



Katheterset 1100

Gebrauchsanweisung

Erklärung der Symbole auf der Verpackung



Nicht zur Wiederverwendung
Nur zum Einmalgebrauch



Gebrauchsanleitung
beachten



Lotnummer



steril, sterilisiert
mit Etylenoxid



Herstelldatum



Verfalldatum

Achtung: Katheter nur durch Ärzte oder unter Aufsicht derer, die mit der Seldinger Technik oder „Venae sectio“ und Gefahren zentralvenöser Katheter vertraut sind, anzuwenden.

1. Anwendung

Die Katheter dienen der zentralvenösen Applikation von Medikamenten und Infusionslösungen in Verbindung mit der implantierbaren Infusionspumpe LENUS pro®. Die Katheter sind für den einmaligen Gebrauch bestimmt.

2. Handhabung Seldinger Technik

Nach steriler Punktion des Gefäßes mit einer zum Führungsdraht passenden Stahlkanüle, Führungsdraht aus Dispenser entnehmen und mit dem flexiblen oder J-Ende voran durch die Kanüle in das Gefäß einführen.

Führungsdraht perkutan fixieren und Kanüle über den Draht vollständig entfernen.

WARNHINWEIS Beim Vorschieben des Drahtes durch die im Gefäß liegende Kanüle den Draht immer festhalten. Draht immer mit dem flexiblen oder J-Ende voran einschieben.

WARNHINWEIS Die Kanüle nie mit dem liegenden Draht distal verschieben.

Dilatator mit peelbarer Schleuse durch u. U. angelegte Hautinzision über den Führungsdraht in das Gefäß vorsichtig vorschieben. Führungsdraht dabei fixieren, um ein versehentliches Gleiten des Führungsdrahtes zu vermeiden!

WARNHINWEIS Den Führungsdraht nie zusammen mit dem Dilatator in dem Gefäß nach distal verschieben (Perforationsgefahr)

Führungsdraht entfernen, den Dilatator entfernen und gespülten, luftfreien geraden Katheter 1000 P durch die peelbare Schleuse in das Gefäß vorschieben. Zum Spülen den Spritzenadapter mit Luer-Lock Gewinde auf den Katheter stecken. Bei gleichzeitiger Durchleuchtung mit einem C-Bogen den Katheter bis zum gewünschten Ort in der Vene vorschieben und auf die korrekte Lage des Katheters achten.

Konnektionsstelle markieren und peelbare Schleuse vorsichtig, ohne Zug oder Druck auf den Katheter auszuüben entfernen. Anschließend Katheter 1000 P rechtwinklig ablängen.

Spülen Sie nun den Katheter mit heparinisierter Kochsalzlösung, um Anhaftungen von Blut im Katheter zu vermeiden. Jetzt verschließen Sie den Spritzenadapter mit einem sterilen Kombistopfen und bereiten eine subkutane Hauttasche für den Konnektor 2000 fixiert mit der Fixierhülse 3000 vor.



Präparieren der subkutanen Pumpentasche im rechten oder linken oberen Abdominalbereich. Einpassen der Pumpe und anschließendes untertunneln des Pumpenkatheters zur Konnektionsstelle. Konnektieren Sie nun die zwei Katheterenden mit dem Konnektor 2000 und fixieren Sie beide Katheterenden mit einem nichtresorbierbaren dicken Faden auf dem Konnektor 2000.

Fixieren Sie nun den Konnektor mit der beiliegenden Fixierhülse 3000 mit nichtresorbierbarem Faden auf der Faszie.

3. Handhabung „Venae sectio“

Nach Hautinzision über der gewünschten Hohlvene das Gefäß frei präparieren. Das Gefäß darstellen und anschlingen. Eine Inzision der Vene mit einem Skalpell oder einer Schere vornehmen und mit dem Venenheber öffnen. Den Katheter am Venenheber entlang ins Gefäß einführen. Vorschieben des Katheters bis zur gewünschten Position in der Hohlvene, und den Katheter auf die erforderliche Länge rechtwinklig einkürzen. Das Lumen des Katheters spülen und blasenfrei füllen. Weitere Vorgehensweise wie oben beschrieben.

4. Kontraindikation der Katheterisierung

Die wichtigsten Kontraindikationen einer Katheterisierung sind:

WARNHINWEIS

- Gerinnungsstörungen oder Heparintherapie zum Zeitpunkt der Punktion.
- Vorangegangene Operation im Bereich des Halses z.B. der Schilddrüse, Endarteriektomie der A. Carotis.
- Verletzungen oder Tumore im näheren Bereich der Punktionsstelle.
- Schwierigkeiten bei der richtigen Lagerung für die Punktion.

5. Besondere Hinweise

Beim Erkennen von Beschädigungen der Packungsteile, der Verpackung oder dem Ablauf der Garantiezeit der Sterilität die Teile oder das Set nicht mehr verwenden.

6. Lagerung

Die Katheter trocken, staubfrei und vor direktem Sonnenlicht geschützt lagern.

7. Reklamation

Im Falle von Reklamationen senden Sie bitte die beanstandeten Teile mit Angabe der Lotnummer, die auf dem Etikett angegeben ist, zurück.

8. Haftung

Für Personen- oder Sachschäden, die durch bestimmungswidrige oder unsachgemäße Handhabung sowie Lagerung entstanden sind, kommt keine Haftung in Betracht. Ebenso sind jegliche Haftungsansprüche ausgeschlossen, wenn der Katheter trotz beschädigter Verpackung oder nach Ablauf der aufgedruckten Garantiezeit der Sterilität benutzt worden ist.



Hersteller
VitalAire GmbH
Bornbarch 2
22848 Norderstedt

Tel.: 0800/2 51 11 11
Fax: 0800/2 02 02 02
E-Mail: info@vitalaire.de
Web: vitalaire.de



Vertrieb/Distributor
OMT GmbH & Co. KG
optimal medical therapies
Emscherstr. 8
32427 Minden

Tel.: 0571/974 34-0
Fax: 0571/974 34-39
E-Mail: info@omtmed.com

omtmed.com