

INSTRUÇÕES PARA UTILIZAÇÃO DO CATETER DE DUPLO LÚMEN PARA HEMODIÁLISE D-LINE

1. DESCRIÇÃO:

Cateter de duplo lúmen para hemodiálise em poliuretano, termossensível, radiopaco, com anel de sutura rotatório, orifícios laterais na extremidade distal, pinças com informações sobre volume, diâmetro externo e comprimento do cateter. Disponível em extensões retas, acompanhado de dilatador de veia, guia metálico, agulha de punção e 2 tampinhas de injeção.

2. INDICAÇÕES:

Os Cateteres JOLINE permitem um acesso vascular para a hemodiálise, hemoperfusão e aférese através de cateteres de dois e três lúmens, com união distal para colheita de sangue e para a vigilância da pressão venosa central, não devendo a sua permanência ultrapassar os 29 dias.

3. CONTRAINDICAÇÕES:

Não se conhecem contraindicações, desde que o cateter JOLINE seja utilizado no âmbito das aplicações descritas e de acordo com as instruções de utilização indicadas. Os pacientes submetidos a respiração artificial apresentam um risco aumentado de pneumotórax durante a cateterização da veia subclávia.

4. PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES, ADVERTÊNCIAS, ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

Leia cuidadosamente todas as instruções sobre o cateter antes de utilizá-lo.

Tenha por favor em atenção que, os procedimentos técnicos médicos aqui descritos não contemplam todos os processos médicos possíveis, e acima de tudo, não substituem a experiência do médico relativamente a tratamentos específicos. A utilização dum solução de base alcoólica para lavagem, abrasão ou umidificação do cateter pode danificá-lo. Recomenda-se por isso, uma solução de base de iodo para a limpeza do cateter.

Esta completamente proibida a utilização de soluções alcóolicas, uma vez que a abrasão ou umidificação do cateter com este tipo de solvente pode danificar o cateter. Esterilizado com óxido de etileno.

Prazo de validade do produto: 03 anos.

Este produto mantém-se esterilizado e apirogênico, desde que a embalagem não seja aberta, nem danificada. Ao verificar a existência de dano de qualquer espécie, não se deve utilizar o cateter.

Este produto destina-se a utilização única num determinado paciente.

Não volte a esterilizar o cateter.

Este produto só deve ser utilizado por pessoas autorizadas, que dominem perfeitamente a técnica.

Durante a implantação do cateter, o paciente deve permanecer em decúbito dorsal sobre uma superfície estável. O mesmo é válido durante a lavagem / heparinização, bem como durante outros processos, até o cateter se encontrar totalmente cheio, e a(s) tampa(s) fechar(em) devidamente o(s) adaptador(es) Luer.

Quando o guia ou o cateter for introduzido na aurícula direita, podem surgir arritmias cardíacas ou lesões. É aconselhável efetuar um ECG de vigilância do paciente durante o processo.

A fim de verificar a posição correta do cateter, após a introdução deve-se sempre proceder um exame radiológico da cavidade torácica antes da primeira aplicação.

Coloque as pinças só a meio do tubo de união.

Pinçamentos repetidos, sobretudo quando próximos, ou diretamente nas peças de plástico rígido do conector, podem originar desgaste do material e possíveis fissuras.

Podem surgir cortes, ou fissuras no tubo de união, causados por estiramento forte ou por arestas afiadas.

Proceda ao tratamento imediato de qualquer infecção.

Uma infecção no local de saída do cateter, clinicamente confirmada, deve ser tratada com antibióticos. Em caso de febre deve-se proceder a colheita de sangue para cultura, de preferência através dum veia periférica. No caso da cultura se revelar positiva, deve-se retirar o cateter e administrar um antibiótico adequado.

Antes da introdução dum novo cateter deve-se aguardar 1 a 2 dias. A cateterização deve ser efetuada no lado oposto ao do local infectado.

Um cateter que se encontre obstruído com um trombo deve ser substituído, caso não seja possível eliminar o trombo.

