

**LÆS ALLE INSTRUKTIONER GRUNDIGT  
IGENNEM FØR BRUG!**

**Beskrivelse**

RÜSCH suprapubiske drænagekatetre fremstillet af 100 % silikone har et 2-lumen skaft med proksimal studs og en markeringslinje. De er 41 cm lange og med ballon. Katetrene har en centralt åben kort spids med 2 drænøjne. Størrelsen spænder fra 8 til 20 French (Fr) eller Charrière (Ch). Ballonkapaciteten er: 3 ml for kateterstørrelse Ch. 8, 5 ml for Ch. 10 og 10 ml for Ch. 12–20. Ballonens kapacitet er anført på kateterets studs. Katetrene har en røntgenfast stribe langs skaftet, og størrelserne Ch 14 til 20 er udstyret med røntgenfast spids.

**Indikationer**

RÜSCH suprapubiske drænagekatetre er indiceret til rutinemæssig suprapubisk tømning af blæren.

**Kontraindikationer**

Åbne eller inficerede hudsår tæt på punkturstedet eller inficeret punkturkanal er nogle af de kendte kontraindikationer for denne procedure.

**Bemærk:**

Den enkelte patients egnethed skal vurderes individuelt af en læge eller andet passende kvalificeret medicinsk personale.

**Klargøring til brug**

Rengør og desinficer området omkring kateterstedet ved hjælp af almindeligt anerkendte standardprocedurer. Tag kateteret ud af pakningen under anvendelse af aseptisk teknik. Kontrollér før brug, at ballonen er tæt. Sørg for, at ballonen er helt tømt, inden kateteret indføres. Ballonen må kun fyldes med sterilt vand eller steril 10 % glycerinopløsning.

**Brugsanvisning**

1. For at skifte et kateter med central åbning skal en guidewire med lige, fleksibel sikkerhedsspids først skubbes gennem det anlagte kateter, indtil enden af guidewiren er i blæren.
2. Tøm ballonen på det kateter, der skal udskiftes. Ballonen tømmes med en Luer-sprøjte eller en Luer Lock-sprøjte. Aspirer forsigtigt med sprøjten for at fjerne væsken. Sug ikke for kraftigt med sprøjten, når ballonen tømmes, da dette kan medføre vakuumbkollaps af inflationslumen, hvilket kan hindre den normale tømning.
3. Det gamle kateter trækkes langsomt ud og kasseres.
4. Det nye kateter placeres over guidewiren.
5. Fyld ballonen med den nominelle mængde sterilt vand eller steril 10 % glycerinopløsning. Ballonens fyldevolumen er anført på kateterstuds og på etiketten på pakningen. Ballonen må ikke overfyldes.
6. Fjern guidewiren.
7. Fastgør kateterets skaft til huden med et selvklæbende plaster.
8. Adgangsstedet skal dækkes med en steril forbindelse på normal vis.

**Bemærk:**

I tilfælde af at ballonen fyldes med sterilt vand, anbefaler vi, at ballonens fyldevolumen kontrolleres hver 7. til 10. dag, og at der efterfyldes hvis påkrævet. Dette gøres ved at tømme ballonen fuldstændigt med en sprøjte, idet det sikres, at kateteret ikke flytter sig, hvorefter ballonen fyldes igen med den maksimalt tilladte fyldevolumen.

**Potentielle komplikationer**

Irritation af blæren, tilstopning af kateteret som følge af skorpedannelse, hæmaturi eller vævsrester og infektioner forårsaget af indgrebet er dokumenterede komplikationer i forbindelse med suprapubisk kateterisation, afhængigt af patienten.



**Forsigtighedsregler**

Suprapubiske katetre må kun anlægges af en læge eller andet tilstrækkeligt uddannet medicinsk personale, som er fortrolig med indføringsteknikken og det udstyr, der normalt kræves til anbringelse af sådanne katetre, og som besidder den fornødne erfaring.

Patienten skal monitoreres rutinemæssigt i overensstemmelse med accepterede procedurer for at sikre, at kateteret fortsat er åbent. Kateteret skal fjernes eller udskiftes efter et passende stykke tid.

Disse produkter er kun til engangsbrug. De må ikke steriliseres eller genbruges.



Genbearbejdning af medicinske anordninger, der kun er beregnet til engangsbrug, kan resultere i nedsat ydelse eller tab af funktionalitet. Genbrug af medicinske engangsanordninger kan medføre eksponering for virale, bakterielle, svampe- eller prionbaserede patogener. Validerede rengørings- og steriliseringsmetoder og vejledning i genbearbejdning til de oprindelige specifikationer findes ikke til disse medicinske anordninger. Dette produkt er ikke beregnet til at blive rengjort, desinficeret eller steriliseret.

**Leveringsform**

Hvert kateter leveres enkeltvist i en steril pose. Kateteret og dets komponenter er garanteret sterile, medmindre pakningen har været åbnet eller er beskadiget, dog ikke længere end udløbsdatoen, der er anført på etiketten.

**Opbevaringsanvisninger**

Holdes væk fra sollys og holdes tør. Må ikke bruges, hvis produktets sterilisationsbarriere eller emballage er kompromitteret.

**Forklaring på vigtige symboler og mærkninger på produktetiketten.**

SIZE	Produktstørrelse
Ch.	1 Ch. = 1/3mm
O.D.	Udvendig diameter
Length	Kateterets længde
Qty	Antal, antal stk.
	Ikke fremstillet med naturlig latexgummi
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget

STERILE EO

