

## IV3000°

Krytí katetru reagující na vlhkost s upevňovacími proužky a štítkem na dokumentaci

**Popsis**

IV3000° je vyroben s transparentní fólii reagující na vlhkost, speciálně navržené tak, aby splňoval potřeby fixace katetru a ochrany místa intravenózního zákroku.

**Princip funkce**

IV3000 je vyroben z jedinečné fólie REACTIC™, což je vysoce prodyšná fólie s vysokou propustností pro vodní páru ve srovnání s jinými technologiemi fólií. Fólie chrání místo zavedení intravenózního zákroku (IV) před kontaminanty z vnějšího prostředí jakožto fyzická bariéra proti kapalínám, částečkám hmoty a mikrobiálním kontaminantům. IV3000 se nanáší pomocí nizkoalergického lepidla. Součástí krytí jsou rovněž sterilní upevňovací proužky pro lékařské účely a štítek na dokumentaci.

**Návod k použití**

V souladu s běžnými postupy očistěte a důkladně osušte oblast aplikace.

1. Odlopujete upevňovací proužky od potišteného podkladního papíru (1) a podle potřeby je aplikujete, přičemž se ujistěte, že proužky nezakrývají místo zavedení. Tyto proužky lze použít na křídélkách nebo ústí katetru pro zvýšení bezpečnosti, k upevnění hadiček nebo ke stabilizaci lumenů katetru. Odstraňte podkladní vrstvu (1) z krytí.

2. Odstraňte ochranný papír (2) ve směru znázorněném na obrázku. Vycentrujte krytí na místě zavedení katetru.

3. Přiložte krytí na ústí katetru a přilepte ho na kůži pacienta a přitom se snažte o co nejmenší zvrásnění výrobku. Odstraňte zbývající ochranný papír (3). 4. Odstraňte potištený transparentní podklad (4) zvednutím nelepivé chlopně na konci krytí a poté úhlopříčným tahem, dokud není podklad odstraněn. 5. Dokončete aplikaci krytí obepnutím fólie kolem katetru.

6. V souladu s místními klinickými protokoly lze informace zaznamenat pomocí kulíčkového pera na štítek na dokumentaci před odstraněním z podkladu (1) a umístěním do poznámek pacienta, na kůži nebo na krytí (nesmí však zakrývat výhled na místo zavedení katetru).

<b>Dostupnost produktu</b>				
<b>Kód</b>	<b>Rozměry</b>	<b>Indikace</b>	<b>Dostupnost</b>	<b>S portem</b>
4007	6 cm x 7 cm	Periferní katetry	Krabice 100 ks	Ne
4008	10 cm x 12 cm	Centrální katetry	Krabice 50 ks	Ne
66004005	10 cm x 12 cm	Centrální katetry	Krabice 10 ks	Ne

**Další dostupné produkty IV3000**

<b>Kód</b>	<b>Rozměry</b>	<b>Indikace</b>	<b>Dostupnost</b>	<b>S portem</b>
66004011	5 cm x 6 cm	Periferní katetry	Krabice 100 ks	Ano
4006	7 cm x 9 cm	Periferní katetry	Krabice 100 ks	Ano
66004009	9 cm x 12 cm	Periferní a centrální katetry	Krabice 50 ks	Ano
66800512	11 cm x 14 cm	Periferně zavedené centrální katetry	Krabice 25ks	Ano

## smith&nephew

www.smith-nephew.com

7. Pokud používáte více než jedno krytí, nedovolte, aby se jednotlivá krytí překrývala. 8. Odstraňte krytí tak, že uvolníte fólii a táhnete krytí rovnoměrně s kůží pacienta a druhou rukou stabilizujete kůži pacienta a katetr. Případně k narušení lepicího těsnění použijte utěrku napuštěnou alkoholem. Pokud je kůže mimořádně křehká, může se k narušení lepicího pojiva a ke snadnějšímu odstranění krytí použít mýdlo a horká voda.

