uz leju.
- Veiciet rentģenu, lai pārbaudītu, kādā pozīcijā ir katetra gals. Ja ir šaubas par pozīciju, injicējiet kontrastvielas vai pierakstiet priekšskambaru EKG novadījumus.
- **Pierakstot EKG novadījumus, lūdz, ņemiet vērā:**
 - veiciet tikai tādas telpās, kurās ir aizsardzība pret elektrostātisko izlādi;
 - velciet antistatiskus apavus, kas paredzēti valkāšanai operācijas zālē;
 - ievērojiet attiecīgos drošības noteikumus (piem., VDE 0750, VDE 0107 vai IEC publikācijas), kā arī valsts specifiskās prasības noteikumus;
 - lietojiet tikai EKG monitoru ar nesazemētu ieeju (CF tips);
 - zemiejiet monitoru papildu ekvipotencialitājam savienojumam;
 - pārliecinieties, lai visi savienojumi būtu droši piestiprināti;

- pārliecinieties, lai vadotne nav savienota ar ārējām strāvavadošām daļām;
- kārtīgi nostipriniet katetru;
- katru dienu katetram jāveic stingri aseptiska apkope;
- nomainiet piesārņotus vai samirkušos pārsienamos materiālus, kad tas ir nepieciešams;
- lai mazinātu inficēšanās risku, ņemiet asins paraugus un veiciet infūziju vai ievadiet zāles dažādās vietās;
- pēc pārliešanas vai asins paraugu ņemšanas rūpīgi izskalojiet katetru ar fizioloģisko sāls šķīdumu. Piepildiet neizmantotos lūmenus ar heparīna sāls šķīdumu;
- lai novērstu gaisa emboliju, rūpīgi piestipriniet savienojumu katetram un izmantojiet tikai infūzijas komplektus ar Luer Lock;
- Netraukite kreipiamosios vielos per kaniulēs uzožuļņā, kad sumažētu kreipiamosios vielos pažeidīmu ar galimo nuskutimo rizika. Jeigu sunku ivesti, atlikite kitus veiksmus, atsīzvelgdami j esamā situācija, susijusija s procentu klylancija klinike rizika ir galima nauda. Kitas būdas – is pradziju istraukite punkcinē kaniule, tada jstatykite jos vietoje pletikli. Taip stipriai sumažeja kreipiamosios vielos pažeidimo rizika, kai ji traukiama per pletikli. Jeigu sunku istraukite kreipiamajā vielā is kateterio, traukite kreipiamajā vielā kartu su kateteriu.
- ja ir zināms, ka vēna ir sašaurināta, var palīdzēt vadītājstīgas pagriešana adatā vai vadītājstīgas izvilksana un vadītājstīgas taisnā gala ievietošana;
- nelaujiet PUR katetram nonākt saskarē ar acetonu, jo acetons šķīdina materiālu, padarot katetru porainu un radot noplūdi;
- ja katetrs ir ievietots MR laikā, var rasties sirds aritmija. MR laikā katetrs nedrīkst būt elektrolītu šķīdums.

Nesterilizējiet atkārtoti.

Lietojiet tikai tad, ja iepakojums ir neskarts.

Norādījumi

UZMANĪBU!

Ja tiek izmantoti EKG novadījumi, lai pārbaudītu katetra pozīciju un var pierakstīt sinusu ritmu, vispirms pievienojiet pacientam CF tipa monitoru ar apstiprinājumu pierakstīt priekšskambaru novadījumus (skatīt tālāk) (tips: CF), izmantojot Certodyn® Universal adapteri vai pārlēdzamu pacienta EKG vadu.

1. Veicot punkciju, vienmēr velciet sterilu apģērbu un sejas aizsargmasku, cepuri un cimdus. Pēc tam, kad āda ir rūpīgi notīrīta un dezinficēta (izmantojiet spirtu vai

jodu saturošus tīrīšanas līdzekļus, piem., Braunol® vai Softasept® N), pārklājiet punkcijas vietu ar sterilu ķirurģisko palagu. Pēc tam pārbaudiet lūmenu caurlaidību, pievienojot šīrci tieši Safsite® vārstam un piepildot katetra proksimālo un vidējo kanālu ar fizioloģisko sāls šķīdumu. Safsite® vārsts atveras automātiski.

2. Veiciet punkciju vēnā, izmantojot iekļauto Seldingera adatu vai adatvārstu (atkarībā no lietotā kompleksa) ar piestiprinātu šīrci iesūkšanai.

UZMANĪBU!

Nesaliciet ievadīšanas adatu, jo tas var radīt grūtības virzīt vadītājstīgu caur adatu vai izņemt adatu no vadītājstīgas. Kad adatu ir saliekta, pārtrauciet to lietot.

3. Vadītājstīga dozatorā. Neņemiet dozatoram aizsargvāciņu. Pēc tam pievienojiet dozatoru ar vadītājstīgu CERTOFIX® plastmasas kapi-lāram, Seldingera adatai vai adatvārsta malai (atkarībā no lietotā kompleksa). Izmantojiet savu iekši, lai ievadītu vadītājstīgu vēnā. Izmantojiet garuma marķējumus, lai noteiktu ievadīšanas dziļumu.
4. Kad vadītājstīga ir vēlamajā pozīcijā, neņemiet dozatoru un caurulīti, nemainot vadītājstīgas pozīciju.
5. Paplašiniet punkcijas vietu. To veic, turot vadītājstīgas ekstrakorporālo daļu un virzot īso dilatoru (to nedaudz grozot) pa vadītājstīgas ekstrakorporālo daļu punkcijas vietā. Pēc tam no punkcijas vietas izņemiet dilatoru, nemainot vadītājstīgas pozīciju.
6. Virziet katetru pa vadītājstīgas ekstrakorporālo daļu līdz punkcijas vietai. Pēc tam turiet vadītājstīgas galu un virziet katetru līdz vēlamajai pozīcijai, nedaudz to pagriežot.
7. Intravazālā katetra garumu var nolasiņt pēc nemainīgajiem garuma marķējumiem.
8. Lai ar EKG pārbaudītu katetra gala pozīciju, vispirms novietojiet katetra galu un vadītājstīgu vienādā pozīcijā. (**Pirmais** platais marķējums uz vadītājstīgas no katetra savienojuma izvirzās uz āru. Pēc tam piestipriniet EKG savienotājvada aizspiediņā vadītājstīgai tieši aiz katetra savienojuma. Ievietojiet savienotājvada savienotāju CERTODYN® UNIVERSAL adapteri un pārlēdziet uz sirds simbolu (skatiet atsevišķu instrukciju par CERTODYN® UNIVERSAL adaptera pievienošanu). Pēc tam virziet katetru ar vadītājstīgu uz labo priekšskambaru, ko uzrauga EKG. Ja EKG uzāda, ka P vilnis ir augstāks par normālu, var pieņemt, ka katetra gals atrodas priekšskambari

(priekšskambaru EKG novadījumi).
Ja katetrs ar vadītājstīgu tiek vilkti ārā, P vilnis atkal ir normāls (→ pārejas punkts).

Katetrs ir pareizi ievietots augšējā dobajā vēnā, kad katetrs un vadītājstīga tiek izvilkti vēl par 2-3 cm. Pēc tam noņemiet vadītājstīgu.

UZMANĪBU!

Ja katetra garums ir 15 cm, katetra gals parasti nesasniedz priekšskambari. Šajā gadījumā virziet vadītājstīgu, ko regulē EKG, kamēr P vilnis ir augstāks par normālo. Līdz ar to beidzot ir pārbaudīts katetra pareizais virziens.

9. Piestipriniet katetru ādai, izmantojot integrēto fiksācijas spārniņu (nav iekļauts Econoline komplektos). To var arī piestiprināt tieši punkcijas vietā ar pārvietojamu fiksācijas spārniņu. Skavu var izmantot, lai piestiprinātu sadalīto spārniņu katetram.

10. Uz pagarinājuma caurulītēm ir slīdošās skavas. Tās izmanto, lai noslēgtu lūmenus, kad tiek mainīta sistēma ar infūzijai paredzēto šķīdumu vai pārliešanai paredzētajām asinīm.

Ja Safsite® ir pievienoti katetram, nav nepieciešams noslēgt katetru ar skavām, jo Safsite® automātiski aizveras, ja infūzijas caurulīte ir atvienota. Tomēr pārliedcinieties, lai Safsite® būtu rūpīgi pievienoti katetram.

UZMANĪBU!

Vienmēr lietojiet fiksācijas spārniņus, lai piestiprinātu katetru caurulītēm, pretējā gadījumā katets var saplīst un nokļūt vēnā.

UZMANĪBU!

Neizmantotos lūmenus vienmēr piepildiet ar heparīna sāls šķīdumu. Uzreiz pēc izmantošanas piepildiet lūmenu ar heparīna sāls šķīdumu un, ja nepieciešams, šķīdumu mainiet bieži.

UZMANĪBU!

Ņemot asins paraugus, izmantojot proksimālo lūmenu, pārliedcinieties, lai pārējie lūmeni būtu noslēgti, lai laboratorijas rezultāti nebūtu nepareizi papildu infūziju dēļ.

Vier- of vijfdelig cavakaterbestek voor het kateteriseren van de bovenste holle ader volgens de Seldinger-methode met opake kateter uit polyurethaan en geleidingssonde met flexibele J-punt. Verbindingskabel voor intra-atriale ECG-afleiding via geleidingssonde voor het simultaan controleren van de katheterpositie bijgeleverd.

NL Gebruikersinformatie

Inhoud

1. CERTOFIX Seldingercanule (A1) of ventielcanule (A2), afhankelijk van de uitvoering
2. Geleidingssonde (B) met lengtemarkeringen en flexibele J-punt (r=3 mm)/rechte punt, in dispenser
3. Scalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Vier- of vijfdelige opake kateter uit polyurethaan met zachte punt (lengte: zie verpakking) (D):
 - Met Safsite®-ventielen
 - Kathetermarkering voor het controleren van de positie
 - Kleurgecodeerde Luer Lock-verbindingen
 - Bevestigingsvleugels aan de kathetervertakking voor het bevestigen van de kateter (G).
- Opgestoken, verstelbare bevestigingsvleugels voor het bevestigen van de naad aan de uitvoerzijde van de katheter (volgens uitvoering) (E)
6. Verbindingskabel voor de intra-atriale ECG-afleiding (J)
7. Omnix® spuit, 5 ml (H)
8. Steekclip (F)

Gebruikte materialen

ABS, Messing, EP, HD-PE, Ink, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 dyed, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-wit, SBS, SI, Siliconenolie, SIR, Roestvrij staal

Toepassingsgebieden

Katheterisering van de bovenste holle ader volgens de Seldinger-methode voor kortstondige (<=30 dagen) infuus- en volumetherapie of parenterale voeding, voor het toepassen van erg osmolare of sterk aderririterende oplossingen, voor het onderbroken of intermitterend bewaken van de centrale aderdruk, voor bloedafname en wanneer perifere aderpunctie in shocktoestand onmogelijk is, bij gekwetste extremiteiten of ontbrekende perifere aders.

Contra-indicaties

Ontstekende huidwijzigingen in de punctiezone, stollingsproblemen, b.v. bij therapie met anticoagulantia; anatomische anomalieën, b.v. vergrote struma, tumoren in de halsstreek, sterk longemfysem en post-

operatieve wijzigingen in het punctiezone.

ECG-afleiding: niet uitvoeren tijdens het defibrilleren, cardioversie of HF-chirurgie!

Risico's

Hematomen in de punctiezone, kathetersepsis, pneumothorax, hemothorax, infusiehydrothorax of chylothorax wegens verkeerde punctie en incorrecte katheterpositie, hartritmestoringen wegens intracardiale verkeerde positie van de kateter, breuk van de hartboezem, endocarditis wegens mechanische irritaties, arteriële kwetsuren wegens een verkeerde punctie, door de katheter geïnduceerde trombosen en tromboflebitiden van de bovenste holle ader, trombo-embolieën, kwetsuur van de ductus thoracicus, beschadiging van de plexus brachialis, beschadiging van de nervus freniscus.

Waarschuwing

- 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.
- De Certofix-katheter niet blootstellen aan een werkdruk van meer dan 1.2 bar of de maximale drukgrens van 2 bar in geval van nood.
- Streng aseptische technieken gebruiken.
- Voor het vermijden van luchtembolieën de punctie lege artis uitvoeren bij diepliggend hoofd.
- Röntgencontrole van de positie van de katheterpunt uitvoeren. Bij onzekerheid over de positie: contrastmiddel inspuiten of intra-atriale ECG-afleiding uitvoeren.
- **Bij ECG-afleiding letten op het volgende:**
 - Alleen gebruiken in ruimten die zijn beveiligd tegen elektrostatische ladingen.
 - Antistatische OP-schoenen dragen.
 - Neem de veiligheidsvoorschriften in acht (zoals VDE 0750, VDE 0107 en IEC-publicaties) alsmede de nationale specificaties en afwijkingen.
 - Alleen ECG-monitor met Floating Input (type CF) gebruiken.
 - Aardegeleider als bijkomende equipotentiaalverbinding aansluiten op de monitor.
 - Alle aansluitingen en verbindingen moeten goed vast zijn.
 - Contact van de geleidingssonde met externe geleidende delen uitsluiten.

- Katheter voldoende bevestigen.
- Dagelijkse streng aseptische behandeling van de katheter.
- Vervuilde of doortrokken verbanden tijdig vernieuwen.
- Bloedafname en infusie- en medicamenttoevoer scheiden om infectierisico's te verminderen.
- Katheter na transfusies of bloedafnamen overvloedig spoelen met fysiologische zoutoplossing, ongebruikte lumina spoelen met Heparin-zoutoplossing.
- Voor het verhinderen van lucht-embolieën de aansluiting met het katheter beveiligen en uitsluitend infusiebestekken met Luer Lock-verbindingen gebruiken.
- Trek de guidewire niet tegen de bevel van de naald terug om het risico op schade of het mogelijk losraken van de guidewire te voorkomen. Als het inbrengen lastig is, voer dan verdere handelingen uit waarbij rekening gehouden wordt met de situatie als het gaat om klinische risico's en voordelen voor de patiënt. Kies bijvoorbeeld eerst voor het verwijderen van de punctie-naald en breng daarna de dilator op zijn plaats. Dit vermindert de bedoeling het risico op beschadiging van de guidewire door de dilator als de guidewire teruggetrokken wordt. Indien het lastig is om de guidewire uit de katheter te verwijderen, verwijder dan zowel de guidewire als de katheter.
- Bij een vernauwing van de ader kan het draaien van de sonde in de canule helpen of moet de sonde worden verwijderd en de rechte sondepunt worden ingevoerd.
- Contact tussen de PUR-katheter en aceton vermijden. Aceton tast het materiaal aan, de katheter wordt poreus en begint te lekken.
- Bij MRT-onderzoek met liggende katheter kunnen hartritmestoringen optreden. Tijdens het MRT-onderzoek mogen zich geen elektrolytoplossingen in de katheter bevinden.

Niet opnieuw steriliseren!

Alleen gebruiken als de verpakking volledig intact is.

Gebruiksaanwijzingen

OPGELET:

Als voor het controleren van de positie een ECG-afleiding is gepland en het sinusritme kan worden afgeleid, eerst de patiënt met een Certodyn® universele adapter of een omzetbare ECG-patiëntenkabel aansluiten op een voor de intra-atriale afleiding toegelaten monitor (zie verder) (type: CF).

1. De punctie uitsluitend uitvoeren in steriele kledij met mondbescherming, kap en handschoenen. Punctiezone na het ontventen en grondig desinfecteren van de huid (gebruik alcohol of reinigingsproducten met jodium, zoals Braunol® of Softasept® N), afdekken met een steriel gatdoek. Daarna het proximale en middelste kanaal van de kateter vullen met zoutoplossing om de doorvoer van de Lumina te controleren. Hiervoor zet u de spuit direct op het Safsite®-ventiel. Het Safsite®-ventiel gaat dan automatisch open.
2. De punctie van de ader gebeurt, afhankelijk van de uitvoering van de set, met de bijgeleverde Seldingercanule of ventielcanule en een voor de aspiratie aangebrachte spuit.

LET OP!

Buig de inbrengnaald niet, aanzien dit problemen oplevert bij het doorvoeren van de guidewire door de naald of bij het verwijderen van de naald om de guidewire. Indien de naald gebogen is, gebruik de naald dan niet.

3. Geleidingssonde in dispenser. De beschermkap van de dispenser verwijderen. Daarna de dispenser met geleidingssonde op het kunststof buisje van de CERTOFIX®, de Seldingercanule of de zijkant van de ventielcanule steken (afhankelijk van de uitvoering van de set). De geleidingssonde met de duim in de ader schuiven. Aan de hand van de lengtemarkeringen kan de invoerdiepte worden gecontroleerd.
4. Wanneer de geleidingssonde in de gewenste positie is, de dispenser en gebruikte canules verwijderen terwijl de positie van de sonde behouden blijft.
5. Punctiekanaal verwijderen. Hiervoor wordt het extracorporele deel van de geleidingssonde vastgehouden en de korte dilator boven het extracorporele deel van de geleidingssonde met een lichte draai beweging in de punctiezone geschoven. Daarna wordt de dilator uit het punctiekanaal verwijderd, waarbij de sondepositie blijft behouden.
6. Katheter over het extracorporele deel van de geleidingssonde tot aan de punctiezone schuiven. Dan het einde van de geleidingssonde vasthouden en de katheter met een lichte draai beweging tot in de gewenste positie schuiven.
7. De intravasale katheterlengte kan worden afgelezen aan de

duurzaam aangebrachte lengte-markeringen.

8. Voor het controleren van de positie van de katheterpunt met behulp van een ECG, eerst de punten van de katheter en de geleidingssonde in dezelfde positie brengen (De eerste brede markering op de geleidingssonde komt uit de katheteraanzet). Nu wordt de beugel van de ECG-verbindingssonde aan de geleidingssonde direct achter de katheteraanzet bevestigd. De stekker van verbindingssonde in de CERTODYN® UNIVERSELE ADAPTER steken en de schakelaar op het hart-symbool zetten (aansluiting CERTODYN® UNIVERSELE ADAPTER: Zie aparte gebruikersinformatie). Daarna katheter met de geleidingssonde onder ECG-controle in de richting van de rechter hartboezem schuiven. Wanneer in het ECG-beeld een verhoogde P-golf verschijnt, kan een intra-atriale positie van de katheterpunt worden verondersteld (intra-atriale ECG-afleiding). Door het terugtrekken van de katheter met geleidingssonde wordt de P-golf weer normaal (→ omslagpunt). De correcte katheterpositie in de bovenste holle ader is bereikt wanneer katheter en geleidingssonde nog eens 2–3 cm teruggetrokken worden. Daarna wordt de geleidingssonde verwijderd.

OPGELET:

Als de katheter 15 cm lang is, bereikt de katheterpunt in de regel de hartboezem niet. In dit geval de geleidingssonde onder ECG-controle verschuiven tot een verhoogde P-golf verschijnt. Zo wordt minstens de correcte richting van de katheter gecontroleerd.

9. Katheter met geïntegreerde bevestigingsvleugel aan de huid bevestigen (niet inbegrepen in de Econoline sets). Deze kan echter ook direct aan de punctiezone worden bevestigd met de verschuifbare bevestigingsvleugel. Steekclip dient voor het bevestigen van de gegleufde vleugel op de katheter.
10. Op de verlengleidingen zitten schuifklemmen. Bij het verwisselen van infusen of bij transfusies worden hiermee de betreffende lumina afgesloten. Wanneer Safsite® is aangesloten op de katheteraanzet, is het afsluiten van de katheter met behulp van de klemmen niet nodig omdat Safsite® bij het verwijderen de infuusleiding automatisch sluit. Let er echter op dat

Safsite® stevig is verbonden met de katheteraanzet.

OPGELET:

De katheterslang alleen bevestigen met bevestigingsvleugels. De katheter kan dan immers breken en in de ader drijven.

OPGELET:

De ongebruikte lumina van de katheter permanent gevuld laten met een Heparin-zoutoplossing. Heparin-zoutoplossing direct vullen na het gebruik van de lumen en eventueel vaker verversen.

OPGELET:

Als u wilt vermijden dat laboratoriumwaarden verkeerd zijn door het bijmengen van infuusvloeistoffen, moet u erop letten dat bij een bloedafname via de proximale lumen de andere lumina zijn gesloten.

Cavakateter-utstyr med fire eller fem lumen for kateterisering av øvre hulvene etter Seldinger-metoden med opakkateter av polyuretan og ledesonde med fleksibel J-spiss. Inneholder forbindelseskabel for intraarteriell EKG-avledning gjennom ledesonde for simultan kontroll av kateterets posisjon.

NO Bruksanvisning

Innhold

1. CERTOFIX Seldinger-nål (A1) eller ventilnål (A2), avhengig av versjon.
2. Ledetråd (B) med lengdemerking og fleksibel J-tupp (r = 3 mm)/rett tupp, i dispenser
3. Skalpell (I)
4. Dilatator (C)
5. Opakkateter med fire eller fem lumen av polyuretan med myk spiss (lengde, se pakningen) (D):
 - Med Safsite®-ventiler
 - Katetermerke for kontroll av posisjon.
 - Luerlås-koblinger med fargekode
 - Festevinge på kateterforgreningen til å feste kateteret i (G).
 - Montert, justerbart festevinge for sømfasting til kateterutløpsstedet (avhengig av modell) (E)
6. Forbindelseskabel til intraarteriell EKG-avledning (J)
7. Omnifix®-sprøyte 5 ml (H)
8. Stikkliips (F)

Materialer

ABS, messing, EP, HD-PE, blekk, IR, LD-PE, Nitinol, PA, farget PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, hvit PVC, SBS, Si, silikonolje, SIR, rustfritt stål

Bruksområder

Innføring av kateter i vena cava superior ved bruk av Seldinger-teknikk for kortvarig (< = 30 dager) infusjons- og volumterapi eller parenteral ernæring, for administrering av hyperosmolære eller veldig veinertirerende løsninger for kontinuerlig eller peridode overvåking av sentralt venetrykk, for blodprøver, eller hvis periferisk venepunktering ikke er mulig i sjokktilstand, på pasienter med skadede ekstremiteter eller ikke-detekterbare periferiske vener.

Kontraindikasjoner

Betennelseliggende hudforandringer i punksjonsområdet; koaguleringsforstyrrelser, f.eks. ved terapi med antikoagulanter; anatomisk anomali, f.eks. forstørret trombe, tumorer i halsregionen, høygradig lungeemfyse og postoperative endringer i punksjonsområdet.

EKG-avledning: Må ikke utføres under defibrillering, kardioversjon eller HF-kirurgi!

Risikoeer

Hematomer i punksjonsområdet, katetersepsis, pneumotoraks, hematoraks, infusjonshydrotoraks eller kylvotoraks på grunn av feilpunksjon og feil kateterposisjon, feil i hjerterytmen på grunn av feil intrakardial kateterposisjon, ruptur i forkammeret, endokarditt på grunn av mekaniske irritasjoner, arterielle skader på grunn av feilpunksjoner, kateterinduserte tromboser og tromboflebiter i øvre hulvene, tromboembolier, skader i ductus thoracicus, skader i plexus brachialis og skader i nervus phrenicus.

