



CE
2862

NutraGlide®

Nasal Feeding Tube

ES	NutraGlide® Sonda de alimentación nasal
DE	NutraGlide® Nasale Ernährungssonde
IT	NutraGlide® Sondino di alimentazione nasale
FR	NutraGlide® Sonde d'alimentation nasale
NO	NutraGlide® Nasal matesonde
SV	NutraGlide® Nässond
PT-BR	NutraGlide® Tubo de alimentação nasal
NL	NutraGlide® Nasale voedingssonde
DA	NutraGlide® Nasal ernæringsslange
FI	NutraGlide® Nenäruokintaletku
AR	أنبوب التغذية الأنفية NutraGlide®
BG	NutraGlide® Назогастрална сонда
CS	NutraGlide® Nazální výživová sonda
ET	NutraGlide® Nasogastraalsond
EL	NutraGlide® Πινικός σωλήνας στίσης
HU	NutraGlide® Orron keresztüli táplálócső
JA	NutraGlide® 鼻腔栄養チューブ
LV	NutraGlide® Nazāla barošanas zonde
LT	NutraGlide® Nosies kaniulė
PT	NutraGlide® Tubo de alimentação nasal
PL	NutraGlide® Zgłębnik donosowy do żywienia
RO	NutraGlide® Tub de alimentare pe cale nazală
SK	NutraGlide® Hadička na podávanie výživy nosom
SL	NutraGlide® Nazalna cevka za hranjenje
TR	NutraGlide® Nazal Besleme Tüpü

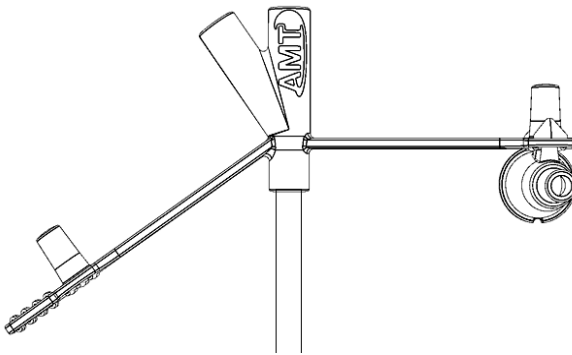
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.



Contact: 1-800-869-7382 cs@appliedmedical.net www.appliedmedical.net
Applied Medical Technology Inc. 8006 Katherine Boulevard Brecksville OH, 44141 USA

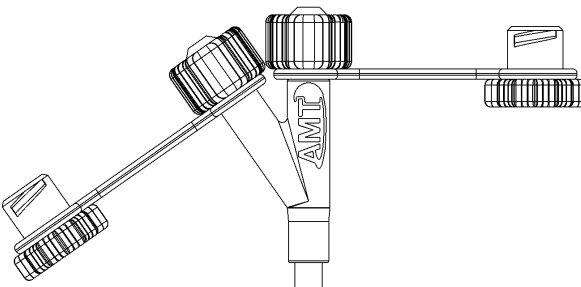


Rx Only



EN: Legacy Connector
ES: Conector heredado
DE: Legacy-Anschluss
IT: Connettore Legacy
FR: Connecteur pré-existant
NO: Eldre type kontakt
SV: Äldre koppling
PT-BR: Conector legado
NL: Legacy aansluiting
DA: Ældre kontakt
FI: Perinteinen liitin
AR: مقبس التوصيل التقليدي
BG: Традиционен конектор

CS: Starší konektor
ET: Universaalne ühendus
EL: Σύνδεσμος Legacy
HU: Régi típusú csatlakozó
JA: レガシー コネクター¹
LV: Vēsturiskais savienotājs
LT: „Legacy“ jungtis
PT: Conector Legacy
PL: Starsze złącze
RO: Conector vechi
SK: Pôvodný konektor
SL: Starejši konektor
TR: Eski Tip Konektör



EN: ENFit® Connector
ES: Conector ENFit®
DE: ENFit®-Anschluss
IT: Connettore ENFit®
FR: Connecteur ENFit®
NO: ENFit®-kontakt
SV: ENFit®-koppling
PT-BR: Conector ENFit®
NL: ENFit® aansluiting
DA: ENFit®-kontakt
FI: ENFit®-liitin
AR: مقبس توصيل ENFit®
BG: Конектор ENFit®

CS: Konektor ENFit®
ET: ENFit® ühendus
EL: Σύνδεσμος ENFit®
HU: ENFit® csatlakozó
JA: ENFit®コネクター¹
LV: ENFit® savienotājs
LT: „ENFit®“ jungtis
PT: Conector ENFit®
PL: Złącze ENFit®
RO: Conector ENFit®
SK: Konektor ENFit®
SL: Konektor ENFit®
TR: ENFit® Konektör



INSTRUCTIONS FOR USE

Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. The NutraGlide® is intended for single use. This device is intended to connect to compatible enteral devices only. Do not use for non-enteral applications.

DESCRIPTION

The NutraGlide® is a nasal feeding tube with a Y-Port, widening lumen diameter, lubricious coating and optional stylet.

INTENDED USE

The NutraGlide® is intended to deliver enteral nutrition, medication, and fluid to neonatal, pediatric and adult patients via the nasogastric or naso-intestinal route. The NutraGlide® Nasal Feeding Tube is intended to be placed by trained healthcare professionals and used by clinicians and trained caregivers/users.

WARNING: THIS DEVICE IS INTENDED FOR SINGLE USE. DO NOT REUSE OR REPROCESS THIS MEDICAL DEVICE. DOING SO MAY COMPROMISE BIOCOMPATIBILITY CHARACTERISTICS, DEVICE PERFORMANCE AND/OR MATERIAL INTEGRITY; ANY OF WHICH MAY RESULT IN POTENTIAL PATIENT INJURY, ILLNESS AND/OR DEATH.

INDICATIONS FOR USE

The NutraGlide® Nasal Feeding Tube is indicated for the administration of nutrition, fluids, and medications in neonatal, pediatric, and adult patients.

CONTRAINdications

The NutraGlide® is contraindicated for use in patients with anatomical abnormalities or diseases of the nose, throat, or esophagus that would prohibit safe placement of the device.

COMPLICATIONS

Potential complications when using the NutraGlide® include but are not limited to: Patient discomfort • Nausea • Vomiting • Diarrhea • Pneumothorax • Gastrointestinal bleeding or ulceration • Gastrointestinal or esophageal perforation • Aspiration and/or aspiration pneumonia • Airway Obstruction • Tissue irritation or necrosis • Contamination

NOTE: Please contact AMT, our Authorized Representative (EC Rep), and/or the competent authority of the member state in which you are established if a serious incident has occurred in relation to the device.

CLINICAL BENEFITS, PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Clinical Benefits to be expected when using the NutraGlide® include but are not limited to:

Allows patients who cannot eat to receive nutrition • Variety of tube lengths allows the channeling of enteral feed or medications to the stomach, duodenum or jejunum • Tube design reduces occurrence of clogs which minimizes the number of replacements • Tube design may minimize patient trauma and discomfort during placement • Variety of tube sizes (Fr size) available to meet a wide range of patient needs

Performance Characteristics of the NutraGlide® include but are not limited to:

Guidewire compatible throughout the entire length of the device • Tube lumen that increases in diameter as it advances through the gastrointestinal tract to resist clog formation and ease clog removal • Centimeter markings to assist in tube placement and check for tube migration • Radiopaque polyurethane tube for x-ray placement verification • MRI Safe once stylet is removed • Y-Port to allow a second delivery option while the main port is connected • Lubricious coating for easy stylet removal (if used) • ENFit® compatible option

DEVICE MATERIALS

Materials in the NutraGlide® include: Medical-grade elastomeric thermoplastic, non-PVC (78% - 82%) • Medical-grade thermoplastic (16% - 20%) • Medical-grade adhesive (1%) • Medical-grade surface treatment (1%) • Laser-engraved onto the medical-grade elastomeric thermoplastic tubing (<1%)

DEVICE PLACEMENT PROCEDURE

CAUTION: This feeding tube is to be placed by trained healthcare professionals only.

CAUTION: Prior to placement, please inspect all contents of the kit for damage. If the package or device is damaged, do not use the product.

1. Read all directions and warnings prior to tube placement.
2. Place patient in sitting or semi-Fowler's position to aid in device placement. Do not lean patient forward. The patient's head and neck should not be extended.

CAUTION: Do not use a stylet during placement if the device was not packaged with one.

3. Estimate insertion depth for gastric placement. Using the printed marks on the tube itself, measure from the tip of the patient's nose to the earlobe, and from the earlobe to the xiphoid process.

WARNING: ESTIMATION OF TUBING LENGTH IS CRITICAL. DO NOT INSERT EXCESS TUBING AS THIS MAY RESULT IN KINKING OF TUBE.

4. Determine the preferred nostril for insertion.
5. Provide patient with water and straw to help with tube placement.
6. For guidewire assisted placement only:

NOTE: Stylet cannot be used with guidewire assisted placement. Carefully remove the stylet by applying gentle traction. If resistance occurs, inject up to 10 mL of water into the tube to aid in stylet removal. Refer to Table 1 for recommended water volume to be used. Wait 60 seconds after water injection before reattempting stylet removal.

- A. Place tube onto guidewire by inserting guidewire through distal opening in tube.

- B. Continue with guidewire assisted placement following the remaining instructions below.

Table 1

Lubricous Coating Activation	
Fr Size	Recommended Volume
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

DEVICE PLACEMENT PROCEDURE

7. Apply water based lubricant to the outside of the tube to ease placement and limit patient discomfort.
8. Insert the feeding tube, being careful not to twist or pull the stylet (if used) during placement to avoid damaging the tube. Direct tube posteriorly, aiming tip parallel to nasal septum and superior surface of hard palate. Advance tube to nasopharynx. Encourage patient to sip water to help guide tube into esophagus and towards stomach.

WARNING: COUGHING OR RESPIRATORY DISTRESS MAY INDICATE PASSAGE OF THE TUBE INTO THE AIRWAY. IF THIS IS SUSPECTED, REMOVE DEVICE IMMEDIATELY AND REINSERT.

WARNING: CAUTION SHOULD BE TAKEN IF ANY TYPE OF ENDOTRACHEAL DEVICE IS IN PLACE, AS THESE MAY FACILITATE THE PASSAGE OF THE FEEDING TUBE INTO THE AIRWAY. PLACEMENT OF THE FEEDING TUBE INTO THE TRACHEA OR LUNGS MAY RESULT IN SERIOUS INJURY.

WARNING: WHEN GUIDING THE FEEDING TUBE INTO PLACE, DISCONTINUE INSERTION IF ANY RESISTANCE IS EXPERIENCED AND NOTIFY CLINICIAN IMMEDIATELY. DO NOT USE EXCESSIVE FORCE UPON INSERTION.

9. Utilize the printed centimeter marks on the tube to aid insertion and check tube migration.
10. Proper placement of the feeding tube must be confirmed prior to delivery of substances through the tube. Follow facility protocol to ensure proper tube position (i.e. aspiration of gastric contents, X-Ray, etc.).
11. The stylet (if used) can be removed after tube position has been confirmed. Carefully remove the stylet by applying gentle traction. If resistance occurs, inject up to 10 mL of water into the tube to aid in stylet removal. Refer to Table 1 for recommended water volume to be used. Wait 60 seconds after water injection before reattempting stylet removal.

WARNING: NEVER REINSERT STYLET WHEN TUBE IS IN PATIENT.

12. If gastric placement is desired, secure the tube. AMT recommends using the AMT Bridle™ or AMT Bridle Pro® for tube securement. Document the tube length reading on the tube at the opening of the nose (or nostril).
13. If small bowel placement is desired, secure tube to cheek loosely (using tape or AMT CINCH®), leaving a loop of excess tube between nose and securement point. The tube tip will move into the small bowel as a result of gastric peristalsis. Placing the patient into Fowler's position on the right side will aid with tube migration. After migration of tube into the small bowel is complete, secure the tube. AMT recommends using the AMT Bridle™ or AMT Bridle Pro® for tube securement. Document the tube length reading on the tube at the opening of the nose (or nostril).
14. Feeding can begin per physician's order and following facility protocol.

CAUTION: Tube position must be confirmed prior to use.

WARNING: THIS DEVICE HAS THE POTENTIAL TO MISCONNECT WITH SMALL BORE CONNECTORS OF OTHER HEALTHCARE APPLICATIONS. ONLY USE THIS DEVICE TO CONNECT TO COMPATIBLE ENTERAL DEVICES. DO NOT USE FOR NON-ENTERAL APPLICATIONS.

NOTE: If using a legacy-style (non-ENFit®) device, the device has the potential to misconnect to the following systems: breathing, intravenous, limb cuff, neuromax connectors, nipples of respiratory therapy equipment, urinary, and temperature sensor connectors of respiratory humidifying equipment.

WARNING: ENSURE DEVICE IS CONNECTED TO AN ENTERAL PORT ONLY AND NOT TO AN IV SET.

MEDICATION CHANNELING

Liquid medication is preferred when available. If solid medication is required, consult with your physician regarding whether it is safe to crush the medication. If safe, medication should be crushed as finely as possible (into powder form) and dissolved into water before channeling medication through device. Channeling solid medication through the tubing that is not properly crushed can lead to blockage in the tubing. Never crush enteric coated medication or mix medication with formula. Flush device with water after channeling medication.

PROPER FLUSHING GUIDELINES

Proper flushing techniques and frequency can help prevent tubing blockage, clogs, and tubing failure. Follow these flushing guidelines to maintain optimal device flow conditions:

- Use room temperature water for tube flushing.
- The amount of water will depend on the patient's needs, clinical condition, and type of tube, but the average volume ranges from 10 to 50 mL for adults, and 3 to 10 mL for infants.

NOTE: Hydration status also influences the volume used for flushing feeding tubes. In many cases, increasing the flushing volume can avoid the need for supplemental intravenous fluid. However, individuals with renal failure and other fluid restrictions should receive the minimum flushing volume necessary to maintain patency.

- Flush the feeding tube with water every 4-6 hours during continuous feeding, anytime the feeding is interrupted, and before and after every intermittent feeding.
- Flush the feeding tube before and after medication channeling and between medications. This will prevent the medication from interacting with formula and potentially causing the tube to clog.

UNCLOGGING A DEVICE:

Connect a syringe filled with warm water to the Feed Port and gently push and pull the syringe plunger to free the clog. It may take several cycles of pushing / pulling the plunger to clear the clog. If clog cannot be removed, contact the healthcare professional, as the tube may need to be replaced.

CAUTION: Do not use excessive force to flush the tube. Excessive force can perforate the tube and can cause injury to the gastrointestinal tract.

DEVICE REMOVAL

NOTE: The NutraGlide® has satisfied biocompatibility testing as a device for long-term use per ISO 10993-1. The feeding tube should be monitored, regularly assessed, and replaced when clinically indicated based on functionality and patient condition. The feeding tube should be monitored and regularly assessed for any resistance of flow and cleanliness of the port as well as a regular patient assessment for any nasopharynx trauma such as the occurrence of pain or the development of bleeding.

1. Flush the feeding tube with water.
2. Seal the Y-Port using the attached plugs or clamp the feeding tube. This will reduce the risk of fluid aspiration into the airway during removal.
3. Gently withdraw the device from the patient and discard the feeding tube following facility protocol.

NOTE: The device can be disposed of by following local disposal guidelines, facility protocol or through conventional waste.

MRI SAFETY INFORMATION

The NutraGlide® is MRI Safe once stylet (if used) is removed. A patient with an indwelling device can be scanned safely.

STORAGE

Store device in a dry, room temperature environment until ready to use.

DEVICE LONGEVITY

Nasal feeding tubes are meant to be periodically replaced for optimal performance, functionality, and cleanliness. The NutraGlide® has satisfied biocompatibility testing as a device for long-term use per ISO 10993-1. The feeding tube should be monitored, regularly assessed, and replaced when clinically indicated based on functionality and patient condition. The feeding tube should be monitored and regularly assessed for any resistance of flow and cleanliness of the port as well as a regular patient assessment for any nasopharynx trauma such as the occurrence of pain or the development of bleeding. Device performance and functionality can degrade over time depending on many factors, including: gastric pH, medications, trauma to the device, and overall tube care. Device should be replaced if signs of failure are noted.

TROUBLE SHOOTING

Long-term device performance and functionality are dependent on proper device usage per the instructions and varying usage and environmental factors. While it is expected that you will use your feeding device without any issues, unexpected device problems can sometimes occur. The following section covers a number of performance or functionality related items and how to help prevent these types of occurrences.

Tubing has reduced flow or has become clogged: Tubing can become blocked due to not properly flushing after each use, use of thick or improperly crushed medications, use of thick feeds/formulas, gastric reflux, and/or fungus growth. If clogged, refer to the **PROPER FLUSHING GUIDELINES** section for instructions on how to unclog the device. If clog cannot be removed, device may need to be replaced.