**Indikace**

Výše uvedený výrobek je vhodný pro upevnění katetrů bez portu.

**Kontraindikace**

IV3000 se smí používat pouze na místech intravenózního zákroku (IV). Pokud je požadováno krytí s fólií pro otevřená rány, jako jsou proleženiny, popáleniny nebo dárčovská místa, musí se použít OPSITE® FLEXIGRID°. Upevňovací proužky a štítek na dokumentaci nejsou indikovány k náhradě za stehy nebo jiné způsoby přímáhoho uzavření rány.

**Bezpečnostní opatření**

Používejte pouze na připravenou suchou kůži. Neapikujte krytí přes sebe a nedovolte, aby se jednotlivá krytí překrývala. Pravidelným monitorováním krytí a místa zavedení katetru kontrolujte jejich bezpečné upevnění a zajištění řádné infuze, zejména po koupeli, sprchování nebo v případě, že se krytí a místo zavedení katetru namočíly. Pokud se krytí uvolní, posouzením se ujistěte o správném umístění katetru a poté aplikujte nové krytí. Stejně jako u všech adhezivních výrobků při aplikaci a odstraňování z citlivé nebo křehké kůže postupujte opatrně. Dojde-li k zarudnutí nebo senzibilizaci, přestaňte výrobek používat. IV3000 je výrobek pouze pro jedno použití. Při použití v více než jednoho pacienta může dojít ke křížové kontaminaci nebo infekci. Otevření sáčku s krytím naruší sterilní bariéru, a proto se jakékoli nepoužitá krytí nesmí uchovávat pro pozdější použití.

## IV3000°

Opatrunek miejsca wkłucia cewnika reagujący na wilgoć z mocującymi paskami i etykietą dokumentującą

**Opis**

Opatrunek IV3000° jest opatrunkiem z przezroczystej folii, przeznaczonym w szczególności do spełniania potrzeby stabilizacji cewnika i ochrony miejsca podawania infuzji dożylnej.

**Sposób dziaiania**

Opatrunek IV3000° jest wykonany z unikalnej folii REACTIC™, która jest folią o dużej przepuszczalności powietrza i o dużej przepuszczalności pary wodnej w porównaniu do foli wyprodukowanych przy zastosowaniu innych technologii. Folia chroni miejsce wkłucia dożylnego przed zewnętrznymi zanieczyszczeniami środowiska działając jako fizyczna bariera dla płynów, cząstek stałych i zanieczyszczeń mikrobiologicznych. Opatrunek IV3000 rozprowadza się przy użyciu kleju o właściwościach słabo uczulających. Do opatrunku dołączone są także sterylne paski mocujące klasy medycznej i etykieta dokumentacyjna.

**Instrukcja użycia**

Zgodnie z normalnymi procedurami oczyszcź i dokładnie osuszycь obszar, na którym ma byc załozony opatrunek.

1. Zdjąc paski zabezpieczające z zadrukowanego papieru nośnego (1) i załozycь zgodnie z wymaganiem, upewniając się, że paski nie zakrywają miejsca wkłucia. Pasków można używać na skrzydełkach lub kielichu cewnika w celu zwiększenia bezpieczeństwa, zabezpieczenia drenów lub stabilizacji kanałów cewnika. Usunąć nośnik (1) z opatrunku. 2. Usunąć papier ochronny (2) w kierunku pokazanym na schemacie. Wyśrodkować opatrunek nad miejscem wkłucia cewnika.

3. Umieścić opatrunek na kielichu cewnika i przykleić opatrunek do skóry pacjenta, upewniając się, że produkt nie uległ dużemu zagnieceniu. Usunąć pozostały papier ochronny (3).

4. Usunąć nadrukowany przezroczysty nośnik (4), unosząc nieprzylepłą końcówkę na końcu opatrunku i pociągając po przekątnej, aż nośnik zostanie usunięty.