Advarsel

- Gjenbruk av enheter til engangsbruk medfører risiko for pasient eller bruker. Det kan føre til kontaminering og/eller nedsatt funksjonsevne. Kontaminering og/eller begrenset funksjonsevne for enheten kan føre til skade, sykdom eller død hos pasienten.
- Certofix-kateteret må ikke utsettes for høyere trykk enn arbeidsstryknet på 1,2 bar, eller maksgrønnet på 2 bar i nødsituasjoner.
- Bruk strengt aseptiske teknikker.
- Utfør punksjonen på riktig måte med hodet lavt for å unngå lufttemboli.
- Utfør røntgenologisk kontroll av posisjonen til kateterspissen. Dersom det er usikkerhet i forbindelse med kateterposisjonen, må du foreta injeksjon av kontrastmiddel eller intraarteriell EKG-avledning hvis posisjonen er usikker.
- **Vær oppmerksom på følgende ved EKG-avledning:**
 - EKG-avledningen må kun utføres i rom som er beskyttet mot elektrostatisk lading.
 - Bruk antistatiske OP-sko.
 - Følg relevante sikkerhetsbestemmelser (f.eks. VDE 0750, VDE 0107 eller IEC-publikasjoner) samt nasjonale spesifikasjoner og avvik.
 - Bruk kun EKG-monitor som har Floating Input (type CF).
 - Koble til jording for ekstra potensialutjevning på monitoren.
 - Kontroller at alle koblinger og forbindelser sitter godt fast.
 - Pass på at ledesonden ikke kommer i kontakt med eksterne ledende deler.
 - Fest kateteret godt.
 - Utfør daglig, strengt aseptisk rengjøring av kateteret.
 - Bytt skitne eller gjennomfuktige bandasjer så snart det er behov.
 - Skill mellom blodprøve og infusjons- og medikamenttilførsel for å redusere infeksjonsfaren.

- Skyll kateteret grundig i fysiologisk saltoppløsning etter transfusjoner eller blodprøver. Fyll ubrukte lumen med heparin-saltoppløsning.
 - Unngå lufttemboli ved å sikre forbindelsen til kateteret og kun bruke infusjonsutstyr med Luer Lock-kobling.
 - Ikke trekk ut ledevaieren mot åpningsvinkelen på nålespissen for å redusere risiko for skade eller at ledevaieren kan skjære gjennom. Hvis innsettingen er vanskelig, ta hensyn til den gitte situasjonen når det gjelder klinisk risikoer og fordeler for pasienten. Eventuelt kan du først fjerne punksjonsnålen og deretter sette dilatøren på plass. Dette reduserer betydelig risikoen for at ledevaieren skades av dilatøren når ledevaieren trekkes tilbake. Hvis det er vanskelig å flytte ledevaieren fra kateteret, kan du fjerne både ledevaieren og kateteret.
 - Hvis du antar et trangt sted i vena, kan det være hensiktsmessig å dreie sonden i kanylen eller fjerne sonden og sette inn den rette spesialspissen.
 - Unngå at PUR-kateteret kommer i kontakt med aceton. Aceton etser materialet, og gjør kateteret porøst og utett.
 - MRT-undersøkelser med lignende kateter kan føre til feil i hjerterytmen. Kateteret må ikke inneholde elektrolyttoppløsninger under MRT-undersøkelser.
- Må ikke steriliseres på nytt!
Må kun brukes dersom pakningen er uskadet.

Bruk

OBS!

Dersom EKG-avledning du ønsker å kontrollere posisjonen, og dersom sinusrytmen kan avledes, må pasienten først kobles til en Certodyn®-universaladapter eller en flertrinns EKG-pasientenkabel til en monitor (se nedenfor) som er godkjent for intraarteriell avledning (type: CF).

1. Bruk alltid sterile klær og munnbind, hette og hansker ved punksjon. Etter grundig rengjøring og desinfisering av huden (bruk alkoholl- eller jodbaserte rengjøringsmidler, f.eks. Braunol® eller Softasept® N), dekkes punkteringsstedet til med en steril bandasje med hull.
- Føll deretter den proksimale kanalen og de midtre kanalene til kateteret for å kontrollere pasienten til lumen, med fysiologisk saltoppløsning. Dette gjøres ved å sette sprøyten direkte på

Safsite®-ventilen. Safsite®-ventilen åpnes da automatisk.

2. Punkter vena med den medfølgende Seldinger-nålen eller ventilnålen (avhengig av hvilket sett som brukes) med den tilhørende sprøyten.

FORSIKTIG:

Ikke bøy innføringsnålen, fordi det kan gjøre det vanskeligere å føre ledevaieren gjennom nålen eller fjerne nålen fra ledevaieren. Når nålen er bøyd allerede, må du stoppe å bruke den.

3. Ledesonde i dispenser. Ta av beskyttelseskappen på dispenseren. Koble deretter dispenseren med ledesonden på kunststoffkanylen til CERTOFIX®, Seldinger-kanylen eller sidetappen på ventilkanylen (avhengig av utstyrsmodell). Skyv ledesonden innover i vena ved hjelp av tomlene. Lengdemerkene viser hvor langt inn ledesonden skal skyves.
 4. Når ledesonden er i ønsket posisjon, tar du bort dispenseren og den bratte kanylen. Pass på at sonden ikke flyttes.
 5. Utvid punksjonskanalen. Hold deretter den ekstrakorporeale delen av ledesonden fast og skyv kortdilatator ovenfor den ekstrakorporeale delen av ledesonden med en lett dreiebevegelse til punksjonsstedet. Trekk dilatatoren ut fra punksjonskanalen uten å flytte sonden.
 6. Skyv kateteret gjennom den ekstrakorporeale delen av ledesonden, til punksjonsstedet. Hold i enden av ledesonden, og skyv kateteret i ønsket posisjon med en lett dreiebevegelse.
 7. Den intravasale kateterlengden kan leses av på lengdemerkene.
 8. Ved kontroll av kateterspissens posisjon ved hjelp av EKG, må du først sette spissene til kateteret og ledesonden i samme posisjon (Det første brede merket på ledesonden stikker ut av kateterendestykket). Fest klemme på ledesondens EKG-forbindelseskabel rett bak kateterendestykket. Sett pluggen til forbindelseskabel inn i CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER og vri bryteren til hjertesymbolet (tilkobling av CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER: se egen bruksanvisning).
- Skyv deretter kateteret med ledesonden mot det høyre forkammeret under EKG-undersøkelsen. Dersom EKG-bildet viser en for høy P-bølge, tyder dette på at kateterspissen har en intraarteriell posisjon (intraarteriell EKG-avledning). Ved å trekke kateteret tilbake med ledeson-

den, normaliseres P-bølgen igjen (→ omslagspunkt). Kateterposisjonen i øvre hulvene er riktig når kateteret og ledesonden kan trekkes 2–3 cm tilbake en gang til. Trekk deretter ut ledesonden.

OBS!

Dersom kateteret er 15 cm langt, når kateterspissen vanligvis ikke forkammeret. I så fall må ledesonden skyves forover til en høyere P-bølge vises ved EKG-kontroll. På denne måten kan man i det minste kontrollere at kateteret står i riktig retning.

9. Fest kateteret til huden med den integrerte festeklaffen (ikke inkludert i Econoline-sett). Det kan også festes direkte på punksjonsstedet ved hjelp av den forskyvbare festevinge. Stikkklips brukes til å feste den slissede vinger på kateteret.

10. Skyveklemmene befinner seg på forlengelsesledningen. Skifte av infusjoner eller transfusjoner fører til at de respektive lumen lukkes.

Når Safsite® er koblet til kateterendestykket, er ikke klemmene nødvendige for å holde kateteret lukket. Infusjonsledningen lukkes nemlig automatisk når Safsite® kobles fra. Vær derimot oppmerksom på at Safsite® er fast tilkoblet til kateterendestykket.

OBS!

Kateterslangen må kun festes ved hjelp av festevinge, kateteret kan nemlig perforere veneveggen og gli inn i venen.

OBS!

Ubrukte lumen i kateteret må alltid være fylt med heparin-saltoppløsning. Fyll eller skift heparin-saltoppløsningen umiddelbart etter bruk av lumen.

OBS!

Kontroller at de andre lumenene er lukket ved blodprøve gjennom den proksimale lumen for å unngå feil laboratorieverdier på grunn av infusjonstilsetninger.

Cztero-/ pięciokanałowy zestaw do cewnikowania żyły głównej górnej metodą Seldingera, zawierający cewnik wykonany z nieprzewodzącego poliuretanu i przewodniczącego giętką końcówką typu J. Do zestawu dołączony jest przewód łączący z odprowadzeniem do wykonywania śródprzedsionkowego EKG – używany łącznie z przewodniczą, celem równoczesnej kontroli położenia cewnika.

PL Instrukcja użytkownika

Zawartość zestawu

1. Igła Seldingera CERTOFIX (A1) lub igła z zastawką CERTOFIX (A2), w zależności od wersji
2. Przewodnica z oznaczeniami długości i giętką końcówką typu J (r=3 mm)/prostą końcówką w zasobniku (B)
3. Skalpel (I)
4. Rozszerzacz (C)
5. Cztero-/ pięciokanałowy, nieprzewodzący cewnik poliuretanowy z końcówką Soft (długość patrz opakowanie) (D):
 - Z zaworami Safsite®
 - Cewnik z oznaczeniami długości dla kontroli położenia
 - Oznaczenie kolorami złącza Luer Lock
- Skrzydełko mocujące przy rozgałęzieniu cewnika do jego zabezpieczenia (G).
- Nakładane regulowane skrzydełko – do zabezpieczenia szwu mocującego w miejscu nakłucia (w zależności od wersji) (E)
6. Przewód łączący do śródprzedsionkowego odprowadzenia EKG (J)
7. Strzykawka Omniflix® 5 ml (H)
8. Zacisk wykowy (F)

Zastosowane materiały

ABS, Mosiądz, EP, HD-PE, Atrament, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 barwiony, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PCW – biały, SBS, SI, Olej silikonowy, SIR, Stal nierdzewna

Wskazania

Do cewnikowania żyły głównej górnej metodą Seldingera przy krótkotrwałych (<=30 dni) terapiach infuzyjnych i objętościowych lub żywieniu parenteralnym przy zastosowaniu roztworów o wysokich wartościach osmotycznych lub drażniących żyły, do okresowego lub ciągłego monitorowania wartości osłrodkowego ciśnienia żylnego; do pobierania próbek krwi; do stosowania w przypadkach, gdy nakłucie żyły obwodowej nie jest możliwe ze względu na wstrząs, u pacjentów z urazami kończyn lub przy braku możliwości odnalezienia żył obwodowych.

Przeciwwskazania

Zmiany zapalne na skórze w miejscu nakłucia; zaburzenia krzepnięcia, np. podczas leczenia antykoagulantami, wady anatomiczne, np. powiększone wole, guzy w okolicy szyi, silna rozemda płuc i zmiany pooperacyjne w miejscu nakłucia.

UWAGA! EKG nie wykonywać podczas defibrylacji, kardiowersji albo elektrochirurgii przy użyciu prądu o wysokiej częstotliwości!

Zagrozenia/ryzyko

Powikłania wynikające z niewłaściwego nakłucia i niewłaściwego umieszczenia cewnika takie jak: odma opłucnowa, krwiaki i wysięk opłucnowy, wylew chłonki do opłucnej, uszkodzenie spłotu ramiennego, uszkodzenie nerwu przeponowego, uszkodzenia przewodu piersiowego, krwiaki w miejscu nakłucia; niewłaściwe umieszczenie śródcerowce z zaburzeniami rytmu, niebezpieczeństwo pęknięcia przedsionka, zapalenie wszędzie na skutek podrażnienia mechanicznego; uszkodzenia tętnic z powodu niewłaściwej techniki nakłucia, zatwardość i zakrzepowienie zapalenie żyły głównej górnej spowodowane obecnością cewnika, zespół zakrzepowo-zatorowy.

Ostrzeżenia

- Ponowne zastosowanie urządzeń jednorazowego użytku stwarza potencjalne zagrożenie dla pacjenta i użytkownika. Może to doprowadzić do skażenia i/lub upośledzenia funkcjonowania. Skażenie i/lub ograniczona funkcjonalność urządzenia może spowodować obrażenia, chorobę lub śmierć pacjenta.
- Nie należy poddawać cewnika Certifix działaniu ciśnienia przekraczającego wartość ciśnienia roboczego wynoszącego 1,2 bara lub, w nagłych przypadkach, maksymalnego dopuszczalnego ciśnienia o wartości 2 barów.
- Stosować metody ściśle aseptyczne.
- Nakłucie zgodnie z zaleceniami – w pozycji głową na dół – celem uniknięcia zatoru powietrznego.
- Sprawdzić umiejscowienie końcówki cewnika za pomocą promieni rentgenowskich; w razie niepewności co do prawidłowego położenia – należy podać środek kontrastujący lub wykonać EKG przedsionka serca.
- **Podczas odczytu EKG należy zwrócić uwagę na:**
 - Stosowanie tylko w pomieszczeniach chronionych przed ładunkami elektrostatycznymi.
 - Nosić antyelektrostatyczne obuwie operacyjne.

- Należy przestrzegać obowiązujących przepisów bezpieczeństwa (np. normy VDE 0750, VDE 0107 oraz publikacji IEC) oraz krajowych przepisów i odstępstw od nich.

- Używać tylko monitora EKG z klasy 1 sprzętu zgodnie z MedGV ze zmiennym wejściem.

- Do monitora podłączyć uziemienie jako dodatkowe wyrównanie potencjału.

- Sprawdzić odpowiednie umocowanie wszelkich połączeń.

- Nie należy dopuszczać do kontaktu przewodnicy z zewnętrznymi częściami przewodzącymi.

- Umocować prawidłowo cewnik.

- Codziennie doglądać i kontrolować cewnik z zastosowaniem metod ściśle aseptycznych.

- W odpowiednim czasie zmieniać przesiąknięte lub zabrudzone opatrunki.

- W celu zmniejszenia ryzyka infekcji pobieranie krwi i podawanie infuzji i leków należy wykonywać w oddzielnych miejscach nakłucia.

- Po transfuzjach lub pobieraniu krwi, cewnik należy przepłukać fizjologicznym roztworem chlorku sodowego; nieużywane kanały należy wypełnić roztworem heparyny i chlorku sodowego.

- Należy zapewnić trwałe i pewne połączenie z cewnikiem, gdyż w przypadku rozłączenia cewnika, może wystąpić niebezpieczeństwo zatoru powietrznego. Należy stosować zestawy do wlewów posiadające końcówki Luer Lock.

- Nie usuwać przewodnika przez skos igły, aby zmniejszyć ryzyko jego uszkodzenia lub przecięcia. W przypadku, gdy wprowadzenie jest skomplikowane, kolejne działania należy podjąć uwzględniając daną sytuację, biorąc pod uwagę ryzyka i korzyści kliniczne dla pacjenta.

Opcjonalnie, najpierw usunąć igłę punkcyjną, następnie w jej miejsce wprowadzić dylator. W znacznym stopniu zmniejszy to uszkodzenie przewodnika przez dylator w momencie wyciągania przewodnika. Jeżeli usunięcie przewodnika z cewnika jest utrudnione, usunąć przewodnik wraz z cewnikiem.

- W razie stwierdzenia zwięzienia żyły pomocne może się okazać kręcenie przewodniczą w igle lub jej usunięcie i wsuniecie prostej końcówki przewodniczą.

- Cewnik poliuretanowy (z materiału PUR) nie powinien stykać się z roztworami acetonu, który rozpuszcza ten materiał, przez co cewnik staje się porowaty i nieszczelny.

- W przypadku wykonywania badań NMR, gdy cewnik znajduje się wewnątrz ciała pacjenta tzn. w przedsonku – nie można wykluczyć zaburzeń rytmu. Podczas tego typu badań w cewniku nie może znajdować się żaden roztwór elektrolityczny.

Nie sterylizować повторно! Używać tylko w przypadku, gdy opakowanie jest nieuszkodzone.

Sposób użycia

UWAGA:

W przypadku planowanego odczytu EKG w celu kontroli położenia cewnika z możliwością odczytu rytmu zatokowego, w pierwszej kolejności należy podłączyć pacjenta do monitora typu CF, atestowanego do odczytu EKG przedsionka serca (patrz poniżej) (typ: CF), co należy wykonać przy użyciu uniwersalnego adaptera Certodyn® lub przełączalnego kabla EKG.

1. Podczas wykonywania procedury cewnikowania zawsze należy używać sterylnej odzieży, maski, czepki i rękawiczek. Po dokładnym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu skóry (należy stosować środki czyszczące zawierające alkohol lub jod, np. Braunol® lub Softasept® N), przykręć powierzchnię skóry sterylną chustą z otworem. Następnie bliższy kanał i środkowe kanały cewnika napełnić fizjologicznym roztworem chlorku sodowego wytakając strzykawkę bezpośrednio do zaworu Safsite®, w celu sprawdzenia drożności kanałów. Zawór Safsite® utworzy się przy tym automatycznie.
2. Punkcję żyły przeprowadzić za pomocą dołżonej igły Seldingera lub igły z zastawką (w zależności od użytego zestawu) z połączoną strzykawką w celu aspiracji.

PRZESTROGA:

- Nie zginać igły wprowadzającej, ponieważ może to utrudnić przesunięcie przewodnika przez igłę lub usuwanie igły z przewodnika. Jeżeli igła jest już zgięta, należy przestać jej używać.
3. Przewodnica w zasobniku. Usunąć zatyczkę ochronną zasobnika. Następnie zasobnik razem z przewodniczą połączyc z kapilarem syntetycznym CERTOFIX®, igłą Seldingera albo bocznym ramieniem igły z zastawką (w zależności od zestawu). Za pomocą kciuka wsunąć przewodniczą do żyły. Przewodnica posiada oznaczenia długości, co pozwala na określenie głębokości, na której się znajduje.
 4. Po wprowadzeniu przewodniczą w określone miejsce w żyłę, należy zdjąć zasobnik i usunąć zastosowaną kaniulę, utrzymując przewodniczą w określonej pozycji.

5. Nieznacznie przekręcając, wepchnąć krótki rozszerzacz zawarty w zestawie, nakładając go na część przewodnicy, znajdującej się na zewnątrz ciała pacjenta, a następnie wsunąć go do miejsca nakłucia skóry i poprzez wprowadzenie do kanału nakłucia – poszerzyć go (trzymając jednocześnie końcówkę przewodnicy, znajdującą się na zewnątrz ciała). Wyciągnąć rozszerzacz z kanału nakłucia, nie zmieniając położenia przewodnicy.
6. Cewnik wprowadzić do miejsca nakłucia, wzdłuż znajdującej się na zewnątrz ciała pacjenta części przewodnicy. Okręcając nieznacznie cewnik wokół osi –wprowadzić go na żądane miejsce, trzymając jednocześnie koniec przewodnicy, wystający z połączenia.
7. Aktualną długość cewnika wprowadzonego śródnaczyniowo można odczytać na oznaczeniach wydrukowanych na cewniku.
8. W celu kontroli położenia zakończenia cewnika przy pomocy EKG, najpierw wpychać cewnik wzdłuż przewodnicy, aż do ukazania się w łączniku **pierwszego** szerokiego oznaczenia, t.j. wyrównania ustawienia końcówki przewodnicy i cewnika. Teraz należy umocować zacisk kabla łączącego z EKG na przewodnicy, bezpośrednio za nasadką cewnika. Wprowadzić łącznik przewodu do uniwersalnego adaptera CERTODYN®, a przełącznik przestawić na pozycję z symbolem serca (połączenie adaptera uniwersalnego CERTODYN®: oddzielna informacja dla użytkownika).

Następnie pod kontrolą EKG, wepchnąć cewnik z przewodnicą w kierunku prawego przedsionka. Przyjmuje się, że końcówka cewnika znajduje się w przedsionku, gdy w EKG wystąpi załamek P o amplitudzie wyższej niż zwykle (jest to śródprzedsionkowe odprowadzenie EKG). W czasie wycofywania cewnika wraz z przewodnicą, załamek P wraca do normy (→ punkt neutralny). Prawidłowa pozycja cewnika w górnej żyły głównej zostanie osiągnięta wtedy, gdy cewnik i przewodnica zostaną wycofane o dalsze 2–3 cm. Następnie należy wyciągnąć przewodnicę z cewnika.

UWAGA:
Przy długości cewnika wynoszącej 15 cm, jego zakończenie z reguły może nie osiągnąć przedsionka. W tym przypadku należy pod kontrolą EKG przesunąć przewodnicę tak daleko do przodu – aż wystąpi wyższy niż zazwyczaj załamek P. W ten sposób sprawdzony zostanie

przynajmniej prawidłowy kierunek cewnika.

9. Przymocować cewnik do skóry, używając do tego zintegrowanych skrzydełek mocujących (nie są dołączone do zestawów Econoline). Może również być mocowany bezpośrednio w miejscu wejścia cewnika do skóry za pomocą ruchomych skrzydełek. Klips może być użyty do unieruchomienia ruchomych skrzydełek na cewniku.

10. Na przewodach przedłużających znajdują się zaciski przesuwne. Podczas zmiany infuzji lub transfuzji, służą one do zamykania odpowiedniego kanału.

Jeśli Safsite® umocowany jest na nasadce cewnika – zamykanie cewnika zaciskami staje się zbędne, ponieważ Safsite® automatycznie zamyka infuzję poprzez rozłączenie przewodu. Należy jednak zwrócić uwagę, żeby Safsite® był mocno połączony z nasadką cewnika.

UWAGA:

Waż cewnika przymocować wyłącznie skrzydełkami mocującymi, w przeciwnym razie cewnik może zostać rozcięty i wciągnięty do żyły.

UWAGA:

Nieużywane kanały cewnika muszą być nieprzerwanie wypelnione roztworem heparyny i chlorku sodowego. Roztwór ten należy wprowadzić do kanału bezpośrednio po użyciu i w razie potrzeby częściej zmieniać.

UWAGA:

W celu uniknięcia błędów w wynikach analiz laboratoryjnych – należy zwrócić uwagę, aby w czasie pobierania krwi poprzez jeden z kanałów – pozostałe kanały były zamknięte.

Cateter venoso central de quatro ou cinco vias, em poliuretano, radio-opaco para cateterização da veia cava superior segundo o método de Seldinger e guia condutora com ponta flexível em «J». Inclui cabo de ligação para derivação intra-auricular de ECG para controlo simultâneo da posição do cateter.

PT Instruções de utilização

Conteúdo

1. A agulha CERTOFIX Seldinger (A1) ou a agulha da válvula (A2), dependem da versão
2. O fio guia (B) com marcas de comprimento e ponta flexível em J (r=3mm)/ponta direita, está englobado
3. Bisturi (I)
4. Dilatador (C)
5. Cateter de poliuretano radio-opaco de quatro e/ou cinco vias com ponta macia (para saber o comprimento ver a embalagem (D)):
 - Com válvulas Safsite®
 - Marcas do cateter para controlo da posição
 - Conexões «Luer Lock» com código de cor
 - Aletas fixas na ramificação do cateter para fixação do cateter (G)
 - Aletas ajustáveis para fixação no local de saída do cateter (consoante o modelo) (E)
6. Cabo de ligação para derivação intra-auricular com ECG (J)
7. Seringa Omnifix®, 5 ml (H)
8. Grampo de encaixe (F)

Materiais utilizados

ABS, Latão, EP, HD-PE, tina, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 tingido, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-branco, SBS, SI, Óleo de silicone, SIR, Aço inoxidável

Campos de aplicação

Cateterização da veia cava superior pelo método de Seldinger com a técnica de curto prazo (<= 30 dias) mediante perfusão ou fluidoterapia, ou nutrição parentérica; para a administração de soluções de osmolaridade elevada ou de soluções com elevado potencial irritativo venoso, para a monitorização contínua ou intermitente da pressão venosa central, para colheita de amostras de sangue, ou para quando a punção venosa periférica não é possível como no estado de choque ou em doentes com escoriações das extremidades ou sem veias periféricas detectáveis.