Device has become discolored: The device can become discolored over days to months of use. This is normal depending on the types of feeds and medications being used with the device.

A tear has formed: Tears can occur due to contact with a sharp or abrasive object, excessive force, or excessive pressure. Due to the soft, comfortable nature of the material the device is made from, small tears can quickly lead to large tears or device failure. If a tear is noticed on the device, consider replacing device and check for any sources of tension, force, or sharpness that may be leading to the tears occurring.

Foul smell coming from the device: Foul smells can occur due to not properly flushing the device after each use, infection, or other growth forming inside of the device. If a foul smell is noted coming from the device, device should be flushed. If foul smell does not go away, it is recommended that you contact your healthcare professional.

Plug will not stay closed: Ensure that the plug is being firmly and fully pressed or rotated without excessive force. If the plug is not staying closed, check the plug and feed-port area for any excess residue build-up. Clean excess residue build-up with cloth and warm water.

THANK YOU!

Thank you for choosing AMT. For additional help and information regarding the use of our device, feel free to contact AMT with the contact information on the back of the instructions for use. We are happy to hear your thoughts and help with your concerns and questions.

 DEHP	Not made with DEHP (Di(2-ethylhexyl) Phthalate)		Single Use Only		MR Safe		Medical Device			
 LATEX	Not made with natural rubber latex		Non-Sterile	Rx Only	Prescription Only					
ENFit® is a registered trademark of Global Enteral Device Supplier Association, Inc.										
The ENFit® connection is intended to reduce misconnections with other non-enteral healthcare applications.										
NutraGlide® is a registered trademark of Applied Medical Technology, Inc.										

**INSTRUCCIONES DE USO**

Atención: La ley federal de los EE.UU. permite la venta de este producto únicamente por un médico o bajo prescripción facultativa. El dispositivo se suministra para un solo uso. Este dispositivo solo debe conectarse con dispositivos enterales compatibles. No lo utilice para aplicaciones no enterales.

DESCRIPCIÓN

La NutraGlide® es una sonda de alimentación nasal con puerto en Y, diámetro de lumen ensanchado, revestimiento lubricante y estilete opcional.

USO PREVISTO

El NutraGlide® está diseñado para proporcionar nutrición, medicación y líquidos por vía enteral a pacientes neonatales, pediátricos y adultos por la ruta nasogástrica o nasointestinal. La sonda de alimentación nasal NutraGlide® está diseñada para ser colocada por profesionales de la salud capacitados y utilizada por médicos y cuidadores/usuarios capacitados.

ADVERTENCIA: ESTE DISPOSITIVO ESTÁ DISEÑADO PARA UN SOLO USO. NO REUTILICE ESTE DISPOSITIVO MEDICO. HACERLO PUEDE COMPROMETER LAS CARACTERÍSTICAS DE BIOCOMPATIBILIDAD, EL RENDIMIENTO DEL DISPOSITIVO Y/O LA INTEGRIDAD DEL MATERIAL; CUALQUIERA DE LOS CUALES PUEDE RESULTAR EN UNA POSIBLE LESIÓN, ENFERMEDAD Y/O MUERTE DEL PACIENTE.

INDICACIONES DE USO

La sonda de alimentación nasal NutraGlide® está indicada para la administración de nutrición, líquidos y medicamentos en pacientes neonatales, pediátricos y adultos.

CONTRAINDICACIONES

NutraGlide® está contraindicado para su uso en pacientes con anomalías anatómicas o enfermedades de la nariz, la garganta o el esófago que impidieran la colocación segura del dispositivo.

COMPLICACIONES

Las posibles complicaciones al usar NutraGlide® incluyen, entre otras, las siguientes: Malestar del paciente • Náuseas • Vómitos • Diarrea • Neumotórax • Sangrado o ulceración gastrointestinal • Perforación gastrointestinal o esofágica • Aspiración y / o neumonía por aspiración • Obstrucción de las vías respiratorias • Irritación o necrosis tisular • Contaminación

NOTA: Póngase en contacto con AMT, con nuestro representante europeo autorizado (Rep. CE) y/o la autoridad competente del estado miembro en donde usted reside en el caso de que se produzca un incidente serio en relación con este dispositivo.

BENEFICIOS CLÍNICOS, CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Los beneficios clínicos que se esperan al utilizar NutraGlide® incluyen, entre otros: Permite que los pacientes que no pueden comer reciban nutrición • La variedad de longitudes de tubo permite canalizar la alimentación enteral o los medicamentos al estómago, el duodeno o el yeyuno • El diseño del tubo reduce la aparición de obstrucciones, lo que minimiza el número de reemplazos • El diseño del tubo puede minimizar el trauma y la incomodidad del paciente durante la colocación • Variedad de tamaños de tubos (tamaño FR) disponibles para satisfacer una amplia gama de necesidades de los pacientes

Las características de rendimiento de NutraGlide® incluyen, entre otras, las siguientes: Guía compatible en toda la longitud del dispositivo • Luz del tubo que aumenta de diámetro a medida que avanza a través del trato gastrointestinal para resistir la formación de obstrucciones y facilitar su eliminación • Marcas en centímetros para ayudar en la colocación del tubo y verificar la migración del tubo • Tubo de poliuretano radiopaco para x -verificación de colocación de rayos • Seguro para MRI una vez que se retira el estilete • Puerto en Y para permitir una segunda opción de administración mientras el puerto principal está conectado • Recubrimiento lubricante para retirar fácilmente el estilete (si se usa) • Opción compatible con ENFit®

MATERIALES DEL DISPOSITIVO

Los materiales del NutraGlide® incluyen: Termoplástico elastomérico de grado médico, sin PVC (78% - 82%) • Termoplástico de grado médico (16 % - 20 %) • Adhesivo de grado médico (1 %) • Tratamiento superficial de grado médico (1%) • Grabado con láser en el tubo termoplástico elastomérico de grado médico (<1 %)

PROCEDIMIENTO DE COLOCACIÓN DEL DISPOSITIVO

PRECAUCIÓN: Esta sonda de alimentación debe ser colocada únicamente por profesionales de la salud entrenados.

PRECAUCIÓN: Antes de su colocación, inspeccione todo el contenido del kit en busca de daños. Si el paquete o el dispositivo están dañados, no utilice el producto.

- Lea todas las instrucciones y advertencias antes de colocar la sonda.
- Coloque al paciente en posición sentada o semi-Fowler para ayudar en la colocación del dispositivo. No incline al paciente hacia adelante. La cabeza y el cuello del paciente no deben estar extendidos.

PRECAUCIÓN: No use un estilete durante la colocación si el dispositivo no estaba empaquetado con uno.

- Estime la profundidad de inserción para la colocación gástrica. Utilizando las marcas impresas en la propia sonda, mida desde la punta de la nariz del paciente hasta el lóbulo de la oreja y desde el lóbulo de la oreja hasta la apófisis xifoides.

ADVERTENCIA: LA ESTIMACIÓN DE LA LONGITUD DEL TUBO ES FUNDAMENTAL. NO INSERTE LA SONDA EN EXCESO, YA QUE ESTO PUEDE PROVOCAR QUE LA MISMA SE DOBLE.

- Determine la fosa nasal preferida para la inserción.

- Proporcione al paciente agua y pajilla para ayudar con la colocación de la sonda.

- Solo para colocación asistida por alambre guía:

NOTA: El estilete no se puede utilizar con la colocación asistida por alambre guía. Retire con cuidado el estilete aplicando una tracción suave. Si se produce resistencia, inyecte hasta 10 ml de agua en el tubo para ayudar a retirar el estilete. Consulte la Tabla 1 para saber el volumen de agua recomendado que se utilizará. Espere 60 segundos después de la inyección de agua antes de volver a intentar retirar el estilete.

- Coloque la sonda en el alambre guía insertando el alambre guía a través de la abertura distal en la punta.

- Continúe con la colocación asistida por alambre guía siguiendo las instrucciones restantes a continuación.

Tabla 1

Tamaño	Volumen Recomendado
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDIMIENTO DE COLOCACIÓN DEL DISPOSITIVO

7. Aplique lubricante a base de agua en el exterior de la sonda y en la punta de la misma para facilitar su colocación y limitar la incomodidad del paciente.
 8. Inserte la sonda de alimentación teniendo cuidado de no torcer o tirar del estilete (si se usa) durante la colocación para evitar dañar la sonda. Dirija la sonda posteriormente, apuntando la punta paralela al tabique nasal y a la superficie superior del paladar duro. Haga avanzar la sonda hasta la nasofaringe. Anime al paciente a beber sorbos de agua para ayudar a guiar la sonda hacia el esófago y hacia el estómago.
- ADVERTENCIA: TOS O LA DIFICULTAD RESPIRATORIA PUEDEN INDICAR EL PASO DE LA SONDA A LAS VÍAS RESPIRATORIAS. SI SE SOSPECHA ESTO, RETIRE INMEDIATAMENTE EL DISPOSITIVO Y VUELVA A INSERTARLO.**
- ADVERTENCIA: SE DEBE TENER PRECAUCIÓN SI HAY COLOCADO ALGÚN TIPO DE DISPOSITIVO ENDOTRAQUEAL, YA QUE ESTE PUEDE FACILITAR EL PASO DE LA SONDA DE ALIMENTACIÓN A LAS VÍAS RESPIRATORIAS. LA COLOCACIÓN DE LA SONDA DE ALIMENTACIÓN EN LA TRÁQUEA O LOS PULMONES PUEDE PROVOCAR LESIONES GRAVES.**
- ADVERTENCIA: CUANDO GUÍE LA SONDA DE ALIMENTACIÓN A SU LUGAR, SUSPENDA LA INSERCIÓN SI NOTA ALGUNA RESISTENCIA Y NOTIFIQUE DE INMEDIATO AL MÉDICO. NO APLIQUE FUERZA EXCESIVA AL INSERTARLA.**
9. Utilice las marcas de centímetros impresas en la sonda para facilitar la inserción y controlar la migración de la sonda.
 10. Se debe confirmar la colocación adecuada de la sonda de alimentación antes de administrar sustancias a través de la misma. Siga el protocolo del centro para garantizar la posición adecuada de la sonda (es decir, aspiración del contenido gástrico, radiografía, etc.).
 11. El estilete (si se usa) se puede quitar después de que se haya confirmado la posición de la sonda. Retire con cuidado el estilete aplicando una tracción suave. Si se produce resistencia, inyecte hasta 10 ml de agua en el tubo para ayudar a retirar el estilete. Consulte la Tabla 1 para saber el volumen de agua recomendado que se utilizará. Espere 60 segundos después de la inyección de agua antes de volver a intentar retirar el estilete.

ADVERTENCIA: NUNCA VUELVA A INSERTAR EL ESTILETE CUANDO LA SONDA ESTÉ EN EL PACIENTE.

12. Si se desea la colocación gástrica, asegure la sonda. AMT recomienda usar AMT Bridle™ o AMT Bridle Pro® para asegurar la sonda. Documente la lectura de la longitud de la sonda en la abertura de la nariz (o fosa nasal).
13. Si se desea colocación en el intestino delgado, asegure la sonda a la mejilla sin apretarla (usando cinta adhesiva o AMT CINCH®), dejando un bucle de exceso de sonda entre la nariz y el punto de sujeción. La punta de la sonda se moverá hacia el intestino delgado como resultado de la peristalsis gástrica. Colocar al paciente en la posición de Fowler sobre el lado derecho ayudará con la migración de la sonda. Una vez completada la migración de la sonda al intestino delgado, asegure la sonda. AMT recomienda usar AMT Bridle™ o AMT Bridle Pro® para asegurar la sonda. Documente la lectura de la longitud de la sonda en la abertura de la nariz (o fosa nasal).
14. La alimentación puede comenzar según la orden del médico y siguiendo el protocolo del centro.

PRECAUCIÓN: La posición de la sonda debe confirmarse antes de su uso.

ADVERTENCIA: ESTE DISPOSITIVO NO SE ACOPLA BIEN CON CONECTORES PEQUEÑOS DE OTRAS APLICACIONES SANITARIAS. CONECTE ESTE DISPOSITIVO SOLO CON DISPOSITIVOS ENTERALES COMPATIBLES. NO LO UTILICE PARA APLICACIONES NO ENTERALES.

NOTA: Si utiliza un dispositivo de estilo heredado (que no sea ENFit®), el dispositivo tiene el potencial de conectarse incorrectamente a los siguientes sistemas: respiración, intravenoso, manguito para extremidades, conectores neuroaxiales, boquillas de equipos de terapia respiratoria, conectores urinarios y sensores de temperatura del equipo de humidificación respiratorio.

ADVERTENCIA: ASEGUÍRESE DE QUE EL DISPOSITIVO ESTÉ CONECTADO SOLO A UN PUERTO ENTERAL Y NO A UN EQUIPO IV.

CANALIZACIÓN DE MEDICAMENTOS

Siempre que sea posible, administre medicamentos líquidos. Si los medicamentos deben ser sólidos, consulte con su médico si es seguro moler un medicamento sólido. Si es seguro, el medicamento debe triturarse lo más finamente posible (en forma de polvo) y disolverse en agua antes de canalizar el medicamento a través del dispositivo. La canalización a través de un tubo de medicamentos sólidos que no están correctamente triturados puede provocar un bloqueo en el tubo. Nunca triture el medicamento con cubierta entérica ni mezcle el medicamento con la fórmula. Enjuague el dispositivo con agua después de canalizar la medicación.

PAUTAS DE LAVADO APROPIADO

Una técnica y una frecuencia de irrigación correctas pueden ayudar a evitar bloqueos, obstrucciones y fallos de la sonda. Siga estas instrucciones sobre la irrigación para que las condiciones de flujo del dispositivo sean óptimas:

- Utilice agua a temperatura ambiente para irrigar la sonda.
 - La cantidad de agua dependerá de las necesidades del paciente, su estado clínico y el tipo de sonda, pero el volumen medio oscila entre 10 y 50 ml para los adultos y 3 y 10 ml para los niños.
- NOTA:** El estado de hidratación también influye en el volumen utilizado para irrigar la sonda de alimentación. En muchos casos, aumentar el volumen de irrigación puede evitar la necesidad de utilizar líquido intravenoso complementario. Sin embargo, los pacientes con insuficiencia renal y otras restricciones de líquidos deben recibir el volumen de irrigación mínimo necesario para mantener la patencia.
- Irrigue la sonda con agua cada 4-6 horas durante la alimentación continua, siempre que se interrumpe la alimentación y antes y después de cada alimentación intermitente.
 - Enjuague la sonda de alimentación antes y después de canalizar la medicación y entre medicaciones. Así evitará que la medicación interactúe con la fórmula, lo que podría producir una obstrucción de la sonda.

DESOBSTRUIR UN DISPOSITIVO:

Conecte una jeringa llena de agua tibia al puerto de alimentación y empuje y tire suavemente del émbolo de la jeringa para liberar la obstrucción. Puede tomar varios ciclos de tirar/empujar el émbolo para despejar la obstrucción. Si no se puede eliminar la obstrucción, póngase en contacto con su profesional de salud, pues el tubo puede necesitar reemplazo.

PRECAUCIÓN: No emplee una fuerza excesiva para irrigar la sonda. La fuerza excesiva podría perforar la sonda y provocar daños en el tracto gastrointestinal.

EXTRACCIÓN DEL DISPOSITIVO

NOTA: NutraGlide® ha superado las pruebas de biocompatibilidad como dispositivo para uso a largo plazo según ISO 10993-1. La sonda de alimentación debe controlarse, evaluarse periódicamente y reemplazarse cuando esté clínicamente indicado en función de su funcionalidad y del estado del paciente. La sonda de alimentación debe ser monitoreada y evaluada regularmente para detectar cualquier resistencia al flujo y para limpieza del puerto, así como una evaluación regular del paciente para detectar cualquier trauma nasofaríngeo, como la aparición de dolor o el desarrollo de hemorragia.

1. Enjuague la sonda de alimentación con agua.
2. Selle el puerto en Y con los tapones adjuntos o sujeté la sonda de alimentación. Esto reducirá el riesgo de aspiración de líquido a las vías respiratorias durante la extracción.
3. Retire con cuidado el dispositivo del paciente y deseche la sonda de alimentación siguiendo el protocolo del centro.

NOTA: El dispositivo se puede desechar siguiendo las pautas locales de desecho, el protocolo del centro o a través de los desechos convencionales.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SOBRE IRM

NutraGlide® es seguro para resonancias magnéticas una vez que se retira el estilete (si se usa). Un paciente con un dispositivo permanente se puede escanear de forma segura.

ALMACENAMIENTO

Guarde el dispositivo en un ambiente seco a temperatura ambiente hasta que esté listo para usar.