Extraia o ar do cateter e de todos os tubos terminais de cada vez que substituir as conexões dos tubos.

Previna as embolias gasosas mantendo o tubo terminal pinçado, caso ele não esteja ligado a seringas, ou sistemas de sangue.

O curativo deve ser mantido seco. Se o curativo ficar impregnado de suor ou tiver sido molhado, deve ser substituído em rigorosas condições de assepsia, pelo médico ou pelo pessoal auxiliar.

Após cada utilização deve-se preencher os lúmens do cateter com heparina, para evitar obstrução.

Pince todas as conexões, a fim de evitar eventuais perdas de líquidos (sangue).

Tampas de injectores ou outros acessórios que sejam utilizados entre os tratamentos, devem ter uma segurança adicional, para que não sejam inadvertidamente retirados.

O produto é fornecido esterilizado e apirogênico. Vem embalado individualmente. A esterilização permanece garantida, enquanto a embalagem não for aberta, nem danificada. Por favor observe o prazo de validade na respectiva embalagem.

O produto deve ser transportado e armazenado em local fresco, escuro e seco. Temperatura recomendada de armazenagem e transporte: entre 20 e 30° C.

Para saber o volume de enchimento de cada lúmen do cateter, verifique o valor do preenchimento de cada lúmen impresso na pinça do cateter.

O comprimento do cateter escolhido para a implantação deve ser adequado à anatomia do paciente e sítio de inserção, a fim de garantir o melhor funcionamento do produto.

5. INSTRUÇÕES DE USO:

Directrizes para a cateterização: Técnica Seldinger

Durante a introdução do cateter e a realização dos procedimentos, deve-se observar uma rigorosa técnica de assepsia, o que inclui uso de luvas, máscara de proteção, roupa de proteção bem como campos e instrumentos esterilizados.

O paciente deve estar em decúbito dorsal, na horizontal e em tronco nu. A cabeça do paciente deve estar virada para o lado oposto ao do previsível local de punção (cateter de subclávia).

A derme do respectivo local de punção deve ser primeiro limpa com um anti-séptico, devendo em seguida cobrir-se a região preparada com campos esterilizados.

Devem-se utilizar anestésico local, de acordo com o protocolo do hospital, no local de inserção.

A zona de punção deve ser pesquisada sob condições de assepsia. O local exato, bem como o ângulo de punção podem ser determinados pela inserção dum cânula fina (provida de seringa), antes da utilização dum agulha de punção. Depois de se ter conseguido localizar a veia pode-se retirar a cânula fina e introduzir a agulha de punção.

Introduza a agulha de punção no local referido em e num ângulo correspondente à cânula fina.

O guia é introduzido com o seu terminal flexível em primeiro lugar, sem resistência através da agulha de punção na veia.

A agulha de punção é retirada do guia.

O local de punção, onde o cateter deve ser introduzido é distendido por meio de um dilatador, a fim de alargar os tecidos subcutâneos.

Retire a proteção do cateter e a(s) tampa(s) de proteção do cateter.

O cateter é lavado com uma solução de soro fisiológico, antes de ser introduzido. Os tubos de extensão são pinçados e a seringa é retirada.

O guia deve ser mantido em segurança.

O cateter é introduzido sobre o guia e empurrado até atingir a pinça. Abre-se a pinça e o cateter continua a ser introduzido até o guia sair da inserção Luer. Uma fixação segura do guia permite a progressão do cateter sobre o guia sem que o guia continue progredindo. O cateter continua a ser introduzido com uma rotação suave até atingir a posição certa, devendo o braço arterial do cateter ser colocado de forma a que este lado da extremidade do cateter aponte para o meio do vaso.

Quando o cateter estiver posicionado até a marca guia, retira-se o guia e pinça-se o tubo de extensão.

Adapta-se uma seringa de 10 ml ao conector Luer, que se mantém em posição aberta, de forma a que se possa colher facilmente sangue. O cateter deve poder girar para adquirir a posição certa que permita um fluxo sanguíneo adequado. Pinça-se o tubo de extensão.