Contra-indicações

Alterações da pele por inflamação na zona da punção, alterações da coagulação, por ex., em caso de te-

rapia com anticoagulantes, anomalias anatómicas, por ex., bócio, tumores na zona do pescoço, enfisema pulmonar e alterações pós-operatórias na zona da punção.

Derivação com ECG: Não efectuar durante desfibrilhação, cardioversão ou cirurgia de alta frequência!

Riscos

Hematomas na zona da punção, sépsis catética, pneumotórax, hematórax, hidrotórax de infusão ou quilotórax devido a má punção e posição incorrecta do cateter; disritmias devido a posição incorrecta intracardial, ruptura da aurícula; endocardite devido a irritações mecânicas, lesões arteriais devido a má punção; tromboembolias e tromboflebitides da veia cava superior, tromboembolias, lesão do canal torácico, plexus braquial e nervo frénico.

Aviso

- A reutilização dos dispositivos de utilização única cria um risco potencial para o doente ou para o utilizador. Poderá levar à contaminação e/ou insuficiência na capacidade funcional. A contaminação e/ou a limitação da funcionalidade do dispositivo poderá provocar lesões, doença ou morte do doente.
- Não submeter o cateter Certofix a pressões superiores à pressão de funcionamento cirúrgica de 1.2 bar, ou ao limite máximo da pressão de 2 bar, em casos de emergência.
- Utilizar técnicas assépticas.
- Para evitar embolias gasosas, realizar a punção em posição de Trendelenburg.
- Efectuar o controlo radiológico da posição da ponta do cateter; em caso de insegurança relativamente à posição, injectar uma derivação intra-auricular do ECG.
- **Na derivação com ECG ter em atenção:**
 - Utilizar apenas em salas protegidas contra sobrealimentação electrostática.
 - Usar sapatos de bloco operativo antiestáticos.
 - Dever ser observados os regulamentos de segurança relevantes (ou seja: VDE 0750, VDE 0107 ou IEC-publications), bem como as especificações e os desvios nacionais.
 - Utilizar exclusivamente monitores de ECG com Floating Input (tipo CF).
 - Fazer a ligação à terra do monitor como ligação equipotencial adicional.

- Fixar bem todas as ligações e uniões.
 - Eliminar o contacto da guia condutora com componentes condutores externos.
 - Fixar bem o cateter.
 - Tratamento diário, asséptico do cateter.
 - Mudança atempada de penso oclusivos.
 - Separar a recolha de sangue da administração de infusões e de medicamentos, para reduzir o risco de infecção.
 - Após transfusões ou recolhas de sangue, lavar bem o cateter com solução salina e encher os lúmens com solução salina heparinizada.
 - Para evitar embolias gasosas, proteger a ligação para o cateter e utilizar exclusivamente dispositivos com peças de união «Luer Lock».
 - Não retire o fio guia do bisel da agulha para reduzir o risco de danos ou quebra do fio guia. Se a inserção for difícil, execute outras ações tendo em conta a situação específica de riscos clínicos e benefícios para o paciente. Em alternativa, remova primeiro a agulha de punção e em seguida insira o dilatador no respetivo local. Isto reduz de forma considerável o risco de danos para o fio guia pelo dilatador ao puxar o fio guia. É difícil remover o fio guia do cateter, pelo que deverá remover ambos o fio guia e o cateter.
 - Em caso de suposição de um local estreito na veia, rodar a guia na cânula pode ajudar ou remover a guia e introduzir a ponta direita da guia.
 - Evitar o contacto do cateter de PUR com acetona; a acetona é agressiva para o material, o cateter torna-se poroso e mal vedado.
 - Durante um exame MRT com o cateter incorporado, podem resultar perturbações cardíacas. Durante o exame MRT não se devem encontrar quaisquer soluções de electrólitos no cateter.
- Não esterilizar novamente!
Utilizar apenas se a embalagem não estiver danificada.

Instruções de uso

ATENÇÃO:

Se estiver prevista a derivação com ECG para o controlo da posição e se o ritmo sinusal for derivável, ligar primeiramente o paciente com um adaptador universal Certodyn® ou um cabo de paciente para ECG comutável a um monitor autorizado (ver em baixo) para a derivação intra-auricular (tipo: CF).

1. Quando de uma punção utilizar sempre vestuário estéril, com máscara facial, touca e luvas. Após a limpeza cuidada e a desinfeção da pele (empregue uma solução alcoólica ou iodada como agente de limpeza como por exemplo o Braunol® ou o Softsept® N), cubra o local da punção com um campo fenestrado estéril. Para verificar a uniformidade dos lúmens, encher, em seguida, com solução fisiológica de cloreto de sódio o canal proximal e os canais médios do cateter, em que a injeção é aplicada directamente sobre a válvula Safsite®. A válvula Safsite® abre-se automaticamente.
2. Efectue a punção venosa utilizando a agulha Seldinger ou a agulha da válvula, dispensadas (dependendo do conjunto em uso), com a seringa fixa para aspiração.

ATENÇÃO:

1. Não dobre a agulha introdutora, porque tal pode causar dificuldade na introdução do fio guia através da agulha ou a remoção da agulha do fio guia. Se a agulha tiver sido dobrada, deite-a utilizá-la.
2. Guia condutora no introdutor. Remover a cobertura de protecção do introdutor. Em seguida, encaixar no capilar de plástico da CERTOFIX® (B), à cânula Seldinger ou à parte lateral da cânula valvulada (consoante o modelo). Introduzir a guia condutora na veia com o polegar. A profundidade de introdução pode ser controlada por meio das marcas do comprimento.
3. Quando a guia se encontrar na posição desejada, remover o introdutor e a cânula utilizada, mantendo a posição da guia.
4. Alargar o canal da punção. Para tal, segurar a parte extra-corporal da guia e empurrar o pequeno dilatador através dela com um leve movimento rotativo no local da punção. Em seguida, remover o dilatador do canal da punção, mantendo a posição da guia.
5. Introduzir o cateter pela parte extra-corporal da guia até ao local da punção. Em seguida, segurar a extremidade da guia e introduzir o cateter com um leve movimento rotativo até à posição desejada.
6. O comprimento intravascular do cateter pode ser verificado nas marcas indeléveis do comprimento.
7. Para o controlo da posição da ponta do cateter através de ECG, colocar primeiramente a ponta do cateter e da guia na mesma posição (a primeira marca larga sobre a guia fica saliente da pe-

ça de conexão do cateter). Seguidamente, prender o grampo do cabo de ligação do ECG na marca larga da guia. Ligar a ficha do cabo de ligação ao ADAPTADOR UNIVERSAL CERTODYN® e comutar o interruptor para o símbolo do coração (ligação ADAPTADOR UNIVERSAL CERTODYN®; consultar as instruções de utilização em separado).

Em seguida, empurrar o cateter com a guia, sob controlo de ECG, no sentido da aurícula direita. Se no monitor de ECG aparecer uma onda P aumentada, pode ser assumida uma posição intra-auricular da ponta do cateter (derivação intra-auricular com ECG). Quando se recolhe o cateter com a guia, a onda P normaliza-se novamente (→ ponto de manuseamento).

A posição do cateter na veia cava superior foi alcançada quando o cateter e a guia condutora são novamente retraídos em 2-3 cm. Em seguida, a guia é removida completamente.

ATENÇÃO:

Regra geral, com um cateter com um comprimento de 15 cm, a ponta do cateter não atinge a aurícula. Neste caso, a guia deve ser empurrada o mais possível, sob controlo com ECG, até que uma onda P aumentada seja visível. Assim se controla, pelo menos, o sentido correcto do cateter.

9. Fixe o cateter à pele utilizando uma aleta de fixação integrada (não incluída no conjunto Econoline). Também pode ser fixado directamente ao local de punção com a aleta de fixação movível. O clipe pode ser utilizado para fixar a ranhura da aleta no cateter.
10. Nos circuitos de prolongamento encontram-se bornes deslizantes. Durante a mudança de infusões ou transfusões, estes fecham os respectivos lúmens. Quando a válvula Safsite® está ligada à peça de conexão do cateter, o fecho do cateter pode ser assegurado através da válvula, visto que a válvula Safsite® fecha automaticamente quando o sistema da infusão é desligado. No entanto, deve prestar-se atenção para que a válvula Safsite® esteja bem ligada à peça de encaixe do cateter.

ATENÇÃO:

Fixar o tubo do cateter exclusivamente com as aletas de fixação, visto que de outro modo o cateter pode ser cortado e penetrar na veia.

ATENÇÃO:

Deixar os lúmens não utilizados do cateter permanentemente cheios com solução salina heparinizada. Encher imediatamente após a utilização do lúmen e, se necessário, deve ser frequentemente renovada.

ATENÇÃO:

Se o lúmen proximal for utilizado para colheita de sangue, os outros lúmens devem ser clampados temporariamente para evitar alterações dos valores laboratoriais, por mistura da perfusão.

Set de cateter, pentru vena cavă, cu patru, respectiv cu cinci lumeni, pentru cateterismul venei cave superioare, după metoda Seldinger, cu cateter opac din poliuretanel și cu sondă directoare cu vârf flexibil în formă de J. Conține cablu de conectare pentru derivația intraatrială ECG, prin sonda directoare, pentru controlul simultan al poziției cateterului.

RO Instrucțiuni de utilizare

Conținut

1. Ac Seldinger CERTOFIX (A1) sau ac supapă (A2), în funcție de versiune
2. Fir de ghidaj (B) cu marcaje de reper pe lungime și vârf flexibil în formă de J (d=3 mm)/vârf drept, într-un dozator
3. Scalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Cateter opac cu patru, respectiv cu cinci lumeni din poliuretanel, cu vârf tip soft (moale) (pentru lungime, vezi ambalajul) (D):
 - cu valve tip Safsite®
 - marcaje de reper pe cateter pentru controlul poziției
- Piese de îmbinare de tip Luer Lock, cu coduri de culoare
- aripioară de fixare la ramificația cateterului, pentru fixarea cateterului (G)
- aripioară de fixare inserată, reglabilă, pentru fixarea suturii la locul de țepire a cateterului (în funcție de variantă) (E)
6. Cablu de conectare pentru derivația intraatrială a ECG (J)
7. Seringă Omnix® de 5 ml (H)
8. Clama de prindere (F)

Materialele utilizate

ABS, alamă, EP, HD-PE, cerneală, IR, LD-PE, nitrin, PA, PAG vopsit, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-alb, SBS, SI, ulei siliconic, SIR, oțel inoxidabil

Domeniile de aplicație

Cateterismul venei cave superioare, conform tehnicii Seldinger, în cadrul terapiei cu perfuzii și de repleție volemică pe termen scurt (<= 30 zile) sau pentru nutriție parenterală, pentru administrarea soluțiilor hipertone sau a soluțiilor ce determină iritarea masivă a venelor, pentru monitorizarea permanentă sau intermitentă a presiunii venoase centrale, pentru prelevarea probelor de sânge, precum și în cazul imposibilității unei puncții venoase periferice, la pacienții în stare de șoc, la cei cu leziuni ale membrilor sau cu vene periferice nedetectabile.

Contraindicații

Modificări inflamatorii cutanate în zona de puncție, tulburări de coagulare, de exemplu în cadrul terapiei cu substanțe anticoagulante, anomalii anatomice, ca de exemplu, strumții,

tumori în zona gâtului, emfizem pulmonar cu grad avansat și modificări postoperatorii în zona de puncție.

Derivația ECG: nu se va efectua în timpul defibrilației, a variantei cardiace sau a chirurgiei HF (cu frecvențe înalte)!

Riscuri

Hematoame în zona de puncție, sepțemie indusă de cateter, pneumotorax, hemotorax, hidrotorax cauzat de perfuzie sau chilotorax ca urmare a unei puncții greșite și a poziționării incorecte a cateterului, tulburări ale ritmului cardiac datorate poziției intracardiace incorecte a cateterului, ruptura atriului, endocardită datorată iritațiilor mecanice, leziuni arteriale provocate de puncții eronate, tromboze și tromboflebite ale venei cave superioare induse de către cateter, tromboembolii, lezarea canalului toracic (Ductus thoracicus), deteriorarea plexului brahial (Plexus brachialis), deteriorarea nervului frenic (Nervus phrenikus).

Avertisment

- Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință creează un risc potențial pentru pacient sau pentru utilizator. Aceasta poate duce la contaminare și/sau la deteriorarea capacității funcționale. Contaminarea și/sau funcționalitatea limitată a dispozitivului poate duce la vătămarea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.
- Nu expuneți cateterul Certofix unor presiuni care depășesc presiunea de operare de 1,2 bari sau limita maximă de presiune de 2 bari în caz de urgență.
- Tehnicile aplicate se vor utiliza numai sub o asepse deosebit de strictă.
- Pentru a evita emboliile de aer, puncția se va efectua "lege artis" (exact după regula legii), cu capul întins în poziția cea mai joasă.
- Se va efectua controlul radiografic al poziției vârfului de cateter; dacă încă există îndoiele privind poziția acestuia, se va injecta o substanță de contrast sau se va efectua o derivație ECG intraatrială.
- **La efectuarea derivației ECG, vă rugăm să respectați următoarele:**
 - Se va utiliza numai în camerele cu protecție împotriva încălzirilor electrostatice.
 - Se vor purta pantofi pentru sala de operații, antistatici.
 - Respectați reglementările în vigoare privind siguranța (de ex. VDE 0750, VDE 0107 sau publicațiile IEC), precum și specificațiile la nivel național și abaterile de la acestea.

- Se va utiliza exclusiv numai un monitor de ECG cu intrare tip floating input (tip CF).

- Legarea la pământ se va realiza la monitor, pentru o compensare suplimentară a potențialului.

- Toate racordurile și legăturile se vor fixa ireproabil.

- Se va exclude contactul sondei directe cu piesele externe, conductoare de electricitate.

- Cateterul se va fixa în mod corespunzător.

- Cateterul se va îngriji zilnic, în condiții de asepse deosebit de strictă.

- Bandașele murdărite sau umede se vor înlocui la timp.

- Prelevarea probei de sânge se va face separat față de administrarea perfuziei și a medicamentelor, pentru a se reduce riscul unei infecții.

- După efectuarea transfuziilor sau după ce s-au efectuat recoltările de sânge, cateterul se va clăti abundent, cu o soluție salină fiziologică, lumeni neutilizați se vor umple cu o soluție salină de heparină.

- Pentru a se evita emboliile provocate de aer, conexiunea către cateter se va asigura și se vor folosi, în exclusivitate, numai instrumentele de perfuzie cu conector tip Luer Lock.

- Nu retrageți firul de ghidaj pe bizoul acului, pentru a reduce riscul de deteriorare sau posibilă desprindere a firului de ghidaj. Dacă introducerea este dificilă, efectuați acțiuni suplimentare pentru situația dată, ținând cont de riscurile clinice și beneficiile pentru pacient.

Alternativ, scoateți mai întâi acul pentru puncție și apoi introduceți dilatorul în locul acestuia. Această acțiune reduce considerabil riscul de deteriorare a firului de ghidaj de către dilator în timpul retragerii firului de ghidaj. Dacă scoaterea firului de ghidaj din cateter este dificilă, scoateți și firul de ghidaj, și cateterul.

- Dacă se presupune existența unei poroziuni înguste în venă, atunci o soluție ar putea fi ori rotirea sondei în canală, ori, se scoate sonda și se va introduce vârful de sondă drept.

- Se va evita contactul cateterului PUR (din poliuretan) cu acetona, într-un câț acetona poate dizolva materialul, iar cateterul devine poros și permeabil.

- În timpul unei examinări TRM (tomografie în câmp de rezonanță magnetică), cu un cateter implementat, pot să apară tulburări ale ritmului cardiac. În timpul unei examinări TRM, în cateter nu trebuie să se mă găsească nici-o soluție electrolică.

Nu se va reutiliza!

Se va utiliza numai dacă ambalajul este nedeteriorat.

Instrucțiuni de folosire

ATENȚIE:

dacă, pentru verificarea poziției, se are în vedere efectuarea unei derivații ECG și dacă se poate deriva ritmul sinusal, atunci pacientul se va conecta mai întâi la un monitor omologat pentru o derivație intraatrială (vezi mai jos) (tip: CF), fie prin intermediul unui adaptor universal Certodyn®, fie prin intermediul unui cablu de comutare a unui pacient la ECG.

1. Puncția se va efectua în exclusivitate numai cu îmbrăcăminte sterilă, cu mască chirurgicală de protecție respiratorie, cu bonetă și mănuși. După curățarea și dezinfectarea amănunțită a pielii (utilizați substanțe de curățare pe bază de alcool sau iod, de ex. Braunol® sau Softasept® N), acoperiți acul puncției cu un câmp steril cu orificiu. Apoi, pentru a verifica permeabilitatea lumenilor (transportul prin lumen), se vor umple canalul proximal și cel medial al cateterului cu soluție salină fiziologică, prin montarea unei seringi direct la valva Safsite®. Valva Safsite® se va deschide automat.
2. Înțeptați vena utilizând acul furnizat Seldinger sau acul cu supapă (în funcție de setul utilizat) cu seringă atașată pentru aspirație.

ATENȚIE:

- Nu îndoțiți acul introductor, deoarece acest lucru poate cauza dificultăți la deplasarea înainte a firului de ghidaj prin ac sau la scoaterea acului din firul de ghidaj. Dacă acul este îndoit deja, nu îl mai utilizați.**
3. Sonda directoare în dozatorul. Se îndepărtează capionul de protecție al dozatorului. Apoi, dozatorul cu sonda directoare se conectează la capilurul din material plastic al CERTOFIX®, fie la canula tip Seldinger, fie la brațul lateral al canulei cu valvă (în funcție de varianta setului). Sonda directoare se împinge în venă cu ajutorul degetului mare. Profunzimea de inserție se poate controla pe baza marcajelor de reper de pe lungime.
 4. Odată ce sonda directoare se găsește în poziția dorită, se vor scoate dozatorul și canula utilizată, fără însă a modifica poziția sondei.
 5. Se lărgițe canalul de puncție. Pentru aceasta, se țin bine cu mâna partea extracorporală a sondei directoare, iar dilatorul scurt se va împinge, printr-o ușoară mișcare de rotație, în locul puncției, pe deasupra părții extracorporale a sondei directoare. Apoi,

- menținând poziția neschimbată a sondei, se va scoate dilatorul din canalul de puncție.
6. Se împinge cateterul până la locul de puncție, peste partea extracorporală a sondei directoare. Apoi, se va așeza bine capătul sondei directoare iar cateterul se va împinge până în poziția dorită, printr-o ușoară mișcare de rotație.
 7. Lungimea intravasculară a cateterului se poate citi, prin intermediul marcajelor permanente de reper, ce se găsesc pe lungimea acestuia.
 8. Pentru a putea controla poziția vârfului cateterului, prin intermediul ECG-ului, se aduce mai întâi vârful cateterului în aceeași poziție cu vârful sondei directoare (**primul** marcaj lat de reper de pe sonda directoare ce iese din fittingul cateterului). Apoi, agrafa cablului de conectare pentru ECG se va fixa pe sonda directoare, imediat în spatele fittingului de la cateter. Conectorul cablului de conectare se introduce în ADAPTORUL UNIVERSAL CERTODYN® și poziția comutatorului se va schimba pe simbolul inimii (pentru conexiunea ADAPTORULUI UNIVERSAL CERTODYN®: vezi instrucțiunile de utilizare separate). Apoi, observând ECG-ul, se va împinge cateterul cu sonda directoare în direcția atriului din dreapta. Dacă în imaginea ECG-ului va apărea o undă P excesivă, se poate presupune că vârful cateterului se găsește în poziția intraatrială (derivația intraatrială ECG). Prin tragerea înapoi a cateterului cu sonda directoare, unda P se va normaliza din nou (→ punct de inflexiune). Poziția corectă a cateterului în vena cavă superioară se atinge prin retragerea din nou, cu 2–3 cm înapoi, a cateterului și a sondei directoare. În continuare, se va îndepărta sonda directoare.
- ATENȚIE:**
- de obicei, la o lungime de 15 cm a cateterului, vârful acestuia nu atinge atriul. În acest caz, sonda directoare se va împinge, sub observația ECG-ului, până ce va apărea o undă P mărită. Astfel, se va controla, cel puțin, dacă direcția cateterului este cea corectă.
9. Fixați cateterul pe piele cu ajutorul aripioarei de fixare integrate (neincluse în seturile Econoline). Acesta se poate fixa și direct la locul puncției, cu ajutorul aripioarei cursoare de fixare. Clema de prindere se poate utiliza pentru a fixa aripioara cu fantă de cateter.
 10. Tuburile de prelungire sunt prevăzute cu cleme cursoare. Acestea servesc închiderii lumeni-

lor respectivi, în timpul înlocuirii perfuziilor sau a transfuziilor.

Dacă la fittingul cateterului este conectată o Safsite®, atunci nu mai este necesară închiderea cateterului prin intermediul clemelor, întrucât Safsite® se închide în mod automat, odată cu deconectarea unui tub de perfuzie. Totuși, vă rugăm să verificați dacă Safsite® este conectată fix la fittingul cateterului.

ATENȚIE:

tubul cateterului se va fixa în exclusivitate numai prin intermediul aripioarei de fixare, altfel, cateterul se poate forfecă și va aluneca în venă.

ATENȚIE:

lumenii neutilizați ai cateterului se vor păstra permanent, plini cu o soluție salină de heparină. După folosirea lumenului, acesta se va umple imediat cu soluție salină de heparină și, în condițiile date, aceasta se va schimba de mai multe ori.

ATENȚIE:

pentru a evita falsificarea rezultatelor de laborator, ce se poate produce datorită amestecurilor din substanțele de perfuzii, se va avea grijă ca, în timpul prelevării probelor de sânge prin lumenul proximal, ceilalți lumeni să fie închiși.

Set četrolumenski/petrolumenski centralnog venskog katetera za kateterizaciju gornje šuplje vene Seldingerovom tehnikom. Sastoji se od neprovodnog katetera od poliuretana i žice vodiča sa fleksibilnim J vrhom. Uključuje spojni kabl za intra-atrijalno EKG navođenje putem žice vodiča za istovremeno utvrđivanje položaja katetera.

RS Uputstvo za upotrebu

Sadržaj

1. CERTOFIX Seldingerova igla (A1) ili igla sa valvulom (A2) u zavisnosti od verzije.
2. Žica vodič (B) sa oznakama za dužinu i fleksibilnim J vrhom (r=3mm) / pravim vrhom, u dispenseru
3. Skalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Četrolumenski/petrolumenski neprovodni kateter od poliuretana sa mekim vrhom (videti dužinu na pakovanju) (D) sa:
 - Safsite® ventilima
 - Oznakama na kateteru za proveru položaja
 - Luer Lock konekcijama u različitim bojama
 - Fiksacionim krilcem (G) na viljušci katetera za učvršćivanje katetera
 - Fiksacionim krilcem (E) koje se može zakačiti i podesiti za učvršćivanje katetera zašivanjem na mestu plasiranja (u zavisnosti od verzije)
6. Spojni kabl za intra-atrijalno EKG navođenje (J)
7. Omnix® špric, 5 ml (H)
8. Stega koja se može dodati (F)

Materijali koji se koriste

ABS, mesing, EP, HD-PE, mastilo, IR, LD-PE, nitionol, PA, PAG obojeni, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-beli, SBS, Si, silikonsko ulje, SIR, nerđajući čelik.

