

Arrow

# Cateteri cronici per emodialisi

## Linee guida per la cura del sito di uscita



Cannon II Plus



Arrow Edge

NextStep  
AnterogradoNextStep  
Retrogrado

VectorFlow

### Cura e manutenzione del catetere

Attenersi alle seguenti linee guida per la cura del catetere cronico Arrow:

- Alcool, soluzioni a base di alcool (come Hibiclens, Chloraprep), soluzioni a base di iodio (ad es. iodopovidone), unguenti a base di PEG (come Bactroban), perossido di idrogeno o ExSept Plus sono idonei all'uso con questi cateteri.
- Verificare che la soluzione sia completamente asciutta prima di applicare un bendaggio occlusivo.
- Evitare l'uso eccessivo o prolungato di soluzioni a base di alcool e di unguenti per pulire il catetere o per la cura del sito di uscita.
- Non utilizzare acetone per evitare la possibile degradazione del catetere.
- Pulire la cute intorno al catetere utilizzando gli antisettici cutanei accettati. Coprire il sito di uscita con un bendaggio occlusivo sterile per l'intera durata dell'impianto. Se si osserva gonfiore attorno al sito, interrompere l'uso e sostituire il catetere.

### Eparinizzazione

Per mantenere la pervietà del catetere tra i trattamenti, creare un lock di eparina in ogni lume del catetere.

La concentrazione di eparina utilizzata deve essere determinata dal protocollo ospedaliero. Se il catetere non viene utilizzato, si consiglia di irrigarlo e trattarlo con eparina ogni 48-72 ore.

### Ambiente di risonanza magnetica

I cateteri Arrow-Clark VectorFlow e NextStep Retrogrado e Cannon II Plus sono a compatibilità RM condizionata.

Consultare le istruzioni d'uso per ulteriori dettagli.

### Compatibilità degli antisettici per la cura del sito di uscita<sup>1</sup>

| SOSTANZE ANTISETTICHE                          | CANNON II PLUS* | ARROW EDGE | NEXTSTEP ANTEROGRADO | NEXTSTEP RETROGRADO | VECTOR-FLOW |
|--|-----------------|------------|----------------------|---------------------|-------------|
| ExSept Plus                                    | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Iodopovidone <sup>2,3</sup>                    | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Betadine                                       | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Tintura di iodio                               | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Soluzioni a base di alcool <sup>2,3</sup>      | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Chloraprep <sup>2,3</sup>                      | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Acool isopropilico (IPA) <sup>2,3</sup>        | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Hibiclens                                      | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Perossido di idrogeno                          | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Bactroban <sup>2,3</sup>                       | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Unguento a base di iodopovidone <sup>2,3</sup> | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Unguenti a base di PEG                         | Si              | Si         | Si                   | Si                  | Si          |
| Acetone  | No              | No         | No                   | No                  | No          |

1. Dati relativi ai test in-vitro disponibili su richiesta.

2. Centers for Disease Control and Prevention "Guidelines for the Prevention of Intravascular Catheter-Related Infections," August 9, 2002, Volume 51.

3. National Kidney Foundation. NKF-K/DOQI Clinical Practice Guidelines for Vascular Access: update 2000. AmJ Kidney Dis 2001; 37 (supl): S137-S81.

\* Brevetto USA n. 6.638.242

Attenzione: la legge federale (USA) limita la vendita di questo dispositivo a (o su prescrizione di) personale medico.

Bactroban è un marchio commerciale registrato di GlaxoSmithKline. Chloraprep è un marchio commerciale registrato di CareFusion Corporation o sue consociate. ExSept Plus è un marchio commerciale registrato di Alcavis HDC, LLC o sue consociate. Hibiclens è registrato globalmente a una o più aziende del Gruppo Mölnlycke Health Care. Arrow, Cannon, NextStep, Edge, VectorFlow e Teleflex sono marchi commerciali o marchi commerciali registrati di Teleflex Incorporated o delle sue affiliate, negli Stati Uniti e/o in altri Paesi. Le informazioni riportate in questo documento non sostituiscono le Istruzioni per l'uso del prodotto. I prodotti presenti in questo catalogo possono non essere disponibili in tutti i Paesi. Rivolgersi al proprio rappresentante locale. Tutti i dati sono stati aggiornati al momento della stampa (07/2017). Soggetti a modifiche tecniche senza ulteriore preavviso. ©2017 Teleflex Incorporated. Tutti i diritti riservati.

94 11 42 - 00 00 04 - REV A - MC/PDF - 07 17 PDF

Distribuito da:

Sede principale Teleflex International, Irlanda · Teleflex Medical Europe Ltd. · IDA Business Park · Dublin Road · Athlone · Co Westmeath

Tel. +353 (0)9 06 46 08 00 · Fax +353 (0)14 37 07 73 · orders.intl@teleflex.com

Italia Tel. +39 (0) 362 589 11 · info.it@teleflex.com

www.teleflex.com