INSTRUÇÕES PARA UTILIZAÇÃO DO CATETER DE DUPLO LÚMEN EXTRA FLUXO CURVO PARA HEMODIÁLISE D-LINE EF

1. DESCRIÇÃO

Cateter de duplo lúmen extra fluxo para hemodiálise em poliuretano 65 D termossensível, radiopaco, ultrafino, que possibilita o aumento do diâmetro interno, lúmen contínuo sem orifícios laterais que otimiza o fluxo sanguíneo e reduz a formação de coágulos, com anel de sutura rotatório, pinças com informações sobre volume, diâmetro externo e comprimento do cateter, disponível em extensões curvas para o mesmo lado. Acompanhado de dilatador de veia, guia metálico, agulha introdutora (uso destinado apenas à introdução do fio guia) e 2 tampinhas de injeção.

2. INDICAÇÕES

Os Cateteres extra fluxo D-Line EF permitem um acesso vascular de curta permanência para a hemodiálise, hemoperfusão e aférese através de cateteres de dois lumens. Os vasos sanguíneos de implantação do cateter são: veia jugular interna, veia subclávia e veia femoral.

3. CONTRAINDICAÇÕES

Não se conhecem contra-indicações, 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. EFEITOS ADVERSOS:

Possíveis complicações:

A implantação de cateteres em veias centrais pode resultar nas seguintes complicações, dentre outras:

- -sepsis
- -Flebotrombose/estenose -hematomas -Infecções de orifício de saída -pneumotórax
- -embolia gasosa -hemotórax -sangramentos -irregularidades cardíacas
- -tamponamento cardíaco -infecção de túnel -estenose -embolismo pulmonar
- -Danos a grandes vasos (artéria ou veia) ou ao átrio direito
- -Sangramento retroperitoneal durante acesso à veia femoral
- -Danos ao plexo braquial.

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

Leia cuidadosamente todas as instruções sobre o cateter antes de o utilizar.

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 duma solução de base alcoólica para lavagem, abrasão, ou humidificação do cateter, pode danificá-lo. Recomenda-se por isso uma solução de base de iodo para a limpeza do cateter.

Esterilizado por óxido de etileno.

Prazo de validade do produto: 05 anos

Este produto mantém-se esterilizado e apirogéneo, desde que a embalagem não seja aberta, nem danificada. Se se 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.

O tempo de permanência do cateter é de até 29 dias de implantação, isto é, curta permanência.

O curativo, bem como a limpeza do cateter, devem ser efetuadas sob rigorosas técnicas de esterilização.

Durante a colocação 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.

Afim de se poder verificar a posição correta do cateter após a introdução devese sempre proceder, antes da primeira utilização do cateter, a um exame radiológico da cavidade torácica.

Coloque as pinças só a meio do tubo de união.

Pinçamentos repetidos, sobretudo quando próximo, 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 respectivamente tratada com antibióticos. Em caso de febre deve-se proceder a colheitas de sangue para cultura, de preferência através duma 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 encher o cateter (cada lumen) de novo com heparina, para que se mantenha aberto.

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

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

6.EMBALAGEM, ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE:

O produto é fornecido esterilizado e apirogéno. 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.

Descarte o cateter conforme RDC 222 de 28 de março de 2018.

7. INSTRUÇÕES DE USO:

Diretrizes para a cateterização:

(Técnica Seldinger)

- 7.1 Durante a introdução do cateter e dos procedimentos, deve-se observar uma rigorosa técnica de assepsia. Disso faz parte o uso de luvas, máscara de proteção, roupa de proteção bem como campos e instrumentos esterilizados.
- 7.2 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).
- 7.3 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.
- 7.4 Devem-se utilizar anestésico local de acordo com o protocolo do hospital, no local de insercão.
- 7.5 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 duma cânula fina (provida de seringa), antes da utilização da agulha introdutora. Depois de se ter conseguido localizar a veia pode-se retirar a cânula fina e introduzir a agulha introdutora.
- 7.6 Introduza a agulha introdutora no local referido em 7.5, e num ângulo correspondente à cânula fina.
- 7.7 O guia é introduzido com o seu terminal flexível em primeiro lugar, sem resistência através da agulha introdutora na veia.
- 7.8 A agulha introdutora é retirada do guia.
- 7.9 O local de punção, onde o cateter deve ser introduzido é distendido por meio de um dilatador, afim de alargar os tecidos subcutâneos. A dilatação do pertuito deve ser feita de forma criteriosa, para que o cateter de ponta romba possa ser introduzido com mais facilidade.
- 7.10 Retire a proteção do cateter e a(s) tampa(s) de proteção do cateter.
- 7.11 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.
- 7.12 O guia deve ser mantido em segurança. Introduza o cateter com movimentos rotatórios segurando e girando pela

extremidade distal do cateter 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 seja introduzido mais. 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.

