

Citra-Lock™ S 46,7%

Catheter-lock
120x2 x 3 ml syringes

COMPOSITION

46,7% Trisodium Citrate in water. The Citra-Lock™ is delivered sterile and supplied as a clear solution. The pH is adjusted to approximately 6,7. Aseptic technique must be maintained at all times. Each single-use syringe contains 2,5 ml.

PRESCRIPTION

Citra-Lock™ is indicated as a catheter lock solution to prevent coagulation of the blood and infection in any type of intravenous catheter. To prevent:

- Clotting of blood in catheter
- Bacterial infections in catheter
- Biofilm formation in catheter

PERFORMANCE

Trisodium Citrate (TSC) causes anticoagulation by chelation of ionized calcium in the extracorporeal circuit into a soluble complex. Because calcium is an integral ion involved in the clotting cascade, local removal by citrate prevents the activation of clotting cofactors, factor X, and prothrombin, and the ultimate formation of fibrin. However, systemic anticoagulation will not occur when the ionized calcium concentration will be restored. During metabolisation of citrate into bicarbonate, calcium will be released. In this way the level of serum bicarbonate will be maintained.

Antimicrobial effect and a reduction of biofilm formation through binding and removal of Ca²⁺ in the surrounding milieu. Ca²⁺ regulates several genes responsible for growth and multiplying of microbes. Chelation of Mg²⁺ results in instability of the cell wall of microbes.

WARNINGS

- Do not use the syringe if the pouch is damaged
- To be used by skilled and trained personnel
- Dispose unused portions
- Citra-Lock™ may not be applied by either direct intravenous injection or added to an infusion
- Citra-Lock™ is intended only for use as Catheter Lock
- Only inject Citra-Lock™ if the exact catheter volume is known (see instructions catheter manufacturer)

SIDE-EFFECTS

- No side-effects known, when the solution is used as catheter-lock.
- In the event that Citra-Lock™ unintentionally passes into the vein, paraesthesia and/or dysgeusia may occur.

INSTRUCTIONS FOR USE

USE ASEPTIC TECHNIQUE

1. Prior to initiation of the venous access session, aspirate and discard the solution that was installed in the Vascular Access Device (VAD) during the previous session.
2. At the completion of each venous access session, flush the lumens of the VAD with sterile 0.9% Sodium Chloride USP solution to remove any blood, medication or other substance remaining in the VAD.
3. Aseptically open package containing Citra-Lock™ S 46,7% pre-filled syringes. Inspect the contents of the syringe(s) according to WARNINGS AND PRECAUTIONS.
4. Remove and discard syringe cap. Expel air from syringe. Do not allow air to be trapped in fluid path. Connect the syringe to the VAD. Use only with compatible Luer-Lock connectors.
5. Slowly, over a 5 to 10 second period, instill the exact priming volume of Citra-Lock™ S 46,7% solution into each VAD lumen, as a locking agent, in volumes corresponding to the luminal capacity as specified by the VAD manufacturer.
6. Remove and discard unused portions and empty syringes according to the institution's bio hazardous waste policy.

Citra-Lock™ S 46,7%

Katheterschleusen - Lösung
120x2 x 3 ml Spritzen

ZUSAMMENSETZUNG

46,7% Trisodiumcitrat in Wasser. Citra-Lock™ wird steril und als klare Lösung abgefüllt. Der pH-Wert liegt bei etwa 6,7. Während der ganzen Zeit müssen antiseptische Techniken eingehalten werden. Jede Wegspritze enthält 2,5 ml.

ANWENDUNG

Citra-Lock™ ist als Katheterschleusen-Lösung angezeigt, um Blutgerinnung und Infektionen jeglicher Art am Venenkatheter zu vermeiden. Dient zur Verhinderung von:

- Blutgerinnung im Katheter
- bakteriellen Infektionen im Katheter
- und Verringerung von:
- Biofilmbildung im Katheter

WIRKUNGSWEISE

Durch Chelatierung von ionisiertem Kalzium im extrakorporalen Kreislauf in einem löslichen Komplex wirkt Trisodiumcitrat (TSC) gerinnungshemmend. Da Kalzium ein integrales Ion ist, das an der Gerinnungskaskade beteiligt ist, verhindert die lokale Entfernung durch Citrat die Aktivierung des Gerinnungs-Cofaktors, Faktor X, und Prothrombin sowie letztendlich die Fibrinbildung. Es indes jedoch keine systemische Blutgerinnung statt, wenn die ionisierte Kalziumkonzentration wiederhergestellt wird. Während der Verstoffwechslung von Citrat in Bicarbonat wird Kalzium freigesetzt. Auf diese Weise bleibt der Bicarbonatspiegel im Serum erhalten.

Durch die Bindung und Entfernung von Ca²⁺ im Umfeld entsteht ein antimikrobieller Effekt und die Verringerung von Biom. Ca²⁺ reguliert mehrere Gene, die für das Wachstum und die Vermehrung von Mikroben verantwortlich sind. Die Chelatierung von Mg²⁺ resultiert in einer Instabilität der Zellwand von Mikroben.

WARNHINWEISE

- Bei Beschädigung des Beutels darf die Spritze nicht angewendet werden!
- Anwendung ausschließlich durch qualifiziertes und geschultes Fachpersonal!
- Unbenutzte Mengen sofort entsorgen!
- Citra-Lock™ darf weder intravenös gespritzt noch Infusionen hinzugefügt werden!
- Citra-Lock™ ist ausschließlich für den Gebrauch als Katheterschleuse zu verwenden!
- Citra-Lock™ darf nur injiziert werden, wenn das exakte Kathetervolumen bekannt ist (siehe Gebrauchsanweisung des Katheterherstellers)

NEBENWIRKUNGEN

- Wird die Lösung als Katheterschleuse verwendet, sind keine Nebenwirkungen bekannt.
- Für den Fall, dass Citra-Lock™ versehentlich in die Vene gelangt, kann es zu einer Parästhesie und/oder einer Störung des Geschmackempfindens kommen.

GEBRAUCHSANWEISUNG

ES MÜSSEN ANTISEPTISCHE TECHNIKEN EINGEHALTEN WERDEN.

1. Vor der Einleitung des venösen Zugangs aspirieren Sie die Lösung, die noch aus der letzten Sitzung im Gefäßzugangssystem (ZVK) enthalten ist und werfen Sie diese.
2. Spülen Sie jedes Lumen des ZVK nach jedem venösen Zugang mit steriler 0,9% Kochsalz-Lösung (nach USP) um jegliche Blutreste, Medikamentenreste oder andere Substanzen, die im ZVK verbleiben sind, zu entfernen.
3. Öffnen Sie die Packung mit der/den vorgefüllten Citra-Lock™ S 46,7% Spritze/n unter sterilen Bedingungen. Überprüfen Sie den Inhalt der Spritze/n in Übereinstimmung mit dem Kapitel WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN.
4. Entfernen Sie die Verschlusskappe der Spritze. Lassen Sie die Luft aus der Spritze entweichen. Schließen Sie die Spritze an den ZVK an. Nur mit kompatiblen Luer-Lock- Konnektoren verwenden.
5. Injizieren Sie das exakte Primingvolumen der Citra-Lock™ S 46,7% Lösung langsam, ca. 5-10 Sekunden lang, als Lock-Agenz in jedes Katheterlumen, wie es der Katheterhersteller für die jeweilige Lumenkapazität spezifiziert hat.
6. Entfernen und entsorgen Sie übrig gebliebene Lösung und leere Spritzen in Übereinstimmung mit den Richtlinien Ihrer Institution.