Indikacije

Kateterizacija gornje šuplje vene Seldingerovom tehnikom za kratkoročnu (≤30 dana) infuziju i nadoknadu volumena ili parenteralnu ishranu, za primenu rastvora visoke osmotske vrednosti ili rastvora koji izazivaju iritaciju vene, za kontinuirano ili povremeno praćenje centralnog venskog pritiska, za uzimanje uzoraka krvi, ili kada periferna venska punkcija nije moguća usled stanja šoka, kod pacijenata sa povrednim ekstremitetima ili nedostupnim perifernim venama.

Kontraindikacije

Inflamacija kože na mestu punkcije, poremećaji zgrušavanja krvi, npr. u toku terapije antikoagulantima;

anatomske anomalije, npr. uvećana struma, tumori u predelu vrata, veoma ozbiljan oblik plućnog emfizema i postoperativne promene na mestu punkcije.

EKG navođenje: Ne primenjivati snimanje EKG navođenja za vreme defibrilacije, kardioverzije ili HF operacije.

Rizici

Hematom na mestu punkcije, sepsa nastala zbog katetera, pneumotoraks, hemotoraks, infuzioni hidrotoraks ili hilotoraks usled nekorektno punkcije i nekorektnog položaja katetera, srčana aritmija usled nekorektnog intrakardijalnog položaja katetera, atrijalna ruptura, endokarditis usled mehaničke iritacije, povrede arterija usled nekorektno punkcije, tromboza izazvana kateterom i tromboflebitis gornje šuplje vene, tromboembolija, povrede torakalnog dukturna, oštećenje brahijalnog pleksusa, oštećenje freničnog nerva.

Upozorenja

- Ponovna upotreba uređaja za jednokratnu upotrebu stvara potencijalni rizik za pacijenta ili korisnika. Može dovesti do kontaminacije i/ili narušavanja funkcionalnosti uređaja. Kontaminacija i/ili ograničeno funkcionisanje uređaja mogu dovesti do povreda, bolesti ili smrti pacijenta.
- Nemojte izlagati Certofix kateter pritisku koji prekoračuje radni pritisak od 1,2 bara ili maksimalni pritisak od 2 bara u urgentnim slučajevima.
- Koristite strogo aseptične tehnike.
- Da bi se izbegla vazdušna embolija, izvršite pravilno punktiranje u položaju pacijenta sa glavom na dole.
- Upotrebite rendgen za proveru položaja vrha katetera. Kod sumnje u korektnost položaja ubrizgajte kontrastno sredstvo ili uradite intra-atrijalnu EKG kontrolu.
- **Prilikom snimanja EKG navođenja, obratite pažnju na sledeće:**
- Radite samo u prostoriji koja je zaštićena od elektrostatičkog naboja.
- Nosite antistatične cipele za operacionu salu.
- Poštujte relevantne bezbednosne propise (npr. VDE 0750, VDE 0107 ili IEC publikacije) i nacionalne specifikacije i odstupanja.
- Koristite samo EKG monitor sa flotirajućim ulazom (tip CF).
- Izvršite uzemljenje monitora za dodatno izjednačavanje potencijala.
- Uverite se da su svi spojevi bezbedno učvršćeni.

- Uverite se da žica vodič nema nikakvog kontakta sa spoljnim provodnim delovima.
- Učvrstite kateter na adekvatan način.
- Svakodnevno čistite kateter strogo aseptičkim metodama.
- Menjajte kontaminirane ili nakvašene zavojce po potrebi.
- Koristite različita mesta za uzorkovanje krvi i primenu infuzije ili leka da bi se smanjio rizik od infekcije.
- Dobro isperite kateter fiziološkim rastvorom soli nakon transfuzije ili uzorkovanja krvi. Ispunite nekorišćene lumene slanim rastvorom sa heparinom.
- Da bi se sprečila vazdušna embolija, dobro učvrstite spoj sa kateterom i koristite samo infuzione setove sa Luer Locks konektorima.
- Ne izvlačite vodič-žicu uz vrh igle da biste smanjili rizik od oštećenja ili mogućeg presecanja žice. Ako je teško obaviti umetanje, obavite dodatne radnje uzimajući u obzir datu situaciju u vezi sa kliničkim rizicima i prednostima za pacijenta. Takođe, možete da prvo uklonite iglu za punkciju i onda umetnete na njeno mesto dilator. Ovo značajno smanjuje rizik od oštećenja vodiča-žice od strane dilatora kada izvlačite vodič-žicu. Ukoliko je teško ukloniti vodič-žicu iz katetera, uklonite i vodič-žicu i kateter.
- Ako se za venu zna da je sužena, bilo bi od pomoći da se žica vodič okrene u igli ili izvuče žica vodič i ubaci prav vrh žice vodiča.
- Ne dozvolite da PUR kateter dođe u kontakt sa acetonom jer aceton rastvara materijal zbog čega će kateter postati porozan i može doći do isticanja tečnosti.
- Može doći do srčanih aritmija za vreme MR ispitivanja sa uvedenim kateterom. U kateteru ne sme da bude bilo koji rastvor elektrolita za vreme MR ispitivanja.

Nemojte vršiti ponovnu sterilizaciju. Koristite samo ako je pakovanje neoštećeno.

Uputstva

OPREZ:

Ako se EKG kontrola koristi za proveru položaja katetera i može se zabeležiti sinusni ritam, prvo povežite pacijenta sa CF monitor koji može da beleži intra-atrijalne odvode signale (videti ispod) (tip: CF) koristeći Certodyn® univerzalni adapter ili preklonni EKG kabl za pacijenta.

1. Kada se vrši punkcija, uvек nosite sterilno odelo sa maskom za lice, kapom i rukavicama. Nakon detaljnog čišćenja i dezinfekcije

kože (koristite alkohol ili agense za čišćenje na bazi joda npr. Braunol® ili Softasept® N), pokrijte mesto punkcije sterilnom perforiranom gazom. Zatim proverite protočnost lumena stavljajući špic direktno na ventil Safsite® i puncić proksimalni kanal i medijalne kanale katetera fiziološkim rastvorom. Safsite® ventil se automatski otvara.

2. Izvršite punkciju vene koristeći Seldingerovu iglu ili iglu sa valvulom (u zavisnosti od seta koji se koristi) sa špricom koji je povezan za aspiraciju.

OPREZ:

Ne savijajte uvodnu iglu jer može da dovede do poteškoća u uvođenju vodiča-žice kroz iglu ili uklanjanja igle iz vodiča-žice. Ako je igla već savijena, prestante da je koristite.

3. Žica vodič u dispenseru. Skinite zaštitni poklopac sa dispenseru. Zatim stavite dispenser sa žicom vodičem na plastični kapilar CERTOFIX®-a, Seldingerovu iglu ili na stranu igle sa valvulom (u zavisnosti od seta koji se koristi). Koristeći palac ubacite žicu vodič u venu. Obavite proveru dubine prodora pomoću oznaka za dužinu.
4. Kada se žica vodič nađe u željenom položaju, uklonite dispenser i kanilu, zadržavajući položaj žice vodiča.
5. Proširite mesto punkcije. Ovo se izvodi tako što se drži ekstrakorporalno ideo žice vodiča i ubacuje kratki dilator – i pomalo okreće – preko ekstrakorporalnog dela žice vodiča i u mesto punkcije. Zatim uklonite dilator iz trase punkcije, zadržavajući položaj žice vodiča.
6. Navlažite kateter preko ekstrakorporalnog dela žice vodiča do mesta punkcije. Zatim držite kraj žice vodiča uvođite kateter do željenog položaja, polako ga okrećući.
7. Trajne oznake duž katetera pokazuju kolika je dužina katetera u krvnom sudu.
8. Za potvrdu položaja katetera pomoć EKG-a, prvo postavite vrh katetera i žicu vodič u isti položaj. (Prva široka oznaka na žici vodiču viri na spoju katetera). Zatim učvrstite stezaljku spojnog kabla EKG-a sa žicom vodičem direktno iza spoja katetera. Ubacite konektor spojnog kabla u CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER i prebacite prekidač na simbol srca (videti posebna uputstva za spajanje CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTERA). Zatim uvođite kateter sa žicom vodičem ka desnom atrijumu pod EKG kontrolom. Ako EKG

pokaže P talas viši od normalnog, može se pretpostaviti da se vrh katetera nalazi u intra-atrijalnom položaju (intra-atrijalna EKG kontrola). Ako se kateter sa žicom vodičem povuče nazad, P talas se vraća na normalnu vrednost (→ tačka tranzicije). Korektni položaj katetera u gornjoj venosnoj šupljini postiže se kada se kateter i žica vodič povuku unazad za još 2-3 cm. Onda izvadite žicu vodič.

OPREZ:

Kod katetera od 15 cm vrh katetera obično ne stigne do atrijuma. U tom slučaju, uvodite žicu vodič pod EKG kontrolom dok se ne pojavi P talas veći od normalnog. Na taj način se vrši provera korektnog pravca katetera.

9. Učvrstite kateter za kožu koristeći integrirano fiksaciono krilce (nije uključeno u Econoline setovima). Takođe se može učvrstiti direktno na mestu punkcije sa pokretnim fiksacionim krilcem. Stega se može koristiti za učvršćivanje useka krila na kateteru.
10. Klizne stezaljke na produžnom delu se koriste za kratkotrajno zatvaranje katetera kada se menjaju infuzije i transfuzije. Ako je Safsite® povezan sa kateterom, nije potrebno zatvarati kateter stezaljkama jer Safsite® automatski zatvara infuzionu liniju ako dođe do prekida. Međutim, vodite računa da je Safsite® sigurno povezan sa kateterom.

OPREZ:

Uvek koristite fiksaciona krilca da učvrstite cev katetera jer bi se kateter mogao pocepati i biti uvučen u venu.

OPREZ:

Nekorišćeni lumen katetera treba uvek da budu ispunjeni slanim rastvorom sa heparinom. Lumen ispunite slanim rastvorom sa heparinom odmah posle upotrebe i često menjajte rastvor ukoliko je potrebno.

OPREZ:

Prilikom uzorkovanja krvi kroz proksimalni lumen, paziti da ostali lumeni ostanu zatvoreni da se ne bi dobili netačni laboratorijski rezultati zbog dodatne infuzije.

Набор четырех- или пятипросветного катетера для катетеризации верхней полой вены по методу Сельдингера с помощью непрозрачного катетера из полиуретана и направляющего зонда с гибким крючкообразным кончиком. В набор входит соединительный кабель для регистрации внутрипредсердной ЭКГ с помощью направляющего зонда для одновременного контроля положения катетера.

RU Инструкция по применению

Содержание

1. Игла Сельдингера ЦЕРТОФИКС (A1) или игла с портом (A2), зависит от комплектации
2. Проводник (B) с разметкой по длине и гибким J-образным кончиком (r = 3 мм)/прямым кончиком, в футляре-направителе
3. Скальпель (I)
4. Дилататор (C)
5. Четырех- или пятипросветный непрозрачный катетер из полиуретана с мягким кончиком (длины см. на упаковке) (D):
 - с клапанами Safsite®
 - метка на катетере для контроля положения
- Наконечники Луер Лок с цветной маркировкой
- крыльчатый фиксатор на разветвлении катетера для его закрепления (G)
- дополнительный регулируемый крыльчатый фиксатор для закрепления шва в месте выхода катетера (в зависимости от исполнения) (E)
6. Соединительный кабель для регистрации внутрипредсердной ЭКГ (J)
7. Шприц Omnifix®, 5 мл (H)
8. Вставной зажим (F)

Используемые материалы

ABS, латунь, EP, HD-PE, чернила, IR, LD-PE, Нитинол, PA, окрашенный PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-белый, SBS, SJ, силиконовое масло, SIR, нержавеющая сталь

Области применения

Катетеризация верхней полой вены по методу Сельдингера для не-продолжительной (<=30 дней) инфузионной терапии или парентерального питания, введения высокоосмолярных или раздражающих вены растворов, постоянного или периодического мониторинга центрального венозного давления, взятия проб крови, а также, если периферическая венопункция невозможна в состоянии шока, при травмах конечностей и отсутствии доступа к периферическим венам.

Противопоказания

Воспалительные изменения кожи в области пункции; нарушение свертывания, например, при лечении антикоагулянтами; анатомические аномалии, например, увеличенный зоб, опухоли в области горла, острая эмфизема легких, кифосколиоз и послеоперационные изменения в области пункции.

Регистрация ЭКГ: Не выполнять при дефибрилляции, кардиоверсии или ВЧ-хирургии!

Факторы риска

Гематомы в области пункции, сепсис, вызванный катетером, пневмоторакс, гемоторакс, инфузионный гидроторакс или хилоторакс из-за неправильной функции и дислокации катетера, нарушения сердечного ритма из-за внутрисердечной дислокации катетера, разрыв предсердия, эндокардит из-за механических раздражений, артериальные повреждения из-за неправильных пункций, индуцированные катетером тромбозы и тромбозы вены верхней полой вены, тромбоэмболии, повреждение плечевого сплетения, повреждение диафрагмального нерва.

Предупреждение

- Повторное применение одноразовых изделий потенциально опасно для пациентов и медперсонала. Это может привести к заражению и/или ограничению функциональных возможностей. Заражение и/или ограниченная функциональность устройства могут повлечь за собой ущерб, заблуждение или смерть пациента.
- Не подвергайте катетер Цертотифик воздействию избыточного давления. Рабочее давление не должно превышать 1,2 бар, а предельно допустимое - 2 бар, только при крайней необходимости.
- Применяйте строго асептические технологии.
- Во избежание воздушных эмболий проводите пункцию по всем правилам искусства в положении больного с опущенным головным концом.
- Проводите рентгенологический контроль положения кончика катетера, при сомнениях относительно положения проводите инъекцию контрастного вещества или внутрипредсердную регистрацию ЭКГ.
- **При регистрации ЭКГ придерживайтесь следующих указаний:**
 - Применять только в помещениях с защитой от электростатических зарядов.
 - Носить антистатическую операционную обувь.

- Придерживайтесь применимых требований безопасности (например, VDE 0750, VDE E1017 или стандартов IEC), а также национальных технических требований и допусков.
- Использовать только монитор ЭКГ с незамкнутым входом (типа CF).
- Выполнить заземление монитора в качестве дополнительного выравнивания потенциалов.
- Удостовериться в надежном креплении всех разъемов и соединений.
- Исключить возможность контакта направляющего зонда с внешними токопроводящими частями.
- Хорошо закреплять катетер.
- Осуществлять ежедневный, строго асептический уход за катетером.
- Своевременно менять загрязненные или промокшие повязки.
- В целях снижения риска инфекции разделять и проводить взятие крови, вливание и введение лекарственных средств.
- После переливаний или взятия крови хорошо промыть катетер физиологическим раствором поваренной соли, неиспользованные просветы заполнить раствором гепарина и поваренной соли.
- Во избежание воздушных эмболий зафиксировать соединение с катетером и использовать только наборы для вливания, оснащенные соединителем с луеровским затвором.
- Если потребуется вытянуть направляющий зонд, то делать это надо очень осторожно, т.к. заточенный кончик канюли может повредить зонд. Если направляющий зонд вытягивается с большим трудом, вынуть его вместе с пункционной канюлей, иначе зонд может быть слишком растянут. Альтернативный вариант - сначала вынуть только пункционную канюлю и ввести вместо нее дилататор. Риск повреждения зонда дилататором при вытягивании значительно уменьшается. Если направляющий зонд с трудом вытягивается из катетера, вынуть его вместе с катетером.
- При предполагаемом сужении вены может помочь вращение зонда в канюле или вынуть зонд и ввести прямой кончик зонда.
- Избегать контакта полиуретанового катетера с ацетоном; ацетон действует на материал как легкий растворитель, в результате чего катетер становится пористым и неплотным.
- При проведении ядерно-магнитно-резонансной томографии (MRT) с установленным катете-

ром могут возникнуть нарушения сердечного ритма. Во время ядерно-магнитно-резонансной томографии (MRT) в катетере не должны находиться электролитные растворы.

Не проводить повторную стерилизацию!

Использовать только при неповрежденной упаковке.

Указания по применению

ВНИМАНИЕ

Если для контроля положения запланирована регистрация ЭКГ и имеется возможность регистрации синусового ритма, сначала необходимо с помощью универсального адаптера Certodyn® или переключаемого кабеля монитора ЭКГ подключить пациента к монитору, допущенному для регистрации внутрипредсердной ЭКГ (см. ниже) (тип: CF).

1. Перед выполнением пункции наденьте стерильную одежду, маску, шапочку и перчатки. После тщательной обработки и дезинфекции кожи (используйте очищающие средства на основе спирта или йода, например Браунол или Softasept H, закройте место пункции стерильной простыней с отверстием. Затем для проверки проходимости просветов заполнить средней и проксимальные каналы катетера физиологическим раствором поваренной соли, для чего присоединить шприц непосредственно к клапану Safsite®. Клапан Safsite® открывается при этом автоматически.
2. Выполните пункцию вены с помощью прилагаемой иглы Сельдингера или иглы с портом (зависит от используемого набора) и присоединенного шприца для аспирации.
3. Направляющий зонд в разматывающем устройстве. Снять с разматывающего устройства защитный колпачок. Затем присоединить разматывающее устройство с направляющим зондом к пластиковой канюле БРАУНОЛЕ CERTOFIX®, канюле Сельдингера или боковому отведению клапанной канюли (в зависимости от исполнения набора). Большим пальцем вдвинуть направляющий зонд в вену. Глубину ввода можно контролировать по меткам длины.
4. Когда направляющий зонд займет нужное положение, снять разматывающее устройство и вынуть используемую канюлю, сохранив положение зонда.
5. Расширить пункционный канал. Для этого, удерживая экстракорпоральную часть направляющего зонда, легким вращательным движением вдвинуть короткий

дилататор по экстракорпоральной части направляющего зонда в место пункции. Затем, сохраняя положение зонда, вынуть дилататор из пункционного канала.

6. Продвинуть катетер по экстракорпоральной части направляющего зонда вплоть до места пункции. Затем, удерживая конец направляющего зонда, легким вращательным движением продвинуть катетер в нужное положение.

7. Внутрисосудистую длину катетера можно определить по постоянным меткам длины.

8. Для контроля положения кончика катетера с помощью ЭКГ сначала установить кончики катетера и направляющего зонда на одинаковом уровне (из кончика катетера выступает первая широкая метка на направляющем зонде). Теперь непосредственно за кончиком катетера закрепить на направляющем зонде зажим соединительного кабеля ЭКГ. Вставить штекер соединительного кабеля в УНИВЕРСАЛЬНЫЙ АДАПТЕР CERTODYN® и переместить переключатель на значок сердца (подключение УНИВЕРСАЛЬНОГО АДАПТЕРА CERTODYN® см. в отдельной инструкции по применению).

После этого продвинуть катетер с направляющим зондом под контролем ЭКГ в направлении правого предсердия. Если на диаграмме ЭКГ появляется высокий зубец Р, значит кончик катетера находится внутри предсердия (регистрация внутрипредсердной ЭКГ). Если оттянуть катетер с направляющим зондом назад, зубец Р вновь нормализуется (→ переходная точка).

Правильное положение катетера в верхней полой вене достигается, если катетер и направляющий зонд вытянуты еще на 2—3 см. Затем вытянуть направляющий зонд.

ВНИМАНИЕ:

При длине катетера в 15 см кончик катетера, как правило, не доходит до предсердия. В этом случае необходимо продвинуть направляющий зонд под контролем ЭКГ вперед на такое расстояние, чтобы появился высокий зубец Р. Таким образом проверяется, как минимум, правильное направление введения катетера.

9. Для фиксации катетера к коже используйте встроенные крылышки (не входят в наборы Эколайн). Катетер следует также закрепить возле места вкола, используя съемные крылышки. Для их фиксации на катетере используйте клипсы.

10. На удлинителях находятся передвижные зажимы. При смене систем с инфузионными растворами или переливаемой крови с их помощью закрываются соответствующие просветы.

Если к кончику катетера подсоединен Safsite®, можно не закрывать катетер зажимами, т.к. Safsite® при отсоединении инфузионной линии автоматически закрывается. Необходимо, однако, следить за тем, чтобы Safsite® был прочно соединен с кончиком катетера.

ВНИМАНИЕ:

Трубку катетера закреплять исключительно крыльчатыми фиксаторами, т.к. в противном случае катетер может сдвинуться и попасть в вену.

ВНИМАНИЕ:

Неиспользуемые просветы катетера всегда оставлять заполненными раствором гепарина и поваренной соли. Ввести раствор гепарина и поваренной соли сразу после использования просвета и при необходимости чаще менять его.

ВНИМАНИЕ:

Во избежание искажения результатов лабораторных анализов из-за инфузионных примесей следить за тем, чтобы при взятии крови через проксимальный просвет другие просветы были закрыты.

Fyr- resp femlumigt venkateterset för inläggning i övre hälvenen genom Seldinger-metoden. Katetern är opak och av polyuretan och ledaren har flexibel J-spets. Förbindelsekabel för intraatriell EKG-avledning via styrsond för simultan kateterpositions-kontroll ingår.

SE Bruksanvisning

Innehåll

1. CERTOFIX seldingerkanyl (A1) eller ventilkanyl (A2), beroende på vilken version som används
2. Ledare (B) med längdmarkering och flexibel J-spets (r=3 mm)/ rak spets i dispensern
3. Skalpell (I)
4. Dilatorer (C)
5. Fyr- resp. femlumigt opak kateter av polyuretan med mjuk spets (längd, se förpackning) (D):
 - Med Safsite®-ventiler
 - katetermarkering för positions-kontroll
 - Färgkodade Luer lock-an-slutningar
 - fixeringsflikar vid kateterföregreningen för att fästa katetern (G)
 - påsatt, inställningsbar fixeringsflik för sömfixering vid kateterns utgångsställe (beroende på utförande) (E)
6. förbindelsekabel till intraatriell EKG-avledning (J)
7. Omnifix® spruta 5 ml (H)
8. Fixeringsklämma (F)

Använda material

ABS, mässing, EP, HD-PE, blåck, IR, LD-PE, nitrinol, PA, PA6 färgad, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-vit, SBS, Si, silikonolja, SIR, rostfritt stål

Användningsområden

För inläggning i övre hälvenen medseldingermetod vid korttidsinfusion (<=30 dagar) infusion och volymlös behandling eller parenteral nutrition, förtillförelse av högsomolära eller venretande lösningar, för kontinuerlig eller intermittent kontroll av det centrala ventrycket, för blodprovstagning samt i fall när perifer venpunktion inte är möjlig (t.ex. vid chocktillstånd, skadade extremiteter eller när perifera vener saknas).

Kontraindikationer

Inflammatoriska hudförändringar i punkteringsområdet, koagulationsrubningar (t ex vid terapi med antikoagulantia), anatomiska anomalier (t ex förstörd struma), tumörer i halsområdet, högräddigt lungemfysem, kyfosis samt postoperativa förändringar i punktionsområdet.

EKG-avledning: Genomförs ej under pågående defibrillation, kardiersion eller HF-kirurgi

Risker

Hematomer i punkteringsområdet, katetersepsis, pneumothorax, hematothorax, infusionshydrothorax eller chylothorax på grund av felaktig punktering och felaktig kateterposition, intrakardiala fellägen med störningar i hjärtrytmen, fara för ruptur av förmaket, endokardit på grund av mekaniska irriterationer, arteriella skador på grund av felaktig punktion, kateterinducerade trombosor och tromboflebit i den övre hälvenen, tromboembolier, skador på ductus thoracicus, skador på plexus brachialis, skador på nervus phrenikus.