5. Uformować folię wokół cewnika w celu zakończenia zakładania opatrunku.

6. Zgodnie z lokalnymi protokołami klinicznymi, informacje można zapisać długopisem na etykietcie dokumentacyjnej przed usunięciem z nośnika (1) i umieścić w dokumentacji pacjenta, na skórze lub na opatrunku (bez zastąpienia widoku miejsca wkłucia cewnika).

<b>Dostępność produktu</b>				
<b>Kod</b>	<b>Wymiary</b>	<b>Wskazanie</b>	<b>Dostępność</b>	<b>Z portem</b>
4007	6 cm x 7 cm	Cewniki obwodowe		
4008	10 cm x 12 cm	Cewniki centralne		
66004005	10 cm x 12 cm	Cewniki centralne		

**Inne dostępne produkty IV3000**

<b>Kod</b>	<b>Wymiary</b>	<b>Wskazanie</b>	<b>Dostępność</b>	<b>Z portem</b>
66004011	5 cm x 6 cm	Cewniki obwodowe		Tak
4006	7 cm x 9 cm	Cewniki obwodowe		Tak
66004009	9 cm x 12 cm	Cewniki obwodowe i centralne		Tak
66800512	11 cm x 14 cm	Cewniki centralne zakładane przez żyły obwodowe		Tak

## smith&nephew

www.smith-nephew.com

## IV3000°

Na vlago odzivna katetrska obloga s trakovima za pritrdjevanje in dokumentacijsko nalepko

**Opis**

IV3000° je na vlago odzivna prosojna filmska obloga, posebej zasnovana, da zadoosti potrebam pri fiksaciji katetrov in zaščiti nast intravenskega dostopa.

**Način delovanja**

Obloga IV3000° je izdelana iz edinstvenega filma REACTIC™, ki je zelo zračen film z visoko prepustnostjo za vodno paro v primerjavi s filmi drugih tehnologij. Film ščiti mesto vstavitve intravenskega kanala pred zunanjimi okoljskimi kontaminanti ter predstavlja fizično pregrado za tekočine, trdne delce in mikrobnne kontaminante. Po oblogi IV3000° je razporejeno rahlo alergogeno lepidlo.

Oblogi so priloženi tudi sterilna trakova za pritrdjevanje za medicinsko rabo in dokumentacijska nalepka.
**Navodila za uporabo**

Mesto namestive očistite in temeljito posušite v skladu z običajnimi postopki.

1. Odlepite trakova za pritrdjevanje s potiskanega držalnega lističa (1) in ju po potrebi namestite, pri čemer poskrbite, da trakova ne pokrijeta mesta vstavitve. Trakova lahko uporabite na katetrskih kričih ali vozličku za boljšo pritrditev, za pritrdjevanje cevki ali stabilizacijo svetlin katetra. Odstranite držalni listič (1) z obloge.

2. Odstranite zaščitni listič (2) v smeri, ki jo prikazuje shema. Oblogo namestite tako, da je njena sredina nad mestom vstavitve katetra. 3. Oblogo položite na vozličke katera in jo prilpite na pacientovo kožo, pri čemer poskrbite, da se izdelek čim manj naguba. Odstranite preostali zaščitni listič (3).

4. Odlepite potiskano prosojno držalno plast (4), tako da dvignete nelepilni zavitek na koncu obloge in ga povlecete diagonalno, tako da odlepite držalno plast.

5. Pogleдите film okoli katetra, da končate namestitev obloge.

6. Skladno z lokalnimi kliničnimi protokoli lahko pred odstranitvijo držalne plasti (1) zabeležite informacije s kemičnim svinčnikom na dokumentacijsko nalepko in jo položite med pacientove zapise, na koži ali na oblogo (ne da bi zastrili pogled na mesto vstavitve katetra).