Citra-Lock™ S 46,7%

Solution verrou pour cathéter
120x2 x seringues de 3 ml

COMPOSITION

Citrate trisodique 46,7% in solution aqueuse. Le Citra-Lock™ est stérile et se présente sous forme d'une solution limpide dont le pH est ajusté à 6,7 environ. Il convient de respecter une technique aseptique à tout moment. Chaque seringue à usage unique contient 2,5 ml.

PRESCRIPTION

Citra-Lock™ est indiqué comme solution verrou pour cathétèrs dans le but de prévenir la coagulation du sang et les infections dans tout type de cathéter intraveineux. Pour éviter:

- La coagulation du sang dans le cathéter.
- Les infections bactériennes dans le cathéter.
- Et réduire:
- La formation de biofilm dans le cathéter.

PERFORMANCE

L'effet anticoagulant du citrate trisodique se produit par chélation du calcium ionisé en un complexe soluble dans le circuit extracorporel. Le calcium étant un ion indispensable à la cascade de la coagulation, sa suppression locale par le citrate empêche l'activation des cofacteurs de la coagulation, du facteur X et de la prothrombine, et la formation inale de fibrine. Néanmoins, il ne se produira pas d'anticoagulation systémique lorsque la concentration de calcium ionisé sera restaurée. Lors de la métabolisation du citrate en bicarbonate, du calcium sera libéré. De cette manière, le taux de bicarbonate sérique sera maintenu. L'effet antibactérien et la réduction de la formation de biofilm se produisent par chélation et élimination du Ca²⁺ dans le milieu environnant. L'ion Ca²⁺ régle plusieurs gènes responsables de la croissance et de la multiplication des microbes. La chélation de Mg²⁺ génère une instabilité de la paroi cellulaire des microbes.

MISES EN GARDE

- Ne pas utiliser la seringue si le sachet est endommagé !
- A n'utiliser que par du personnel compétent et formé à cet effet !
- Toute solution non utilisée restante doit être jetée !
- Citra-Lock ne peut pas être injecté par voie intraveineuse directe, ni ajouté à une perfusion !
- Citra-Lock est uniquement destiné à être utilisé comme solution verrou pour cathétèrs !
- N'administrer le Citra-Lock que si le volume exact du cathéter est connu (voir instructions du fabricant du cathéter) !

EFFETS SECONDAIRES

- Aucun effet secondaire n'est connu en cas d'utilisation comme solution verrou pour cathétèrs.
- Cas où Citra-Lock™ venait à passer accidentellement dans la veine, une parésie et/ou une dysgueusie pourrait(en)t survenir.

MODE D'EMPLOI

UTILISER UNE TECHNIQUE ASEPTIQUE

1. Avant de débuter la séance d'accès veineux, aspirer et jeter la solution qui a été instillée dans le dispositif d'accès vasculaire (DAV) au cours de la séance précédente.
2. Au terme de chaque séance d'accès veineux, rincer les lumières du DAV à l'aide d'une solution stérile de chlorure de sodium à 0,9% USP pour éliminer toute trace de sang, de médicaments ou autres substances restant dans le DAV.
3. Ouvrir de manière aseptique l'emballage contenant Citra-Lock™ S 46,7% seringues(s) pré-remplie(s). Inspecter le contenu de la/des seringue(s) selon les MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS.
4. Retirer et jeter le capuchon de la seringue. Expulser l'air de la seringue. Empêcher que de l'air ne soit piégé dans le trajet du liquide. Connecter la seringue au DAV. Utiliser uniquement avec des connecteurs luer lock compatibles.
5. Installer lentement, sur une période de 5 à 10 secondes, le volume d'ajout exact de solution Citra-Lock™ S 46,7% dans chaque lumière du DAV, comme agent verrou, dans des volumes correspondant à la capacité lumenale spécifiée par le fabricant du DAV.
6. Retirer et jeter les quantités inutilisées et les seringues vides conformément à la politique des déchets biologiques dangereux de l'établissement.

Citra-Lock™ S 46,7%

Catheter-lock oplossing
120x2 x 3 ml spuiten

SAMENSTELLING

46,7% Trinitratumcitraat in water. De Citra-Lock™ wordt steriel en als heldere oplossing geleverd. De pH wordt aangepast tot ongeveer 6,7. Er dient te allen tijde te worden gewerkt volgens een aseptische techniek. De spuiten zijn voor éénmalig gebruik en bevatten elk 2,5 ml.

VOORSCHRIFT

Citra-Lock™ wordt geïndiceerd als een catheter-lock-oplossing, om stolling van het bloed en bacteriële infecties in elk type catheter tegen te gaan.

- Ter voorkoming van:
- stolling van bloed in de catheter
- bacteriële infecties in de catheter
- En ter reductie van:
- vorming van een biofilm in de catheter

WERKING

Trinitratumcitraat gaat stolling tegen door chelatatie van geïoniseerd-calcium. Aangezien calcium een integraal ion is, dat betrokken is bij de stollingscascade, voorkomt lokale verwijdering door citraat de activering van co-factoren van stolling, factor X en prothrombine en de uiteindelijke vorming van fibrine. Systemische anticoagulatie treedt echter niet op als het gehalte geïoniseerd calcium hersteld wordt. Een snelle metabolisatie van citraat naar bicarbonaat doet het calcium vrijkomen en houdt het serum bicarbonaat op stand. Ca²⁺ reguleert verschillende genen die verantwoordelijk zijn voor de groei en vermenigvuldiging van microben. Chelatatie van Mg²⁺ resulteert in instabiliteit van de celwand van bacteriën.

WAARSCHUWINGEN

- De spuit niet gebruiken als de verzegelingverbroken is!
- Alleen te gebruiken door deskundig en geschoold personeel!
- Niet-gebruikte vloeistof weggooiën!
- Citra-Lock™ mag niet als directe intraveneuze injectie worden toegepast of aan een infuus worden toegevoegd!
- Citra-Lock™ is uitsluitend bedoeld voor gebruik als een catheter-lock-oplossing!
- Alleen Citra-Lock™ gebruiken indien het exacte catheter lumen volume bekend is (zie instructies van de catheter producent).

BIJWERKINGEN

- Geen bijwerkingen bekend wanneer de vloeistof wordt gebruikt als catheter-lock-oplossing.
- Als Citra-Lock™ per ongeluk toch in het bloedvat komt kan paraesthesia en/of dysgeusia optreden.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

GEBRUIK EEN ASEPTISCHE TECHNIEK.