Varning

- Återanvändning av engångsprodukter utgör en potentiell risk för patienten eller användaren. Det kan leda till kontaminering och/eller nedsättning av produktens funktion. Om produkten är kontaminerad och/eller har en begränsad funktion kan det leda till att patienten skadas, insjuknar eller dör.
- Certofix®-katetern får inte utsättas för tryck som överskrider 1,2 bar eller den övre tryckgränsen på 2 bar i akuta situationer.
- Använd strikt aseptisk teknik
- För att undvika luftemboli genomförs punktionen med patienten i lege artis, dvs. med sänkt huvudända.
- Kateterspetsens läge fastställs genom en röntgenologisk kontroll. Vid osäkerhet om positionen kan kontrastmedel injiceras. Lägeskontroll kan även göras med intraatriell EKG-avledning.
- **Observera att följande säkerhetsföreskrifter ska följas vid EKG-avledning:**
 - Används bara i lokaler som är skyddade mot elektrostatisk uppladdning.
 - Använd antistatiska operationsskor.
 - Följ gällande säkerhetsföreskrifter (t.ex. VDE 0750, VDE 0107 eller IEC-publikationer) och nationella standarder och avvikelser.
 - Använd uteslutande EKG-monitoren med Floating Input (typ CF).
 - Anslut jordning som kompletterande potentialutjämning vid monitor.
 - Kontrollera att alla anslutningar och kontakter sitter fast.
 - Se till att ledaren inte kan komma i kontakt med externa ledande delar.
 - Fäst katetern väl.
 - Genomför daglig och strikt aseptisk katetervård.

- Byt ut smutsiga eller genomfuktade förband.
 - För att minska risken för infektioner ska varken blodtappning, infusion eller medicinering genomföras samtidigt.
 - Skölj katetern väl med fysiologisk koksaltlösning efter transfusionen eller blodtappningen. Lumina som inte används fylls med heparin/koksaltlösning.
 - För att undvika luftemboli säkras anslutningen till katetern. Använd bara infusionsset med Luer Lock-anslutning.
 - Dra inte ut ledaren mot nålens avfasning för att minska risken för att ledaren skadas eller skärs av. För att underlätta införing ska du vidta fler åtgärder som lämpar sig för den aktuella situationen, samtidigt som hänsyn tas till de kliniska riskerna och fördelarna för patienten. Alternativt kan du först ta bort punktionsnålen och sedan föra in dilatorn istället. Detta minskar risken för att dilatorn orsakar skador på ledaren när ledaren dras tillbaka. Om det är svårt att ta bort ledaren från katetern ska du ta bort både ledaren och katetern.
 - Om det finns anledning att anta att det finns en trång passage i venen, kan det hjälpa att vrida styrsonden i kanylen eller ta den och föra in den raka sondspetsen.
 - Undvik att PUR-katetern kommer i kontakt med acetone. Acetone löser upp materialet och katetern blir porös och otät.
 - Vid MRT-undersökningar med liggande kateter kan det inträffa hjärtrytmstörningar. Under MRT-undersökningen bör det inte finnas några elektrolytiska lösningar i katetern.
- Återsterilisera ej.
Endast oskadad förpackning får användas.

Användningsanvisningar

OBSERVERA:

Om lägesbestämning genom EKG-avledning är aktuell och sinusrytmen avledbar ansluts först patienten till en monitor godkänd för intraatriell avledning (Jfr nedan, typ CF) genom en Certodyn universaladapter eller en omkopplingsbar EKG-patientkabel.

1. Steril klädesl (munskydd, huva och handskar) är en förutsättning när punktion ska genomföras. Täck över punktionsområdet med en steril hålduk efter genomförd avfettning och noggrann huddesinfektion (använd alkohol- eller jodbaserat rengöringsmedel, t.ex. Braunol® eller Softasept® N).

För att verifiera lumen passerbarhet fylls den proximala och de mellersta kanalerna hos katetern med fysiologisk koksaltlösning, genom att sprutan sätts direkt på Safsite®-ventilen. Safsite®-ventilen öppnar sig därvid automatiskt.

2. Punktionen av venen genomförs med den medföljande seldingerkanylen eller ventilkanylen (beroende på vilken sats som används) och en ansluten spruta för aspiration.

OBSERVERA:

Böj inte införingsnålen eftersom det kan göra det svårare att föra in ledaren genom nålen eller att ta bort nålen från ledaren. Använd inte nålen om den är böjd.

3. Styrsond i dispensern. Tag bort skyddslocket från dispensern. Därefter sätts dispensern tillsammans med styrsonden på CERTOFIX® plastkappillär. Seldingerkanylen eller ventilkanylen sidokänkel (beroende på hur setet är utformat). Skjut fram styrsonden med tummen in i venen. Med hjälp av längdmarkeringen kan införingsdjupet kontrolleras.
4. Om styrsonden befinner sig i önskad position tas dispensern och den använda kanylen bort, samtidigt som sondens position inte får ändras.
5. Öppna upp punktionskanalen. För att göra detta hålls styrsondens extrakorporala del fast och kortdilatorn ovanför styrsondens extrakorporala del skjuts in i punktionsstället med en lätt vridande rörelse. Därefter tas dilatorn bort från punktionskanalen, samtidigt som sondens position inte får ändras.
6. Skjut kateter över styrsondens extrakorporala del och fram till punktionsstället. Håll sedan fast styrsondens ände och skjut fram katetern med en lätt vridande rörelse till den önskade positionen.
7. Hur stor del av katetern som befinner sig i kärlet kan avläsas med hjälp av den permanenta längdmarkeringen.
8. För att kontrollera kateterspetsens position med EKG placeras först kateterns och styrsondens spetsar i samma position (den första breda markeringen på styrsonden sticker ut ur kateteransatsen). Nu fästs EKG-förbindelsekanalens klammer vid styrsonden direkt bakom kateteransatsen. Förbindelsekabel kontakt sticks in i CERTODYN®-UNIVERSALADAPTERN och vrids till hjärtsymbolen (anslutning

CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER: se separat bruksanvisning). Skjut sedan katetern tillsammans med ledaren i riktning mot högra förmaket under EKG-kontrollen. Om det visas en för hög P-våg på EKG-bilden kan man utgå från att kateterspetsen har en intraatriell position (intraatriell EKG-avledning). Genom att dra tillbaka katetern med styrsonden normaliserar P-vågen igen (→ omslagspunkt). Den korrekta kateterpositionen i den övre hälven har nåtts när katetern och styrsonden drags tillbaka ytterligare 2–3 cm. I nästa steg tas styrsonden bort.

OBSERVERA:

Vid en kateterlängd på 15 cm når kateterspetsen i regel inte fram till förmaket. I detta fall skall styrsonden under samtidig EKG-kontroll skjutas fram så pass mycket att en förhöjd P-våg visas. På så sätt kan åtminstone kateterns riktning kontrolleras.

9. Fäst katetern vid huden med den inbyggda fixeringsfliken (ingår inte i Econoline-satser). Den kan också fästas omedelbart vid punktionsstället med den förskjutningsbara fixeringsfliken. Klämman används för att fixera den slitsade fliken på katetern.
10. På förlängningsledningarna finns skjutklämmor. Vid infusions- eller transfusionsbyte stängs respektive lumen med hjälp av dessa.
När Safsite ansluts till kateterfästet behöver man inte längre försluta katetern med hjälp av klämmor, eftersom Safsite automatiskt stänger av om infusionsledningen kopplas bort. Kontrollera dock att Safsite® är fast ansluten till kateteransatsen.

OBSERVERA:

Fäst bara kateterslangen med fixeringsflikar, eftersom katetern i annat fall kan klippas av och glida in i venen.

OBSERVERA:

Kateterns oanvända lumina fylls permanent med heparin-koksaltlösning. Fyll på heparin-koksaltlösning omedelbart efter att lumenat fyllts på och byt ut det ofta i förekommande fall.

OBSERVERA:

För att undvika felaktiga laboratorievärden på grund av infusionsuppblandningar är det viktigt att vid blodtappningar via det proximala lumenet kontrollera att det andra lumenet är stängt.

Štiri- oz. petlumenski venski kateter (set) za kateterizacijo zgornje vene (vena cava) po Seldingerjevi metodi z opaznim katetrom iz polietilena in žičnim vodilom s prilagodljivo J-konico. Priložen zvezni kabel za simultano kontrolo lege katetra (intraatrijski EKG) preko žičnega vodila.

SI Navodila za uporabo

Vsebina

1. Seldingerjeva igla CERTOFIX (A1) ali igla z ventilom (A2), odvisno od izvedbe
2. Žično vodilo (B) z oznakami dolžine in s prilagodljivo J-konico ($r = 3 \text{ mm}$)/ravno konico, v držalu
3. Skalpel (I)
4. Dilator (C)
5. Štiri- oz. petlumenski opačni kateter iz polietilena z mehko konico (dolžina – glej pakiranje) (D):
 - Safsite®-zaklopke
 - označbe na katetru za kontrolo lege
 - Nastavki Luer Lock različnih barv
 - krilce za pritrditve pri razvijanju katetra (G)
 - nataktnjeno krilce, z možnostjo prilagoditve, za pritrditve šiva na mestu izhoda katetra (v odvisnosti od izvedbe) (E)
6. Zvezni kabel k intraatrijskemu EKG-ju (J)
7. Omnifix®-brizgalka, 5 ml (H)
8. Zatikáč (F)

Uporabljeni materiali

ABS, medenina, EP, HD-PE, črnilo, IR, LD-PE, nitinol, PA, obarvani PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC – beli, SBS, SI, silikonsko olje, SIR, nerjavno jeklo

Področja uporabe

Kateterizacija zgornje vene kave po Seldingerjevi metodi pri kratkotrajnejši (≤ 30 dni) infuzijski in volumski terapiji ali parenteralni prehrani, za apliciranje izjemno osmotskih raztopin ali raztopin, ki močno dražijo vene, za stalen ali občasen nadzor centralnega venskega tlaka, za jemanje vzorcev krvi, v šoku, ko punkcija perifernih ven ni mogoča, pri bolnikih s poškodovanimi okončinami ali kadar ni mogoče najti perifernih ven.

Kontraindikacije

Vnetne spremembe kože v območju punkcije; motnje strjevanja krvi, npr. pri terapiji z antikoagulantni; anatomске anomalije, npr. povečana gošča, tumorji v predelu vratu, zelo resen pljučni emfizem in postoperacijske spremembe v območju punkcije.

EKG-odvod: Ne izvajajte med defibrilacijo, kardioverzijo ali visokofrekvenčno kirurgijo!

Tveganja

Hematomi v območju punkcije, kateterska sepsa, pnevmotoraks, hemotoraks, hidrotoraks zaradi infuzije ali hiltoraks zaradi napačne punkcije in nepravilne lege katetra, motnje srčnega ritma zaradi intrakardialno napačne lege katetra, pretrganje predvora, endokarditis zaradi mehanskih draženj, poškodbe arterij zaradi napačnih punkcij, katetersko inducirane trombose in tromboflebitis zgornje vene (vena cava), tromboembolije, poškodbe Ductus thoracicus-a, okvare Plexus brachialis-a, okvare Nervus phrenicus-a.

Opozorilo

- Ponovna uporaba medicinskih pripomočkov, namenjenih enkratni uporabi, predstavlja tveganje za bolnika ali uporabnika. Povzročijo lahko kontaminacijo in/ali slabše delovanje. Kontaminacija in/ali omejeno delovanje medicinskega pripomočka pa lahko vodita do poškodb, bolezní ali smrti bolnika.
- Katetra Certofix ne izpostavljajte tlakom, ki presegajo delovni tlak 1,2 bara ali največji dopustni tlak 2 bara v nujnih primerih.
- Uporabljajte strogo aseptične tehnike.
- Za preprečitev zračnih embolij izvajajte punkcijo lege artis – v ležečem položaju, z nizko lego glave.
- Položaj konice katetra kontrolirajte z rentgenom, pri negotovi legi vbrizgajte kontrastno sredstvo ali izvedite intraatrijski EKG.
- **Pri EKG-odvodu je potrebno upoštevati sledeče:**
 - Uporabljajte ga le v prostorih, ki so zaščiteni proti elektrostatični naelektritvi.
 - Nosite antistatične OP-čevlje.
 - Upoštevajte ustrezne varnostne predpise (npr. po VDE 0750, VDE 0107 ali v publikacijah Mednarodne elektrotehniške komisije (IEC) ter nacionalne specifikacije in odstopanja.
 - Uporabljajte izključno EKG-monitorje s 'floating input' (tip CF).
 - Ozemljite za dodatno izenačitev potencialov priključite na monitor.
 - Trdno namestite vse priključke in povezave.
 - Izključite kontakt uvajalne žice katetra z zunanjimi prevodnimi deli.
 - Kateter dobro pritrдите.
 - Dnevna, stroga aseptična nega katetra.
 - Pravočasna menjava umazanih ali vlažnih povojev.

- Za znižanje nevarnosti infekcij izvajajte odvzem krvi ločeno od dajanja infuzije in zdrvil.
- Po transfuziji ali odvzemu krvi kateter zadostno izperite s fiziološko raztopino, neuporabljene lumne napolnite s fiziološko raztopino s heparinom.
- Za preprečevanje zračnih embolij zagotovite tesno povezavo s katetrom in uporabljajte izključno infuzijske sisteme z Luer Lock priključkom.
- Žičnega vodila ne umikajte ob poševni konici igle, da zmanjšate nevarnost poškodb ali odloma žičnega vodila. Če je vstavljanje oteženo, izvedite dodatne korake ob upoštevanju danih okoliščin z vidika kliničnih tveganj in koristi za bolnika. Lahko pa najprej odstranite punkcijsko iglo in nato namesto nje vstavite dilator. Na ta način bistveno zmanjšate nevarnost poškodb žičnega vodila z dilatorjem, ko žično vodilo povlečete nazaj. Če je žično vodilo težko odstraniti s katetra, odstranite oba skupaj.
- Pri domnevanem zoženem mestu v veni, si lahko pomagata tako, da vrtite vodilo v kanili ali odstranite sondo in vstavite ravno konico vodila.
- Preprečite kontakt katetra iz polietilena z acetonom; acetom raztaplja material, kateter postane porozen in prepusten.
- Pri MRT-preiskavi z ležečim katetrom lahko pride do motenj srčnega ritma. Med MRT-preiskavo naj ne bo v katetru nobenih elektrolitskih raztopin.

Ne sterilizirajte ponovno!

Uporabljajte le, če je pakiranje nepoškodovano.

Napotki za uporabo

POZOR:

Če za kontrolo lege načrtujete EKG-odvod in, če se sinusni ritem da posneti, pacienta najprej s pomočjo univerzalnega adapterja Certodyn® ali preklonnega EKG-kabla priključite na monitor (prim. spodaj), ki je atestiran za intraatrijski odvod (tip: CF).

1. Punkcijo izvajajte izključno v sterilni obleki z zaščitno masko, s čepico in z rokavicami. Po temeljitem čiščenju in dezinfekciji kože (uporabite alkohol ali jodirana čistilna sredstva, npr. Braunol® ali Softasept® N) je treba mesto punkcije prekriti s sterilnim pregrinjalom od luknje. Takoj nato napolnite proksimalni in srednje kanale katetra za potrditve prehodnosti lumnov s fiziološko raztopino in sicer tako, da nataknete brizgalko direktno na Safsite®-

zaklopko. Safsite®-zaklopka se pri tem avtomatsko odpre.

2. Punkcija vene se izvaja s priloženo Seldingerjevo iglo ali iglo z ventilom (odvisno od uporabljenega kompleta) in z nameščeno brizgalko za aspiracijo.

PREVIDNO:

Uvajalne igle ne upogibajte, ker je zaradi tega lahko oteženo potiskanje žičnega vodila skozi iglo oz. odstranjevanje igle z žičnega vodila. Če je igla že upognjena, jo prenehajte uporabljati.

3. Žično vodilo v držalu. Z držala odstranite zaščitno kapico. Takoj nato nataknete držalo z žičnim vodilom na plastično kanilo kanile CERTOFIX®, na Seldingerjevo kanilo ali na stranski krak kanile z zaklopko (glede na različni kompleta). S palcem potiskajte žično kanilo naprej v veno. Vstavnoglo bino globino se kontrolira na osnovi označ dolžine.
4. Ko doseže žično vodilo lego, v katero ste želeli, držalo in uporabljeno kanilo previdno odstranite, tako, da lege žice pri tem ne spreminite.
5. Razširite punkcijski kanal. V ta namen pridržite del žičnega vodila, ki je izven telesa in potisnite z rahlim zasukom kratki dilator v punkcijsko mesto nad žienim vodilom. Nato previdno odstranite dilator iz punkcijskega kanala, tako, da lege žice pri tem ne spreminite.
6. Kateter potisnite preko žičnega vodila, ki je izven telesa, do punkcijskega mesta. Nato pridržite konec žičnega vodila in potisnite kateter z rahlim vrtenjem naprej do lege, ki jo želite.
7. Intravazalno dolžino katetra lahko odčitate na trajno nanešenih oznakah dolžin.
8. Za kontrolo lege konice katetra s pomočjo EKG-ja najprej potegnite konico katetra in žično vodilo v isto lego (prava široka oznaka na žičnem vodilu gleda ven iz nastavka katetra). Nato pridržite sponko EKG-zveznega kabla na žično vodilo, takoj za nastavkom katetra. Vtikač zveznega kabla vtaknite v CERTODYN®-UNIVERSALNI ADAPTER in preklpite stikalo na simbol srca (priključek CERTODYN®-UNIVERSALNI ADAPTER: glej posebna navodila za uporabo). Nato potisnite kateter skupaj z žičnim vodilom, pod EKG-kontrolo, v smeri desnega predvora. Pri pojavu povišanega P-vala na EKG-prikazu lahko sklepate, da se konica katetra nahaja znotraj atrija (intraatrijski EKG-odvod). Če kateter, skupaj z žičnim vodilom povlečemo v povratno

smer, se P-val spet normalizira (→ prehodna točka).

Pravilna lega katetra v zgornji veni (vena cava) je dosežena takrat, ko kateter skupaj z žičnim vodilom še enkrat potegneta za 2–3 cm nazaj. Ob koncu odstranite žično vodilo.

POZOR:

Pri katetru, dolgem 15 cm, praviloma konica katetra pred dvora ne doseže. V tem primeru potisnite žično vodilo pod EKG–kontrolno tako daleč naprej, da se pojavi povišan P-val. Tako bo preverjena vsaj pravilna smer katetra .

9. Kateter pritrdite na kožo z integriranim fiksnim krilcem (ni priloženo kompletom Econoline). Kateter lahko pritrdite tudi direktno na mestu punkcije z gibljivimi krilci. Klip uporabite za pritrditev krilca na kateter.
10. Na podaljških se nahajajo pomične zapore. Z njimi je mogoče pri menjavi infuzij ali transfuzij zapreti ustrezne lumne. Ko je Safsite® povezan z nastavkom katetra, zapora katetra ni več potrebna, ker se Safsite® pri prekinitvi povezave z infuzijskim sistemom avtomatsko zapre. Pri tem je potrebno paziti, da je Safsite® dobro povezan z nastavkom katetra.

POZOR:

Cevko katetra pritrdite izključno s krilcem za fiksiranje, ker se drugače kateter lahko odreže in izmuzne v veno.

POZOR:

Lumni, ki niso v uporabi, morajo biti stalno napolnjeni s fiziološko raztopino s heparinom. Fiziološko raztopino s heparinom napolnite takoj po uporabi lumna in jo po potrebi pogosteje menjajte.

POZOR:

Za preprečevanje popačenja laboratorijskih vrednosti zaradi infuzijskih dodatkov je potrebno paziti, da so pri odvzemu krvi preko proksimalnega lumna ostali lumni zaprti.

Súprava štvorcestného resp. päť-cestného kavalného katétra na katetrizáciu hornej dutej žily metódou podľa Seldingera s nepriehľadným katétrom z polyuretánu a vodiacim drôtom s flexibilným hrotom J. Súprava obsahuje spojovací kábel pre zvod intraatriálneho EKG cez zavádzaciu sondu na simultánnu kontrolu polohy katétra.

SK Návod na použitie

Obsah

1. Seldingerova kanyla CERTOFIX (A1) alebo ventilová kanyla (A2), v závislosti od verzie
2. Vodiaci drôt (B) so značením dĺžky a flexibilným hrotom J (r=3mm)/rovným hrotom, v dávkovači
3. Skalpel (I)
4. Dilatátor (C)
5. Štvor-, resp. päťcestný nepriehľadný katéter z polyuretánu s mäkkou špičkou (dĺžka vid' balenie) (D):
 - S ventilmi Safsite®
 - Katéter so značením na kontrolu polohy
 - Farebne odlišené konektory Luer Lock
 - Fixačné krídlečka na rozbočke katétra na upevnenie katétra (G)
 - Nasadené, nastaviteľné fixačné krídlečko pre upevnenie stehom v mieste výstupu katétra (podľa vyhotovenia) (E)
6. Spojovací kábel na intraatriálny zvod EKG (J)
7. Striekačka Omnix® 5 ml (H)
8. Nástrčná svorka (F)

Použitie materiálu

ABS, mosadz, EP, HD-PE, atrament, IR, LD-PE, nitril, PA, farbený PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, biely PVC, SBS, SI, silikónový olej, SIR, nehrdzavejúca oceľ

Indikácie

Katerizácia hornej dutej žily Seldingerovou metódou na krátkodobú (<=30 dní) infúziu a objemovú terapiu alebo na parenterálnu výživu, na podávanie roztokov s vysokou osmolaritou alebo roztokov, ktoré veľmi dráždia cievy, na kontinuálne alebo intermitentné monitorovanie centrálneho žilového tlaku, na odber krvi, alebo keď nie je možné prepíchnuť periférnu žilu u pacienta v šoku, ďalej u pacientov s poraniením končatín alebo s takými periférnymi žilami, ktoré nie je možné nahmatať.

Kontraindikácie

Zápaly zmeny na koži v mieste punkcie, poruchy koagulácie, napr. pri terapii antikoagulantami, anatomické anomálie napr. zväčšená struma, tumory v oblasti krku, po-

krčilý emfyzém pľúc a pooperačné zmeny v mieste punkcie.

Zvod EKG: Nevykonávať počas defibrilácie, kardioverzie alebo chirurgickej vysokofrekvenčným prúdom!

Riziká

Hematómy v oblasti punkcie, katérová sepsa, pneumotorax, hematorax, predsiene, endokarditída v dôsledku mechanickeho dráždenia, poranenia artérie zavinenej nesprávnou punkciou, katétrom vyvolané trombozy a tromboflebitidy hornej dutej žily, tromboembólie, poranenia ductus thoracicus, poranenie plexus brachialis, poranenia nervus phrenicus.

Výstraha

- Opakovaným používaním jednorazových zariadení vzniká možné riziko pre pacienta alebo používateľa. Môže dôjsť ku kontaminácii alebo narúšeniu funkčnosti zariadenia. Kontaminácia alebo obmedzená funkčnosť zariadenia môžu viesť k zraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.
- Katéter Certofix nevystavujte tlakom prevyšujúcim operačný tlak o veľkosti 1,2 baru alebo v prípade núdze maximálnu hodnotu tlaku 2 bary.
- Používajte prísne aseptickú techniku.
- Punkciu vykonávajú lege artis v polohe s nižšie položenou hlavou na prevenciu vzduchovej embólie.
- Polohu špičky katétra skontrolujte pomocou röntgenu, v prípade pochybností o polohe injikujte kontrastnú látku pomocou intraatriálneho zvodu EKG.
- **Pri zvide EKG dodržiavajte nasledovné zásady:**
 - Používajte pouze v prostorách chránených proti účinkům elektrostatického náboje.
 - Noste antistatické operačné topánky.
 - Dodržiavajte príslušné bezpečnostné nariadenia (napr. VDE 0750, VDE 0107 alebo publikácie IEC) a národné špecifikácie a výnimky.
 - Používajte výlučne len monitor na EKG s bezpotenciálovým vstupom „floating input“ (typ CF).
 - Na monitor pripojte uzemnenie na dodatočnú kompenzáciu potenciálu.
 - Všetky pripojenia a spojenia musia byť pevné.
 - Zabráňte kontaktu zavádzacej sondy s externými vodivými časťami.