DURACIÓN DEL DISPOSITIVO

Las sondas de alimentación nasales están diseñadas para ser reemplazadas periódicamente para un rendimiento, funcionalidad y limpieza óptimos. NutraGlide® ha superado las pruebas de biocompatibilidad como dispositivo para uso a largo plazo según ISO 10993-1. La sonda de alimentación debe controlarse, evaluarse periódicamente y reemplazarse cuando esté clínicamente indicado en función de su funcionalidad y del estado del paciente. La sonda de alimentación debe ser monitoreada y evaluada regularmente para detectar cualquier resistencia al flujo y para limpieza del puerto, así como una evaluación regular del paciente para detectar cualquier trauma nasofaringeo, como la aparición de dolor o el desarrollo de hemorragia. El rendimiento y la funcionalidad del dispositivo pueden degradarse con el tiempo dependiendo de muchos factores, que incluyen: pH gástrico, medicamentos, traumatismo en el dispositivo y cuidado general de la sonda. El dispositivo debe reemplazarse si se observan signos de falla.

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

El rendimiento y la funcionalidad del dispositivo a largo plazo dependen del uso adecuado del dispositivo según las instrucciones y de la variación de los factores ambientales y de uso. Si bien se espera que utilice su dispositivo de riego sin ningún problema, a veces pueden ocurrir problemas inesperados con el dispositivo. La siguiente sección cubre una serie de elementos relacionados con el rendimiento o la funcionalidad y cómo ayudar a prevenir este tipo de sucesos.

La tubería ha reducido el flujo o se ha obstruido: Los tubos pueden bloquearse debido a que no se enjuagan correctamente después de cada uso, al uso de medicamentos espesos o mal triturados, al uso de alimentos/fórmulas espesos, al reflujo gástrico y/o al crecimiento de hongos. Si está obstruido, consulte la sección **PAUTAS DE LAVADO APROPIADO** para obtener instrucciones sobre cómo desatascar el dispositivo. Si no se puede eliminar la obstrucción, es posible que sea necesario reemplazar el dispositivo.

El dispositivo se ha decolorado: El dispositivo puede decolorarse después de días o meses de uso. Esto es normal según los tipos de alimentos y medicamentos que se utilicen con el dispositivo.

Se ha formado un desgarro: Los desgarros pueden ocurrir debido al contacto con un objeto afilado o abrasivo, fuerza excesiva o presión excesiva. Debido a la naturaleza suave y cómoda del material del que está hecho el dispositivo, los pequeños desgarros pueden provocar rápidamente desgarros grandes o fallas en el dispositivo. Si nota un desgarro en el dispositivo, considere reemplazarlo y verifique si hay fuentes de tensión, fuerza o filo que puedan estar provocando los desgarros.

Mal olor procedente del dispositivo: Pueden producirse malos olores debido a que no se enjuaga correctamente el dispositivo después de cada uso, infección u otro crecimiento que se forma dentro del dispositivo. Si se nota un mal olor proveniente del dispositivo, éste se debe enjuagar. Si el mal olor no desaparece, se recomienda que se comunique con su profesional de la salud.

El enchufe no permanecerá cerrado: Asegúrese de que la conexión esté presionada firma y totalmente, o girada sin excesivo esfuerzo. Si el tapón no permanece cerrado, revise el área del tapón y del puerto de alimentación para ver si hay acumulación excesiva de residuos. Limpie el exceso de acumulación de residuos con un paño y agua tibia.

GRACIAS

Gracias por escoger a AMT. Si desea obtener ayuda y más información sobre el uso de nuestro dispositivo, no dude en ponerse en contacto con AMT a través de los datos que aparecen en la contracubierta de las instrucciones de uso. Nos complace conocer sus ideas y ayudarle si tiene alguna pregunta o duda.

 DEHP	Fabricado sin DEHP (Di(2-ethylhexil) ftalato).		Para un solo uso		Seguro Para Resonancias Magnéticas		Dispositivo médico		
 LATEX	Fabricado sin látex natural		No estéril	Rx Only	Solo bajo receta médica				
ENFit® es una marca registrada de Global Enteral Device Supplier Association, Inc.									
La conexión ENFit® está diseñada para reducir errores de conexión con otras aplicaciones de atención de salud no enterales.									
NutraGlide® es una marca registrada de Applied Medical Technology, Inc.									



GEBRAUCHSANLEITUNG

Achtung: Nach US-amerikanischem Bundesrecht darf dieses Produkt nur von einem Mediziner oder im Auftrag eines Mediziners verkauft werden. Die NutraGlide® ist zur einmaligen Verwendung bestimmt. Diese Einheit ist nur für die Verbindung mit geeigneten enteralen Vorrichtungen bestimmt. Nicht für nicht-enterale Anwendungen einsetzen.

BESCHREIBUNG

Die NutraGlide® ist eine nasale Ernährungssonde mit einem Y-Port, einem sich erweiternden Lumendurchmesser, gleitfähiger Beschichtung und einem optionalen Mandrin.

BESTIMMUNGSGEMÄÈE VERWENDUNG

Die NutraGlide® ist für die Zufuhr von enteraler Nahrung, Medikamenten und Flüssigkeit an neonatale, pädiatrische und erwachsene Patienten über den naso-gastralen oder naso-intestinalen Weg vorgesehen. Die NutraGlide® Nasalernährungssonde ist dazu bestimmt, von geschultem medizinischen Personal eingesetzt und von Ärzten und geschulten Pflegekräften verwendet zu werden.

WARNHINWEIS: DIESE PRODUKT IST ZUR EINMALIGEN VERWENDUNG BESTIMMT. DIESES MEDIZINPRODUKT DARF NICHT WIEDERVERWENDET ODER AUFBEREITET WERDEN. EIN DERARTIGES VORGEHEN KÖNNTE DIE BIOKOMPATIBILITÄTSMERKMALE, DIE PRODUKTEILE UND/ODER DIE INTEGRITÄT DES MATERIALS BEINTRÄCHTIGEN. IN ALL DIESEN FALLEN BesteHT FÜR DEN PATIENTEN DIE GEFAHR VON VERLETZUNGEN, ERKRANKUNGEN UND/ODER TOD.

ANWENDUNGSGEBIETE

Die NutraGlide® nasale Ernährungssonde ist für die Verabreichung von Nahrung, Flüssigkeiten und Medikamenten bei neonatalen, pädiatrischen und erwachsenen Patienten indiziert.

KONTRAINDIKATIONEN

Die NutraGlide® ist kontraindiziert für die Verwendung bei Patienten mit anatomischen Anomalien oder Erkrankungen der Nase, des Rachen oder der Speiseröhre, die eine sichere Platzierung der Sonde verhindern würden.

KOMPLIKATIONEN

Zu den möglichen Komplikationen bei der Verwendung des NutraGlide® gehören unter anderem: Unwohlsein des Patienten • Überbelüftung • Erbrechen • Durchfall • Pneumothorax • gastrointestinale Blutung oder Ulzeration • gastrointestinale oder ösophagiale Perforation • Aspiration und/oder Aspirationspneumonie • Atemwegsobstruktion • Gewebebereitung oder -nekrose • Kontamination
HINWEIS: Bei schwerwiegenden Zwischenfällen im Zusammenhang mit dem Produkt setzen Sie sich bitte mit AMT, unserer ermächtigten Vertretung (EC Rep) und/oder der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, in dem Sie niedergelassen sind, in Verbindung.

KLINISCHE VORTEILE, LEISTUNGSMERKMALE

Bei Verwendung der NutraGlide® können unter anderem folgende klinische Vorteile erwartet werden: Ermöglicht die Ernährung von Patienten, denen die Nahrungsaufnahme durch Essen nicht möglich ist • Verschiedene Sondenlängen erlauben die enterale Verabreichung der Nahrung oder der Medikamente in Magen, Duodenum oder Jejunum • Das Sondendesign reduziert das Auftreten von Verstopfungen und minimiert das Auswechseln • Das Sondendesign kann Verletzungen des Patienten und Beschwerden beim Einsetzen minimieren • Mehrere Sondengrößen (FR-Größe) für ein breites Patienten-Bedarfspektrum
Die NutraGlide® bietet unter anderem die folgenden Leistungsmerkmale: Führungsdräht kompatibel über die gesamte Produktlänge hinweg • Sondenlumen, dessen Durchmesser beim Passieren des Magen-Darm-Trakts zunimmt, um der Klumpenbildung vorzubeugen und das Entfernen von Verstopfungen zu erleichtern • Zentimetermarkierungen helfen beim Einsetzen der Sonde und Überprüfen auf Sondenverlagerung • Röntgenstrahlenundurchlässige Polyurethanhsonde für die röntgengestützte Überprüfung der Platzierung • Nach Entfernen des Mandrins MRT-sicher • Der Y-Anschluss ermöglicht eine zweite Einspeiseoption, während der Hauptanschluss belegt ist • Gleitfähige Beschichtung zur einfachen Entfernung des Mandrins (falls verwendet) • Mit ENFit® kompatible Option

GERÄTE-MATERIALIEN

Die NutraGlide® ist unter anderem aus folgenden Materialien hergestellt: Thermoplastische Elastomere in medizinischer Qualität, kein PVC (78% - 82%) • Thermoplastik in medizinischer Qualität (16% - 20%) • Klebstoff in medizinischer Qualität (1%) • Oberflächenbehandlung in medizinischer Qualität (1%) • Lasergravierung am Schlauch aus thermoplastischem Elastomer in medizinischer Qualität (<1%)

VERFAHREN ZUR SONDENPLATZIERUNG

VORSICHT: Diese Ernährungssonde darf nur von geschultem Pflegepersonal und Ärzten platziert werden.

VORSICHT: Prüfen Sie vor der Platzierung den gesamten Inhalt des Kits auf Beschädigungen. Wenn die Verpackung oder die Sonde beschädigt ist, verwenden Sie das Produkt nicht.

1. Lesen Sie alle Anweisungen und Warnhinweise, bevor Sie die Sonde platzieren.
2. Bringen Sie den Patienten in eine sitzende Position oder halbe Fowler-Lagerung, um die Platzierung der Sonde zu erleichtern. Lehnen Sie den Patienten nicht nach vorne. Kopf und Hals des Patienten sollten nicht überstreckt werden.

VORSICHT: Verwenden Sie bei der Platzierung keinen Mandrin, wenn das Gerät nicht mit einem solchen verpackt wurde.

3. Schätzen Sie die Einführstelle für die Platzierung der Sonde in den Magen. Messen Sie anhand der aufgedruckten Markierungen auf der Sonde selbst von der Nasenspitze des Patienten bis zum Ohrläppchen und vom Ohrläppchen bis zum Schwertfortsatz (Processus xiphoides).

WARNHINWEIS: DAS SCHÄTZEN DER SCHLAUCHLÄNGE IST ENTSCHEIDEND. FÜHREN SIE KEINEN ZU LANGEN SCHLAUCH EIN, DA DIES ZU EINEM KNICKEN DES SCHLAUCHS FÜHREN KANN.

4. Bestimmen Sie das bevorzugte Nasenloch zum Einführen.
5. Stellen Sie dem Patienten Wasser und einen Strohhalm zur Verfügung, um die Einführung des Schlauchs zu erleichtern.

6. Nur beiführungsdrähtgestützter Platzierung:

HINWEIS: Der Mandrin kann nicht beiführungsdrähtgestützter Platzierung verwendet werden. Entfernen Sie den Mandrin vorsichtig durch leichtes Ziehen. Bei auftretendem Widerstand ist es hilfreich, 10 ml Wasser in den Schlauch zu injizieren, um den Mandrin zu entfernen. Zur Verwendung empfohlene Wasservolumen siehe Tabelle 1. Nach Injizieren von Wasser vor dem nächsten Versuch, den Mandrin zu entfernen, 60 Sekunden warten.

- A. Setzen Sie den Schlauch auf den Führungsdräht, indem Sie den Führungsdräht durch die distale Öffnung in der Spitze einführen.
- B. Fahren Sie mit der führungsdrähtgestützten Platzierung gemäß den restlichen Anweisungen unten fort.

Tabelle 1	
Aktivierung Sie die Gleitfähige Beschichtung	
Größe	Empfohlenes Volumen
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

VERFAHREN ZUR SONDENPLATZIERUNG

7. Tragen Sie ein Gleitmittel auf Wasserbasis auf die Außenseite des Schlauchs und die Schlauchspitze auf, um die Platzierung zu erleichtern und das Unbehagen des Patienten zu begrenzen.
 8. Führen Sie die Ernährungssonde ein und achten Sie darauf, den Mandrin (falls verwendet) während der Platzierung nicht zu verdrehen oder zu ziehen, um eine Beschädigung der Sonde zu vermeiden. Führen Sie die Sonde nach hinten und richten Sie die Spitze parallel zur Nasenscheidewand und der oberen Oberfläche des harten Gaumens aus. Schieben Sie die Sonde in den Nasopharynx vor. Ermöglichen Sie den Patienten, Wasser zu schlucken, um die Sonde in die Speiseröhre und zum Magen zu führen.
- WARNHINWEIS: HUSTEN ODER ATEMNOT KÖNNEN AUF EINE PASSAGE DES SCHLAUCHS IN DIE ATEMWEGE HINWEISSEN. WENN DIES VERMUTET WIRD, ENTFERNEN SIE SOFORT DIE SONDE UND SETZEN SIE SIE ERNEUT EIN.**
- WARNHINWEIS: ES IST VORSICHT GEBOTED, WENN IRGENDENEIN ART VON ENDOTRACHEALVORRICHTUNG VORHANDEN IST, DA DIESSE DIE PASSAGE DER ERNÄHRUNGSSONDE IN DIE ATEMWEGE ERLICHTERN KANN. DIE PLATZIERUNG DER ERNÄHRUNGSSONDE IN DER LUFTRÖHRE ODER IN DER LUNGE KANN ZU SCHWEREN VERLETZUNGEN FÜHREN.**
- WARNHINWEIS: BRECHEN SIE DAS EINFÜHREN DER ERNÄHRUNGSSONDE AB, WENN EIN WIDERSTAND AUFTRITT, UND INFORMIEREN SIE SOFORT DEN ARZT. WENDEN SIE BEIM EINFÜHREN KEINE ÜBERMÄßIGE KRAFT AN.**
9. Verwenden Sie die aufgedruckten Zentimetermarkierungen auf dem Schlauch, um das Einführen zu erleichtern und die Schlauchwanderung zu überprüfen.
 10. Die korrekte Platzierung der Ernährungssonde muss vor der Abgabe von Substanzen über die Sonde bestätigt werden. Befolgen Sie das Protokoll der Einrichtung, um die korrekte Position der Sonde sicherzustellen (z. B. Absaugen des Mageninhalts, Röntgen usw.).
 11. Der Mandrin (falls verwendet) kann entfernt werden, nachdem die Position der Sonde bestätigt wurde. Entfernen Sie den Mandrin vorsichtig durch leichtes Ziehen. Bei auftretendem Widerstand ist es hilfreich, 10 ml Wasser in den Schlauch zu injizieren, um den Mandrin zu entfernen. Zur Verwendung empfohlenes Wasservolumen siehe Tabelle 1. Nach Injizieren von Wasser vor dem nächsten Versuch, den Mandrin zu entfernen, 60 Sekunden warten.

WARNHINWEIS: FUHREN SIE DEN MANDRIN NIEMALS WIEDER EIN, WENN SICH DIE SONDE IM PATIENTEN BEFINDET.

12. Wenn die Platzierung im Magen gewünscht wird, sichern Sie die Sonde. AMT empfiehlt die Verwendung von AMT Bridle™ oder AMT Bridle Pro® zur Sicherung der Sonde. Dokumentieren Sie die abgelesene Schlauchlänge auf dem Schlauch an der Nasenöffnung (oder dem Nasenloch).
13. Wenn die Platzierung im Dünndarm erwünscht ist, sichern Sie die Sonde locker an der Wange (mit Klebeband oder AMT CINCH®) und lassen Sie eine Schlaufe des überschüssigen Schlauchs zwischen Nase und Sicherungsstelle. Die Schlauchspitze wird sich durch die Magenperistaltik in den Dünndarm bewegen. Wenn Sie den Patienten in die Fowler-Lagerung auf der rechten Seite bringen, wird die Schlauchwanderung erleichtert. Nachdem die Sonde in den Dünndarm gewandert ist, sichern Sie die Sonde. AMT empfiehlt die Verwendung von AMT Bridle™ oder AMT Bridle Pro® zur Sicherung der Sonde. Dokumentieren Sie die abgelesene Schlauchlänge auf dem Schlauch an der Nasenöffnung (oder dem Nasenloch).

14. Die Ernährung kann auf ärztliche Anweisung und gemäß dem Protokoll der Einrichtung beginnen.

VORSICHT: Die Position der Sonde muss vor dem Einsatz bestätigt werden.