1. Voorafgaand aan het verkrijgen van veneuze toegang moet u de oplossing die bij de vorige sessie in de vasculaire toegang (katheter) is ingebracht aspireren en wegwerpen.
2. Telkens na het verkrijgen van veneuze toegang moet u het lumen van de catheter doorspoelen met steriele 0,9% natriumchloride USP-oplossing om bloed , geneesmiddelen, of andere stoffen die in de catheter zijn achtergebleven te verwijderen.
3. Open op aseptische wijze de verpakking van de Citra-Lock™ S 46,7% voorgevulde spuit(en). Inspecteer de inhoud van de spuit(en) in overeenstemming met WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGEN.
4. Verwijder het dopje van de spuit en gooi dit weg. Druk de lucht uit de spuit. Zorg dat er geen lucht in de vloeistofstroom terechtkomt. Sluit de spuit aan op de catheter. Uitsluitend gebruiken met compatibele luer-lock-aansluitingen.
5. Druk de exacte vullhoeveelheid Citra-Lock™ S 46,7% oplossing langzaam, gedurende 5 à 10 seconden, in elk catheter-lumen, als koppelstof, in hoeveelheden die overeenkomen met de lumen capaciteit zoals gespecificeerd door de fabrikant van de catheter.
6. Verwijder ongebruikte porties en lege spuiten en gooi deze weg in overeenstemming met beleid van de instelling met betrekking tot biologisch gevaarlijk afval.

Citra-Lock™ S 46,7%

Roztok pro antikoagulační uzávěru katétru
Stříkačky120x2 x 3 ml

SLOŽENÍ

46,7% trinitratu sodného ve vodě. Citra-Lock™ se dodává jako ste­ rilní, čirý roztok. Jeho pH roztoku je nastaveno na hodnotu přibližně 6,7. Při použití musí být vždy dodržovány zásady asepsy. Každá stříkačka na jedno použití obsahuje 2,5 ml.

PŘEDPIS

Citra-Lock™ je indikován jako roztok pro uzávěru všech typů nitrozimních katétrů, který zabráňuje koagulaci krve a infekci. Zabraňuje:

- koagulaci krve v katétu,
- bakteriálním infekcím v katétu.
- A redukuje:
- vytvoření biofilmu v katétu.

FUNKCE

Citron sodný má na krev antikoagulační účinek tím, že chelatuje io­ nizovaný vápník v minimálním množství na rozpuštěný komplex. Protože vápník je integrálním iontem, který je součástí srážecí kaskády, jeho lokální odstranění citronem brání aktivaci srážecích kofaktorů, faktorů X a protrombinu a nakonec tvorbě fibrinu. Nicméně, k systémové antikoagulaci nedojde, pokud se koncentrace ionizovaného vápníku obnoví. V průběhu metabolizace citrátu do hydrogencitranu se uvolní vápník. Tímto způsobem se zachová úroveň hladiny sérového bikarbonátu. Antimikrobiální účinek a redukce bioplů­ mě jsou důsledkem vyvážení a odstranění Ca²⁺ v bezprostředním okolí. Ca²⁺ reguluje geny zodpovědné za růst a množení mikrobů. Chelace Mg²⁺ způsobuje ne­ stabilitu buněčné stěny mikrobů.

VAROVÁNÍ

- Nepoužívejte stříkačku, pokud je obal poškozen!
- Roztok je určen k použití kvalifikovanými a vyškolenými pracovníky!
- Nepoužité zbytky roztoku zlikvidujte!
- Citra-Lock™ nesmí být aplikován injekčně přímo do žíly ani přidáván k infuzi!
- Citra-Lock™ je určen k použití pouze jako uzávěra katétrů!
- Citra-Lock™ injikujte do katétru pouze tehdy, je-li znám přesný ob­ jem katétru (viz pokyny výrobce katétru)!

VEDEJŠÍ ÚČINKY

- Při použití roztoku jako uzávěry katétru nejsou známy žádné vedlejší účinky.
- V případě, že se Citra-Lock™ neúmyslně dostane do žíly, může dojít k parestézii a/nebo dysgeuzii.

POKYNY PRO POUŽITÍ

PRACUJTE DLE ASEPTICKÝCH POSTUPŮ

1. Předtím, než započnete vlastní proces kanylace vén, nasajte a odstraňte roztok, který byl do zařízení na kanylací věn (VAD) zave­ den pH předchozím ošetření.
2. Po ukončení každé kanylace propíchněte lumény VAD sterilním 0,9% roztokem chloridu sodného USP, abyste tak odstranili rezidua krve, léků nebo jiných látek, které zůstávají ve VAD.
3. Otevřete asepticky obal obsahující injekční stříkačku předplněnou Citra-Lock™ S 46,7%. Zkontrolujte obsah stříkačky v souladu s upozorněními a bezpečnostně-preventivními opatřeními.
4. Sejměte a odstraňte ochrannou čepičku z injekce. Vytačte ze stříkačky vzduch. V tokové dráze kapalin nesmí zůstat zachycený vzduch. Připojte injekční stříkačku k zařízení na kanylací věn - VAD. Používejte výlučně s kompatibilními luerlock konektory.
5. Pomalu, během intervalu 5 až 10 vteřin, zavádějte přesný plnicí objem roztoku Citra-Lock™ S 46,7% do každého lumenu VAD jakožto činidla vytvářející zátku, přičemž objemy musí vždy odpovídat kapacitě lumenu, jak je specifikována výrobcem VAD.
6. Odstraňte a zlikvidujte nevyužitý zbytek roztoku a prázdné injekční stříkačky v souladu s předpisy instituce pro nakládání s biologicky nebezpečným odpadem.

Citra-Lock™ S 46,7%

Kateterlös 120x2 x 3 ml
engangssprøjter til kateterlös

SAMMENSÆTNING

46,7% trinitratumcitrat i vand. Citra-Lock™ leveres som en steril og klar opløsning. pH-værdien er justeret til ca. 6,7. Aseptisk teknik skal altid anvendes ved håndtering af Citra-Lock™. Hver engangssprøjte indeholder 2,5 ml.

INDIKATION

Citra-Lock™ er indikeret som kateterlösopløsning for at modvirke koagulation af blod og infektion i alle typer intravenøse katetre. Citra-Lock™ modvirker:

- koagulation af blod i kateteret
- bakterielle infektioner i kateteret
- og reducerer af:
- dannelse af biofilm i kateteret

FUNKTION

Trinitratumcitrat (TSC) forårsager antikoagulation ved chelatering af calciumioner til et letopløseligt kompleks i det ekstracorporeale kredsløb. Da calcium er en integreret ion, som er involveret i kløtningskaska­ den, forhindrer lokal fjernelse af citrat aktiveringen af koagulations­ ko­faktor som faktor X, protrombin og den endelige fibrindannelse. Systemisk antikoagulation opstår dog ikke, når den ioniserede calciumkoncentration bliver genændret. Under metabolisering af citrat til bikarbonat, frigøres der calcium. På denne måde ophredetheds bika­ rbonatniveauer i serum.

Antimikrobiel effekt og reducering af dannelse af bioplilm opnås gen­ nem binding og fjernelse af Ca²⁺ i det omgivende miljø. Ca²⁺ regulerer flere gener, der har indflydelse på vækst og formering af mikrober. Chelatering af Mg²⁺ medfører, at cellevæggene i mikrober bliver ustabile.

ADVARSLER

- Brug ikke sprøjten, hvis indpakningen er beskadiget!
- Produktet må kun anvendes af uddannet og oplært personale!
- Ubrugte portioner skal kasseres!
- Citra-Lock™ må hverken anvendes som direkte intravenøs injektion eller tilsættes infusio!
- Citra-Lock™ må kun anvendes som kateterlös!
- Citra-Lock™ må kun injiceres, når det præcise katetervolumen er kendt (se kateterproducentens anvisninger)!