- Dbajte na dostatočné prípravenie katétra.
- Vykonávajte každodennú, prísne aseptickú údržbu katétra.
- Včas vymeňte znečistené a prisiaknuté obväzy.
- Aby sa znížilo riziko infekcie vykonávajte odbery krvi oddelene od podávania infúzií a liekov.
- Katéter prepláchnite po transfúzii alebo odbere krvi dostatočným množstvom fyziologického roztoku, nepoužite lúmina naplnite fyziologickým roztokom heparínu.
- Aby sa zabránilo vzduchovej embólii, zaistite spojenie ku katétru a používajte výlučne infúzne súpravy s koncovkou typu Luer Lock.
- Na zníženie rizika poškodenia alebo možného odtrhnutia vodiaceho drôtu nevytahujte vodiaci drôt proti hrotu ihly. Ak sa pomôcka ťažko zavádza, prijmite ďalšie opatrenia príslušné pre danú situáciu a zohľadnite klinické riziká a prínosy pre pacienta. Prípadne najskôr vyberte punkčnú ihlu a potom zaveďte dilatátor na miesto. Tým sa značne zníži riziko poškodenia vodiaceho drôtu dilatátorom pri vyťahovaní vodiaceho drôtu. Ak sa vodiaci drôt ťažko vyťahuje z katétra, vyťiahnite vodiaci drôt aj katétra.
- Ak sa predpokladá zúžené miesto v žile, môžete odpomôcť otáčaním sondy v kanyle alebo sondou vyťiahnite a zaveďte sondu s rovnou špičkou.
- Zabráňte kontaktu polyuretánového katétra s acetonom; aceton naleptáva materiál, katéter sa stane porýznym a netesným.
- Pri vyšetreniach magnetickou rezonanciou s ułożením katétrom môže dôjsť k poruchám srdcového rytmu. Počas vyšetrenia magnetickou rezonanciou by sa v katétri nemali nachádzať elektrolytické roztoky.

Neesterilizujte!
Použite iba vtedy, ak je obal nepoškodený.

Aplikačné pokyny

UPOZORNENIE:

Ak je plánovaná kontrola polohy pomocou zvodu EKG a ak je možné snímať sínusový rytmus, musíte pacienta najprv napojiť pomocou univerzálneho adaptéra Certodym® alebo pomocou pripínateľného EKG-kábla na monitor, ktorý je certifikovaný pre intraatriálny zvod (porovnaj nižšie) (typ: CF).

1. Punkciu vykonávajú výhradne len v sterilnom odevě s rúškou, čiapkou a v rukaviciach. Po dôkladnom vyčistení a dezinfekcii kože (použite alkohol alebo jó-

dové čistiace prostriedky, napr. Braunol® alebo Softasept® N) zakryté miesto vpichu sterilnou rúškou s otvorom.

Na overenie priechodnosti kanálov potom naplníte proximálny kanál a mediálne kanály katétra fyziologickým roztokom tak, že injekčnú striekačku nasadíte priamo na ventil Safsite®. Ventil Safsite® sa pritom automaticky otvorí.

2. Prepichnete žilu pomocou Seldingerovej kanyly alebo ventilovej kanyly vo výbave (podľa typu použitej súpravy), s pripojenou striekačkou na aspiráciu.

UPOZORNENIE:

Neohybajte zavádzaciu ihlu, pretože to môže spôsobiť ťažkosti pri posúvaní vodiaceho drôtu ihlou alebo pri vyťahovaní ihly z vodiaceho drôtu. Keď je ihla už ohnutá, prestaňte ju používať.

3. Zavádzacia sondu v dispenserov. Odstráňte ochrannú čiapku z dispenseru. Potom dispenser so zavádzacou sondou nasuňte na plastovú kapiláru kanyly CERTOFIX®, na Seldingerovu kanylu alebo na bočné rameno ventilovej kanyly (v závislosti od druhu súpravy). Zavádzaciu sondu zasúvajte palcom do žily. Hĺbka zavedenia sa dá kontrolovať na základe dĺžkového značenia.
4. Keď sa zavádzacia sonda nachádza v požadovanej polohe, vyťiahnite dispenser a použite kanylu; pri súčasnom zachovaní polohy sondy.
5. Rozšírte punkčný kanál. K tomu pridržajte extrakorporálnu časť zavádzacej sondy a krátky dilatátor nad extrakorporálnu časť zavádzacej sondy posúvajte ľahkými otáčavými pohybmi do miesta punkcie. Potom vyťiahnite dilatátor z punkčného kanála, pričom musí byť zachovaná poloha sondy.
6. Cez extrakorporálnu časť zavádzacej sondy zasuňte katéter až ku miestu punkcie. Koniec zavádzacej sondy pridržte a katéter zaveďte ľahkými otáčavými pohybmi až do požadovanej polohy.
7. Intražilná dĺžka sa dá odčítať pomocou značkovania na nezamazateľnej dĺžkovej stupnici.
8. Za účelom kontroly polohy špičky katétra pomocou EKG najprv nastavte špičku katétra a zavádzacej sondy do rovnakej polohy (prvá široká značka na zavádzacej sonde vyčnieva z násadca katétra). Teraz pripievnte svorku spojovacieho kábla EKG na zavádzaciu sondu priamo za násadec katétra. Zástrčný konektor spojo-

vacieho kábla zastrčte do univerzálneho adaptéra CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER a spínač prestavte do polohy so symbolom srdca (pripojenie univerzálneho adaptéra CERTODYN®-UNIVERSALADAPTER: je popísané v osobitnom návode na použitie). Potom katéter so zavádzacou sondou zasúvajte za súčasnej kontroly EKG v smere pravej predsiene. Ak sa na monitore EKG zobrazí zvýšená vlna P, možno vychádzať z toho, že sa špička katétra nachádza v intraatriálnej polohe (intraatriálny EKG zvod). Povyťahnutím katétra so zavádzacou sondou sa P-vlna opäť normalizuje (→ bod prechodu).

Správna poloha katétra v hornej dutej žile je dosiahnutá vtedy, keď katéter a zavádzaciu sondu povytiahnete späť o ďalšie 2–3 cm. Potom odstráňte zavádzaciu sondu.

UPOZORNENIE:

Pri dĺžke katétra 15 cm špička katétra spravidla nedosiahne až do predsiene. V tomto prípade sa zavádzacia sonda musí za neustálej kontroly EKG zasunúť tak ďaleko, až sa objaví zvýšená vlna P. Takto sa skontroluje aspoň správny smer katétra.

9. Pripevnite katéter ku koži pomocou integrovaného fixačného kridelka (nie je súčasťou súprav Econoline). Katéter je možné pripevniť aj priamo na mieste punkcie pomocou posuvného fixačného kridelka. Fixačná svorka slúži na fixáciu kridelka na katétri.
10. Na predlžovacích hadičkách sa nachádzajú posuvné svorky. Pri výmene infúzií alebo transfúzií sa nimi uzavru príslušné lúmina. Ak je na násadec katétra pripojený ventil Safsite®, nie je potrebný uzáver katétra pomocou svoriek, pretože ventil Safsite® sa pri odpojení infúznej linky automaticky uzavrie. Dbajte však na to, aby ventil Safsite® bol pevne spojený s násadcom katétra.

UPOZORNENIE:

Hadičku katétra pripevňujte zásadne len pomocou fixačných kridieliek, inak by sa katéter mohol prerezať a vplaviť do žily.

UPOZORNENIE:

Nepoužitá lúmina katétra musia byť trvale naplnené fyziologickým roztokom heparínu. Hneď po použití lúmenu ho naplňte fyziologickým roztokom heparínu a tento popripade častejšie vymieňajte.

UPOZORNENIE:

Aby nedošlo k ovplyvneniu laboratórnych výsledkov infúznymi prímesami, musí sa dbať na to, aby pri odbere krvi proximálnym kanálom boli ostatné kanály uzavreté.

ชุดสายสวนหลอดเลือดดำใหญ่แบบสี่หัวช่องทาง สำหรับการสวนหลอดเลือดดำใหญ่ส่วนบนของหัวใจ (Superior Vena Cava) ด้วยเทคนิค Seldinger สายสวนแบบที่นำจากโพสิทริเวท และเส้นลวดนำพร้อมปลายรูปตัว J ที่โค้งงอได้ มาพร้อมก้านสายเคเบิลเชื่อมต่อกันสำหรับวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ภายในหัวใจห้องบนผ่านเส้นลวดนำ เพื่อการยืนยันตำแหน่งของสายสวนได้ทันที

II คำแนะนำในการใช้งาน

เนื้อหา

1. เข็ม Seldinger (A1) หรือเข็ม วาลูว (A2) ของ CERTOFIX ทั้งชิ้นที่บรรจุที่ใช้งาน
2. เส้นลวดนำ (B) พร้อมเครื่องหมายกำกับความยาวและปลายรูปตัว J ที่โค้งงอได้ (≈3 มม.)/ปลายแบบตรงในอุปกรณ์ฝัง
3. มิดผ่าตัด (I)
4. อุปกรณ์ต่าง (C)
5. สายสวนที่บรรจุในซองห่อหุ้มจากโพสิทริเวท พร้อมปลายแบบนิ่ม (ความยาวสายระบบไว้ที่บรรจุภัณฑ์) (D):
 - พร้อมตัว Seflate®
 - เครื่องหมายบนสายสวนสำหรับยืนยันตำแหน่ง
 - หัวต่อ Luer Lock ที่ใช้รหัสสี
 - ปีกัด (G) ที่ทางแยกสายสวนใช้สำหรับยึดสายสวน
 - ปีกัดแบบประกอบติดได้และปรับตั้งได้ (E) ใช้สำหรับยึดสายสวนด้วยวิธีบีบ ณ บริเวณที่ใช้สายสวน (ขึ้นกับรุ่นที่ใช้)
6. สายเคเบิลเชื่อมต่อสำหรับวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ภายในหัวใจห้องบน (J)
7. กระบอกฉีดยา Omnifix® ขนาด 5 มล. (H)
8. คลิปแบบประกอบติดได้ (F)

วัสดุที่ใช้

ABS, ทองเหลือง, EP, HD-PE, นิกเกิล, IR, LD-PE, ไนเทิล, PA, PA6 ออมีส, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC สีขาว, SBS, SI, น้ำมันซิลิโคน, SIR, สแตนเลสสตีล

ข้อบ่งชี้

การใส่สายสวนหลอดเลือดดำใหญ่ส่วนบนของหัวใจด้วยเทคนิค Seldinger เพื่อการหดยาและการรักษาแบบควบคุมปริมาตร หรือการให้สารอาหารผ่านระบบเลือดเป็นระยะเวลาสั้น (<=30 วัน), การให้สารละลายที่มีแรงดันออสโมติกสูงหรือมีฤทธิ์ระคายเคืองหลอดเลือดต่ออย่างรุนแรง, การติดตามแรงดันหลอดเลือดดำส่วนกลางอย่างต่อเนื่องหรือเป็นครั้งคราว, การกักตัวของเลือด หรือเมื่อไม่สามารถเจาะหลอดเลือดดำส่วนปลายได้เนื่องจากผู้ป่วยมีอาการข้อขัด เช่นขาบวมหรือไม่พบหลอดเลือดดำส่วนปลาย

ข้อห้ามใช้

ห้ามใช้บนการผิวหนังในจุดที่เจาะมีการอักเสบ, มีความผิดปกติในการแข็งตัวของเลือด เช่น ในการรักษาด้วยยาต้านการแข็งตัวของเลือด, ความผิดปกติทางกายวิภาค เช่น คอขวด มีเนื้องอกบริเวณคอ เป็นโรคถุงลมโป่งพองขึ้นรุนแรงและการเปลี่ยนแปลงหลังผ่าตัด ณ จุดที่เจาะ

คลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG): ห้ามวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ระหว่างการกระตุ้นหัวใจด้วยไฟฟ้าแบบ Defibrillation, การกระตุ้นหัวใจด้วยไฟฟ้าแบบ Cardioversion หรือการผ่าตัดด้วยคลื่นความถี่สูง (HF)

ความเสี่ยง

ภาวะเลือดออกในจุดที่เจาะ, การติดเชื้อในกระแสเลือดเนื่องจากสายสวน, ภาวะมีลมในช่องเยื่อหุ้มปอด, การเลือดออกในช่องเยื่อหุ้มปอด, มีน้ำหรือเนื้องอกในช่องเยื่อหุ้มปอดจากสารที่ขยัด เนื่องจาก การเจาะที่ไม่ถูกต้องหรือการวางตำแหน่งสายสวนไม่ถูกต้อง, หัวใจเต้นผิดจังหวะเนื่องจากการวางสายสวนภายในหัวใจไม่ถูกต้อง, หัวใจห้องบนฉีกขาด, เยื่อหัวใจอักเสบ เนื่องจากระคายเคืองอุปกรณ์, หลอดเลือดแดงขาดเจ็บเนื่องจาก การเจาะ ไม่ถูกต้อง, ลิ่มเลือดที่เกิดจากสายสวน และอาการหลอดเลือดดำใหญ่ส่วนบนของหัวใจ (Superior Vena Cava) อีกสมจบงเกิดลิ่มเลือด, เลือดออกคั่นหลอดเลือด, ท่อน้ำเหลืองทอราซิกขาดเจ็บ, ขาบวมประสาทแขน (Brachial Plexus) เสียหาย, เส้นประสาทกระบังลม (Phrenic) เสียหาย

คำเตือน

- การนำอุปกรณ์ที่ใช้ครั้งเดียวกลับมาใช้ใหม่ก่อให้เกิดความเสี่ยงต่อผู้ป่วยหรือผู้ใช้ อาจนำไปสู่การเป็นเบื้อนและ/หรือทำให้คุณสมบัติการทำงานของอุปกรณ์บกพร่อง การปนเปื้อนและ/หรือคุณสมบัติการทำงาน ของอุปกรณ์ที่ไม่สมบูรณ์อาจทำให้ผู้ป่วยได้รับบาดเจ็บ เจ็บป่วย หรือเสียชีวิตได้
- ห้ามใส่สายสวน Certofix ได้รับแรงดันเกินค่าแรงดันในการใช้งาน 1.2 บาร์ หรือขีดจำกัดแรงดันสูงสุด 2 บาร์ ในกรณีฉุกเฉิน
- ใช้เทคนิคปลอดเชื้ออย่างเคร่งครัด
- เพื่อหลีกเลี่ยงการเกิดฟองอากาศอุดตัน ให้เจาะสายสวนด้วยหลักการที่ถูกต้องโดยให้ผู้ป่วยนอนหงายและให้หัวอยู่ต่ำกว่าเท้า
- ถ้ามีอาการเอ็กซ์ตรีเพื่อตรวจสอบตำแหน่งของปลายสายสวนทางสรีรวิทยาก่อนที่ตำแหน่ง ให้ทดสอบหรือบีบคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ภายในหัวใจห้องบน
- **ขณะนั้นที่คลื่นไฟฟ้าหัวใจมีข้อควรระวังดังนี้:**
 - ใช้อุปกรณ์เฉพาะในท้องที่มี การป้องกันประจุไฟฟ้าสถิต

- สวมรองเท้าเข้าห่อผ้าตัดที่ป้องกันการเกิดไฟฟ้าสถิต
- ปฏิบัติตามข้อจำกัดด้านความปลอดภัยที่เกี่ยวข้อง (เช่น VDE 0750, VDE 0107 หรือเอกสารเผยแพร่ของ IEC) รวมถึงข้อกำหนดระดับประเทศและข้อกำหนดในการดำเนินการต่างๆ
- ใช้อุปกรณ์ตรวจสอบคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ที่มีโหมดแบบโฟลตติง (ประเภท CF) เท่านั้น
- ต่อสายดินของเครื่องติดตามเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการประสานศักยภาพให้เท่ากัน
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้เสียบสายเชื่อมต่อทุกเส้นแน่นดีแล้ว
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าเส้นลวดนำไม่ได้สัมผัสกับชิ้นส่วนภายนอกที่นำไฟฟ้าได้
- ยึดสายสวนไว้แน่นพอ
- ดำเนินการดูแลแบบปลอดเชื้อกับสายสวนอย่างเข้มงวดทุกวัน
- เปลี่ยนผ้าปิดแผลที่เบื้อนหรือเย็บกึ่งเนื้อเป็นประจำ
- เปลี่ยนบริเวณของร่างกายในการเก็บตัวอย่างเลือด งดจ่ายสาร หรือยาลดการแข็งตัวของเลือดลดความเสี่ยงในการติดเชื้อ
- ใช้ผ้าก๊อกล้างล้างร่างกายหลังการล้างสายสวนให้ทั่ว
- สรีรวิทยาของสายสวนให้ทั่วหลังจากการถ่ายเลือดหรือเก็บตัวอย่างเลือด เดิมของทางนำสายที่ไม่ได้ใช้ด้วยสายละลายยา Heparin ในน้ำเกลือ
- เพื่อป้องกันฟองอากาศอุดตัน ให้ยึดจุดเชื่อมต่อกับสายสวนให้แน่น และใช้เฉพาะชุดอุปกรณ์แยกตัวที่หัวแบบ Luer Lock เท่านั้น
- อย่าดึงเส้นลวดนำไปโดยพลายตัดของเข็ม เพื่อลดความเสี่ยงที่เส้นลวดนำจะเสียหายหรือฉีกขาด หากใส่เข้าไปโดยไม่ดำเนินการเพิ่มเติมโดยพิจารณาจากสถานการณ์ที่เกิดขึ้นในแง่ของความเสี่ยงทางคลินิกและประโยชน์ที่ผู้ป่วยจะได้รับ
- หรือให้ดึงเข็มเจาะออกก่อน แล้วใส่อุปกรณ์เก่าเข้าไปแทนที่ การทำเช่นนี้ช่วยลดความเสี่ยงที่อุปกรณ์เก่าจะทำให้เส้นลวดนำเสียหายได้มากพอสมควร เมื่อดึงเส้นลวดนำออกมา หากการดึงเส้นลวดนำออกอาจสายสวนทำไดยาก ให้ดึงเส้นลวดนำเข้าสายสวนออกมาทั้งคู่
- ถ้าทราบว่ามีหลอดเลือดดำตีบ การหมุนเส้นลวดนำในเข็มหรือการดึงเส้นลวดนำออกมาแล้วใส่ปลายเส้นลวดนำแบบตรงเข้าไปอาจช่วยในการใส่สายสวนสะดวกขึ้น
- ห้ามนำสายสวนที่ทำจากโพลีเอทิลีนสัมผัสกับอะซิโตน เนื่องจากอะซิโตนจะละลายสายสวนสายสวน ทำให้สายสวนเป็นรูพรุนและรั่วไหล
- หัวใจของผู้ป่วยอาจเต้นผิดจังหวะขณะทำการตรวจด้วยวิธีสร้างภาพเรซแนนซ์แม่เหล็ก

(MR) พร้อมใส่สายสวน ภายในสายสวน ไม่ควรมีสารละลายยาลึก โดยโลดในระหว่างการตรวจ MR ห้ามนำไปใช้เชื่อมต่อห้ามนำเข้าหากหรือบรรจุภัณฑ์

วิธีใช้

ข้อควรระวัง:
ถ้าใช้คลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) เพื่อตรวจสอบตำแหน่งของสายสวนและสามารถค่าจิ้งหะไขนส์ได้ ขึ้นรถให้เชื่อมต่ออุปกรณ์ตรวจวัดประเภท CF พร้อมอนุมัติการมีที่คลื่นไฟฟ้าหัวใจในตัวแล้ว (ใช้สารทำความสะอาด) (ประเภท: CF) ด้วยอะแดปเตอร์ประเภท CF Certodyn® หรือสายเคเบิลสำหรับวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) สำหรับผู้ป่วยชนิดเปลี่ยนได้

1. ขณะใช้เข็มเจาะ ให้สวมเสื้อผ้าปิดเชื้อพร้อมหน้ากาก หากและถุงมือเสมอ หลังจากทำความสะอาดและฆ่าเชื้อบริเวณหัวใจแล้ว (ใช้สารทำความสะอาดที่มีแอลกอฮอล์หรือไอโอดีน เช่น Braunol® หรือ Soflasept® N) ให้ปิดจุดที่เจาะด้วยผ้าคลุมแบบเจาะช่องที่ปลอดเชื้อ
- จากนั้นยืนยันการเปิดของช่องทางโดยตรวจสอบชนิดขาเข้ากับวาลูว Seflate® โดยตรงแล้วเติมช่องบริเวณต้นทางและตรวจสายสวนด้วยน้ำเกลือสำหรับงานทางสรีรวิทยา วาลูว Seflate® จะเปิดโดยอัตโนมัติ
2. เจาะหลอดเลือดดำด้วยเข็ม Seldinger หรือเข็มวาลูวที่ให้มา (ขึ้นกับชุดอุปกรณ์ที่ใช้) โดยประกอบกระบอกฉีดยาเอาไว้เพื่อระบายของเหลวออก

ข้อควรระวัง:

อย่าองเข็มแล้ว เพราะอาจทำให้ต้นเส้นลวดนำหักและเข็มได้ยากขึ้น หรือทำให้ดึงเข็มออกง่ายขึ้น หากเข็มงออยู่แล้ว ให้หยุดใช้งานทันที

3. เส้นลวดนำในอุปกรณ์ฝัง ถอดฝาปิดออกจากรูกรัดฝัง จากนั้นประกอบอุปกรณ์ส่งพร้อมกันเส้นลวดนำบนกระเปาะพลาสติกของ CERTOFIX®, เข็ม Seldinger หรือด้านข้างของเข็มวาลูว (ขึ้นกับชุดอุปกรณ์ที่ใช้) ใช้หัวหุ้มเมื่อคุณคั่นเส้นลวดนำเข้าไปในหลอดเลือดดำ ใช้เครื่องหมายกำกับความยาวเพื่อตรวจสอบความลึกในการใส่
4. เมื่อเส้นลวดนำอยู่ในตำแหน่งที่ต้องการแล้ว ให้นำอุปกรณ์ฝังที่อยู่ออก โดยให้เส้นลวดนำอยู่ที่ตำแหน่งเดิม
5. ถังเส้นลวดนำในการเจาะ โดยจับเส้นลวดนำส่วนที่อยู่นอก รุ่งจากเส้นลวดนำอุปกรณ์ตัวสั้นด้วยการหมุนเบาๆ ผ่านเส้นลวดนำส่วนที่อยู่นอก รุ่งจากนั้นต้นเข้าไปในจุดที่เจาะ จากนั้นนำอุปกรณ์ต่างออกจาก