WARNHINWEIS: DIESSE EINHEIT KÖNNTE FÄLSCHLICHERWEISE MIT VERBINDUNGSSTÜCKEN MIT KLEINEM DURCHMESSER ANDERER MEDIZINPRODUKTE VERBUNDEN WERDEN. DIESSE EINHEIT DARF NUR MIT KOMPATIBLEN ENTERALEN PRODUKTEN VERBUNDEN WERDEN. NICHT FÜR NICHT-ENTERALE ANWENDUNGEN EINSETZEN.

HINWEIS: Bei Verwendung einer Legacy-Vorrichtung (ohne ENFit®) kann es zu Fehlanschlüssen an folgenden Systemen kommen: Beatmung, intravenöse Anschlüsse, Gliedmaßenmanschetten, neurale Anschlüsse, Nippel von Atemtherapiegeräten, Harn- und Temperatursensoranschlüsse von Atemluftbefeuchtungsgeräten.

WARNHINWEIS: DARAUF ACHTEN, DASS DIE EINHEIT NUR MIT EINEM ENTERALEN PORT UND NICHT MIT EINEM INFUSIONSSYSTEM VERBUNDEN WIRD.

KANALISIERUNG VON MEDIKAMENTEN

Wenn möglich, sollten flüssige Medikamente verwendet werden. Wenn Medikamente in fester Form benötigt werden, ist mit dem Arzt zu besprechen, ob die Medikation ohne Bedenken gemörserzt werden kann. Wenn dies sicher ist, sollten Medikamente vor der Kanalisierung durch das Produkt immer möglichst fein (in Pulverform) zerstoßen und in Wasser aufgelöst werden. Durch die Kanalisierung nicht ordnungsgemäß zerstoßener fester Medikamente können Schlauchblockaden verursacht werden. Niemals enterisch beschichtete Medikamente kanalisiieren oder diese mit Flüssignahrung mischen. Produkt nach der Kanalisierung von Medikamenten durchspülen.

RICHTLINIEN ZUM RICHTIGEN SPÜLEN

Die richtige Technik und Häufigkeit des Spülens kann dazu beitragen, Blockaden, Verstopfungen und Defekten des Schlauchsystems vorzubeugen. Zur Erhaltung optimaler Durchflusshinweise sollten die folgenden Hinweise zum Spülen beachtet werden:

- Zum Spülen des Schlauchsystems Wasser mit Raumtemperatur verwenden.
- Wie viel Wasser benötigt wird, hängt vom Bedarf und klinischen Zustand des Patienten und von der Art des Schlauchs ab, durchschnittlich werden bei Erwachsenen über 10 bis 50 ml und bei Säuglingen 3 bis 10 ml benötigt.

HINWEIS: Auch der Hydrationsstatus des Patienten hat Einfluss auf das zum Spülen von Überlebensschläuchen verwendete Volumen. In vielen Fällen kann durch eine Erhöhung des Spülvolumens auf die ergänzende intravenöse Flüssigkeitszufuhr verzichtet werden. Bei Patienten mit Niereninsuffizienz oder anderen Einschränkungen in Bezug auf die Flüssigkeitszufuhr sollte allerdings die kleinste notwendige Menge an Spülflüssigkeit verwendet werden, um die Wirksamkeit beizubehalten.

- Den Schlauch des Überlebenssystems bei kontinuierlicher künstlicher Ernährung alle 4-6 Stunden, bei jeder Unterbrechung der Ernährung und vor und nach jeder intermittierenden Ernährung spülen.
- Ernährungssonde vor und nach der Kanalisierung von Medikamenten und zwischen den Medikamenten spülen. Dadurch wird verhindert, dass die Medikation mit der Sonnennahrung wechselwirkt und der Schlauch dadurch verstopt wird.

ENTFERNEN VON VERSTOPFUNGEN:

Schließen Sie eine mit warmem Wasser gefüllte Spritze an den Zuführanschluss an und drücken und ziehen Sie vorsichtig am Spritzenkolben, um die Verstopfung zu lösen. Die Auflösung der Verstopfung kann mehrmaliges Schieben und Ziehen erfordern. Falls die Verstopfung nicht behoben werden kann, den Arzt zu Rate ziehen, da die Sonde möglicherweise ausgewechselt werden muss.

VORSICHT: Keine übermäßige kraft beim spülen der sonde anwenden. Übermäßige kraftanwendung kann die sonde perforieren und zu schweren verletzungen im magen-darm-trakt führen.

ENTFERNUNG DER EINHEIT

HINWEIS: Die NutraGlide® hat die Biokompatibilitätstests als Vorrichtung für den Langzeitgebrauch gemäß ISO 10993-1 erfüllt. Die Ernährungssonde sollte überwacht, regelmäßig geprüft und ausgetauscht werden, wenn dies aufgrund der Funktionalität und des Zustands des Patienten klinisch angezeigt ist. Die Ernährungssonde sollte überwacht und regelmäßig auf Durchflusswiderstand und Sauberkeit des Anschlusses sowie eine regelmäßige Patientenbeurteilung auf ein Nasopharynx-Trauma, wie z. B. das Auftreten von Schmerzen oder die Entwicklung von Blutungen, beurteilt werden.

1. Spülen Sie den Ernährungsschlauch mit Wasser.
2. Verschließen Sie den Y-Port mit den liegenden Stopfen oder klemmen Sie die Ernährungssonde ab. Dadurch wird das Risiko einer Flüssigkeitsaspiration in die Atemwege während der Entfernung reduziert.
3. Ziehen Sie das Gerät behutsam aus dem Patienten heraus und entsorgen Sie die Ernährungssonde gemäß dem Protokoll der Einrichtung.

HINWEIS: Das Produkt kann unter Beachtung der örtlichen Entsorgungsrichtlinien, des Klinikprotokolls oder im normalen Abfall entsorgt werden.

HINWEISE ZUR MRT-SICHERHEIT

NutraGlide® ist MRT-sicher, sobald der Mandrin (falls verwendet) entfernt ist. Ein Patient mit einer implantierten Sonde kann sicher gescannt werden.

LAGERUNG

Lagern Sie die Sonde bis zum Gebrauch in einer trockenen Umgebung bei Raumtemperatur.

HALTBARKEIT DER EINHEIT

Nasale Ernährungssonden sollten regelmäßig ausgetauscht werden, um optimale Leistung, Funktionalität und Sauberkeit zu gewährleisten. Die NutraGlide® hat die BiokompatibilitätsTests als Vorrichtung für den Langzeitgebrauch gemäß ISO 10993-1 erfüllt. Die Ernährungssonde sollte überwacht, regelmäßig geprüft und ausgetauscht werden, wenn dies aufgrund der Funktionalität und des Zustands des Patienten klinisch angezeigt ist. Die Ernährungssonde sollte überwacht und regelmäßig auf Durchflusswiderstand und Sauberkeit des Anschlusses sowie eine regelmäßige Patientenbeurteilung auf ein Nasopharynx-Trauma, wie z. B. das Auftreten von Schmerzen oder die Entwicklung von Blutungen, beurteilt werden. Die Leistung und Funktionalität der Sonde kann sich im Laufe der Zeit verschlechtern, was von vielen Faktoren abhängt, wie z. B. dem pH-Wert des Magens, Medikamenten, Beschädigungen an der Sonde und der allgemeinen Pflege der Sonde. Die Sonde sollte ersetzt werden, wenn Anzeichen eines Defekts festgestellt werden.

FEHLERSUCHE UND – BEHEBUNG

Langzeitige Produktleistung und Funktionalität sind abhängig von der korrekten Handhabung gemäß Gebrauchsanweisung, abweichender Nutzung und Umweltfaktoren. Obwohl erwartet wird, dass die Verwendung Ihres Ernährungsprodukts reibungslos verläuft, können gelegentlich unerwartete Probleme auftreten. Im folgenden Abschnitt sind eine Reihe von Leistungs- oder Funktionsproblemen beschrieben und wie man deren Auftreten vermeiden kann.

Reduzierter Schlauchdurchfluss oder Schlauchverstopfung: Der Schlauch kann verstopfen, wenn er nicht nach jedem Gebrauch ordnungsgemäß gespült wird, wenn dickflüssige Nahrung/Nahrungsflüssigkeiten verwendet werden und/oder bei Pilzbefall. Bei Verstopfung siehe Abschnitt **RICHTLINIEN ZUM RICHTIGEN SPÜLEN**. Hier finden Sie Anweisungen zum Beheben von Produktverstopfungen. Wenn die Verstopfung nicht gelöst werden kann, muss das Produkt möglicherweise ausgetauscht werden.

Das Produkt hat an Farbe verloren: Das Produkt kann über Tage und Monate hinweg an Farbe einbüßen. Dies ist je nach Art der verabreichten Nahrung und Medikamente normal.

Ein Riss hat sich gebildet: Risse können durch Kontakt mit scharfen oder scheuernden Gegenständen oder durch übermäßige Kraft- bzw. Druckanwendung entstehen. Durch das weiche, komfortable Material, aus dem das Produkt hergestellt ist, können aus kleinen Rissen schnell größere entstehen und das Produkt versagen. Sobald ein Riss am Produkt bemerkt wird, sollte es ausgewechselt und auf Einwirken von Spannung, Kraft oder scharfe Stellen untersucht werden, die Risse verursachen können.

Aus dem Produkt entweicht Fäulnisgeruch: Fäulnisgeruch kann entstehen, wenn das Produkt nicht nach jedem Gebrauch ordnungsgemäß ausgespült wird, bei Infektion oder Wachstum anderer Keime im Produktinnern. Wenn Fäulnisgeruch aus dem Produkt kommt, muss das Produkt gespült werden. Wenn der Fäulnisgeruch nicht behoben werden kann, empfehlen wir Ihnen, sich mit Ihrem Arzt in Verbindung zu setzen.

Der Stöpsel bleibt nicht verschlossen: Darauf achten, dass beim festen und vollständigen Eindrücken oder Drehen des Stöpsels übermäßiger Kraftaufwand vermieden wird. Wenn der Stöpsel nicht geschlossen bleibt, überprüfen Sie den Stöpsel und den Bereich des Einspeiseanschlusses auf Rückstände, die sich angesammelt haben. Reinigen Sie angesammelte Rückstände mit einem Tuch und warmem Wasser.

VIELEN DANK!

Vielen Dank, dass Sie sich für AMT entschieden haben. Zusätzliche Hilfestellung und Informationen über die Verwendung unseres Produktes erhalten Sie direkt von AMT unter den Kontaktinformationen auf der Rückseite der Gebrauchsanleitung. Wir freuen uns auf Ihre Rückmeldungen und antworten gerne auf Ihre Anliegen und Fragen.

 DEHP	Nicht mit DEHP (Di(2-Ethylhexyl) Phthalat) hergestellt.		Nur für den Einmalgebrauch bestimmt	 MRT-Sicher	 Medizinisches Produkt
 LATEX	Nicht mit Naturgummi-Latex hergestellt.		Nicht steril	Rx Only	Verschreibungspflichtig
ENFit® ist eine eingetragenes Warenzeichen von Global Enteral Device Supplier Association, Inc.					
Die ENFit® Verbindung ist dazu bestimmt, falsche Verbindungen mit anderen, nicht enteralen medizinischen Anwendungen zu reduzieren.					
NutraGlide® ist eine eingetragenes Warenzeichen von Applied Medical Technology, Inc.					



ISTRUZIONI PER L'USO

Attenzione: La legge federale (USA) limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente da parte o dietro prescrizione di un medico. Questo NutraGlide® è monouso. Il presente dispositivo è destinato esclusivamente al collegamento con dispositivi per la nutrizione entrale compatibili. Non utilizzare per applicazioni che esulino dall'ambito della nutrizione entrale.

DESCRIZIONE

NutraGlide® è un sondino di alimentazione nasale con una porta a Y, diametro del lume allargato, rivestimento lubrificante attivato e stiletto opzionale.

DESTINAZIONE D'USO

NutraGlide® è inteso per fornire nutrizione entrale, farmaci e liquidi a pazienti in età neonatale, pediatrica e adulti attraverso le vie naso-gastrica o naso-intestinale. Il sondino per alimentazione nasale NutraGlide® deve essere posizionato da operatori sanitari qualificati e utilizzato da medici e operatori sanitari/utenti appositamente formati.

AVVERTENZA: QUESTO DISPOSITIVO È MONOUSO. NON RIUTILIZZARE O RIELABORARE QUESTO DISPOSITIVO MEDICO. CIÒ PUÒ COMPROMETTERE LE CARATTERISTICHE DI BIOCOMPATIBILITÀ, LE PRESTAZIONI DEL DISPOSITIVO E/O L'INTEGRITÀ DEL MATERIALE; OGUNO DI ESSI PUÒ PROVOCARE POTENZIALI LESIONI, MALATTIE E/O MORTE DEL PAZIENTE.

INDICAZIONI PER L'USO

Il sondino di alimentazione nasale NutraGlide® è indicato per la canalizzazione di alimentazione, liquidi e farmaci in pazienti in età neonatale, pediatrica e adulti.

CONTROINDICAZIONI

NutraGlide® è controindicato per l'uso in pazienti con anomalie anatomiche o malattie del naso, della gola o dell'esofago che impedisserebbero il posizionamento sicuro del dispositivo.

COMPLICAZIONI

Tra le potenziali complicanze dovute all'utilizzo di NutraGlide® sono comprese: Disagio del paziente • Nausea • Vomito • Diarrea • Pneumotorace • Emorragia o ulcera gastrointestinale • Perforazione gastrointestinale o esofagea • Aspirazione e/o polmonite da aspirazione • Ostruzione delle vie aeree • Irritazione o necrosi dei tessuti • Contaminazione

NOTA: Contattare AMT, il nostro rappresentante autorizzato (rappresentante CE) e/o l'autorità competente dello stato membro in cui si risiede se si è verificato un incidente grave correlato al dispositivo.

VANTAGGI CLINICI, CARATTERISTICHE PRESTAZIONALI

I vantaggi clinici attesi dall'utilizzo di NutraGlide® includono, a titolo esemplificativo ma non esaustivo: Consente a pazienti che non sono in grado di alimentarsi di ricevere nutrizione • La varietà di lunghezze del sondino consente di convogliare l'alimentazione entrale o i farmaci nello stomaco, nel duodeno o nel digiuno • Il design del sondino riduce l'occorrenza di ostruzioni, riducendo al minimo il numero di sostituzioni • Il design del sondino può ridurre al minimo i traumi e il disagio del paziente durante il posizionamento • Ampia varietà di misure di sondini (misura FR) disponibili per soddisfare un'ampia gamma di esigenze dei pazienti Alcune delle caratteristiche prestazionali di NutraGlide® includono, a titolo esemplificativo ma non esaustivo: Compatibile con filo guida per l'intera lunghezza del dispositivo • Lume del sondino che aumenta di diametro man mano che avanza attraverso il tratto gastrointestinale per resistere alla formazione di occlusioni e agevolare la rimozione dell'ostruzione • Contrassegni centimetrici per agevolare il posizionamento del sondino e controllarne la migrazione • Sondino in poliuretano radiopaco per verifica del posizionamento mediante raggi x • Sicuro per la risonanza magnetica una volta rimosso lo stiletto • La porta a Y consente una seconda opzione di erogazione mentre la porta principale è collegata • Rivestimento lubrificante per una facile rimozione dello stiletto (se utilizzato) • Opzione compatibile ENFit®

MATERIALI DEL DISPOSITIVO

I materiali di NutraGlide® includono: Termoplastica elastomerica per uso medico, senza PVC (78% - 82%) • Termoplastica per uso medico (16% - 20%) • Adesivo per uso medico (1%) • Trattamento superficiale per uso medico (1%) • Incisione laser sul sondino in termoplastica elastomerica per uso medico (<1%)

PROCEDURA DI POSIZIONAMENTO DEL DISPOSITIVO

ATTENZIONE: Questo sondino di alimentazione deve essere posizionato solo da professionisti sanitari qualificati.

ATTENZIONE: Prima del posizionamento, ispezionare l'intero contenuto del kit per rilevare eventuali danni. Se la confezione o il dispositivo sono danneggiati, non utilizzare il prodotto.

- Leggere tutte le indicazioni e le avvertenze prima di posizionare il sondino.
- Posizionare il paziente in posizione seduta o semi-Fowler per facilitare il posizionamento del dispositivo. Non far sporgere il paziente in avanti. La testa e il collo del paziente non devono essere estesi.

ATTENZIONE: Non utilizzare uno stiletto durante il posizionamento se la confezione del dispositivo non ne include uno.

- Stimare la profondità di inserimento per il posizionamento gastrico. Utilizzando i contrassegni stampati sul sondino stesso, misurare dalla punta del naso del paziente al lobo dell'orecchio e dal lobo dell'orecchio al processo xifoideo.

AVVERTENZA: LA STIMA DELLA LUNGHEZZA DEL SONDINO È FONDAMENTALE. NON INSERIRE UN SONDINO PIÙ LUNGO POICHÉ POTREBBE CAUSARNE L'ATTORCIGLIAMENTO.