BIVIRKNINGER

- Ingen kendte bivirkninger, når opløsningen anvendes som kateter­ lös.
- Hvis Citra-Lock™ udsigtlet kommer i vener, kan der opstå parestesi eller dysgeusi.

BRUGSANVISNING

BRUG STERIL TEKNIK

1. Før brug af den intravaskulære adgang IVA, aspirer og kasser den opløsning, der var installeret i IVA under den forrige brug.
2. Efter hver brug af IVA, skal IVA ens indvendige lumen skylles med 0,9 % NaCl USP-opløsning for at fjerne evt. blod, lægemidler eller andre stoffer, der stadig kan være i IVA.
3. Pakken med Citra-Lock™ S 46,7% præfyldt(e) sprøjte(r) åbnes ved steril teknik. Kontrollér indholdet i sprøjte(r)n(e) jf. afsnittet ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER.
4. Fjern og kassér proppen på sprøjten. Fjern evt. luft i sprøjten. Kont­ røllér, at der ikke er luft til stede i sprøjten. Sprøjtet tilkobles til IVA. Må kun bruges med Luer-Lock konektorer.
5. Injicér den krævede mængde Citra-Lock™ S 46,7% langsomt inden for 5 til 10 sekunder i IVA ens to lumener, som kateterlös i volumen­ der, der præcist svarer til det interne volumen, som er oplyst af producenten af IVA.
6. Fjern og kassér evt. rester, og tøm sprøjterne i henhold til institu­ tions forskrifter for bortskaffelse af biofarligt affald.

Citra-Lock™ S 46,7%

Para sellado de catéteres
120x2 x 3 ml jeringas

COMPOSICIÓN

46,7% Citrato Trissódico en agua. Citra-Lock™ se suministra como una solución transparente estéril. El pH está ajustado a aproximadamente 6,7. Deben seguirse siempre técnicas asepticas. Cada jeringa de un solo uso contiene 2,5 ml.

INDICACIONES

Citra-Lock™ está indicado como solución de sellado para catéteres para prevenir la coagulación de la sangre e infecciones en cualquier tipo de catéter intravenoso.

- Para evitar:
- La coagulación de la sangre en el catéter
- Infecciones bacterianas en el catéter
- Y la reducción de:
- La formación de un biofilm en el catéter

ACTUACIÓN

El citrato trisódico (TSC) actúa como anticoagulante por la quelación del calcio ionizado en el circuito extracorpóreo convirtiéndolo en un complejo soluble. Debido a que el calcio es un ion involucrado en la cascada de coagulación, la extracción local mediante el citrato impide la activación de los factores de coagulación, factor X, y protrombina, y la formación inal de fibrina. El efecto antimicrobiano y la reducción de biomas se produce por la unión y extracción del Ca²⁺ en el entorno circundante. El Ca²⁺ regula varios genes responsables del crecimiento y la multiplicación de mi­ croorganismos. La quelación de Mg²⁺ produce una inestabilidad en la pared celular de los microorganismos.

ADVERTENCIAS

- No utilice la jeringa si el envoltorio está dañado!
- Debe ser utilizado por personal formado y cualificado!
- Desechar los restos no utilizados!
- Citra-Lock™ no debe ser aplicado ni por inyección intravenosa directa ni añadido a una infusión!
- Citra-Lock™ debe usarse solo para el sellado de catéteres!
- Solo inyectar Citra-Lock™ si se conoce el volumen exacto del catéter (ver las instrucciones del fabricante del catéter)!

EFFECTOS ADVERSOS

- No se conocen efectos adversos si la solución se usa para sellar catéteres.
- En el caso de que Citra-Lock™ pase involuntariamente a la vena, puede producirse parestesia y/o disgeusia.

INSTRUCCIONES DE USO

USE LA TÉCNICA ASEPTICA.

1. Antes de comenzar una sesión de acceso vascular, aspire y deseche la solución que quedó en el dispositivo de acceso vascular (DAV) durante la sesión anterior.
2. Al final de cada sesión de acceso vascular, limpie los lúmenes del dispositivo de acceso vascular con una solución estéril de cloruro de sodio al 0,9% USP para eliminar cualquier resto de sangre, medicina u otra sustancia que pueda quedar en el dispositivo de acceso vascular.
3. Abra, de forma aseptica, el envase que contiene las jeringas pre­ cargadas de Citra-Lock™ S 46,7%. Inspeccione el contenido de la jeringa de acuerdo con el apartado de ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.
4. Retire y deseche el tapón de la jeringa. Elimine el aire de la jeringa. Procure que no haya aire en la ruta del liquido. Conecte la jeringa al dispositivo de acceso vascular. Use solo con conectores Luer-Lock compatibles.
5. Lentamente y durante 5 a 10 segundos, introduzca el mismo volumen exacto de Citra-Lock™ S 46,7% en cada uno de los lúmenes del VAD, como agente de sellado, en volúmenes correspondientes a la capacidad luminal especificada por el fabricante del dispositivo de acceso vascular.
6. Retire y deseche las porciones sin usar y las jeringas vacías de acuerdo con la política sobre desechos biológicamente peligrosos de la institución.

Citra-Lock™ S 46,7%

Solução para bloqueio de cateteres
120x2 x 3 ml, seringas

COMPOSIÇÃO

Citrato Trissódico a 46,7% em água. Citra-Lock™ é administrado esté­ ril e apresentado como uma solução límpida. O pH está ajustado para aproximadamente 6,7. Terá de empregar-se sempre técnica assética. Cada seringa de utilização única contém 2,5 ml.

PRESCRIÇÃO

O Citra-Lock™ está indicado como solução para bloqueio de catete­ res, para prevenção da coagulação do sangue e infeção em qualquer tipo de cateter

Citra-Lock™ S 46,7%

Soluzione lock per catetere
Siringhe 120x2 x 3 ml

COMPOSIZIONE

Citrato Trisodico al 46,7% in acqua. Il Citra-Lock™ è predisposto sterile e fornito come soluzione trasparente. Il pH viene aggiustato approssimativamente a 6,7. È necessario mantenere sempre una tecnica asettica. Ciascuna siringa monouso contiene 2,5 ml.

PRESCRIZIONE

Il Citra-Lock™ è indicato come soluzione di chiusura (lock) del catetere per prevenire la coagulazione e l'infezione in qualsiasi tipo di catetere intravenoso e per prevenire:

- la coagulazione del sangue nel catetere
- le infezioni batteriche nel catetere
- formazione di Biofilm nel catetere

CARATTERISTICHE

Il Citrato Trisodico (TSC) provoca l'anticoagulazione mediante la chelazione del calcio ionizzato presente nel circuito extra-corporeo formando un complesso solubile. Poiché il calcio è uno ione essenziale coinvolto nella cascata della coagulazione, la rimozione locale mediante il citrato previene l'attivazione dei cofattori della coagulazione, del fattore X, della protrombina, e da ultimo la formazione della fibrina. Tuttavia, l'anticoagulazione sistemica non si verificherà quando la concentrazione di calcio ionizzato sarà ripristinata. Durante la metabolizzazione del citrato il bicarbonato sarà rilasciato il calcio. In tal modo il livello di bicarbonato sierico sarà mantenuto. Effetto antimicrobico e riduzione della formazione di biofilm attraverso il legame e la rimozione di Ca²⁺ nell'ambiente circostante. Il Ca²⁺ regola diversi geni responsabili della crescita e moltiplicazione dei microbi. La chelazione di Mg²⁺ provoca un'instabilità della parete cellulare dei microbi.