Adapta-se uma seringa cheia de solução fisiológica heparinizada a cada união Luer. Abrir a pinça e retirar todo o ar do cateter. O cateter é então lavado com solução fisiológica. Fechar de imediato a pinça e fechar, rodando, a tampa da injeção. Um atraso durante o fechamento das pinças pode ocasionar uma perda de solução de heparina.

O cateter é suturado aos pontos de sutura, de modo a ficar fixo, e é coberto com uma compressa limpa e seca, que é colocada de forma a fixar o cateter, e a proteger a zona de punção dum infecção.

Após a primeira colocação do cateter deve ser sempre efetuado um controle radiológico da posição do cateter, em ambos os lados. A ponta do cateter deve ficar colocada na, ou junto da bifurcação da veia cava superior e da aurícula direita. Uma substituição repetida no mesmo local (na utilização de um guia) não necessita, em regra, de controle radiológico – a menos que se suspeite de uma colocação falha.

6 SUGESTÃO PARA LIMPEZA DO LOCAL DE SAÍDA:

Mantenha o local de saída sempre seco. A fim de reduzir o risco de infecção durante a limpeza e conexão, use uma máscara de proteção, lave previamente e cuidadosamente as mãos, e use luvas esterilizadas. Zele para que as técnicas de manuseio do cateter decorram sempre em condições assépticas.

Antes de retirar a tampa de proteção ou os tubos de conexão, pince o cateter e limpe a zona com um anti-séptico.

6.1 Execução

Afaste cuidadosamente a compressa do cateter do local de saída.

Examine o local de saída e a região relativamente a sinais flogísticos. Utilize um tampão esterilizado e pesquise a sensibilidade da região circundante. Caso existam sinais ou sintomas de infecção, avise de imediato o médico. Antes de iniciar a limpeza do local de infecção indague se o médico deseja uma cultura do exsudato. Em caso afirmativo colha uma amostra do exsudato antes de prosseguir com a tarefa.

Lave de novo as mãos e utilize luvas esterilizadas.

Limpe os locais de saída de acordo com o protocolo do hospital.

Verifique se a sutura está correta. O cateter não deve ser movível no local de saída.

Realize o curativo. Os prolongamentos, as pinças e os adaptadores, bem como as capas de injeção no cateter, devem estar sempre acessíveis.

Substitua as tampinhas dos lúmens após cada diálise.

7 HEPARINIZAÇÃO

Os lúmens internos dos cateteres devem receber uma quantidade suficiente de concentrado de heparina. Tenha em atenção ao volume interno de cada lúmen.

7.1 - Execução

Deve-se aspirar a heparina antiga antes de cada diálise e antes da infusão de heparina fresca.

Encha cada lúmen com 10 a 20 ml de soluto fisiológico isotônico esterilizado.

A heparina deve ser administrada rapidamente, para garantir que também se atinja a ponta distal do lúmen do cateter. Uma infusão demasiado lenta pode conduzir a que a heparina saia dos orifícios laterais próximos do cateter, deixando a abertura distal do cateter desprotegida, à mercê da formação de trombos. Pince por isso rapidamente os tubos venoso e arterial, mantendo a pressão positiva da injeção.

Para a prevenção da formação de trombos na ponta do cateter não se deve voltar a abrir as pinças nos tubos venoso e arterial, depois do enchimento com solução de heparina. Se uma das pinças for aberta, isso pode ter levado a um aumento de volume. O vácuo daí proveniente iria aspirar sangue para a ponta distal do cateter, o que poderia levar à formação de trombos.

8 RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

8.1 - Bloqueio de uma via:

Quando um lúmen de cateter não pode ser aspirado, trata-se, provavelmente, de um fechamento de uma via. Isto resulta, geralmente, duma posição errada da ponta do cateter, que se encontra dirigida para a parede do vaso. Uma das medidas a seguir indicadas poderia resolver um bloqueio. Coloque o paciente de novo na posição correta.