- 7.13 Quando o cateter se encontrar introduzido até a marca quia. retira-se o guia e pinça-se o tubo de extensão.
- 7.14 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 rodar para adquirir a posição certa que permita um fluxo sanguíneo adequado. Pinça-se o tubo de extensão.
- 7.15 Adapta-se uma seringa cheia de soluto fisiológico heparinizado 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.
- 7.16 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 duma infecção.
- 7.17 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

8. SUGESTÃO PARA LIMPEZA DO LOCAL DE SAÍDA:

Mantenha o local de saída sempre seco. Afim 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 manuseamento 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.

Execução

- 8.1 Afaste cuidadosamente a compressa do cateter e do local de saída.
- 8.2 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
- 8.4 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.
- 8.5 Feche o curativo.Os prolongamentos, as pinças e os adaptadores, bem como as capas de injecção no cateter, devem estar sempre acessíveis.
- 8.6 Substitua as tampinhas dos lúmens após cada diálise.

9. HEPARINIZAÇÃO

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

EXECUÇÃO

- 9.1 Deve-se aspirar a heparina antiga antes de cada diálise e antes da infusão de heparina fresca.
- 9.2 Encha cada lúmen com 10 a 20 ml de soluto fisiológico isotónico esterilizado.
- 9.3 A heparina deve ser administrada rapidamente, para garantir que também se atinge 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 os tubos venoso e arterial, mantendo a pressão
- 9.5 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 solução de heparina. Se uma das pinças

foi 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.

10. RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

10.1 Bloqueio de uma via:

Quando um lúmen de cateter não pode ser aspirado, trata-se, provavelmente, de um fechamento de uma via. Isto resulta, em regra, 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 (a sutura principal tem que ser eventualmente desfeita).

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 afim de o deslocar da parede.

Recue o cateter ligeiramente, afim de colocar a ponta de novo no local correto, evitando afundar o cateter na veia.

10.2 Ao dobrar o cateter:

Verifique a posição do cateter.

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

Dobrar a ponta do cateter origina uma redução do fluxo sanguíneo e uma subida da pressão venosa. Um exame radiológico pode visualizar uma dobra.

10.3 Colapso de vasos, ou espasmo de vaso:

Iniciar a bomba de sangue a uma velocidade baixa.

10.4 Formação 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 poder 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.

10.5 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.

11.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.

12.Formas de apresentação:

Embalagem secundária: caixa de papel couché (composto de papel base, caulim, carbonato de cálcio e látex) 350g/cm. Cada embalagem secundária contém 05 embalagens primárias.

Embalagem primária: Embalado em um lado Tyvek® (membrana composta 100% de polietileno, sem aditivos) e o outro lado transparente blister termo formado em polyester PET.

Cada embalagem primária contém:

- 01 cateter em poliuretano com extensões curvas AA Fr x BB mm
- 01 agulha introdutora 18G x 7 cm 01 fio guia metálico CC mm x DD mm em jota 01 dilatador de veia EE Fr x 150 mm
- 02 tampinhas de injeção

Modelos dos conjuntos:

KDI 06P100C

Contém: 01 cateter em poliuretano com extensões curvas 6,5 Fr x 100 mm

01 agulha introdutora 18G x 70 mm

- 01 fio guia metálico 0.80 x 500 mm em jota
- 01 dilatador de veia 06 Fr x 150 mm
- 02 tampinhas de injeção

KEF11P150C

Contém: 01 cateter em poliuretano com extensões curvas 11 Fr x 150 mm

- 01 agulha introdutora 18G x 70 mm
- 01 fio guia metálico 0.97 x 700 mm em jota
- 01 dilatador de veia 12 Fr x 150 mm
- 02 tampinhas de injeção

KEF11P175C

Contém: 01 cateter em poliuretano com extensões curvas 11 Fr x 175 mm

01 agulha introdutora 18G x 70 mm

01 fio guia metálico 0.97 x 700 mm em jota

01 dilatador de veia 12 Fr x 150 mm

02 tampinhas de injeção

KEF11P200C

Contém: 01 cateter em poliuretano com extensões curvas 11 Fr x 200 mm

01 agulha introdutora 18G x 70 mm

01 fio guia metálico 0.97 x 700 mm em jota

01 dilatador de veia 12 Fr x 150 mm

02 tampinhas de injeção

Código	Fluxo de sangue no lúmen arterial	Fluxo de sangue no lúmen venoso	Pressão (mmHg)
KDL06P100C	124-160 ml/min	41-160 ml/min	50-250 mmHg
KEF11P150C	101-188 ml/min	142-188 ml/min	50-250 mmHg
KEF11P175C	100-187 ml/min	141-187 ml/min	50-250 mmHg
KEF11P200C	100-183 ml/min	140-183 ml/min	50-250 mmHg

Responsável técnico:

Enfa. Janaína Maria de Carvalho Ferreira

COREN MG: 115.940

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)36881910

www.medika.com.br

Email: qualidade@medika.com.br

Responsável técnico

Enfa. Vanessa Alves dos Santos COREN MG: 644.853-ENF

ANVISA: 10289680206

Ponta do cateter



Legenda da simbologia da rotulagem:

STERILE EO

Esterilizado a óxido de etileno

lote

Data fabricação

Data validade

Referência





Produto sem látex

1641



informações, vide instruções de uso

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.