AVVERTENZE

- Non usare la siringa se il contenitore è danneggiato!
- Utilizzabile solo da parte di personale esperto e addestrato!
- Eliminare le quote non utilizzate!
- Citra-Lock non può essere usato mediante iniezione diretta intravenosa o aggiunto a una soluzione per infusione!
- Il Citra-Lock è inteso solamente come Lock per Cateeter!
- Iniziare Citra-Lock solamente se si conosce l'esatto volume del catetere (si vedano le istruzioni del produttore del catetere)!

EFFETTI COLLATERALI

- Nessun effetto collaterale noto, quando la soluzione viene usata come lock per catetere.
- Nel caso in cui il Citra-Lock™ passi inavvertitamente nel circolo venoso, si può manifestare parestesia e/o disgeusia.

ISTRUZIONI PER L'USO

USARE UNA TECNICA STERILE.

1. Prima di iniziare la sessione di accesso venoso, aspirare e gettare la soluzione inserita nel dispositivo di accesso venoso (VAD) durante la precedente sessione.
2. Al completamento di ogni sessione di accesso venoso, lavare i lumi del dispositivo VAD con una soluzione sterile di cloruro di sodio allo 0,9%, USP, per rimuovere eventuale sangue, medicinali o altre sostanze che sono rimaste all'interno del VAD.
3. Aprire la confezione contenente la(e) siringa(-ghe) preimpiegata di Citra-Lock™ 46,7% in modalità sterile. Verificare il contenuto della siringa in accordo a quanto riportato in AVVERTENZE E PRECAUZIONI.
4. Rimuovere e smaltire il cappuccio della siringa. Espellere l'aria dalla siringa. Assicurarsi di avere rimosso tutta l'aria eventualmente presente. Collegare la siringa al dispositivo di accesso vascolare. Usare solo un connettore luer-lock compatibile.
5. Iniziare lentamente, in 5-10 sec, l'esatto volume di priming della soluzione Citra-Lock™ S 46,7% in ciascun lume del dispositivo VAD come agente di locking, assicurandosi che i volumi corrispondano alla capacità dei lumi indicata dal produttore del dispositivo VAD.
6. Rimuovere e smaltire le siringhe vuote e le quantità di liquido eventualmente non utilizzate secondo la procedura dell'Istituto per lo smaltimento dei rifiuti a rischio biologico.

Citra-Lock™ S 46,7%

Kärlkateterlös
120x2 x 3 ml sprutor

SAMMANSÄTTNING

46,7% trinitratiumcitrát i vatten. Citra-Lock™ levereras steril som en klar vätska. Citra-Lock™ pH-värde är justerat till ca 6,7. Aseptisk teknik måste alltid tillämpas vid hantering av Citra-Lock™. Varje engångs-spruta innehåller 2,5 ml.

FÖRESKRIFTER

Citra-Lock™ är en kateterlösning som förhindrar koagulation av blod och infektioner i alla typer av intravenösa katetrar. På så sätt förebyggs:

- koagulation av blod i katetern
- bakteriella infektioner i katetern
- bildandet av biofilm i katetern.

FUNKTION

Trinitratiumcitrát (TSC) ástádtkommer antikoagulation genom chelatbildning av joniserat kalcium till ett láttlösligt komplex i den ekstrakorpoerala cirkulationen. Eftersom kalcium är en integrerad jon involverad i koagulationskaskaden, förhindrar lokal avsättning med citrat koagulationskofaktorer, faktor X, protrombin och slutlig ibrinbildning. Systemisk antikoagulation uppstår dock ej om halten joniserat kalcium återställs. Under metabolisering av citrat till bikarbonat frigörs kalcium. På så sätt bibehålls serumbikarbonathalten. Antimikrobiell effekt och minskning av biofilmern uppnås genom bindning och borttagande av Ca²⁺ i den omgivande miljön. Ca²⁺ reglerar flera gener som ansvarar för tillväxt och förökning av mikrober. Chelatbildning av Mg²⁺ resulterar i instabilitet av mikrobernas cellväggar.

VARNINGAR

- Använd inte sprutan om påsen är skadad!
- Produkten får endast användas av kunnig och utbildad personal!
- Kässera vätska som ej använts!!
- Citra-Lock™ får inte användas som intravenös injektion eller som tillsats till en infusion!
- Citra-Lock™ får endast användas som kärlkateterlös!
- Citra-Lock™ får endast användas om man känner till kärlkateterns exakta volym. (Se information från tillverkaren av kärlkatetern.)

BIVERKNINGAR

- Inga kända biverkningar när Citra-Lock™ används som kärlkateterlös.
- Om Citra-Lock™ oavsiktligt hamnar i venen kan känselstörningar och/eller smakupplevelser uppstå.

ANVÄNDARINSTRUKTIONER

ANVÄND ASEPTISK TEKNIK.

1. Innan en venkateter läggs in, aspirera och kassera lösningensom fanns i venkatetern (Vascular Access Device, VAD) under tidigare behandling.
2. Efter varje avslutad inläggning av en venkateter, spola lumen på venkatetern med steril 0,9 % natriumkloridlösning USP för att avlägsna blod, mediciner eller andra kvarvarande substanser i venkatetern.
3. Öppna förpackningen innehållande Citra-Lock™ S 46,7% förfyllda sprutor aseptiskt. Inspektera innehållet i sprutorna i enlighet med VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER ovan.
4. Ta bort och släng sprutans lock. Avlägsna luft från sprutan. Se till att ingen luft blir kvar i innerlumen på sprutan. Anslut sprutan till venkatetern. Använd endast med kompatibel Luer-Lock-konnektor.
5. Fyll långsamt (ca 5 till 10 sekunder) den exakta fyllningsvolymen av Citra-Lock™ S 46,7% lösning i varje venkateter-lumen, som ett kateterlös. Använd den volym som överensstämmer med lumens kapacitet angiven av tillverkaren av venkatetern.
6. Avlägsna och kassera oanvänd lösning och tomma sprutor i enlighet med sjukhusets instruktioner för farligt avfall.