- Scegliere la narice preferita per l'inserimento.
- Far bere il paziente con una cannuccia per facilitare il posizionamento del sondino.
- Solo per il posizionamento assistito da filo guida:

NOTA: Lo stiletto non può essere utilizzato con il posizionamento assistito da filo guida. Rimuovere con attenzione lo stiletto applicando una leggera trazione. Se si avverte resistenza, iniettare fino a 10 ml di acqua nel tubo per agevolare la rimozione dello stiletto. Fare riferimento alla Tabella 1 per il volume d'acqua consigliato da utilizzare. Attendere 60 secondi dopo l'iniezione dell'acqua prima di tentare la rimozione dello stiletto.

- Posizionare il sondino sul filo guida inserendo il filo guida attraverso l'apertura distale della punta.
- Continuare con il posizionamento assistito da filo guida come da restanti istruzioni riportate di seguito.

Tabella 1

Attivare il Rivestimento Lubrificante	
Misura Fr	Volume consigliato
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDURA DI POSIZIONAMENTO DEL DISPOSITIVO

7. Applicare lubrificante a base d'acqua all'esterno del sondino e sulla sua punta per facilitarne il posizionamento e limitare il disagio del paziente.
8. Inserire il sondino di alimentazione, facendo attenzione a non torcere o tirare lo stiletto (se utilizzato) durante il posizionamento per evitare di danneggiare il sondino. Dirigere il tubo posteriormente, puntando la punta parallela al setto nasale e alla superficie superiore del palato duro. Far avanzare il tubo al rinofaringe. incoraggiare il paziente a sorseggiare acqua per aiutare a guidare il sondino lungo lo esofago e verso lo stomaco.

AVVERTENZA: TOSSE O DIFFICOLTÀ RESPIRATORIE POSSONO INDICARE IL PASSAGGIO DEL TUBO NELLE VIE AEREE. SE SI SOSPETTA CIÒ, RIMUOVERE IMMEDIATAMENTE IL DISPOSITIVO E REINSERIRLO.

AVVERTENZA: È NECESSARIO PRESTARE ATTENZIONE SE È PRESENTE QUAISIASI TIPO DI DISPOSITIVO ENDOTRACHEALE, POICHÉ POTREBBE FACILITARE IL PASSAGGIO DEL SONDINO DI ALIMENTAZIONE NELLE VIE AEREE. IL POSIZIONAMENTO DEL SONDINO DI ALIMENTAZIONE NELLA TRACHEA O NEI POLMONI PUÒ PROVOCARE GRAVI LESIONI.

AVVERTENZA: SE DURANTE IL POSIZIONAMENTO DEL SONDINO DI ALIMENTAZIONE SI NOTA UNA RESISTENZA, INTERROMPERE L'INSERIMENTO E INFORMARE IMMEDIATAMENTE IL MEDICO. NON ESERCITARE UNA FORZA ECESSIVA DURANTE L'INSERIMENTO.

9. Avatarsi dei segni in centimetri stampati sul sondino per facilitare l'inserimento e controllare la migrazione del sondino.
10. Il posizionamento corretto del sondino di alimentazione deve essere confermato prima dell'erogazione delle sostanze attraverso di esso. Seguire il protocollo della struttura per garantire la corretta posizione del sondino (ad es. aspirazione del contenuto gastrico, raggi X, ecc.).
11. Lo stiletto (se utilizzato) può essere rimosso dopo aver confermato la posizione del sondino. Rimuovere con attenzione lo stiletto applicando una leggera trazione. Se si avverte resistenza, iniettare fino a 10 ml di acqua nel tubo per agevolare la rimozione dello stiletto. Fare riferimento alla Tabella 1 per il volume d'acqua consigliato da utilizzare. Attendere 60 secondi dopo l'iniezione dell'acqua prima di ritentare la rimozione dello stiletto.

AVVERTENZA: NON REINSERIRE MAI LO STILETTO UNA VOLTA CHE IL SONDINO È STATO POSIZIONATO NEL PAZIENTE.

12. Se si preferisce il posizionamento gastrico, fissare il sondino. AMT consiglia di utilizzare AMT Bridle™ o AMT Bridle Pro® per il fissaggio del sondino. Annotare la lettura della lunghezza del sondino sul tubo all'apertura della narice (o cavità nasali).

13. Se si desidera il posizionamento nell'intestino tenue, fissare il tubo alla guancia senza stringere (utilizzando nastri adesivi o AMT CINCH®), lasciando un giro di sondino in eccesso tra il naso e il punto di fissaggio. La punta del sondino si sposterà nell'intestino tenue a causa della peristalsi gastrica. Posizionare il paziente nella posizione di Fowler sul lato destro faciliterà la migrazione del sondino. Dopo che la migrazione del sondino nell'intestino tenue è completa, fissare il sondino. AMT consiglia di utilizzare AMT Bridle™ o AMT Bridle Pro® per il fissaggio del sondino. Annotare la lettura della lunghezza del sondino sul tubo all'apertura della narice (o cavità nasali).

14. L'alimentazione può iniziare su prescrizione del medico e seguendo il protocollo della struttura.

ATTENZIONE: La posizione del sondino deve essere confermata prima dell'uso.

AVVERTENZA: IL PRESENTE DISPOSITIVO PUÒ POTENZIALMENTE SCOLLEGARE I CONNETTORI DI PICCOLE DIMENSIONI DI ALTRI PRODOTTI SANITARI. UTILIZZARE QUESTO DISPOSITIVO ESCLUSIVAMENTE PER COLLEGARE DISPOSITIVI ENTERALI COMPATIBILI. NON UTILIZZARE PER APPLICAZIONI CHE ESULINO DALL'AMBITO DELLA NUTRIZIONE ENTERALE.

NOTA: Se si utilizza un dispositivo vecchio stile (non ENFit®), il dispositivo può collegarsi non correttamente ai seguenti sistemi: respirazione, endovenoso, bracciale per arti, connettori neurovasculari, ugelli di apparecchiature per terapia respiratoria, urinario e connettori del sensore di temperatura delle apparecchiature di umidificazione respiratoria.

AVVERTENZA: VERIFICARE CHE IL DISPOSITIVO SIA COLLEGATO ESCLUSIVAMENTE A UNA PORTA ENTERALE E NON A UN SET PER INFUSIONE EV.

CANALIZZAZIONE DEI FARMACI

Preferire farmaci liquidi laddove disponibili. Qualora siano necessari farmaci solidi, consultare il medico per stabilire se sia sicuro frantumare il farmaco. Se sicuro, il farmaco deve essere frantumato il più finemente possibile (in polvere) e disciolti in acqua prima di essere canalizzato attraverso il dispositivo. La canalizzazione di farmaci solidi non adeguatamente frantumati attraverso il tubo può causarne l'occlusione. Non frantumare mai farmaci con rivestimento enterico o mescolare farmaci con formula. Sciacquare il dispositivo con acqua dopo aver canalizzato il farmaco.

LINEE GUIDA PER UN LAVAGGIO CORRETTO

Tecniche di lavaggio corrette e un'adeguata frequenza possono contribuire a prevenire il blocco della sonda, ostruzioni e guasti. Seguire queste linee guida per il lavaggio al fine di mantenere condizioni di flusso ottimali del dispositivo:

- Utilizzare acqua a temperatura ambiente per lavare la sonda.
- La quantità d'acqua varia a seconda delle esigenze del paziente, dalle condizioni cliniche e dal tipo di sonda; il volume medio va da 10 a 50 ml per i pazienti adulti e da 3 a 10 ml per i bambini piccoli.

NOTA: Anche lo stato di idratazione incide sul volume utilizzato per lavare le sonde di nutrizione. In molti casi, l'aumento del volume per il lavaggio può evitare la necessità di somministrare fluidi supplementari per endovenosa. Tuttavia, gli individui con insufficienza renale e altre limitazioni riguardanti i fluidi devono ricevere il volume minimo necessario per mantenere la potenza.

- Lavare la sonda di nutrizione con acqua ogni 4-6 ore durante la nutrizione continua, in qualsiasi momento in cui si interrompe la nutrizione e prima e dopo ogni nutrizione intermittente.
- Sciacquare il tubo di alimentazione prima e dopo la canalizzazione dei farmaci e tra un farmaco e l'altro. In questo modo si evita l'interazione fra i farmaci e il latte in polvere con possibile rischio di ostruzioni della sonda.

DISTRUZIONE DI UN DISPOSITIVO:

Collegare una siringa riempita con acqua calda alla porta di alimentazione e spingere e tirare delicatamente lo stantuffo della siringa per liberare l'ostruzione. Potrebbero essere necessari diversi cicli di spinta/estrazione dello stantuffo per eliminare l'ostruzione. Se non si riesce a rimuovere l'ostruzione, contattare il personale sanitario, poiché potrebbe essere necessario sostituire il tubo.

ATTENZIONE: Non usare una forza eccessiva per lavare il tubo. Una forza eccessiva può perforare il tubo e provocare lesioni al tratto gastrointestinale.

RIMOZIONE DEL DISPOSITIVO

NOTA: NutraGlide® ha soddisfatto i test di biocompatibilità come dispositivo per uso a lungo termine conformemente a ISO 10993-1. Il sondino di alimentazione deve essere monitorato, valutato regolarmente e sostituito quando clinicamente indicato in base alla funzionalità e alle condizioni del paziente. Il sondino di alimentazione deve essere monitorato e valutato regolarmente per verificare qualsiasi resistenza al flusso e per la pulizia della porta, oltre a una valutazione regolare del paziente per qualsiasi trauma rinofaringeo come il verificarsi di dolore o la comparsa di sanguinamento.

1. Sciacquare il sondino di alimentazione con acqua.
2. Sigillare la porta a Y utilizzando i tappi in dotazione o bloccare il sondino di alimentazione. Ciò ridurrà il rischio di aspirazione del fluido nelle vie aeree durante la rimozione.

3. Estrarre delicatamente il dispositivo dal paziente e smaltire il tubo di alimentazione seguendo il protocollo della struttura.

NOTA: Il dispositivo può essere smaltito seguendo le linee guida locali per lo smaltimento, il protocollo della struttura o come rifiuto convenzionale.

INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA DI MRI

NutraGlide® è sicuro per la RM una volta rimosso lo stiletto (se utilizzato). Un paziente con un dispositivo permanente può essere sottoposto a risonanza magnetica in sicurezza.

CONSERVAZIONE

Conservare il dispositivo in un ambiente asciutto e a temperatura ambiente fino al momento dell'uso.

VITA UTILE DEL DISPOSITIVO

I sondini di alimentazione nasale devono essere periodicamente sostituiti per prestazioni, funzionalità e pulizia ottimali. NutraGlide® ha soddisfatto i test di biocompatibilità come dispositivo per uso a lungo termine conformemente a ISO 10993-1. Il sondino di alimentazione deve essere monitorato, valutato regolarmente e sostituito quando clinicamente indicato in base alla funzionalità e alle condizioni del paziente. Il sondino di alimentazione deve essere monitorato e valutato regolarmente per verificare qualsiasi resistenza al flusso e per la pulizia della porta, oltre a una valutazione regolare del paziente per qualsiasi trauma rinofaringeo come il verificarsi di dolore o la comparsa di sanguinamento. Le prestazioni e la funzionalità del dispositivo possono deteriorarsi nel tempo a seconda di molti fattori, tra cui: pH gastrico, farmaci, danni al dispositivo e manutenzione generale del sondino. Il dispositivo deve essere sostituito se si notano anomalie nel funzionamento.

RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Le prestazioni e la funzionalità del dispositivo a lungo termine dipendono dal corretto utilizzo del dispositivo ai sensi delle istruzioni e dai vari fattori ambientali e di utilizzo. Sebbene si preveda un utilizzo del dispositivo per alimentazione senza problemi, a volte possono verificarsi problemi imprevisti associati al dispositivo. La sezione seguente illustra una serie di elementi relativi a prestazioni o alla funzionalità e come aiutare a prevenire questo tipo di eventi.

La tubazione presenta un flusso ridotto o si è ostruita: Le tubazioni possono ostruirsi a causa di lavaggio non corretto dopo ogni utilizzo, di utilizzo di farmaci densi o schiacciati in modo improprio, dell'utilizzo di nutrienti/formule densi, reflusso gastrico e/o sviluppo di funghi. Se ostruito, fare riferimento alla sezione **LINEE GUIDA PER UN LAVAGGIO CORRETO** per istruzioni su come rimuovere l'ostruzione dal dispositivo. Se l'ostruzione non può essere rimossa, potrebbe essere necessario sostituire il dispositivo.

Il dispositivo si è scolorito: Il dispositivo può scolorire nel corso di giorni o mesi di utilizzo. Ciò è normale a seconda dei tipi di nutrienti o farmaci utilizzati con il dispositivo.

Si è formato uno strappo: Strappi possono verificarsi provocati dal contatto con un oggetto appuntito o abrasivo, da forza o pressione eccessive. A causa della natura morbida e confortevole del materiale di cui è composto il dispositivo, piccoli strappi possono trasformarsi rapidamente in strappi grandi o guasti al dispositivo. Se si nota uno strappo sul dispositivo, valutare la possibilità di sostituirlo e verificare la presenza di eventuali fonti di tensione, forza o oggetti affilati che potrebbero provocare gli strappi.

Cattivo odore proveniente dal dispositivo: Possono essere generati cattivi odori a causa di un lavaggio non corretto del dispositivo dopo ogni utilizzo, infezione o altro sviluppo che si forma all'interno del dispositivo. Se si avverte cattivo odore proveniente dal dispositivo, il dispositivo dovrebbe essere lavato. Se il cattivo odore non scompare, si consiglia di contattare il proprio medico.

La spina non rimane chiusa: Accertarsi che l'attacco sia saldamente e completamente premuto o ruotato senza forza eccessiva. Se il tappo non rimane chiuso, controllare il tappo e l'area della di alimentazione per eventuali accumuli di residui in eccesso. Pulire l'eventuale accumulo di residui in eccesso con un panno e acqua tiepida.

GRAZIE!

Grazie per aver scelto AMT. Per ulteriore assistenza e informazioni in merito all'uso del nostro dispositivo, rivolgersi ad AMT utilizzando i recapiti riportati sul retro delle istruzioni per l'uso. Saremo lieti di ascoltare i pareri degli utilizzatori e di fornire assistenza in caso di dubbi o domande.

 Senza DEHP (di-2- etilesilftalato)	 Solo per uso singolo	 Sicuro Per la RM	 Dispositivo medico
 Senza lattice di gomma naturale	 Non-sterile	 Rx Only	Solo su prescrizione

ENFit® è un marchio registrato di Global Enteral Device Supplier Association, Inc.

Il collegamento ENFit® ha lo scopo di ridurre gli errori di collegamento con altre applicazioni sanitarie non ospedaliere.

NutraGlide® è un marchio registrato di Applied Medical Technology, Inc.

**MODE D'EMPLOI**

Attention : Les lois fédérales (USA) restreignent la vente à l'usage de cet appareil aux médecins.

La NutraGlide® est destiné à un usage unique. Ce dispositif est conçu pour se brancher sur des appareils entéraux compatibles uniquement. Ne pas utiliser pour des applications non entérales.

DESCRIPTION

Le dispositif NutraGlide® est une sonde d'alimentation nasale avec port en Y, vasodilatateur, revêtement hydrophile auto-lubrifiant et stylet facultatif.

UTILISATION PRÉVUE

La NutraGlide® est conçue pour délivrer la nutrition entérale, les médicaments et les fluides aux patients nouveau-nés, enfants et adultes par la voie naso-gastrique ou naso-intestinale. La sonde d'alimentation nasale NutraGlide® est destinée à être posée par des professionnels de santé formés et utilisée par des cliniciens et des aides-soignants/utilisateurs formés.

AVERTISSEMENT : CE DISPOSITIF EST DESTINÉ À UN USAGE UNIQUE. NE PAS RÉUTILISER OU RETRAITER CE DISPOSITIF MEDICAL. FAIRE CELA PEUT COMPROMETTRE LES CARACTÉRISTIQUES DE BIOCOMPATIBILITÉ, LE FONCTIONNEMENT DU DISPOSITIF ET/OU L'INTÉGRITÉ DES MATERIAUX. L'UN QUELCONQUE DE CES FACTEURS PEUT ENTRAINER UNE BLESSURE AU PATIENT, UNE MALADIE ET/OU LA MORT.

INDICATIONS D'UTILISATION

La sonde d'alimentation nasale NutraGlide® est indiquée pour une administration de nutriments, de fluides et de médicaments aux patients nouveaux-nés, enfants et adultes.

CONTRE-INDICATIONS

La NutraGlide® est contre-indiquée chez les patients présentant des anomalies anatomiques ou des pathologies du nez, de la gorge ou de l'œsophage qui pourraient empêcher la bonne mise en place du dispositif.