<b>Razpoložljivost izdelkov</b>				
<b>Koda</b>	<b>Velikost</b>	<b>Indikacija</b>	<b>Razpoložljivost</b>	<b>S portom</b>
4007	6 cm x 7 cm	Periferni katetri	100 v škatli	Ne
4008	10 cm x 12 cm	Centralni katetri	50 v škatli	Ne
66004005	10 cm x 12 cm	Centralni katetri	10 v škatli	Ne

**Drugi razpoložljivi izdelki IV3000**

<b>Koda</b>	<b>Velikost</b>	<b>Indikacija</b>	<b>Razpoložljivost</b>	<b>S portom</b>
66004011	5 cm x 6 cm	Periferni katetri	100 v škatli	Da
4006	7 cm x 9 cm	Periferni katetri	100 v škatli	Da
66004009	9 cm x 12 cm	Periferni in centralni katetri	50 v škatli	Da
66800512	11 cm x 14 cm	Periferno vstavljeni centralni katetri	25 v škatli	Da

## smith&nephew

www.smith-nephew.com

7. Če uporabljate več kot eno oblogo, ne dovolite, da bi se obloge prekrivale. 8. Odstranite oblogo, tako da sprostite film in oblogo raztegnete vzporedno s pacientovo kožo, medtem ko z drugo roko stabilizirate pacientovo kožo in kateter. Namesto tega lahko zlepljeno plast ločite tudi z uporabo alkoholne krpice. Če je koža še posebej krhka, lahko uporabite tudi toplo milnico in vodo, da ločite uporabljene stik in olajšate odstranitev obloge.

**Indikacije**

Zgoraj omenjeni izdelek je ustrezen za pritrdjevanje katetrov brez porta.

**Kontraindikacije**
Obloga IV3000° se lahko uporablja le na mestih intravenskega dostopa. Če je filmska obloga potrebna za odprte rane, kot so preležanine, opekline ali darovalska mesta, je treba uporabiti OPSITE® FLEXIGRID®. Trakova za pritrdjevanje in dokumentacijska nalepka niso indicirani kot nadomestilo za šive ali druge načine primarnega zapiranja ran.

**Previdnostni ukrepi**

Uporabljajte samo na pripravljeni suhi koži. Oblog ne nalagajte druge na drugo in ne dovolite, da se prekrivajo. V rednih obdobjih spremljajte oblogo in katetrsko mesto, da potrdite tesno pritrjenost in nadaljnje ustrezno infundiranje, predvsem po kopanju, prhanju ali kadar se obloga in katetrsko mesto zmočita. Če se obloga odlepi, s pregledom zagotovite ustrezno lego katetra, nato namestite novo oblogo. Kot velja za vse lepljne izdelke, bodite previdni pri nameščanju in odstranjevanju z občutljive ali krhke kože. Če pride do porvedanja ali senzibilizacije, prenehajte z uporabo. Obloga IV3000 je izdelek za samo enkratno uporabo. Če se uporablja pri več kot enem pacientu, lahko pride do navzkrižne kontaminacije ali okužbe. Z odpranjem embalaže z oblogo se poškoduje sterilna pregrada, zato neuporabljenih oblog ni dovoljeno shraniti za poznejšo uporabo.

Smith & Nephew Medical Ltd, 101 Hessle Rd, Hull HU3 2BN Anglie.

°Ochranné známky společnosti Smith & Nephew

©Smith & Nephew Datum vydání 03/2015 www.smith-nephew.com



Nepoužívejte, pokud je obal otevřený či poškozený

Smith & Nephew Medical Ltd, 101 Hessle Rd, Hull HU3 2BN Wielka Brytania.

°Znaki towarowe firmy Smith & Nephew ©Smith & Nephew Data wydania 03/2015



Nie używać zawartości, jeśli opakowanie zostało otwarte lub uszkodzone

Smith & Nephew Medical Ltd, 101 Hessle Rd, Hull HU3 2BN, Anglija.

°Blagovne znamke družbe Smith & Nephew ©Smith & Nephew Datum izdaje 03/2015



Ne uporabljajte, če je ovojnina odprta ali poškodovana