Citra-Lock™ S 46,7%

Αντιθρομβωτικό διάλυμα καθετήρα
σε σύριγγες 120x2 x 3 ml

ΣΥΝΘΕΣΗ

46,7% Τρανισοδίου Κηρικό άλας (Trisodium Citrate) σε ύδωρ. Το Citra-Lock χορηγείται αποστειρωμένο και το φαρμάκιο ανα διαφανές διάλυμα. Το pH είναι ρυθμιζόμενο περίπου στο 6,7. Απαιτείται άσηπτη τεχνική κατά τους χειρισμούς. Κάθε σύριγγα μιας χρήσης περιέχει 2,5 ml.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το Citra-Lock™ ενδείκνυται σαν διάλυμα ασφαλίσης και πλήρωσης των αυλών των καθετήρα για να προλαμβάνει την θρόμβωση του αίματος και τις επιπλοκές σε κάθε τύπο ενδοφλέβιου καθετήρα. Για την πρόληψη:

- Σχηματισμού θρόμβου αίματος στον καθετήρα
- Βακτηριακών λοιμώξεων στον καθετήρα

Και τη μείωση του:

- Σχηματισμού βιο-μεμβράνης στον καθετήρα

ΕΦΑΡΜΟΓΗ

Το Trisodium Citrate (TSC) αποτρέπει τον σχηματισμό θρόμβων μέσω της δέσμευσης των ιόντων ασβεστίου στο εξωκυτταρικό κύκλωμα δημιουργώντας διαλυτό σύμπλεγμα. Επιπρόθε το οξείδιο είναι ιόν που συμμετέχει στον σχηματισμό του θρόμβου, η τοπική απομάκρυνσή του από το κυρικό εμπόδιζε την ενεργοποίηση των παραγόντων πήξης, του παράγοντα Χ, της προθρομβίνης και τον τελικό σχηματισμό ινώδους. Ωστόσο, δεν επιτελείται αντιπηκτική δράση στην περιφερική κυκλοφορία όταν αποκατασταθεί η συγκέντρωση ιόντων ασβεστίου. Κατά τον μεταβολισμό του κυρικού προς διπτανθρακικό ελευθερώνεται οξείδιο. Με τον τρόπο αυτόν διατηρούνται τα επίπεδα του διπτανθρακικού στον ορό.

Αντιμικροβιακή δράση και η μείωση των βιο-μεμβρανών λόγω της δέσμευσης και απομάκρυνσης του Ca²⁺ στον περιβάλλοντα χώρο. Τα ιόντα Ca²⁺ ρυθμίζουν διάφορα γονίδια υπεύθυνα για την ανάπτυξη και πολλαπλασιασμό των μικροβίων. Η δέσμευση ιόντων Mg²⁺ έχει ως αποτέλεσμα την αποστοθεροποίηση των κυτταρικών τοιχωμάτων των μικροβίων.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Μη χρησιμοποιείτε την σύριγγα αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη.
- Να χρησιμοποιείται από εκπαιδευμένο προσωπικό.
- Πετέτε τις ποσότητες που περισεύουσιν.
- Το Citra-Lock δεν πρέπει να χρησιμοποιείται είτε απευθείας σε ενδοφλέβια έγχυση είτε να προστίθεται σε εγκύσιες.
- Το Citra-Lock ενδείκνυται μόνο για την πλήρωση και ασφαλίση των αυλών των καθετήρων.
- Να εγχύσετε το Citra-Lock μόνο όταν γνωρίζετε τον ακριβή όγκο του καθετήρα (βλέπετε τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του καθετήρα).

ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

- Δεν υπάρχουν παρενέργειες όταν το διάλυμα χρησιμοποιείται για την πλήρωση και ασφαλίση των αυλών των καθετήρων (catheter lock).
- Σε περίπτωση που το Citra-Lock™ περάσει από λάθος στην κυκλοφορία μπορούν να παρουσιαστούν παρασισθήσεις καιή δυσγευσία.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΣΗΠΤΗ ΤΕΧΝΙΚΗ

1. Πριν από την έναρξη της συνδεσίας, αναρροφήστε και απορρίψτε το διάλυμα που είχε εγχυθεί στη Σύσκευή Άγγειο Προστέλασης (ΣΑΠ) κατά την προηγούμενη συνδεσία.
2. Μετά από την ολοκλήρωση της κάθε συνδεσίας εγχύστε σε κάθε σκέλος της συσκευής ΣΑΠ ισοκύμα φυσιολογικού ορού 0,9% USP για να απομακρύνετε κάθε υπολείμμα αίματος , φαρμάκου ή άλλου συστατικού που περιέχεται στην συσκευή ΣΑΠ.
3. Ανοίξτε με άσηπτη τεχνική την συσκευασία που περιέχει τις προεγμισμένες σύριγγες Citra-Lock™ S 46,7%. Εξετάστε το περιεχόμενο της σύριγγας σύμφωνα με τις ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ
4. Απομακρύνετε και απορρίψτε το κατάψι της σύριγγας. Απομακρύνετε τον αέρα από την σύριγγα. Μη επιτρέψετε να εγκλωβιστεί αέρας στη οδόδο του διαλύματος. Συνδέστε την σύριγγα στην συσκευή. Χρησιμοποιείτε μόνο συμβατά άκρα luer lock.
5. Ανοίξτε σε χρόνο 5 με 10 δευτερόλεπτα, εγχύστε τον ακριβή όγκο του διαλύματος Citra-Lock™ S 46,7% σε κάθε αυλό της συσκευής ΣΑΠ, όπως ένα σφραγιστικό διάλυμα, σε δοσολογία που αντιστοιχεί στον όγκο που καθορίζεται για την χωρητικότητα του αυλού από τον κατασκευαστή της συσκευής ΣΑΠ.
6. Αφαιρέστε και απορρίψτε κάθε υπολειπόμενη ποσότητα και αδειάστε τις σύριγγες σύμφωνα με τα πρωτόκολλα βιοεπικίνδυνων υλικών.

Citra-Lock™ S 46,7%

Kateter kapama solüsyonu
120x2 x 3 ml şiringa

BİLEŞİMİ

Suda %46,7 Trisodyum Sitrat. Citra-Lock™ steril olarak teslim edil-me ve berrak bir çözelti olarak sunulmaktadır. pH derecesi yaklaşık 6,7 olarak ayarlanmıştır. Her zaman aseptik teknik kullanılmaldır. Her bir tek kullanımlık şiringa 2,5 ml dir.

KULLANIMI

Citra-Lock™, tüm intravenöz kateter tiplelerinde kanın pıhtılaşmasını ve enfeksiyonun önlenmesinde kateter kapama solüsyonu olarak en-dikedir. Şunları önlemek için kullanılır:

- Kateterde kanın pıhtılaşması
 - Kateterde bakteriyel enfeksiyonlar
- Ve:
- Kateterde biyofilm oluşumunun azaltılması

PERFORMANS

Trisodyum Sitrat (TSC), ekstrakorporal devredeki iyonize kalsiyumu çözünenebilir bir komplekse setalayarak antikoagülasyonu sağlar. Kalsiyum pıhtılaşma sürecine katılan integral bir iyon olduğundan, sırtalla lokal olarak giderilmesi pıhtılaşma kofaktörleri, faktör X ve protrombinin aktivasyonunu ve sonuçta fibrin oluşumunu önlr. Bununla bir likte iyonize kalsiyum konsantrasyonu yenilenildiğinde sistemik antiko agülasyon meydana gelir. Sitratın bikarbonata metabolizasyonu sırasında kalsiyum açığa çıkarılır. Bu şekilde serum bikarbonat seviyesi korunacaktır. Ortamdaki Ca²⁺ bağlanmasi ve giderilmesi yo luyla antimikrobiyal etki ve biyofilmlerin azaltılmasını sağlar. Ca²⁺, Mikropların büyüme ve gelişmesi için gen metabolizmasını düzenler. Mg²⁺ Şelarasyonu sonucu mikropların hücre duvarları zayılar.