O paciente levanta ambos os braços sobre a sua cabeça e tosse.

Encha o cateter com solução fisiológica a fim de o deslocar da parede.

Rode o cateter.

Recue o cateter ligeiramente, a fim de colocar a ponta de novo no local correto, evitando afundar o cateter na veia. A sutura principal tem que ser eventualmente desfeita.

8.2 - Ao dobrar o cateter:

Verifique a posição do cateter. O mesmo está inserido até a marca guia?

Verifique a sutura dérmica no local de saída.

É possível deslocar o cateter para fora, ou para dentro do local de saída?

O cateter dobra-se quando o paciente se mexe, ou quando está em decúbito lateral?

Dobrar a ponta do cateter origina uma redução do fluxo sanguíneo e uma subida da pressão venosa. Um exame radiológico pode visualizar uma dobra, colapso de vasos, ou espasmo de vaso:

Iniciar a bomba de sangue a uma velocidade baixa.

8.3 - Formação de trombos:

Se um cateter estiver bloqueado, verifique primeiro se não está dobrado.

Se a causa for um trombo, tente aspirar o coágulo cuidadosamente com uma seringa de 10 ml. Não utilize uma pressão muito elevada para lavar um lúmen obstruído pois pode danificar o cateter e lesar o paciente.

Se a solução de infusão continuar a correr lentamente ou se o sangue não puder ser aspirado, o médico decidirá se o trombo deve ser dissolvido com uroquinase.

O cateter lavado pode ser reutilizado de imediato.

Qualquer sintoma menos usual (calafrio, febre) que surja imediatamente a seguir a esta manobra, pode corresponder a uma trombose séptica. Neste caso o cateter deve ser retirado.

8.4 - Infecção:

Trabalhe em condições de assepsia.

Mantenha o orifício de saída seco.

Verifique os pontos de sutura.

Trate a infecção com antibiótico de acordo com o protocolo do hospital

Volume de enchimento dos cateteres D-Line

Verifique o valor do preenchimento de cada lúmen impresso na pinça do cateter.

8.5 - Substituição do cateter:

Aconselha-se que o cateter seja substituído a cada 3 a 4 semanas, se implantado em veia subclávia ou jugular e só por um médico com experiência. Não hesite em trocar o cateter antes disso, caso haja um aumento da resistência venosa ou nítida redução do fluxo sanguíneo.

9 FORMAS DE APRESENTAÇÃO

Cada embalagem contém:

01 cateter de duplo lúmen em poliuretano 11 Fr x XX cm

01 guia metálico 0.97 mm x 70 cm com ponta em jota

01 dilatador de veia 11 Fr

01 agulha de punção 18G

02 tampinhas de injeção

Código	Diâmetro	Comprimento
KDL11P100	11 Fr	10 cm
KDL11P125	11 Fr	12.5 cm
KDL11P150	11 Fr	15 cm
KDL11P175	11 Fr	17.5 cm
KDL11P200	11 Fr	20 cm
KDL11P225	11 Fr	22.5 cm
KDL11P250	11 Fr	25 cm

Responsável técnico: Enf^a. Vanessa Alves dos Santos

COREN MG: 644.853-ENF

Fabricado por: Joline GmbH Co. KG
Neue Rottemburger str.50-72379-Hechingen
Alemanha- Tel: 49 747198810

Distribuidor exclusivo no Brasil: HTS-Tecnologia de Saúde – comércio, importação e exportação Ltda
Rua Aleomar baleeiro, 15-Lagoa Santa/MG
33.230-124 Tel:(31)36881901
Fax:(31)36881918 www.medika.com.br

ANVISA: 10289680057

Legenda da simbologia da rotulagem:

	Lote
	Data de fabricação
	Data de Validade
	Referência

Versão da instrução de uso – Vr.02

Alerta! Observe a correlação da versão da instrução de uso com a versão (Vr) que consta no rótulo do produto adquirido.

Para obter o formato impresso da instrução de uso, sem custo adicional, solicite através do e-mail: qualidade@medika.com.br.