COMPLICATIONS

Les complications possibles pendant l'utilisation de NutraGlide® comprennent entre autres : Inconfort du patient • Nausée • Vomissement • Diarrhée • Pneumothorax • Saignement ou ulcération gastro-intestinale • Perforation gastro-intestinale ou œsophagienne • Aspiration et/ou pneumonie par aspiration • Obstruction des voies aériennes • Irritation ou nécrose tissulaire • Contamination

REMARQUE : Veuillez contacter AMT, ou notre représentant agréé (Rep EC), et/ou l'autorité compétente de l'état membre dans lequel vous êtes établis en cas d'incident grave en rapport avec le dispositif.

AVANTAGES CLINIQUES, CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE

Les avantages cliniques attendus en utilisant la sonde nasale NutraGlide® comprennent entre autres : Permet aux patients qui ne peuvent pas manger de recevoir une alimentation • Une variété de longueurs de sonde permet d'acheminer l'alimentation entérale ou les médicaments vers l'estomac, le duodénum ou le jéjunum • La conception de la sonde réduit l'occurrence des obstructions, ce qui minimise le nombre de remplacements • La conception de la sonde peut minimiser le traumatisme et l'inconfort du patient pendant la pose • La sonde est disponible en différentes tailles (taille FR) pour répondre à un large éventail de besoins des patients

Les caractéristiques de performance de la sonde nasale NutraGlide® comprennent entre autres : Un fil guide peut être utilisé sur toute la longueur du dispositif • Le diamètre de la lumière de la sonde augmente au fur et à mesure qu'elle avance dans le tractus gastro-intestinal pour résister à la formation de bouchons et faciliter leur élimination • Les marques en centimètre facilitent la pose du tube et permettent de vérifier une potentielle migration • Sonde en polyuréthane radio-opaque pour la vérification de la pose par radiographie • Compatible avec l'environnement de RM une fois le stylet retiré • Port en Y pour permettre une deuxième option d'administration lorsque le port principal est occupé • Revêtement hydrophile pour faciliter le retrait du stylet (si utilisé) • Option compatible avec ENFit®

MATÉRIAUX DU DISPOSITIF

Les matériaux contenus dans le NutraGlide® comprennent : Thermoplastique élastomère de qualité médicale, sans PVC (78 % - 82 %) • Thermoplastique de qualité médicale (16 % - 20 %) • Adhésif de qualité médicale (1 %) • Traitement de surface de qualité médicale (1 %) • Gravure laser sur la tubulure thermoplastique élastomère de qualité médicale (< 1 %)

PROCEDURE DE MISE EN PLACE DU DISPOSITIF

MISE EN GARDE : Cette sonde d'alimentation ne doit être posée que par des professionnels de santé formés.

MISE EN GARDE : Avant la pose, veuillez examiner tous les composants du lit pour voir s'ils ne sont pas endommagés. Si l'emballage ou le dispositif est endommagé, n'utilisez pas le produit.

1. Lisez toutes les directives et les avertissements avant la mise en place de la sonde.
2. Placez le patient en position assise ou en position semi-pliée (en semi-Fowler) pour aider dans la mise en place du dispositif. Ne penchez pas le patient vers l'avant. La tête et le nez du patient ne doivent pas être allongés.

MISE EN GARDE : N'utilisez pas de stylet pendant la mise en place si le dispositif n'en contenait pas un dans l'emballage.

3. Estimez la profondeur d'insertion pour la mise en place gastrique. En utilisant les marques imprimées sur la sonde elle-même, mesurez du bout du nez du patient au lobe de l'oreille, et du lobe de l'oreille à l'apophyse xiphoïde.

AVERTISSEMENT : L'ESTIMATION DE LA LONGUEUR DU TUBAGE EST TRÈS IMPORTANTE. N'INSÉREZ PAS DE TUBAGE EXCESSIF CAR CELA PEUT ENTRAINER LE VRILLAGE DE LA SONDE.

4. Déterminez la narine préférée pour l'insertion.

5. Offrez au patient de l'eau et de la paille pour aider dans la mise en place de la sonde.

6. Unique pour la mise en place assistée par un fil guide :

REMARQUE : Le stylet ne peut pas être utilisé en cas de mise en place assistée par un fil guide. Retirez avec soin le stylet en appliquant une légère traction. En cas de résistance, injectez jusqu'à 10 ml d'eau dans le tube pour faciliter le retrait du stylet. Se référer au Tableau 1 pour le volume d'eau recommandé. Attendre 60 secondes après l'injection d'eau avant de tenter à nouveau de retirer le stylet.

- A. Placez la sonde sur le fil guide en insérant le fil guide à travers l'ouverture distale dans l'embout.
- B. Continuez avec la mise en place assistée par le fil guide en respectant les instructions suivantes.

Tableau 1

Activer le Revêtement de Lubrification	
Taille FR	Volume recommandé
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDURE DE MISE EN PLACE DU DISPOSITIF

7. Appliquez un lubrifiant à base de l'eau à l'extérieur de la sonde et de l'embout de la sonde pour faciliter la mise en place et diminuer l'inconfort du patient.
8. Insérez la sonde d'alimentation, en faisant attention à ne pas tarder ou tirer le stylet (s'il est utilisé) pendant la mise en place pour ne pas endommager la sonde. Dirigez le tube postérieurement, en visant l'embout parallèle au septum nasal et la surface supérieure du palais dur. Avancez la sonde au nasopharynx. Encouragez le patient à siroter l'eau pour guider la sonde dans l'œsophage vers l'estomac.

AVERTISSEMENT : LA TOUX OU LA DÉTRESSE RESPIRATOIRE PEUT ÊTRE LE SIGNE DU PASSAGE DE LA SONDE DANS LES VOIES AÉRIENNES. SI VOUS SUSPECTEZ UN TEL CAS, RETIREZ LE DISPOSITIF IMMÉDIATEMENT ET REINSEREZ.

AVERTISSEMENT : FAUT ÊTRE PRUDENT SI UN DISPOSITIF ENDOTRACHEAL EST EN PLACE, CAR CE DERNIER PEUT FACILITER LE PASSAGE DE LA SONDE D'ALIMENTATION DANS LES VOIES AÉRIENNES. LA MISE EN PLACE DE LA SONDE D'ALIMENTATION DANS LA TRACHÉE OU LES POUmons PEUT CAUSER DES LÉSIONS GRAVES.

AVERTISSEMENT : EN GUIDANT LA SONDE D'ALIMENTATION EN PLACE, INTERROMPEZ L'INSERTION SI VOUS RESSENTEZ UNE RÉSISTANCE ET INFORMEZ VOTRE MéDECIN IMMÉDIATEMENT. N'APPLIQUEZ PAS DE FORCE EXCESSIVE À L'INSERTION.

9. Utilisez les marques imprimées en centimètres sur la sonde pour vous aider lors de l'insertion et la vérification de la migration de la sonde.
10. Une mise en place correcte de la sonde d'alimentation doit être confirmée avant l'administration des substances par la sonde. Suivez le protocole de l'établissement pour s'assurer de la bonne position de la sonde (ex. aspiration du contenu gastrique, radiographie, etc.).
11. Le stylet (s'il est utilisé) peut être retiré une fois que la position de la sonde a été confirmée. Retirez avec soin le stylet en appliquant une légère traction. En cas de résistance, injectez jusqu'à 10 ml d'eau dans le tube pour faciliter le retrait du stylet. Se référer au Tableau 1 pour le volume d'eau recommandé. Attendez 60 secondes après l'injection d'eau avant de tenter à nouveau de retirer le stylet.

AVERTISSEMENT : NE JAMAIS RÉINSÉRER LE STYLET LORSQUE LA SONDE EST DANS LE PATIENT.

12. Si une mise en place gastrique est nécessaire, immobilisez la sonde. AMT recommande l'utilisation d'AMT Bridle™ ou d'AMT Bridle Pro® pour l'immobilisation de la sonde. Documentez la valeur de la longueur de la sonde lue sur la sonde à l'ouverture de la narine.

13. Si la mise en place au niveau de l'intestin grêle est nécessaire, immobilisez la sonde à la joue sans serrer (en utilisant un ruban ou l'AMT CINCH™), laissant une boucle de la sonde en excès entre le nez et le point de fixation. L'embout de la sonde migraera dans l'intestin grêle grâce au péristaltisme gastrique. Placer le patient dans la position pliée (position de Fowler) sur le côté droit facilitera la migration de la sonde. Après que migration de la sonde dans l'intestin grêle est terminée, immobilisez la sonde. AMT recommande l'utilisation d'AMT Bridle™ ou d'AMT Bridle Pro® pour l'immobilisation de la sonde. Documentez la valeur de la longueur de la sonde lue sur la sonde à l'ouverture de la narine.

14. L'alimentation peut commencer selon l'ordre du médecin et en suivant le protocole de l'établissement.

MISE EN GARDE : La position de la sonde doit être confirmée avant l'utilisation.

AVERTISSEMENT : CE DISPOSITIF PEUT POTENTIELLEMENT MAL SE CONNECTER À D'AUTRES APPLICATIONS MÉDICALES AYANT DES CONNECTEURS DE PETIT DIAMÈTRE INTÉRNE. NE CONNECTER CE DISPOSITIF QU'À DES APPAREILS ENTÉRAUX COMPATIBLES. NE PAS UTILISER POUR DES APPLICATIONS NON ENTÉRALES.

REMARQUE : Si vous utilisez un dispositif de type legacy (non-ENFit®), le dispositif pourrait faire une mauvaise connexion aux systèmes suivants : connecteurs respiratoires, intraveineux, de manchon du membre, neuroaxiaux, embouts de l'équipement de thérapie respiratoire, connecteurs des capteurs urinaires et thermiques de l'équipement de l'humidification respiratoire.

AVERTISSEMENT : S'ASSURER QUE LE DISPOSITIF EST CONNECTÉ SEULEMENT À UN ORIFICE D'ALIMENTATION ENTÉRALE ET NON PAS À UN SET I.V.

DISTRIBUTION DE MÉDICAMENTS

Dans la mesure du possible, utiliser un médicament sous forme liquide. Si un médicament sous forme solide est nécessaire, consultez votre médecin pour savoir si écraser ce médicament ne présente aucun danger. Si cela ne présente aucun danger, écrasez le médicament aussi finement que possible (sous forme de poudre) et dissolvez-le dans l'eau avant de le distribuer par le dispositif. Faire passer des médicaments solides qui ne sont pas correctement écrasés dans la tubulure peut entraîner une obstruction. N'écrasez jamais un médicament à enrobage entérique et ne mélangez jamais les médicaments avec la formule. Rincez le dispositif à l'eau après avoir fait passer le médicament.

DIRECTIVES POUR UN RINCAGE ADÉQUAT

L'obstruction des tubulures, leur occlusion et leur défaillance peuvent être prévenues par des techniques de rinçage et une fréquence adéquate. Suivre ces directives de rinçage pour maintenir le débit du dispositif en condition optimale :

- Utiliser de l'eau à température ambiante pour rincer la sonde.
- La quantité d'eau dépend des besoins du patient, de son état clinique, et du type de sonde, mais le volume moyen varie de 10 à 50 ml pour les adultes, et 3 à 10 ml pour les nourrissons.

REMARQUE : L'état d'hydratation influence également le volume utilisé pour le rinçage des sondes d'alimentation. Dans de nombreux cas, l'augmentation du volume de rinçage peut éviter un besoin en liquide intraveineux supplémentaire. Cependant, les personnes ayant une insuffisance rénale et sujette à d'autres restrictions des liquides doivent recevoir le volume minimal de rinçage nécessaire pour assurer la perméabilité.

- Rincer la sonde d'alimentation avec de l'eau toutes les 4 à 6 heures pendant une alimentation en continu, à chaque interruption de l'alimentation et avant et après chaque alimentation intermittente.
- Rincez la sonde d'alimentation avant et après la distribution de médicaments et entre chaque médicament. Cela empêche le médicament d'interagir avec formule alimentaire et ainsi tout risque d'obstruction de la tubulure.

POUR DÉBOUCHER UNE SONDE :

Connecter une seringue remplie d'eau tiède au port d'alimentation puis poussez et tirez doucement sur le piston de la seringue pour libérer le bouchon. Il faut parfois plusieurs cycles pour pousser/tirer le piston pour dégager le sabot. Si l'obstruction ne peut pas être éliminée, contactez votre professionnel de la santé, car il faudra peut-être remplacer la sonde.

MISE EN GARDE : N'utilisez pas de force excessive pour rincer le tube. Une force excessive peut perforer le tube et causer des blessures au tractus gastro-intestinal.

RETRAIT DU DISPOSITIF

REMARQUE : La NutraGlide® a satisfait au test de biocompatibilité comme dispositif d'usage à long terme selon la norme ISO 10993-1. La sonde d'alimentation doit être surveillée, examinée régulièrement et remplacée si indiqué cliniquement en se basant sur la fonctionnalité et la situation du patient. La sonde d'alimentation doit être surveillée et examinée régulièrement pour vérifier la résistance à l'écoulement et la propreté du port ainsi que l'évaluation régulière du patient pour chercher un traumatisme nasopharyngé comme la présence de douleur ou la survenue de saignement.

1. Rincez la sonde d'alimentation à l'eau.
2. Scellez le port en Y en utilisant les bouchons fixes ou pincez avec un clamp la sonde d'alimentation. Ceci réduira le risque d'aspiration des fluides dans les voies aériennes pendant le retrait.

3. Retirez doucement le dispositif du patient et éliminez la sonde d'alimentation en respectant le protocole de l'établissement.

REMARQUE : Ce dispositif sera éliminé en respectant les directives locales en matière de rejets des déchets, le protocole de l'établissement ou dans les déchets classiques.

INFORMATION DE SÉCURITÉ POUR L'IRM

La NutraGlide® est sans danger en IRM une fois le stylet (s'il a été utilisé) a été retiré. Un patient portant un appareil à demeure peut subir un scanner sans danger.

STOCKAGE

Gardez le dispositif dans un environnement sec, à température ordinaire jusqu'au moment de l'utilisation.

LONGÉVITÉ DU DISPOSITIF

Des sondes d'alimentation nasales sont conçues pour être remplacées périodiquement afin d'assurer une performance, une fonctionnalité et une propreté optimales. La NutraGlide® a satisfait au test de biocompatibilité comme dispositif d'usage à long terme selon la norme ISO 10993-1. La sonde d'alimentation doit être surveillée, examinée régulièrement et remplacée si indiqué cliniquement en se basant sur la fonctionnalité et la situation du patient. La sonde d'alimentation doit être surveillée et examinée régulièrement pour vérifier la résistance à l'écoulement et la propreté du port ainsi que l'évaluation régulière du patient pour chercher un traumatisme nasopharyngé comme la présence de douleur ou la survenue de saignement. La performance et la fonctionnalité du dispositif peuvent se dégrader avec le temps en fonction de plusieurs facteurs, notamment ; le pH gastrique, les médicaments, un traumatisme sur le dispositif et l'entretien global de la sonde. Le dispositif doit être remplacé si vous observez des signes de défaillance.

DÉPANNAGE

Les performances et la fonctionnalité à long terme du dispositif dépendent de l'utilisation correcte du dispositif conformément aux instructions et des différents usages et facteurs d'utilisation et environnementaux. Bien qu'il soit prévu que vous ne rencontrerez pas de problèmes pendant l'utilisation de votre dispositif d'alimentation, des problèmes imprévus de votre dispositif peuvent parfois survenir. La section suivante traite d'un certain nombre d'éléments liés aux performances ou à la fonctionnalité et de la manière d'éviter ces types d'incidents.

Réduction du débit de la tubulure ou tubulure bouchée : La tubulure peut être bouchée en raison d'un rinçage inadéquat après chaque utilisation, de l'utilisation de médicaments épais ou mal écrasés, de l'utilisation d'aliments/formules épaisses, de reflux gastriques et/ou de la prolifération de champignons. En cas d'obstruction, consultez la section **DIRECTIVES POUR UN RINÇAGE ADÉQUAT** pour obtenir des instructions sur la façon de déboucher le dispositif. Si le bouchon ne peut pas être retiré, vous devrez peut-être remplacer le dispositif.

Décoloration du dispositif : Le dispositif peut se décolorer au fil des jours ou des mois d'utilisation. Cela est normal en fonction des types d'alimentation et de médicaments administrés avec le dispositif.

Déchirure : Les déchirures peuvent se produire en raison d'un contact avec un objet tranchant ou abrasif, d'une force excessive ou d'une pression excessive. En raison de la souplesse et du confortable du matériau dont est fabriqué le dispositif, de petites déchirures peuvent rapidement devenir des grandes déchirures ou conduire à une défaillance du dispositif. Si vous remarquez une déchirure sur le dispositif, songez à le remplacer et vérifiez que cette déchirure n'est pas due à une tension ou une force excessive ou au contact avec un objet tranchant.