UYARILAR

- Hasar görmüş şiringayı kullanmayınız!
- Uzman ve eğitimli personel tarafından kullanılmalıdır
- Kullanılmayan kısım lar atılmaldır!
- Citra-Lock™ direkt intravenöz enjeksiyon yoluyla ya da infüzyona eklenerek uygulanmamalıdır!
- Citra-Lock™ yalnızca Kateter kapama solüsyonu olarak kullanılabilir!
- Citra-Lock™'i ancak kateter hacminin tam olarak bilindiği durum-larda enjekte ediniz (kateter üretilmesinin talimatlarına bakınız)!

YAN ETKİLER

- Kateter kilidi olarak kullanıldığıında çözeltinin bilinen bir yan etkisi yoktur.
- Citra-Lock™ kazayla vene gectiği takdirde parestezi ve/veya disge-nezi görülebilir.

KULLANIM TALIMATLARI

ASEPTİK TEKNİK KULLANINIZ

1. Damar yolu bulma seansına başlamadan önce, önceki seans esnasında Damar Yolu Bulma Cihazına (VAD) konulmuş olan solüsyonu aspire edip, boşaltınız.
2. Her bir damar yolu bulma seansının sonunda, mevcut olan kanı gi-dermek amacıyla Damar Yolu Bulma Cihazının (VAD) lümenlerini, steril %0,9 Sodyum Klorür (USP) solüsyonu ile temizleyiniz.
3. Citra-Lock™ S 46,7% kullanıma hazır şiringa/şiringaları içeren paketi aseptik şekilde açınız. şiringa içeniğini, UYARILAR VE ÖNLEM LERE göre inceleyiniz.
4. şiringa başlığını çıkarıp, atınız. şiringa içerisindeki havayı gideriniz. Sivi yoluna hava kaçmasını sağlayınız. şiringayı, Damar Yolu Bulma Cihazına (VAD) takınız. Yalnızca uygun olan Luer-Lock ko-nnektörler kullanınız.
5. 5 ila 10 saniye için bir süre içerisinde her bir VAD lümenine, kilifleme ajanı olarak, VAD üreticisi tarafından belirtilen şekilde lümenal kapasi-teye uygun dozlarda olacak şekilde, tam başlangıç (priming)-do zunda Citra-Lock™ S 46,7% solüsyonunu yavaş yavaş damlatınız.
6. Yasalarda öngörülen biyozararlı atık politikasına uygun şekilde, kullanılmayan kısımları alıp, atınız ve şiringaları boşaltınız.

Citra-Lock™ S 46,7%

Roztok pre antikoagulačný uzáver katétra
120x2 x 3 ml striekačky

ZLOŽENIE

46,7% citrátu trisodného vo vode. Citra-Lock™ sa dodáva ako ste-rilný, čirý roztok. pH roztoku je nastavené na hodnotu približne 6,7. Pri použití sa musia vždy dodržať zásady asepsy. Každá striekačka na jedno použitie obsahuje 2,5 ml roztoku.

PREDPIS

Citra-Lock™ je indikovaný ako roztok pre uzáver všetkých typov vnútrožilových katétrov, ktorý zabraňuje koagulácii krvi v katétri a in-fekcii. Služí na zabránenie nasledujúcim stavom:

- zražaniu krvi v katétri
 - bakteriálnej infekcii v katétri.
- Záverohé služi na obmedzenie:
- vytvárania biofilmu v katétri.

FUNKCIE

Citrát trisodný má na krv antikoagulačný účinok tým, že chelatuje ióni zvaný vápnik v mimotelovom okruhu na rozprstný komplex. Pretože vápnik je integrálnym iónom, ktorý je súčasťou koagulačnej kaskády, jeho lokálne odstránenie citrátom bráni aktívaci zrazených kofaktorov, faktora X a protrombinu a nakoniec tvorbe fibrínu. K systémovéj anti-koagulačii však nedôjde, keď sa koncentrácia ionizovaného vápnika obnoví. V priebehu metabolizácie citrátu na bikarbonát sa uvoľní vápnik. Týmto spôsobom sa hladina sérového bikarbonátu zachová. Antimikrobiálny účinok a obmedzenie vytvárania biofilmov sú dôsled-kom vyvážania a odstránenia Ca²⁺ v bezprostrednom okolí. Ca²⁺ regu-luje niekoľko génov zodpovedných za rast a rozmnožovanie mikrobov. Vyvážanie Mg²⁺ má za následok nestabilitu bunkovej steny baktérií.

VAROVANIA

- Nepoužívajte striekačku, pokiaľ je obal poškodený!
- Roztok je určený len na použitie kvalifikovanými a vyškolеныmi pra -covníkmi!
- Nepoužíajte zostatok roztoku znehodnotte!
- Citra-Lock™ sa nesmie aplikovať injekčne priamo do žily ani pridávať k infúzi!
- Citra-Lock™ je určený na použitie len ako uzáver katérov!
- Citra-Lock™ sa injikuje do katétra len vtedy, ak je známy presný objem katétra (pozri pokyny výrobcu katétra)!

VEDĽAJŠIE ÚČINKY

- Pri použití roztoku ako uzáveru katétra nie sú známe žiadne vedľajšie účinky.
- V prípade, že sa Citra-Lock™ neúmyselne dostane do žily, môže dôjsť k parestézií a/alebo dysgeuzii.

POKyny NA PouŽITIE

POUŽIVAJTE ASEPTICKÉ POSTUPY

1. Pred tým, než sa začne proces kanylácie vén, nasaje a znehodnotí sa roztok, ktorý sa do zariadenia na kanyláciu vén (VAD) zaviedol pri predchádzajúcom ošetroaní.
2. Po ukončení každej kanylácie prepláchnite lúmeny VAD sterilným 0,9% roztokom chloridu sodného USP, aby sa tak odstránili reziduá krvi, liekov alebo iných látok, ktoré zostávajú vo VAD.
3. Otvorte asepticky obal obsahujúci injekčnú striekačku vopred napln-enú roztokom Citra-Lock™ S 46,7%. Skontrolujte obsah striekačky v súlade s UPOZORNENIAMÍ ABEZPEČNOSTNYMI OPATRENÍ -AMI.
4. širinga başlığını çıkarıp, atınız. şiringa içerisindeki havayı gideriniz. Sivi yoluna hava kaçmasını sağlayınız. şiringayı, Damar Yolu Bulma Cihazına (VAD) takınız. Yalnızca uygun olan Luer-Lock ko-nnektörler kullanınız.
5. 5 ila 10 saniye için bir süre içerisinde her bir VAD lümenine, kilifleme ajanı olarak, VAD üreticisi tarafından belirtilen şekilde lümenal kapasi-teye uygun dozlarda olacak şekilde, tam başlangıç (priming)-do zunda Citra-Lock™ S 46,7% solüsyonunu yavaş yavaş damlatınız.
6. Yasalarda öngörülen biyozararlı atık politikasına uygun şekilde, kullanılmayan kısımları alıp, atınız ve şiringaları boşaltınız.