- เส้นทางการเจาะ โดยให้เส้นลวดนำอยู่ที่ตำแหน่งเดิม
6. ดันสายสวนผ่านเส้นลวดนำส่วนที่อยู่นอกร่างกายเข้าไปจนถึงจุดที่เจาะ จากนั้นถอยส่วนปลายของเส้นลวดนำ แล้วดันสายสวนเข้าไปถึงตำแหน่งที่ต้องการด้วยวิธีการหมุนเบาๆ
 7. สามารถอ่านความยาวของสายสวนที่อยู่ในหลอดเลือดได้จากเครื่องหมายกำกับความยาวถาวร
 8. หากต้องการยืนยันตำแหน่งของปลายสายสวนด้วยคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) ขั้นแรกเลื่อนปลายสายสวนให้มาอยู่ที่ตำแหน่งเดียวกับปลายเส้นลวดนำ (เครื่องหมายแถบกว้างตัวแรกบนเส้นลวดนำยื่นออกมาจากจุดเชื่อมต่อสายสวน. จากนั้นยึดที่หนีบของสายเคเบิลวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) เข้ากับเส้นลวดนำโดยตรงด้านหลังจุดเชื่อมต่อสายสวน เลียบหัวต่อสายเคเบิลกับอะแดปเตอร์อเนกประสงค์ CERTODYN® แล้วเปลี่ยนเป็นสัญญาณรูปหัวใจ (อ่านคำแนะนำในการเชื่อมต่อ อะแดปเตอร์อเนกประสงค์ CERTODYN® ที่ให้มาแยกต่างหาก) จากนั้นดันสายสวนพร้อมเส้นลวดนำเข้าไปยังหัวใจห้องบนขวาภายใต้การควบคุมของคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) หากค่าคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) แสดงค่าเวฟ P สูงกว่าปกติ อาจสรุปได้ว่าปลายของสายสวนอยู่ภายในหัวใจห้องบนแล้ว (สัญญาณคลื่นไฟฟ้าหัวใจภายในหัวใจห้องบน) หากดันสายสวนพร้อมเส้นลวดนำออกมา ค่าของเวฟ P จะกลับเป็นปกติ (→ ตำแหน่งที่มีการเปลี่ยนค่า) ตำแหน่งสายสวนที่ถูกต้องในหลอดเลือดดำใหญ่ส่วนบนของหัวใจ (Superior Vena Cava) จะต้องเลือกสายสวนและเส้นลวดนำออกมา 2-3 ซม. จากตำแหน่งนั้น แล้วดึงเส้นลวดนำออก
- ข้อควรระวัง:**
ถ้าใช้สายสวน 15 ซม. ปลายสายสวนมักจะไปไม่ถึงหัวใจห้องบน ในกรณีดังกล่าว ให้ดันเส้นลวดนำภายใต้การควบคุมของคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG) จนกว่าจะพบตำแหน่งที่ค่าเวฟ P สูงกว่าปกติ อย่าน้อยการดำเนินการนี้ทำให้เรารู้ว่าได้ใส่สายสวนในทิศทางที่ถูกต้องแล้ว
9. ยึดสายสวนเข้ากับผิวหนังด้วยบิกียัดในตัวอุปกรณ์ (ชุด Ecoline จะไม่มีให้) นอกจากนี้ยังสามารถยึดสายสวนกับจุดที่เจาะได้โดยตรงด้วยบิกียัดแบบขยับได้ และสามารถใช้คลิปเพื่อยึดบิกียัดเข้ากับสายสวนได้
 10. สายต่อเพิ่มความยาวมีที่หนีบแบบเลื่อน ซึ่งใช้ปิดช่องทางของสายได้ เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงการหยดสารหรือถ่ายสาร

ถ้าเชื่อมต่อ Safsite® กับสายสวน ก็ไม่จำเป็นต้องปิดสายสวนด้วยที่หนีบ เพราะ Safsite® จะปิดสายหยดสารให้โดยอัตโนมัติถ้าถอดสายออก แต่โปรดตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้เชื่อมต่อ Safsite® กับสายสวนแน่นสนิท

ข้อควรระวัง:

ใช้บิกียัดในการยึดท่อของสายสวนทุกครั้ง มิฉะนั้นสายสวนอาจฉีกขาด ทำให้สารในสายไหลเข้าไปในหลอดเลือดดำ

ข้อควรระวัง:

เติมสารละลายยา Heparin ในน้ำเกลือลงในช่องทางที่ไม่ได้ใช้ทุกครั้ง เติมสารละลายยา Heparin ในน้ำเกลือลงในช่องทางโดยตรงหลังการใช้งาน และเปลี่ยนสารละลายบ่อยๆ ถ้าจำเป็น

ข้อควรระวัง:

เมื่อเก็บตัวอย่างเลือดผ่านช่องทางที่ต้านต้นทาง ตรวจสอบยืนยันว่าได้ปิดช่องทางอื่นสนิทแล้ว เพื่อป้องกันไม่ให้อากาศเข้าไป ซึ่งจะทำให้ผลการตรวจในห้องปฏิบัติการผิดพลาด

Süperior vena cavanın Seldinger tekniği kullanılarak katetrizasyonu için dört/beş lümenli veya kateter seti . Poliüretandan yapılmış opak kateter ve fleksibil J uçlu klavuz tel. Kateter pozisyonunun aynı zamanda doğrulanması için intr atri al EKG bağlantı kablosu içerir.

TR Kullanma Kılavuzu

İçindekiler

1. CERTOFIX Seldinger iğnesi (A1) veya valf iğne (A2), versiyona bağlı olarak
2. Dispenserde uzunluk işaretleri ve esnek J uçlu (r=3mm)/düz uçlu klavuz tel (B)
3. Bistüri (I)
4. Dilatatör (C)
5. Dört/beş lümenli yumuşak uçlu, poliüretandan yapılmış opak kateter (uzunluk için ambalaja bakınız) (D):
 - SafsiteĞ valfii
 - Pozisyonu doğrulamak için kateter işaretleri
 - Renk kodlu Luer Lock bağlantıları
 - Kateteri tespit etmek için kateter çatalında fiksasyon kanadı (G)
 - Ponskiyon bölgesinde katateri sürdürüle tespit etmek için ayarlanabilir fiksasyon kanadı (versiyona bağlı) (E)
6. İntra atrial EKG için bağlantı kablosu (J)
7. Omnifix enjektör, 5 ml (H)
8. Bağlanabilir klips (F)

Kullanılan materyaller

ABS, Piriñç, EP, HD-PE, Mürekkep, IR, LD-PE, Nitinol, PA, PA6 dyed, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC beyaz, SBS, SI, Silikon yağı, SIR, Paslanmaz çelik

Endikasyonlar

Kısa süreli (<=30 gün) infüzyon ve volüm tedavilerinde veya parenteral nutrisyonda, osmolaritesi yüksek solüsyonların veya damar irite edici solüsyonların uygulanmasında, santral ven bacasının süreklili veya aralıklı olarak gözlenmesinde, kan alınmasında veya çok durumunda, ekstremelerde yaralanma olan hastalarda periferik ven ponskiyonunun mümkün olmadığı durumlarda veya periferik damarların bulunamaması nedeniyle süperior vena cavanın Seldinger tekniği ile katetrizasyonunda endikedir.

Kontrendikasyonlar

Ponskiyon bölgesinde cildin inflamasyonu, pihitlaşma bozuklukları örn. antikoagülanlarla tedavi, anatomic anomaliler, örn. büyümüş tiroid, boyun bölgesindeki tümörler, ciddi pulmoner amfizem ve ponskiyon bölgesinde postoperatif değişiklikler.

EKG Defibrilasyon, kardiyoversiyon veya HF cerrahi sırasında EKG kaydı yapılmamalıdır.

Riskler

Ponskiyon bölgesinde hematoma, kateter sepsisi, pnömotoraks, hemotoraks, infüzyon hidrotoraks veya hatalı ponskiyon ve hatalı kateter pozisyonuna bağlı şilotoraks, kateterin hatalı intrakardiyak yerleştirilmesine bağlı kardiyak aritmiler, atrial rüptür, mekanik iritasyona bağlı endokardit, hatalı ponskiyona bağlı arteriyel yaralanmalar, süperior vena cavanın kateter trombozu ve trombofilite, tromboembolizm, torasik kanal yaralanmaları, brakial plexus hasarı, frenik sinir hasarı.

Uyarılar

- Tek kullanımlık cihazların yeniden kullanılması hasta veya kullanıcı için potansiyel risk oluşturur. Kontaminasyona ve/veya fonksiyonel kapasitede bozulmaya neden olabilir. Kontaminasyonun kısıtlanması hastanın yaralanmasına, hastalanmasına veya ölümüne neden olabilir.
- Certofix kateteri 1,2 bardan yüksek çalışma basıncına veya acil durumlarda 2 bar maksimum basınç limitini aşan basınçlara maruz bırakmayınız.
- Kesinlikle aseptik teknikler kullanılmamalıdır.
- Hava embolizmine neden olmamak için hasta baş aşağı pozisyondayken ponskiyon yapılmamalıdır.

Kateter ucunun pozisyonunu kontrol etmek için röntgen kullanılmamalıdır. Pozisyon hakkında şüphe varsa kontrast madde enjekte edilmeli veya intra atrial EKG uygulanmalıdır.

- EKG kaydederken aşağıdakiler dikkat edilmelidir:

- Sadece elektrotstatik boşalması karşı korunmuş odalarda kullanılmamalıdır.
- Antistatik operasyon salonu ayakta kalabilir giyimelidir.
- İlgili güvenli düzenlemelerine (ör. VDE 0750, VDE 0107 veya IEC yayımları) ve ulusal spesifikasyonlara ve farklılıklara uyulmalıdır.
- Sadece floating girişli (CF tipi) EKG monitörü kullanılmalıdır.
- Aynı potansiyelle sahip ek bağlantı için monitör topraklanmalıdır.
- Tüm bağlantıların yapılmış olduğundan emin olunmalıdır.
- Klavuzun diğer iletkenlerle temasının olmadığından emin olunmalıdır.
- Kateter emniyetli bir şekilde tespit edilmelidir.
- Günlük kateter bakımı tamamen aseptik metodlar ile yapılmalıdır.
- Gerekğinde kirlenmiş veya ıslanmış pansumanlar değiştirilmelidir.

- Enfeksiyon riskini azaltmak için kan örneği almak ve infüzyon veya ilaç uygulaması için farklı yerler kullanılmalıdır.
- Transfüzyon ve kan örneği alınmadan sonra kateter serum fizyolojik ile tam olarak temizlenmelidir.
- Kullanılmayan lümenler heraparı serum fizyolojik solüsyonuyla doldurulmalıdır.
- Hava embollerine engel olmak için, kateter bağlantısının yapılıp yapılmadığından emin olunmalıdır ve sadece Luer Locklu infüzyon setleri kullanılmalıdır.
- Klavuz telin hasar görme veya muhtemel yırtılma riskini azaltmak için klavuz tel iğne eğiminin ters yönünde çekmeyiniz. Eğer inseriyon zor ise hasta için klinik riskler ve faydalara ilişkin mevcut durumu göz önünde bulundurarak diğer işlemleri gerçekleştiriniz.
- Alternatif olarak önce ponskiyon iğnesini çıkarıp ardından dilatör yerine yerleştiriniz. Böylece klavuz tel geri çekilerek dilatörün klavuz tele hasar vermesi riskini önemli ölçüde azaltabilirsiniz. Klavuz tel katetlerden zor çıkıyorsa hem klavuz teli hem de kateteri çıkarınız.
- Eğer venin dar olduğu biliniyorsa, klavuz telin iğne içerisinde çevrilmesi veya klavuz telin çıkartılarak düz uçlu klavuz telin takılması yardımcı olabilir.
- Aseton poliüretan kateter ile temas ettiğinde katetere porozlar oluşturduğundan ve sızmalara neden olduğundan, PUR kateter asetona temas ettirilmemelidir.
- Takımlık kateter ile yapılan MR incelemesinde kardiyak aritmiler meydana gelebilir. MR incelemesi esasında kateter iğne hiç elektrolit solüsyonu olmamalıdır.

Tekrar sterilize edilmemelidir.

Sadece sağlam ambalajlar kullanılmalıdır.

Uygulama

DİKKAT:

Eğer kateterin pozisyonunu kontrol etmek için EKG kullanılacak ve sinus ritmi kayıt edilecekse, ilk olarak hasta, Certodyñ ÜNİVERSAL Adaptör veya değiştirilebilen EKG kablosu kullanılarak intra atrial kayıt yapıldığı bilinen CF tipi monitöre bağlanmalıdır (Üfteen aşağıya bakınız) (tip: CF)

1. Ponskiyon yaparken, her zaman steril giysi, yüz maskesi, bone ve eldiven giyimelidir. Cilt tam olarak temizlendikten ve dezenfekte edildikten sonra, (alkol veya iyot bazlı temizleme maddeleri kullanın, örn. Braunolü veya SoftseptĞ N), ponskiyon sahası steril delikli örtü ile kapatılmalıdır. Daha sonra lümenlerin açık olup olmadığını anlamak için enjektör

- direkt olarak SafsiteĞ valfe takılır ve kateterin proksimal kanalı ve medial kanalları serum fizyolojik ile doldurulur. SafsiteĞ valf otomatik olarak açılır.
- 2. Set içindeki Seldinger iğnesi veya valf iğnesi (kullanılan sete bağlı olarak) kullanılarak aspirasyon için takımlık enjektör ile vena ponskiyon yapılır.

DİKKAT:

Klavuzun telin iğne boyunca ilerletilmesinde veya iğnenin klavuz telden çıkarılmasında zorluğa neden olabileceği için klavuz iğneyi eğmeyiniz. İğne zaten eğilmişse kullanmayınız.

3. Dispenser den klavuz tel gönderilir. Dispenserdeki koruyucu kapak çıkartılır. Sonra dispenser klavuz tel ile birlikte CERTOFIXĞ, Seldinger iğnesi veya valf iğnenin yanındaki (kullanılan sete bağlı olarak) plastik kapillere bağlanır. Baş parmak kullanılarak klavuz telin ven içine gitmesi sağlanır. Ponskiyon derinliğini kontrol etmek için uzunluk işaretlerine bakılmamalıdır.
4. Klavuz tel istenilen pozisyona geldiğinde, klavuz telin pozisyonu korunarak kullanılan dispenser ve kanül çıkartılır.
5. Ponskiyon yeri dilate edilir. Bu işlem, klavuz telin ekstrakorporeal bölümü tutulur ve kısa dilatatör – hafifçe çevrilerek – klavuz telin ekstrakorporeal bölümü üzerindeki ponskiyon bölgesine uygulanır. Daha sonra klavuz telin pozisyonu korunarak dilatatör ponskiyon yerinden çıkartılır.
6. Kateter klavuz telin ekstrakorporeal bölümü üzerinden ponskiyon yerine kadar ilerletilir. Sonra klavuz telin uç tutulup kateter hafifçe çevrilerek istenilen pozisyona ilerletilir.
7. Damar içi kateter uzunluğu kalıcı uzunluk işaretlerinden okunabilir.
8. Kateter ucunun pozisyonunu EKG ile doğrulamak için, önce kateter ucu ve klavuz tel aynı pozisyona getirilir. (Klavuz telin üzerindeki ilk geniş işaret kateter bağlantısının dışına çıkar. Bu esnada klavuz telin EKG bağlantı kablosunun klemp kateter bağlantısının arkasına tespit edilir. Bağlantı kablosu in konnektör CERTODYÑ ÜNİVERSAL ADAPTÖR'e sokulu ve düğme kalp sembolüne çevrilir (ayrıca CERTODYÑ ÜNİVERSAL ADAPTÖR'e bağlantı talimatlarına bakınız). Sonra, EKG kontrolü altında kateter klavuz tel ile birlikte sağ atmeta ilerletilir. Eğer EKG'de normalden daha yüksek bir P dalgası görülrse, kateter ucunun intra atrial pozisyonunda olduğu varsayılır (intra atrial EKG). Eğer

kateter kılavuz tel ile birlikte geri çekilirse, P dalgası normale döner (→ değişim noktası).

Kateter ve kılavuz tel 2–3 cm daha geri çekildiğinde süperior vena cava'da doğru kateter pozisyonuna ulaşılır. Sonra kılavuz tel çıkartılır.

DİKKAT:

15 cm'lik kateter ile kateter ucu genellikle atriuma ulaşmaz. Bu durumda, kılavuz tel EKG kontrolünde normalden daha yüksek bir P dalgası oluşana kadar ilerletilir. Böylece, en azından kateterin doğru yönde olup olmadığı kontrol edilir.

9. Entegre fiksasyon kanadı ile kateter cilde fiks edilir (Econoline setlere dahil değildir). Ayrıca, hareketli fiksasyon kanadı ile ponksiyon sahasına direkt olarak da sabitlenebilir. Klipsi kateterin üzerindeki yarıklı kanadı sabitlemek için kullanılabilir.

10. Uzatma setinde hareketli klempeler vardır. Bunlar infüzyonlar veya transfüzyonlar değiştirilirken lümenleri kapatmak için kullanılır. Eğer SafsiteĞ katetere bağlı ise, SafsiteĞ infüzyon setinden ayrıldığı anda otomatik olarak kapandığı için kateteri klempeler ile kapatmak gerekli değildir. Ancak, SafsiteĞ'in katetere doğru bağlanıp bağlanmadığından emin olunmalıdır.

DİKKAT:

Kateteri sabitlemek için her zaman fiksasyon kanatları kullanılmalıdır, aksi halde kateter kesilebilir ve venin içine kaçabilir.

DİKKAT:

Kateterin kullanılmayan kanalları her zaman heparinli serum fizyolojik ile doldurulmalıdır. Her kullanımdan sonra kanal heparinli serum fizyolojik ile doldurulmalı ve gerekli görülürse solüsyon sıkça değiştirilmelidir.

DİKKAT:

Proksimal lümen kan örneği alınırken, infüzyon ilavesi nedeniyle hatalı laboratuvar sonuçlarına neden olmamak için diğer lümenler kapalı tutulmalıdır.

Набір з чотириканальним/п'ятиканальним катетером для катетеризації верхньої порожнистої вени за методикою Сельдінгера. Непрозорий катетер з поліуретану та провідник з гнучким J-подібним кінчиком. До складу набору входить з'єднувальний кабель для реєстрації внутрішньопередсердної ЕКГ за допомогою провідника для одночасного контролю положення катетера.

UA Інструкції для застосування

Вміст

- Голка Сельдінгера CERTOFIX (A1) або голка з портом (A2) в залежності від комплектації
- Провідник (B) з мітками довжини і гнучким J-подібним кінчиком ($r = 3$ мм)/прямим кінчиком у диспенсері
- Скальпель (I)
- Дилататор (C)
- Чотириканальний/п'ятиканальний непрозорий катетер з поліуретану з м'яким кінчиком (довжину див. на упаковці) (D):
 - Із заглушками Safsite®
 - Мітки на катетері для контролю положення
- Конектори луер-лок з кольоровим маркуванням
- Крильця (G) для фіксації катетера в точці розгалуження
- Додаткові регульовані крильця (E) для фіксації катетера за допомогою шовного матеріалу в місці проколу (в залежності від комплектації)
- З'єднувальний кабель для реєстрації внутрішньопередсердної ЕКГ (J)
- Шприц Omnipix®, 5 мл (H)
- Вставний фіксатор (F)

Використані матеріали

ABS, латунь, EP, HD-PE, чорнило, IR, LD-PE, нітинол, PA, пофарбований PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-білий, SBS, SI, силіконова олія, SIR, нержавіюча сталь

Показання до застосування

Катетеризація верхньої порожнистої вени за методикою Сельдінгера для нетривалої (≤ 30 днів) інфузійної та кровозамісної терапії або парентерального харчування, введення високоосмолярних розчинів або розчинів, що чинять подразнюючу дію на стінки вен, постійного або періодичного моніторингу центрального венозного тиску, взяття зразків крові, а також у випадках, коли пункція периферичних вен неможлива у стані шоку, при травмах кінцівок чи за відсутності доступу до периферичних вен.

Протипоказання

Запалення шкіри у місці пункції; порушення згортання крові, наприклад, при застосуванні антикоагулянтів; анатомічні аномалії, наприклад, збільшений зоб, пухлини в області ший, гостра емфізема легень та післяопераційні зміни в області пункції.

Реєстрація ЕКГ: Не виконувати під час дефібриляції, кардіоверсії чи процедур РЧ-хірургії.

Ризики

Гематома в місці пункції, катетерний сепсис, пневмоторакс, гемоторакс, інфузійний гідроторакс або хілоторакс внаслідок неправильного виконання пункції та неправильного розміщення катетера, порушення серцевого ритму внаслідок неправильного розміщення катетера в порожнині серця, розрив стінки передсердя, ендокардит в результаті механічного подразнення, пошкодження артерії внаслідок неправильного виконання пункції, індукований катетером тромбоз і тромбоемболія верхньої порожнистої вени, тромбоемболія, поранення грудної протоки, пошкодження плечового сплетення, пошкодження діафрагмального нерва.

Застереження

- Повторне використання виробів для одноразового застосування є потенційним джерелом ризику для пацієнта або користувача. Повторне використання може призвести до забруднення та/або обмеження функціональності такого виробу. Забруднення та/або обмеження функціональності виробів може стати причиною травмування, захворювання або смерті пацієнта.
- Не надавайте катетер Certofix дії надлишкового тиску. Робочий тиск не повинен перевищувати 1,2 бар, а гранично допустимий у надзвичайних ситуаціях — 2 бар.
- Суворо дотримуйтесь методів асептики.
- Щоб уникнути розвитку повітряної емболії, при виконанні пункції точно дотримуйтеся відповідної методики. Під час виконання пункції пацієнт повинен знаходитися у положенні лежачи головою вниз.
- Контролюйте положення кінчика катетера за допомогою рентгенографії. У разі сумнівів щодо положення кінчика катетера введіть контрастну речовину або виконайте реєстрацію внутрішньопередсердної ЕКГ.

При реєстрації ЕКГ дотримуйтеся наступних вказівок:

- Застосуйте тільки в приміщеннях із захистом від електростатичних зарядів.
- Носіть антистатичне хірургічне взуття.
- Дотримуйтеся відповідних вимог щодо безпеки (наприклад, VDE 0750, VDE 0107 або стандартів IEC), приймайте до уваги національні стандарти та відхилення від них.
- Використовуйте тільки ЕКГ-монітор з незаземленим входом (типу CF).
- Виконайте заземлення монітора для додаткового зрівнювання потенціалів.
- Переконайтеся у надійному кріпленні всіх роз'ємів і з'єднань.
- Виключіть можливість контакту провідника із зовнішніми струмопровідними частинами.
- Надійно зафікуйте катетер.
- Здійсніть щоденний догляд за катетером, суворо дотримуючись методів асептики.
- Своєчасно замінюйте забруднені або промоклі пов'язки.
- З метою зниження ризику інфікування під час взяття зразків крові, проведення інфузій та введення лікарських препаратів здійснюйте доступ у різних місцях.
- Після переливання або взяття крові ретельно промивайте катетер фізіологічним розчином. Канали, що не використовуються, заповніть гепаринізованим фізіологічним розчином.
- Щоб запобігти розвитку повітряної емболії, забезпечте надійність приєднання інфузійної системи до катетера. Використовуйте тільки інфузійні системи зі з'єднанням луер-лок.
- Щоб зменшити ризик пошкодження провідника кінчиком голки з косим зрізом, не витягайте провідник через голку. Якщо під час введення виникли труднощі, виконайте подальші дії з урахуванням клінічних ризиків та переваг для пацієнта в кожній конкретній ситуації. Або ж спочатку витягніть пункційну голку, а замість неї введіть дилататор. Це дозволить значно знизити ризик пошкодження провідника дилататором під час витягування. Якщо провідник важко видалити з катетера, видаліть провідник разом з катетером.
- При передбачуваному звуженні вени можна повернути провідник у голці або видалити провідник і ввести провідник з прямим кінчиком.