Odeur désagréable émanant du dispositif : Des odeurs désagréables peuvent émaner du dispositif s'il n'est pas correctement rincé après chaque utilisation, si une infection ou toute autre forme de prolifération se développe à l'intérieur du dispositif. Si vous remarquez une odeur désagréable émanant du dispositif, rincez-le. Si l'odeur ne disparaît pas, contactez votre professionnel de santé.

Le bouchon ne reste pas fermé : Assurez-vous que le bouchon est fermement et complètement enfoncé ou tourné sans force excessive. Si le bouchon ne reste pas fermé, vérifiez s'il n'y a pas d'accumulation excessive de résidu au niveau du bouchon et du port d'alimentation. Nettoyez l'excès de résidus accumulés avec un chiffon et de l'eau chaude.

MERCI!

Merci d'avoir choisi AMT. N'hésitez pas à contacter AMT pour obtenir de l'aide et des informations supplémentaires sur l'utilisation de notre dispositif ; les coordonnées figurent au dos de la notice d'utilisation. Nous nous réjouissons de vos remarques et de répondre à vos préoccupations et questions.

	Non fabriqué avec du DEHP (di (2-éthylhexyl) phthalate).		Destiné à un usage unique exclusivement		Sans Danger en IRM		Dispositif médical				
	Non fabriqué en latex		Non stérile	Rx Only Sur prescription uniquement							
ENFit® est une marque déposée de Global Enteral Device Supplier Association, Inc.											
La connexion ENFit® est destinée à réduire les erreurs de connexion avec d'autres applications de soins non entériques.											
NutraGlide® est une marque déposée de Applied Medical Technology, Inc.											

**BRUKSANVISNING**

OBS: Føderale lover (USA) begrenser salget av denne enheten bare til leger eller på bestilling fra en lege.

Denne NutraGlide® er ment for engangsbruk. Denne enheten er kun ment å kobles til kompatible entrale enheter. Ikke bruk for ikke-entrale anvendelser.

BESKRIVELSE

NutraGlide® er en nasal matesonde med Y-port, utvidende lumendiameter, smørende belegg og valgfri stylet.

TILSIKTET BRUK

NutraGlide® skal levere enteral ernæring, medisiner og væske til nyfødte, barn og voksne pasienter via en føring svei som er nese-gastrisk eller nese-tarm. NutraGlide® nasalmateslange er ment å plasseres av opplært helsepersonell og brukes av klinikere og opplært omhorgspersoner/brukere.

ADVARSEL: DENNE ENHETEN ER MENT FOR ENGANGSBRUK. IKKE BRUK ELLER BEHANDLE DETTE MEDISINSKE APPARATET PÅ NYTT. I MOTSATT FALL, KAN DET GÅ UT OVER BIOKOMPATIBILITETSEGENSKAPENE, ENHETENS YTELSE OG/ELLER MATERIELL INTEGRITET; NOE SOM KAN FØRE TIL POTENSIELL PASIENTSKADE, SYKDOM OG/ELLER DØD.

INDIKASJONER FOR BRUK

The NutraGlide® neasalmatesonde skal bidra med å kanalisere ernæring, væske og medisiner for nyfødte, barn og voksnepasienter.

KONTRAINDIKASJONER

The NutraGlide® is skal ikke brukes av pasienter med anatomiske avvik eller sykdommer i nese, hals eller spiserør som kan forhindre trygg bruk av enheten.

KOMPLIKASJONER

Potensielle komplikasjoner ved bruk av NutraGlide® inkluderer, men er ikke begrenset til: Ubehag hos pasient • Kvalme • Oppkast • Diaré • Pneumothorax • Gastrointestinal blodning eller sår dannelse • Gastrointestinal eller esophageal perforasjon • Aspirasjon og/eller lungebetennelse • Hindring av luftveiene • Veivirritasjon eller nekrose • Forurensning

MERK: Ta kontakt med AMT, vår autoriserte representant (EC Rep), og eller fagmyndighetene i medlemsstaten du er etablert i hvis en alvorlig hendelse oppstår relatert til enheten.

KLINISKE FORDELER, YTLESESKJENNETEGN

Kliniske fordeler som kan forventes ved bruk av NutraGlide® inkluderer, men er ikke begrenset til: Gjør at pasienter som ikke kan spise kan få næring • Ulike slangelengder tillate kanalising av enteralt for eller medisiner til magen, tølfingertarmen eller jejunum • Slangedesign reduserer forekomsten av tilstoppinger som minimerer antall erstattninger • Slangedesign kan minimerer pasientens traumer og ubehag under plassering • Ulike slangestørrelser (FR-størrelse) tilgjengelig for å møte et bredt spekter av pasientbehov Ytleseskjennetegnene til NutraGlide® inkluderer, men er ikke begrenset til: Guidewire kompatibel gjennom hele enhetens lengde • Slangelumen som øker i diameter når den beveger seg gjennom mage-tarmkanalen for å motstå tøttedannelse og lette fjerning av tette • Centimetermarkeringer for å hjelpe med plassering av slanger og sjekke for slangemigreering • Røntgentett polyuretaner for x-verifisering av -stråleplassering • MR-sikker når stiletten er fjernet • Y-port for å tilate et ekstra leveringsalternativ mens hovedporten er tilkoblet • Smørende belegg for enkel fjerning av stylet (hvis i bruk) • ENFit®-kompatibelt alternativ

ENHETENS MATERIALER

Materialene i NutraGlide® inkluderer: Medisinsk-grade elastomer termoplast, ikke-PVC (78 % - 82 %) • Medisinsk-grade termoplast (16 % - 20 %) • Medisinsk-grade lim (1 %) • Medisinsk overflatebehandling (1 %) • Lasergravert på medisinsk-kvalitets elastomer termoplastslange (<1 %)

PLASSERINGSROSEODYRE FOR ENHETEN

FORSIKTIGHET: Matesonden skal bare plasseres av kyndig helsepersonell.

FORSIKTIGHET: Før plassering skal alt innholdet i settet inspisieres etter skade. Hvis det er skade på emballasjen eller enheten, skal ikke produktet brukes.

1. Les alle anvisninger og advarsler før sonden plasseres.
2. Sett pasienten i sittende eller semi-Fowler-stilling for å forenkle enhetsplassering. Ikke len pasienten forover. Pasientens hode og hals skal ikke være utstrakt.

FORSIKTIGHET: Ikke bruk en stylet under plassering hvis den ikke medfølge enheten.

3. Estimer innsettningstryk for gastrisk plassering. Ved bruk av merkene på sonden måler du avstanden fra tuppen på pasientens nese til øreflipp til xiphistersternum.

ADVARSEL: ESTIMERING AV RØRLENGDE ER KRITISK. IKKE SETT INN OVERFLØDIG RØRLENGDE DA DETTE KAN FØRE TIL AT DET KOMMER EN KNEKK PÅ RØRET.

4. Bestem hva slags nesebor som er ønsket for innsettning.
5. Gi pasienten vann og sugerør for å hjelpe med sondeplasseringen.

6. Bare for plassering med ledetrå:

MERK: Stylet kan ikke brukes ved ledetrålplassering. Fjern stylet varsomt ved å trekke forsiktig i den. Hvis du får motstand, injiserer du opptil 10 ml vann i røret for å bidra til fjerning av stylet. Henvis til Tabell 1 for anbefalt vannvolum som kan brukes. Vent i 60 sekunder etter injisering av vann før du forsøker å fjerne stylet igjen.

- A. Plasser tuben på ledetråden ved å sette inn ledetråden gjennom distalåpningen på tuppen.
- B. Fortsett med guidewire-assistert plassering i henhold til gjenstående instruksjoner nedenfor.

Tabell 1	
Aktivere det Smørende Belegget	
Fr. størrelse	Anbefalt volum
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PLASSERINGSPROSEODYRE FOR ENHETEN

7. Påfør vannbasert smøremiddel på utsiden av sonden og sondetuppen for å forenkle plassering og begrense ubehag hos pasienten.
8. Sett inn matesonden, vær forsiktig slik at styret ikke blir vridd eller trukket i (hvis i bruk) under plassering, slik at en unngår å gjøre skade på sonden. Før sonden bakover der du sikrer tuppen parallelt med neseepnen og over overflaten på den hårde ganen. Før sonden videre til nasopharynx. Oppfordre pasienten til å ta noen slurker vann da det hjelper med å føre tuben inn i spiserøret og mot magesekken.

ADVARSEL: HOSTING ELLER ÅNDENØD KAN INDIKERE AT SONDEN ER BLITT SATT INN I LUFTVEIENE. HVIS DET ER MISTANKEN OM DETTE MÅ ENHETEN FJERNES UMIDDELBART OG SETTES INN PÅ NYTT.

ADVARSEL: EN BØR VÆRE VARSAM DERSOM EN ENDOTRAKEAL ENHET ER SATT INN, ETTERSOM DETTE KAN LEDE MATESONDEN INN TIL LUFTVEIEENE. PLASSERING AV MATESONDEN I LUFRØR ELLER LUNGER KAN FØRE TIL ALVORLIG PERSONSKADE.

ADVARSEL: NÅR MATESONDEN FØRES PÅ PLASS, MÅ INNSETNINGEN AVBRYTES HVIS EN FØLER MOTSTAND, OG KLINIKEREN MÅ VARSLES UMIDDELBART. IKKE BRUK OVERDREVEN KRAFT VED INNSETNINGEN.

9. Bruk de oppmerkede centimeter-merkene på sonden som hjelpemiddel for innsetning og sjekk rørmigreringen.
10. Riktig plassering av matesonden må bekreftes før en begynner å levere blanding eller væske. Følg fasilitetsprotokollen for å sikre skikkelig sondeplassering (som aspirasjon av gastrisk innhold, røntgen, osv.).
11. Styret (hvis i bruk) kan fjernes etter sondeplassering er bekreftet. Fjern styret varsovert ved å trekke forsiktig i den. Hvis du får motstand, injiserer du opptil 10 ml vann i røret for å bidra til fjerning av styret. Henvi til Tabell 1 for anbefalt vannvolum som kan brukes. Vent i 60 sekunder etter injisering av vann før du forsøker å fjerne styret igjen.

ADVARSEL: STYRET MÅ ALDRIT SETTES INN PÅ NYTT MENS SONDEN ER I PASIENTEN.

12. Hvis det er ønske om gastrisk plassering må sonden sikres, AMT anbefaler å bruke AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® for sikring av sonden. Dokumenter sondelengden ved å lese på sonden ved åpningen på naren (eller neseboret).
13. Hvis plassering i tynntarmen er ønsket, må sonden sikres for å sitte løst (med tape eller AMT CINCH®) som etterlater en løkke med ekstra rør mellom nese og rektalspunkt. Rørtuppen flyttes inn i tynntarmen som et resultat av gastrisk peristaltikk. Hvis pasienten inntar Fowlers stilling på høyre side blir det lettere å føre inn sonden. Etter sonden er ferdig innsatt i tynntarmen, må den sikres. AMT anbefaler å bruke AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® for sikring av sonden. Dokumenter sondelengden ved å lese på sonden ved åpningen på naren (eller neseboret).

14. Mating kan begynne ved anmodning fra lege og i henhold til protokollen på behandlingsstedet.

FORSIKTIGHET: Sondeposisjonen må bekreftes før bruk.

ADVARSEL: DENNE ENHETEN KAN FEILKOBLES MED MONTAKTER MED SMÅ HULL TIL ANDRE HELSETJENESTEPROGRAMMER. BARE BRUK DENNE ENHETEN FOR A KOBLE TIL KOMPATIBLE ENTERALE ENHETER. IKKE BRUK FOR IKKE-ENTERALE ANVENDELSER.

MERK: Hvis du bruker en eldre type (non-ENFit®)-enhett, kan enheten potensielt koble seg fra følgende systemer, pustung, intravenøs, lemmansjett, neuraksialkontakter, nippelen på respiratorisk hjelpeutstyr, urinveier og koblinger til temperatursensorer for luftfuktighetsutstyr.

ADVARSEL: KONTROLLER AT ENHETEN KUN ER KOBLET TIL EN ENTERAL PORT, OG IKKE TIL ET IV-SETT.

KANALISERING AV LEGEMIDLER

Flytende medisiner er foretrukket når det er tilgjengelig. Hvis medisinen må inntas i fast form, hør med legen din om hvorvidt det er trygt å knuse medisinen. Hvis det er trygt, bør den knuses så fint som mulig (til pulverform) og løses opp i vann før du kanaliserer legemidlene gjennom apparatet. Kanalising av faste legemidler som ikke er skikkelig knust gjennom slangen, kan føre til at slangen blokkeres. Knus aldri enteribelaugt medisiner eller bland medisiner med formel. Skyll enheten med vann etter kanalising av medisiner.

RETNINGSLINJER FOR RIKTIG SKYLLING

Riktige spyleteknikker og frekvens kan bidra til å forhindre slangeblokkering, tilstopper, og slangesvikt. Følg disse retningslinjene for skylling for å opprettholde optimale enhetsstromningsforhold:

- Bruk romtemperaturvann for slangeskylling.
 - Vannmengden vil avhenge av pasientens behov, kliniske tilstand og slangetype, men det gjennomsnittlige volumet varierer fra 10 til 50 ml for voksne, og 3 til 10 ml for spedbarn.
- MERK:** Hydreringsstatus påvirker også volumet som brukes til å skylle mateslanger. I mange tilfeller kan det å øke skylevolumet unngå behovet for supplerende intravenøs væske. Imidlertid bør personer med nyresvikt og andre væskerestriksjoner motta det minste skylevolumet som er nødvendig for å opprettholde styrken.
- Skyll mateslangen med vann hver 4-6. time ved kontinuerlig mating, når som helst matingen avbrytes og før og etter hver intermitterende mating.
 - Skyll matesonden før og etter medisinering og mellom medisiner. Dette vil hindre medisinene i å samhandle med formel og potensielt forårsake at slangen tetter seg.

RENSING AV EN ENHET:

Koble til en sprøyte med varmt vann i mateporten og skyv forsiktig, deretter trekk sprøytestempelet tilbake for å løse opp blokkeringen. Det kan være nødvendig med flere sykluser med skyving/trekking av stempellet for å fjerne blokkeringen. Slangen må kanskje fjernes hvis blokkeringen ikke kan fjernes; kontakt helsepersonellet ditt.

FORSIKTIGHET: Do ikke bruk overdrevent trykk for å skylle sonden. Overdrevent trykk kan perforere sonden og forårsake skade på mage-tarmkanalen.

FJERNING AV ENHETENS

MERK: NutraGlide® tilfredsstiller biokompatibilitetstester som en enhet for langvarig bruk per ISO 10993-1. Matesonden bør overvåkes, regelmessig vurderes og byttes ut etter klinisk vurdering basert på funksjonalitet og pasienttilstand. Matesonden skal overvåkes og regelmessig vurderes for motstand i flyt og renslighet i porten. I tillegg skal det utføres regelmessig pasientvurdering etter nasofarynx-trauma som forekomst av smerte eller blødning.

1. Skyll matesonden med vann.
2. Forsøk Y-porten med medfølgende plugger eller klem fast matesonden. Dette reduserer risikoen for væskeaspirasjon i luftveiene under fjerning.
3. Fjern enheten forsiktig fra pasienten og avhend matesonden i henhold til protokollen på behandlingsstedet.

MERK: Denne enheten kan avhendes ved å følge lokale retningslinjer for avhending, sykehushets protokoll eller i vanlig avfall.

MRI-SIKKERHETSINFORMASJON

NutraGlide® er trygg i MRI når styret (hvis i bruk) er fjernet. En pasient med en innbyggende enhet kan trygt skannes.

LAGRING

Oppbevar enhet på et tørt sted i romtemperatur frem til den skal brukes.

ENHETENS LEVETID

Nasale matesonder skal erstattes periodisk for optimal ytelse, funksjonalitet og renhet. NutraGlide® tilfredsstiller biokompatibilitetstester som en enhet for langvarig bruk per ISO 10993-1. Matesonden bør overvåkes, regelmessig vurderes og byttes ut etter klinisk vurdering basert på funksjonalitet og pasienttilstand. Matesonden skal overvåkes og regelmessig vurderes for motstand i flyt og resnlighet i porten. I tillegg skal det utføres regelmessig pasientvurdering etter nasopharynx-trauma som forekomst av smerte eller blødning. Enhetsytelse og funksjonalitet kan forfalle over tid basert på flere faktorer, inkludert: gastrisk pH, medisiner, traume på enheten, og generell vedlikehold av sonden. Enheten må byttes ut hvis den viser tegn på funksjonsfeil.

FEILSØKING

Enhets langtidsytelse og -funksjon forutsetter riktig bruk av enheten, i henhold til instruksjonene og varierende bruk og miljøfaktorer. Selv om det forventes at du bruker mateenheten uten problemer, kan det oppstå uventede problemer med enheten. Følgende del dekker en rekke ytelses- og funksjonsrelaterte elementer og hvordan du kan bidra til å forhindre denne typen hendelser.