Citra-Lock™ S 46,7%

Raztopina za polnjenje katetrov
120x2 brizg po 3 ml

SESTAVA

46,7% trinitrijev citrat v vodi. Citra-Lock™ je sterilna in prozorna raztopi-na. Njen pH je uravnan na približno 6,7. Ves čas vzdržuje aseptično tehniko. Vsaka brizga za enkratno uporabo vsebuje 2,5 ml.

NAMEN UPORABE

Citra-Lock™ je indiciran kot raztopina za polnjenje katetrov, za prepre-čevanje koagulacije krvi in okužb pri vseh tipih intravenoznih katetrov. Za preprečevanje:

- strjevanja krvi v katetu
- bakterijskih infekcij v katetu
- In zmanjševanje:
- nastanka biofilma v katetu

UČINKOVANJE

Trinitrijev citrat (TSC) povzroči antikoagulacijo zaradi kelacije ioni ziranega kalcija v zunajcelesnem obtoku v topni kompleks. Kalcij je bistven ion, udeležen v kaskadi strjevanja krvi, zato lokalna odstranitev s citratom prepreči aktivacijo kofaktorjev strjevanja, faktorja X in protrombina ter končno tvorbo fibrina. Med obnovitvijo ionizirane kalcijeve koncentracije ne pride do sistemske antikoagulacije. Med metaboliza-cijo citrata v bikarbonat se sprošča kalcij. Na ta način se ohranja raven serumskega bikarbonata. Antimikrobno učinkuje in zmanjševanje bio-filma zaradi vezave in odstranitve Ca²⁺ iz okolice. Ca²⁺ uravnava delo-vanje več genov, ki so odgovorni za rast in razmnoževanje mikrobov. Keliranje Mg²⁺ povzroči nestabilnost celične stene mikrobov.

OPOZORILA

- Ne uporabljajte brizge, če je ovojnina poškodovana!
- Izdelek naj uporablja le izkušeno in izurjeno oseba!
- Zavrzite neuporabljene del!
- Raztopine Citra-Lock™ ne smete aplicirati direktno intravenozno ali dodati v infuzijo!
- Citra-Lock™ je namenjen izključno uporabi kot raztopina za poln-jenje katetrov!
- Citra-Lock™ injicirajte samo, če poznate natančen volumen katetra (glejte navodila proizvajalca katetra)!

STRANSKI UČINKI

- Ni poznanih stranskih učinkov, če se uporablja kot raztopina za pol-njenje katetrov.
- Če Citra-Lock™ nenamerno pride v veno, sta mogoči parastezija in/ ali disgeuzija.

NAVODILA ZA UPORABO

UPORABLJAJTE ASEPTIČNO TEHNIKO

1. Pred pričetkom postopka venskega dostopa aspirirajte in zavrzite raztopino, ki ste jo vbrizgali v pripomoček za žilni pristop (PŽP) pri prejšnjem postopku.
2. Na koncu postopka venskega dostopa izperite lumne PŽP s sterilno raztopino 0,9% NaCl USP, da odstranite ostenke krvi, zdravil ali dru-gih snovi, ki so ostale v PŽP.
3. Aseptično odprite embalažo, v kateri je napolnjena siringa Citra-Lock™ S 46,7%. Preverite vsebino vsake siringe po navodilih v poglavju OPOZORILA IN PREVIDNOSTNI UKREPI!
4. Odstranite in zavrite pokrovček siringe. Iz siringe iztisnite zrak. V polti tekočine ne sme biti ujetega zraka. Spojite siringo na PŽP. Upo-rabljajte samo z združljivimi luer lock priključki.
5. Počasi, v 5-10 sekundnem obdobju, vbrizgajte natančen volu-men raztopine Citra-Lock™ S 46,7% v vsak lumen PŽP, za zaprlje pripomočka. Volumen vbrizgane raztopine mora biti enak kapaciteti lumna, ko ga navaja proizvajalec PŽP.
6. Odstrani siringe ter jo izprazni. Neuporabljene del raztopine tekočine in siringo zavrzte v skladu s predpisi ustanove glede odpadkov nevar-nih odpadkov.

Citra-Lock™ S 46,7%

Kateterio užpildymo tirpalas
120x2 x 3 ml švirškštai

SUDĖTIS

46,7% trinitratio citratas vandenyje. Preparatas „Citra-Lock™“ yra steri-lus į ampules išpilstytas skaidrus tirpalas. Jo pH vertė yra maždaug 6,7. Naudojant šį preparatą, būtina visą laiką laikytis aseptikos reikalavimų. Kiekviename vienkartinio naudojimo švirškšte yra 2,5 ml tirpalo.

NAUDOJIMAS

„Citra-Lock™“ yra patvirtintas kaip kateterio užpildymo tirpalas, naudo-jamas siekiant išvengti kraujo sukresėjimo ir infekcijų įvairiuose intra-veniuose kateteriuose.

Išvengiama:

- kraujo sukresėjimo kateteriye,
- bakterinės infekcijos kateteriye.
- Ir sumažina
- biologinės plėvelės susidarymą kateteriye.

VEIKIMAS

Trinitratio citratas stabdo kraujo krešėjimą, ekstrakorporalinėms kontūrė surišdamas jonizuotą kalcij į tirpius kompleksus. Kadangi kalcis yra būtinas kraujo krešėjimo kaskados jonas, vietinis jo pašalinimas, veikiant citratu, trukdo aktyvuotis krešėjimo kofaktoriams. X faktorius ir protrombi-nui nei neleidžia formuotis galutiniam produktui - fibrinui. Tačiau sisteminė antikoaguliacija nevyks, kai bus atstatyta jonizuoto kalcio koncentracija. Citratui metabolizuojant į bikarbonatą bus išskiriamas kalcis. Tokiu būdu bus išlaikomas serumo bikarbonato lygis. Prisijungiant ir pašalinant Ca²⁺ pasireiškia vietinis antimikrobinis po-veikis ir biologinės plėvelės augimo mažinimas. Ca²⁺ reguliuoja kelių genus, susijusių su mikroorganizmų augimu ir dalinimusi. Netekusi Mg²⁺ jonų, mikroorganizmų sienelės tampa nestabilios.

ISPĖJIMAS

- Nenaudokite šviršksto, jeigu pakuotė yra pažeista!
- Preparatą gali naudoti tik specialiai parengtas personalas!
- Nesunaudojė kiekį būtina nedelsiant utilizuoti!
- Citra-Lock™ draudžiama švirškšti į veną ir naudoti kaip infuzijų priedą!
- „Citra-Lock™“ leidžiama panaudoti tik kaip kateterio užpildymo tirpalą!
- Naudokite „Citra-Lock™“ tik tuomet, jei yra žinoma tiksli kateterio tal-pa (žiūrėkite kateterio gamintojo pateikiamą naudojimo instrukciją)!

ŠALUTINIS POVEIKIS

- Šį tirpalą panaudojant kaip užpildymo tirpalą, šalutinio poveikio-ne nustatyta.
- Citra-Lock™ netyčia patekęs į veną, gali sukelti paresteziją arba sko-nio jutimo sutrikimą.

NAUDOJIMO TAISYKLĖS

LAIKYKITES ASEPTIKOS REIKALAVIMŲ

1. Prieš pradėdami naudoti produktą, išsibrkite ir pašalinkite anksčiau į kateterį suleistas tirpalą.
2. Kai baigiate manipuluoti vena, praplaukite kateterį ster