Уникайте контакту поліуретанового катетера з ацетоном; ацетон діє на матеріал як розчинник, в результаті чого катетер стає пористим і починає протікати.

- При повистемі МРТ у пацієнтів із встановленим катетером можуть спостерігатися порушення серцевого ритму. Під час МРТ в катетері не повинно міститися електrolітичних розчинів.
- Виріб не підлягає повторній стерилізації.
- Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена.

Вказівки

ПОПЕРЕДЖЕННЯ:

Якщо для контролю положення катетера планується реєстрація ЕКГ і є можливість реєстрації синусового ритму, необхідно спочатку приєднати пацієнта до монітора типу CF приєднаної реєстрації внутрішньопередсердної ЕКГ (див. нижче) (тип: CF), за допомогою універсального адаптера Certodup® або кабелю, що перемікається.

- Перед виконанням пункції обов'язково одягніть стерильний одяг, маску, шапочку та рукавички. Після ретельної обробки і дезінфекції шкіри (використовуйте засоби на основі спирту або йоду, наприклад Braunol® чи Softasept® N) закрийте місце пункції стерильним прострадлом з отвором. Перевірте прохідність каналів катетера. Для цього приєднайте шприц безпосередньо до заглушки Safsite® і заповніть проксимальний канал та медіальні канали катетера фізіологічним розчином. Заглушка Safsite® відкривається автоматично.
- Виконайте пункцію вени за допомогою голки Сельдінгера або голки з портом (в залежності від використовованого набору) з приєднаним шприцом для аспірації.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ:

Не згинайте провідникової голку, оскільки це може утруднити просування провідника через голку або видалення голки з провідника. Якщо голка вже зігнута, припиніть її використання.

- Провідник знаходиться у диспенсері. Зніміть з диспенсера захисний ковпачок. Приєднайте диспенсер з провідником до пластикового капляра CERTOFIX®, голки Сельдінгера або збоку до голки з портом (в залежності від використовованого набору). Великим пальцем проруніть провідник у вену. Контролюйте

- глибину введення за допомогою міток довжини.
4. Після того як провідник займе необхідне положення, вийміть диспенсер та канюлю, не порушуючи положення провідника.
 5. Розширте пункційний канал. Для цього тримайте провідник за екстракорпоральну частину і просуньте, злегка обертаючи, короткий дилататор по екстракорпоральній частині провідника в місце пункції. Після цього видаліть дилататор з пункційного каналу, не порушуючи положення провідника.
 6. Просуньте катетер по екстракорпоральній частині провідника до місця пункції. Потім, утримуючи кінець провідника, легким обертовим рухом просуньте катетер в потрібне положення.
 7. Довжину катетера, що знаходиться всередині вени, можна визначити на підставі перманентних міток довжини.
 8. Щоб перевірити положення кінчика катетера за допомогою ЕКГ, спочатку встановіть кінчик катетера та провідник в одне положення. (Перша широка мітка на провіднику виступає з конектора катетера. Тепер прикріпіть затискач з'єднувального кабелю для реєстрації ЕКГ до провідника безпосередньо за конектором катетера. Вставте штекер з'єднувального кабелю в УНІВЕРСАЛЬНИЙ АДАПТЕР CERTODYN® і встановіть перемикач на значок серця (див. інструкції з підключення УНІВЕРСАЛЬНОГО АДАПТЕРА CERTODYN®). Під рентгенографічним контролем просуньте катетер з провідником в напрямку правого передсердя. Якщо зубець Р на ЕКГ вищий від нормального, можна припустити, що кінчик катетера знаходиться всередині передсердя (внутрішньопередсердний електрод ЕКГ). Після відтягування катетера з провідником зубець Р повертається у норму (→ точка переходу).
Правильне положення катетера у верхній порожнистій вені досягається після відтягнення катетера і провідника ще на 2–3 см. Після цього вийміть провідник.
- ПОПЕРЕДЖЕННЯ:**
Якщо довжина катетера складає 15 см, кінчик катетера, як правило, не доходить до передсердя. У цьому випадку необхідно під рентгенографічним контролем просувати провідник до появи вищого від нормального зубця Р. Таким чином перевіряється, як мінімум, правильний напрямок введення катетера.
9. Для фіксації катетера на шкірі використовуйте вбудовані крильця (не входять до складу наборів Ecosoline). За допомогою додаткових крилець катетер можна зафіксувати безпосередньо в місці проколу. Для закріплення крилець на катетері використовуйте фіксатор.
 10. Подовжувальні лінії оснащені затискачами. Затискачі використовуються для перекриття каналів катетера з метою короткочасного переривання інфузії чи трансфузії для заміни препаратів.
Якщо до катетера приєднана заглушка Safsite®, можна не закривати канали катетера затискачами, оскільки при від'єднанні заглушка Safsite® автоматично перекриває інфузійну лінію. Проте необхідно стежити за тим, щоб заглушка Safsite® була надійно приєднана до катетера.
- ПОПЕРЕДЖЕННЯ:**
Для фіксації трубки катетера завжди використовуйте крильця, оскільки в іншому випадку катетер може відірватися і разом з потоком потрапити у вену.
- ПОПЕРЕДЖЕННЯ:**
Канали катетера, що не використовуються, завжди тримайте заповненими гепаринізованим фізіологічним розчином. Відразу після використання каналу заповніть його гепаринізованим фізіологічним розчином і регулярно заміняйте розчин.
- ПОПЕРЕДЖЕННЯ:**
Щоб уникнути спотворення результатів лабораторних досліджень через наявність речовин, що вводяться пацієнту, у зразках крові, під час взяття зразків крові через проксимальний канал обов'язково тримайте усі інші канали закритими.

Bộ catheter tĩnh mạch chủ bên/nằm lumen để đặt catheter tĩnh mạch chủ trên bằng phương pháp Seldinger. Catheter mở đầu làm từ chất liệu polyurethane và dây dẫn có đầu chữ J linh hoạt. Bao gồm cáp kết nối điện cực ECG trong tâm nhĩ qua dây dẫn để kiểm tra đồng thời vị trí của catheter.

VN Hướng dẫn sử dụng

Mục lục

1. Kim CERTOFIX Seldinger (A1) hoặc kim van (A2), tùy theo phiên bản
2. Dây dẫn (B) có vạch đánh dấu độ dài và đầu chữ J linh hoạt (bán kính r=3mm)/đầu thẳng, trong ống định lượng
3. Dao (I)
4. Que nong (C)
5. Catheter mở đục, bốn/năm lumen làm từ chất liệu polyurethane có đầu mềm (xem bao bì để biết độ dài) (D):
 - Có van Safsite®
 - Vạch đánh dấu catheter để kiểm tra vị trí
 - Đầu nối Khóa Luer được mã màu
 - Cảnh cố định (G) tại chạc catheter để cố định catheter
 - Cảnh cố định có thể gắn được và điều chỉnh được (E) để bảo vệ catheter bằng đường khâu tại vị trí luồn (tùy theo phiên bản)
6. Cáp kết nối điện cực ECG trong tâm nhĩ (J)
7. Ống tiêm Omnifix®, 5 ml (H)
8. Kẹp có thể gắn được (F)

Vật liệu chế tạo

ABS, đồng thau, EP, HD-PE, Mực, IR, LD-PE, Nitinol, PA, niôm PA6, PC, PE, PE-HD, PP, PS, PUR, PVC-trắng, SBS, SI, đầu Silicon, SIR, Thép không gỉ

Chỉ định

Đặt catheter tĩnh mạch chủ trên bằng phương pháp Seldinger cho liệu pháp tiêm truyền và bù hoàn thể tích hoặc dinh dưỡng ngoài ruột trong thời gian ngắn (<=30 ngày), để truyền các dung dịch có độ thẩm thấu cao hoặc để gây kích ứng tĩnh mạch, để theo dõi liên tục hoặc theo dõi từng đợt áp lực tĩnh mạch trung tâm, để lấy mẫu máu, hoặc khi không thể chọc tĩnh mạch ngoại biên ở trạng thái sốc, đối với bệnh nhân bị tổn thương chân tay hoặc không tìm được tĩnh mạch ngoại biên.

Chống chỉ định

Viêm da ở vị trí chọc; rối loạn đông máu, ví dụ như trong điều trị bằng thuốc chống đông máu; dị thường về giải phẫu, ví dụ như bước giải

mở rộng, khối u ở vùng cổ, khí phế thũng phổi rất nặng và các thay đổi sau phẫu thuật tại vị trí chọc.

Điện cực ECG: Không ghi điện cực ECG trong quá trình khử rung, sốc điện chuyển nhịp hoặc phẫu thuật HF.

Nguy cơ

Ố tụt huyết tại vị trí chọc, nhiễm khuẩn huyết do catheter, tràn khí phế mạc, tràn máu màng phổi, tràn dịch phổi do tiêm truyền hoặc tràn mật ngực do chọc không chính xác và vị trí catheter không chính xác, loạn nhịp tim do đặt catheter không chính xác trong tim, vỡ tam nhĩ, viêm nội tâm mạc do kích ứng cơ, tổn thương động mạch do chọc không chính xác, huyết khối do catheter gây ra và viêm tĩnh mạch huyết khối tĩnh mạch chủ trên, nghẽn mạch huyết khối, tổn thương ống ngực, tổn thương thần kinh cánh tay, tổn thương dây thần kinh hoành.

Cảnh báo

- Việc tái sử dụng thiết bị gây nguy cơ nhiễm trùng cho bệnh nhân hoặc người sử dụng. Nó có thể dẫn đến lây nhiễm hoặc giảm khả năng hoạt động của thiết bị. Nhiệm vụ khử trùng hoặc giảm chức năng hoạt động của thiết bị có thể khiến bệnh nhân bị thương, bị bệnh hoặc chết.
- Không để cho catheter Certofix phải chịu áp suất vượt quá áp suất hoạt động 1,2 bar hoặc giới hạn áp suất tối đa là 2 bar trong trường hợp khẩn cấp.
- Sử dụng kỹ thuật vô trùng nghiêm ngặt.
- Để tránh truyền tắc khí, áp dụng biện pháp thực hành tốt nhất với bệnh nhân ở vị trí đầu cúi xuống khi chọc.
- Sử dụng tia X để kiểm tra vị trí của đầu catheter. Nếu không chắc chắn về vị trí, hãy tiêm thuốc cản quang hoặc ghi điện cực ECG trong tâm nhĩ.
- **Khi ghi điện cực ECG, vui lòng lưu ý:**
 - Chỉ sử dụng trong những phòng được bảo vệ chống tĩnh điện.
 - Mang giày phẫu thuật khử tĩnh điện.
 - Tuân thủ các quy định an toàn liên quan (ví dụ như VDE 0750, VDE 0107 hoặc các ấn phẩm của IEC) và quy định quốc gia về thông số kỹ thuật và độ lệch.
 - Chỉ sử dụng màn hình ECG có đầu vào thủ nối (loại CF).
 - Nối đất màn hình để tăng cường kết nối đất thể.

- Đảm bảo rằng tất cả các kết nối đã được cố định chặt.
 - Đảm bảo rằng dây dẫn không tiếp xúc với các bộ phận dẫn điện bên ngoài.
 - Cố định catheter đúng cách.
 - Bảo quản catheter trong môi trường vô trùng nghiêm ngặt hàng ngày.
 - Thay bằng vì nhiễm bẩn hoặc bị ướt دائم khi cần thiết.
 - Lấy mẫu máu và tiêm truyền hoặc truyền thuốc ở các vị trí khác nhau để giảm nguy cơ nhiễm trùng.
 - Rửa kỹ catheter bằng dung dịch muối sinh lý sau khi truyền máu hoặc lấy mẫu máu. Đổ dung dịch nước muối sinh lý chưa heparin vào các lumen chưa sử dụng.
 - Để tránh truyền tắc khí, gắn chặt dây nối với catheter và chỉ sử dụng bộ truyền có Khóa Luer.
 - Không được rút dây dẫn ngược với mặt vát của kim để giảm nguy cơ dây dẫn bị hỏng hoặc đứt. Nếu quá trình đâm kim gặp khó khăn, cần nhắc tình hình, bao gồm nguy cơ làm sảng và lợi ích của bệnh nhân, để có hướng thực hiện hành động tiếp theo.
 - Cách khác là, trước tiên hãy tháo kim chọc và sau đó luôn que nong vào vị trí. Cách này làm giảm đáng kể nguy cơ gây hư hỏng dây dẫn do que nong khi kéo dây dẫn ngược lại. - Nếu khó tháo dây dẫn ra khỏi catheter, hãy tháo cả dây dẫn và catheter cùng lúc.
 - Nếu tĩnh mạch bị hẹp, hãy thay xoay dây dẫn trong kim hoặc tháo dây dẫn và luồn đầu dây dẫn thẳng vào.
 - Không để PUR catheter tiếp xúc với axeton vì axeton có khả năng phân hủy vật liệu khiến catheter bị ăn thủng và rò rỉ.
 - Có thể xảy ra loạn nhịp tim trong quá trình chụp MR có luồn catheter. Không nên cho các dung dịch điện giải vào trong catheter trong quá trình chụp MR.
- Không tiết trùng lại.
Chỉ sử dụng nếu bao bì còn nguyên vẹn

Chỉ dẫn

THẬN TRỌNG:

Nếu sử dụng điện cực ECG để kiểm tra vị trí của catheter và có thể ghi lại nhịp xoang, trước tiên hãy kết nối bệnh nhân với một màn hình loại CF được chứng nhận có khả năng ghi lại các điện cực trong tâm nhĩ (xem bên dưới) (loại: CF) bằng Bộ chuyển đổi đa năng Certodyn® Universal

Adapter hoặc cáp ECG nối với bệnh nhân có thể đồng nhất.

1. Khi chọc, luôn mang quần áo vô trùng kèm khẩu trang, mũ và găng tay. Sau khi làm sạch và khử trùng da kỹ lưỡng (sử dụng các chất tẩy rửa gốc cồn hoặc iốt, ví dụ như Braunol® hoặc Softasep® N), che vị trí chọc lại bằng khăn phẫu thuật có lỗ vô trùng. Sau đó kiểm tra độ mở của các lumen bằng cách gắn ống tiêm trực tiếp vào van Safsite® và đổ nước muối sinh lý vào kênh ở gần và kênh ở giữa và của catheter. Van Safsite® tự động mở.
2. Chọc tĩnh mạch bằng kim Seldinger hoặc kim van được cung cấp (tùy theo bộ được sử dụng) có gắn ống tiêm để hút.

THẬN TRỌNG:

Không được làm cong kim luồn vì sẽ gây khó khăn cho quá trình đẩy dây dẫn qua kim hoặc xảy ra tình trạng kim ra khỏi dây dẫn. Nếu kim đã bị cong thì không được tiếp tục sử dụng.

3. Dây dẫn trong ống định lượng. Tháo nắp bảo vệ khỏi ống định lượng. Sau đó lắp ống định lượng cùng dây dẫn lên mao dẫn bằng nhựa của CERTOFIX®, kim Seldinger hoặc cạnh của kim van (tùy theo bộ được sử dụng). Dùng ngón tay cái đẩy dây dẫn vào tĩnh mạch. Kiểm tra độ sâu đường luồn dựa theo các vạch đánh dấu độ dài.
4. Khi dây dẫn đã ở vị trí mong muốn, tháo ống định lượng và ống thông, để dây dẫn ở nguyên vị trí.
5. Nong rộng vết chọc. Thực hiện bằng cách giữ phần dây dẫn nằm bên ngoài cơ thể và đẩy que nong ngược - xoay nhẹ que nong - qua phần dây dẫn nằm bên ngoài cơ thể và vào vị trí chọc. Sau đó tháo que nong khỏi vết chọc, giữ nguyên vị trí của dây dẫn.
6. Đẩy catheter qua phần dây dẫn nằm bên ngoài cơ thể lên đến vị trí chọc. Sau đó giữ đầu dây dẫn và đẩy catheter lên vị trí mong muốn, xoay nhẹ catheter
7. Có thể xác định độ dài catheter trong mạch qua các vạch đánh dấu độ dài cố định.
8. Để kiểm tra vị trí của đầu catheter bằng ECG, trước tiên đặt đầu catheter và dây dẫn ở cùng vị trí. (Vạch đánh dấu rộng đầu tiên trên dây dẫn nhỏ ra khỏi dây nối catheter. Bây giờ hãy cố định kẹp của cáp kết nối ECG vào dây dẫn ngay phía sau dây

nối catheter. Luồn đầu nối của cáp kết nối vào BỘ CHUYỂN ĐỔI ĐA NĂNG CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER và chuyển sang biểu tượng hình trái tim (xem hướng dẫn riêng để biết cách kết nối BỘ CHUYỂN ĐỔI ĐA NĂNG CERTODYN® UNIVERSAL ADAPTER). Sau đó đẩy catheter cùng với dây dẫn về phía tâm nhĩ phải bên dưới điều khiển ECG. Nếu ECG hiển thị sóng P cao hơn bình thường, có thể giả định rằng đầu catheter đang ở vị trí trong tâm nhĩ (điện cực ECG trong tâm nhĩ). Nếu catheter cùng với dây dẫn được kéo ngược lại, sóng P trở về mức bình thường (→ điểm chuyển tiếp).

Catheter đạt vị trí chính xác trong tĩnh mạch chủ trên khi catheter và dây dẫn được kéo ngược lại thêm 2–3 cm nữa. Sau đó tháo bỏ dây dẫn.

THẬN TRỌNG:

Với catheter 15 cm, đầu catheter thường không chạm tới tâm nhĩ. Trong trường hợp này, đẩy dây dẫn bên dưới điều khiển ECG cho đến khi xuất hiện sóng P cao hơn bình thường. Nhờ đó, tối thiểu có thể kiểm tra được hướng chính xác của catheter.

9. Cố định catheter vào da bằng cánh cố định tích hợp (không có trong các bộ Econoline). Cũng có thể cố định catheter ngay tại vị trí chọc bằng cánh cố định có thể di chuyển. Có thể sử dụng kẹp để cố định cánh cố định rạch trên catheter.

10. Có các kẹp trượt trên dây nối dài. Các kẹp này dùng để đóng lumen khi thay tiêm truyền hoặc truyền máu.

Nếu kết nối Safsite® với catheter, không cần thiết phải đóng catheter bằng các kẹp này vì Safsite® tự động đóng đường truyền nếu bị ngắt kết nối. Tuy nhiên, cần đảm bảo rằng Safsite® đã được kết nối chắc chắn với catheter.

THẬN TRỌNG:

Luôn sử dụng cánh cố định để cố định dây catheter vì nếu không catheter có thể bị rách và trôi vào tĩnh mạch.

THẬN TRỌNG:

Luôn đổ đầy dung dịch nước muối sinh lý chứa heparin vào các kênh chưa sử dụng của catheter. Đổ dung dịch nước muối sinh lý chứa heparin vào kênh ngay sau khi sử dụng và thay dung dịch thường xuyên nếu cần thiết.

THẬN TRỌNG:

Khi lấy mẫu máu qua lumen ở gần, đảm bảo rằng các lumen khác được giữ kín để tránh kết quả xét nghiệm không đúng do truyền bổ sung.

AR IMPORTADOR: B. Braun Medical S.A.,
Uriburu 663 P. 2° (1027) C.A.B.A.
Argentina, D. T. Farm. Mariano Peralta
M.N. 13430, Venta exclusiva a
profesionales e instituciones sanitarias

AU For sterilization type see primary packaging

BR Importado Distribuido por:
Laboratórios B|Braun S/A
Av. Eugênio Borges, 1092 e
Av. Jequitibá, 09-Arsenal
São Gonçalo – RJ – Brasil
CEP: 24751-000
CRF-RJ n° 4260
Farm. Resp.: Sônia M. O. de Azevedo
C.N.P.J. 31.673.254/0001-02
SAC: 0800-0227286
Consulte a embalagem para ver o número de
registro, Estéril, Destruir após o uso. Proibido
reprocessar.

BY Уполномоченный представитель
производителя на принятие претензий
на территории Республики Беларусь
(импортер): ОДО «Леир», 220090 г. Минск,
Логойский тракт, 20/214,
тел. (017) 393-16-14

CN 产品标准：见标签
注册号：见标签
规格、型号：见标签
生产地址：Carl-Braun-Strasse 1
34212 Melsungen Germany
代理人及售后服务单位名称：贝朗医
疗（上海）国际贸易有限公司
代理人住所：中国（上海）自由贸易
试验区港澳路 285 号 S、P 及 Q 部分
邮编：200131
联系方式：021-22163000

CO Importado por B. Braun Medical S.A.
Calle 44 N°8-08/31 Bogotá

HN AGENCIA MATAMOROS S. de R.L

ID Imported by:
PT. B. Braun Medical Indonesia
Jakarta, Indonesia.

IN Imported by:
B. Braun Medical India Pvt. Ltd.,
Bldg: B, Gala No:1-10, Prerna Comp.,
Anjur Phata, Dapoda Rd, Val Vill: B
Taluka - Bhiwandi (Thane- Zone 5),
Maharashtra, Pin 421302- India
Email ID: cs.bind@bbraun.com,
Customer Care No.: 022-6668 2232

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.: +7 (727) 2200002
эл. адрес:
pharmacovigilance.kz@bbraun.com
Қазақстан Республикасы аумағында
тұтынушылардан өнім (тауар) сапасына
қатысты шағымдарды қабылдайтын
ұйымның мекенжайы/ Қазақстан
Республикасы аумағында дәрілік
заттың тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін
қадағалауға жауапты ұйымның
мекенжайы:
«Б.Браун Медикал Қазақстан» ЖШС
Алматы қ., Тимирязев к-сі 26/29
Тел.: +7 (727) 2200002
эл. пошта:
pharmacovigilance.kz@bbraun.com

MY Authorised representative:
B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd.
Bayan Lepas Free Industrial Zone,
11900 Penang, Malaysia.
www.bbraun.com

RS Nosilac upisa med. sredstva u
Registar med. sredstava i distributer:
B. Braun Adria RSRB d.o.o.
Milutina Milankovića 11 g,
Beograd, Srbija
Br. rešenja o upisu u Registar:
515-02-00352-2018-7 od 13.06.2018

RU Производитель/Произведено:
Б.Браун Мельзунген АГ, Карл-Браун-Штр. 1,
34212 Мельзунген, Германия
B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1,
34212 Melsungen, Germany
Уполномоченная организация (импортер)
в РФ: ООО «Б.Браун Медикал», 191040,
г. Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д.10
Тел./факс: (812) 320-40-04.

TH Imported by B.Braun (Thailand) Ltd.,
598 Q-House Ploenchit Bldg.,
Ploenchit Rd., Pathumwan, Bangkok
10330 Thailand.
Customer Care No. 662-617 5000

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

TW 舒欵中心靜脈導管組
Certofix Central Venous Catheter
製造批號：如原廠標示
製造日期及有效期間或保存期限：
如原廠標示
製造廠名稱：B. Braun Melsungen AG
製造廠地址：Carl-Braun-Strasse 1,
D-34212 Melsungen, Germany
藥商名稱：台灣柏朗股份有限公司
藥商地址：臺北市松山區健康路152號9樓
製造批號，製造日期及有效期間或保存
期限：如原廠標示

UA Уповноважений представник виробника
в Україні – ТОВ "Б.Браун Медикал Україна",
03124 м. Київ, бул. В. Гавела 6з,
тел. (044) 351-11-30

Manufacturing site / Fabricado por:
B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun Straße 1
34212 Melsungen, Germany

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

CE 0123

0321 12410357