Slangen har redusert strømning eller har blitt tilstoppet: Slangene kan blokkeres hvis det ikke spyles ordentlig etter hver bruk, bruk av tykke eller ureiktig pulverisert medisin, bruk av tykk mat/formler, gastrisk refluks og/eller soppevæst. Hvis den er tilstoppet, kan du se avsnittet RETNINGSLINJER FOR RIKTIG SKYLLING for informasjon om hvordan du fjerner tilstoppinger i enheten. Hvis en ikke kan løse opp blokeringen må enheten kanskje settes inn på nyt.

Enheten har blitt misfarget: Enheten kan misfarges etter dager til måneder med bruk. Dette er normalt avhengig av typen mat og legemidler som brukes med enheten.

En tåre har dannet seg: Rifter kan oppstå på grunn av kontakt med en skarp eller slitende gjenstand, for stor kraft eller for stort trykk. Materialets myke og komfortable egenskaper gjør at små rifter raskt kan føre til store ritter eller feil på enheten. Hvis det oppdages en rift på enheten, bør du vurdere å bytte ut enheten og se etter kilder til spenning, kraft eller skarphet som kan føre til at slike ritter oppstår.

Det kommer vond lukt fra enheten: Ful lukt kan oppstå på grunn av at enheten ikke skylles ordentlig etter hver bruk, eller som følge av infeksjon eller annen vekst som dannes inne i enheten. Hvis det kommer en stigg lukt fra enheten, bør enheten skylles. Hvis den vonde lukten ikke forsvinner, anbefales det at du kontakter helsepersonell.

Pluggen forbir ikke lukket: Pass på at pluggen håndteres fast og blir trykket ned fullstendig eller rotert uten overdreven makt. Hvis pluggen ikke holdes igjen, kan du sjekke pluggen og mateportområdet etter overdreven restoppbygging. Rengjør overflødige rester med klut og varmt vann.

TAKK!

Takk for at du valgte AMT. For ytterligere hjelp og informasjon om bruk av vår enhet, ta gjerne kontakt med AMT med kontakteinformasjon på baksiden av bruksanvisningen. Vi er glade for å høre dine tanker og svare på dine spørsmål.

 DEHP	Ikke laget med DEHP (Di (2-etylheksyl) ftalat).		Kun til engangsbruk		Trygg i MRI		Medisinsk enhet				
	Ikke laget med naturlig latexgummi		Usteril	Rx Only		Bare forskrivning					
ENFit® er et registrert varemerke for Global Enteral Device Supplier Association, Inc.											
Det er meningen at ENFit®-tilkoblingen skal redusere feilkoblinger med andre ikke-enterale bruksmåter i helsejenesten.											
NutraGlide® er et registrert varemerke for Applied Medical Technology, Inc.											



BRUKSANVISNING

Varning: Enligt federal lag (USA) får denna produkt endast säljas av läkare eller på läkares ordination.

NutraGlide® är avsedd för engångsbruk. Denna enhet är endast avsedd att anslutas till kompatibla tarmenheter. Använd inte för icke-entalera applikationer.

BESKRIVNING

NutraGlide® är en nässond med Y-port, bredare lumendiameter, glidbeläggning och valfri mandräng.

AVSEDD ANVÄNDNING

NutraGlide® är avsett att leverera enteral näring, medicinering och vätska till nyfödda, barn och vuxna patienter via nasogastrisk eller nasointestinal väg. NutraGlide® nässond är avsedd att placeras av utbildad sjukvårdspersonal och användas av läkare och utbildade vårdgivare/användare.

VARNING: ENHETEN ÄR AVSEDD FÖR ENGÅNGSBRUK, DENNA MEDICINTEKNIKA PRODUKT FÄR INTE ÅTERANVÄNDAS ELLER ÅTERBEREDAS. DETTA KAN ÅVENTYRA BIOKOMPATIBILITETSEGENSKAPER, PRODUKTENS FUNKTION OCH/ELLER MATERIALINTEGRITET, VILKET ALLT KAN LEDA TILL SKADA, SJUKDOM OCH/ELLER DÖDSFALL FÖR PATIENTEN.

INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING

NutraGlide® nässond är avsedd för administrering av näring, vätskor och mediciner till nyfödda, barn och vuxna patienter.

KONTRAINDIKATIONER

NutraGlide® är inte avsedd för användning hos patienter med anatomiska avvikelsear eller sjukdomar i näsan, halsen eller matstrupen som skulle kunna förhindra säker placering av enheten.

KOMPLIKATIONER

Potentiella komplikationer vid användning av NutraGlide® inkluderar men är inte begränsade till: Obehag hos patienten • Illamående • Kräkningar • Diarré • Pneumothorax • Gastrointestinal blödning eller särblodning • Gastrointestinal eller esofagusperforation • Aspiration och/eller aspirationspneumoni • Luftvägsstopp • Vävnadsirritation eller nekros • Kontaminering

OBS: Kontakta AMT, vår auktoriserade representant i Europa (EC Rep) och/eller den behöriga myndigheten i den medlemsstat där du befinner dig om en allvarlig häンドelse har inträffat som kan kopplas till enheten.

KLINiska FÖRDELAR, PRESTANDAEGENSKAPER

Kliniska fördelar som kan förväntas vid användning av NutraGlide® inkluderar men är inte begränsade till:

Tillåter patienter som inte kan äta att få näring • Olika sondlängder möjliggör administrering av enteral näring eller medicinering till magen, tolvingertarmen eller jejunum • Sondesignen minskar förekomsten av tilltappningar vilket minimerar antalet byten • Sonddesignen kan minimera patienttrauma och obehag under placering • Olika sondstorlekar (FR-storlek) är tillgängliga för att möta ett brett spektrum av patientbehov

Prestandaegenskaperna hos NutraGlide® inkluderar men är inte begränsade till:

Styrtråd-kompatibel över hela enhetens längd • Sondlumen som ökar i diameter när den förs fram genom mag-tarmkanalen för att motstå bildning av igentäppning och underläft borttagning av täpper • Centimetermarkeringar för att hjälpa till med sondplacering och kontrollera sondmigration • Radiopak polyuretfansond för röntgenverifiering av placering • MRI-säker när stiletten har tagits bort • Y-port för att tillåta ett sekundärt alternativ för administrering medan huvudporten är ansluten • Glidbeläggning för enkel borttagning av mandräng (om den används) • ENFit®-kompatibelt alternativ

TILLVERKNINGSMATERIAL

Material i NutraGlide® inkluderar: Elastomer medicinsk termoplast, icke-PVC) (78 % - 82 %) • Medicinsk termoplast (16 % - 20 %) • Medicinskt lim (1 %) • Ytbehandling av medicinsk kvalitet (1 %) • Lasergraverad på den medicinska elastomera termoplastsonden (<1 %)

FÖRFARANDE FÖR PLACERING AV ENHETEN

FÖRSIKTIGHET: Denna sond får endast placeras av utbildad vårdpersonal.

FÖRSIKTIGHET: Kontrollera allt innehåll i kitet med avseende på skador före placering. Använd inte produkten om paketet eller enheten är skadad.

1. Läs alla anvisningar och varningar innan sonden placeras.
2. Placera patienten i sittande eller halvliggande position för att hjälpa till med placeringen av enheten. Luta inte patienten framåt. Patientens huvud och nacke ska inte sträckas ut.

FÖRSIKTIGHET: Använd inte en mandräng under placering om den inte följer med i paketet.

3. Uppskatta införingsdjupet för gastrisk placering. Använd de tryckta markeringarna på själva röret och mät från patientens nässpets till örsnibben och från örsnibben till xifoidbenet.

WARNING: UPPSKATTNING AV LÄNGDEN PÅ SONDEN ÄR MYCKET VIKTIG. FÖR INTE IN FÖR MYCKET SOND EFTERSOM DET KAN LEDA TILL ATT SONDEN SNOR IN SIG.

4. Bestäm önskade nässbor för införing.
5. Försé patienten med vatten och sugrör för att hjälpa till med placering av sonden.

6. Endast för placering med hjälp av ledare.

OBS: Mandrängen kan inte användas vid placering med ledare. Ta varsamt bort mandrängen genom att försiktigt dra i den. Om motstånd känns av, tillförr upp till 10 ml vatten i slangen för att hjälpa till att bort mandrängen. Se Tabell 1 för rekommenderad vattenmängd. Vänta i 60 sekunder efter att ha tillfört vatten innan du försöker ta bort mandrängen.

- A. Placerar sonden på ledaren genom att föra i ledaren genom den distala öppningen i spetsen.

- B. Fortsätt med placeringen med hjälp av ledaren enligt de återstående instruktionerna nedan.

Tabell 1	
Aktivera Glidbeläggningen	
Fr storl.	Rek. Volym
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

FÖRFARANDE FÖR PLACERING AV ENHETEN

7. Aplicera vattenbaserat glidmedel på utsidan av röret och rörspetsen för att underlätta placeringen och för att begränsa patientens obehag.
8. För i sonden, var försiktig så att du inte vrider eller drar i mandrängen (om den används) under placering för att undvika att skada sonden. Rikta sonden bakåt och siktta i spetsen parallellt med nässeptum och cerebrala tytan av här gom. För sonden till nasofarynx. Uppmuntra patienten att smutta på vatten för att leda rören i i matstrupen och mot magen.

VARNING: HOSTA ELLER ANDNINGSBESVÄR KAN INDIKERA ATT SONDEN PASSERAR IN I LUFTVÄGARNA. OM DETTA MISSENSKA SKA ENHETEN OMEDELBARLT TA BORT OCH SÄTTAS IN PÅ NYTT.

VARNING: FÖRSIKTIGHET BÖR IAKTTAS OM NÄGON TYP AV ENDOTRAKEAL ANORDNING FINNS PÅ PLATS, EFTERSOM DESSA KAN UNDERLÄTTA PASSAGE AV SONDEN IN I LUFTVÄGARNA. PLACERING AV SONDEN I LUFTSTRÜPEN ELLER LUNGORNA KAN LEDA TILL ALLVARLIGA SKADOR.

VARNING: AVBRYT INFÖRINGEN OM NÄGOT MOTSTÅND UPPLEVS NÄR SÄTTER SONDEN FÖRS IN OCH MEDDELA OMEDELBARLT EN LÄKARE. ANVÄND INTE ÖVERDRIVEN KRAFT VID INFÖRANDET.

9. Använd de tryckta centimetermarkeringarna på röret för att underlätta införandet och kontrollera sondens framfart.
10. Korrekt placering av sonden måste bekräftas innan ämnen levereras genom sonden. Följ anläggningens protokoll för att säkerställa korrekt sondposition (dvs. aspiration of maginnehåll, röntgen etc.).
11. Mandrängen (om den används) kan tas bort efter att rörets position har bekräftats. Ta varsamt bort mandrängen genom att försiktigt dra i den. Om motstånd känns av, tillför upp till 10 ml vatten i slangen för att hjälpa till att bort mandrängen. Se Tabell 1 för rekommenderad vattenmängd. Vänta i 60 sekunder efter att ha tillfört vatten innan du försöker ta bort mandrängen.

VARNING: FÖR ALDRIG IN MANDRÄNGEN IGEN NÄR RÖRET ÄR I PATIENTEN.

12. Säkra röret om gastrisk placering önskas. AMT rekommenderar att du använder AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® för säkring av röret. Dokumentera längdavläsningen på röret vid öppningen på näsan (eller näsborren).
13. Om tunnårmsplacering önskas ska röret fästas löst i kinden (med tejp eller AMT CINCH®) och lämna en öglä med överflödig sond mellan näsan och fåstpunkten. Sondspetsen rör sig in i tunnarmen till följd av gastrisk peristaltik. Att placera patienten i halvliggande position på höger sida hjälper till med sondinföring. Efter att röret har fört in i tunnarmen ska sonden säkras. AMT rekommenderar att du använder AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® för säkring av röret. Dokumentera längdavläsningen på röret vid öppningen av näsan (eller näsborren).

14. Matring kan börja enligt läkares order och följande av anläggningens protokoll.

FÖRSIKTIGHET: Sondens position måste bekräftas före användning.

VARNING: DENNA ENHET KAN POTENTIELLT FELKOPPLAS TILL FINKALIBRIGA KOPPLINGAR PÅ ANDRA ENHETER INOM HÄLSO- OCH SJUKVÄRD. ANVÄND DENNA ENHET ENBART MED KOMPATIBLA ENTERALA ENHETER. ANVÄND EJ FÖR ICKE-ENTERALA APPLIKATIONER.

OBS: Om du använder en äldre typ (icke-ENFit®) av enhet, kan enheten kopplas fel till följande system: andning, intravenös, extremitetssmitt, neuraxiala kontakter, neuraxiala kopplingar, nippilar till utrustning för andningsbehandling, urin och temperaturgivare till befattningsutrustning.

VARNING: SE TILL ATT ENHETEN ÄR ANSLUTEN ENBART TILL EN ENTERAL PORT OCH INTE TILL EN IV-DROPP ANORDNING.

TILLFÖRSEL AV LÄKEMEDEL

Om tillgängliga, är flytande läkemedel att föredra. Om fast medicinering krävs, rådgör med din läkare huruvida det är tillräddt att pulvrisera medicinerna. Om så är säkert ska läkemedel krossas så mycket som möjligt (till pulverform) och lösas upp i vatten innan tillförsel av läkemedel genom enheten. Tillförsel av fast läkemedel som inte är ordentligt krossat genom sonden kan leda till blockering av sonden. Krossa aldrig magasfrestistent medicin och bland aldrig läkemedel med andra vätskor. Spola enheten med vatten efter tillförsel av läkemedel.

RIKTLINJER FÖR KORREKT SPOLNING

Rätt spolningsteknik och -frekvens kan bidra till att förhindra blockering av slangar, igenstäppning och slangmissöden. Följ följande riktlinjer för spolning för att bevara optimala flödesförhållanden i enheten:

- Använd rumstempererat vatten för slangspolning.
- Mängden vatten kommer att bero på patientens behov, kliniska tillstånd och typ av slang, men den genomsnittliga volymen varierar från 10 till 50 ml för vuxna och 3 till 10 ml för spädbarn.

OBS: Vätskestatus påverkar också den volym som behövs för att spola näringssonden. I många fall kan ökad spolvolymp avvärja behovet om kompletterande intravenös vätska. Dock bör personer med njursvikt och andra vätskebegränsningar få den minsta spolningsvolym som krävs för att bibeihålla krafter.

- Spola näringssonden med vatten var 4-6:e timme när kontinuerlig näringssleverans pågår, när näringssleveransen har avbrutits och före och efter varje oregelbunden näringssleverans.
- Spola matringssonden före och efter tillförsel av läkemedel och mellan olika läkemedel. Detta kommer att förhindra läkemedlen från att växelverka med näringsspreparaten och potentiellt förorsaka tillämpning av slangens.

RENGÖRING AV EN TILLTÄPPPT ENHET:

Anslut en spruta fyllt med varmt vatten till matningsporten och pumba försiktigt ut och in med sprutan för att lossa tilltäppningen. Det kan krävas några pulsplag för att lossa proppen. Om proppen inte kan avlägsnas, kontakta sjukvärdspersonalen, eftersom sonden kan behöva bytas ut.

FÖRSIKTIGHET: Do Forcera aldrig spolning av sond. Överdriven kraft kan perforera sonden och kan leda till skador i tarmkanalen.

BORTTAGNING AV ENHETENS

OBS: NutraGlide® har uppfyllt testet av biokompatibilitet som en enhet för långvarig användning enligt ISO 10993-1. Sonden bör övervakas, regelbundet utvärderas och bytas ut när det kliniskt påvisas baserat på funktionalitet och patientens tillstånd. Sonden bör övervakas och regelbundet bedömas med tanke på eventuellt flödesmotstånd och renlighet i porten samt en regelbunden patientbedömning för eventuellt nasofarynxtrauma, såsom smärta eller utveckling av blödning.

1. Spola sonden med vatten.
2. Försegla Y-porten med hjälp av de anslutna pluggarna eller kläm fast sonden. Detta minskar risken för att väska går ner i luftvägarna under avlägsnandet.
3. Dra försiktigt ut enheten från patienten och kassera sonden enligt anläggningens protokoll.

OBS: Produkten kan kasseras utifrån lokala riktlinjer för avfallshantering, genom vårdinrättningens rutiner eller via konventionellt avfall.

MR SÄKERHETSINFORMATION

NutraGlide® är MR-säker när mandrägen (om den används) har tagits bort. En patient med en kvarliggande enhet kan skannas säkert.

FÖRVARING

Förvara enheten i en torr miljö med rumstemperatur tills den är redo att användas.

ENHETENS LIVSLÄNGD

Nässonder ska regelbundet bytas ut för optimal prestanda, funktionalitet och renlighet. NutraGlide® har uppfyllt testet av biokompatibilitet som en enhet för långvarig användning enligt ISO 10993-1. Sonden bör övervakas, regelbundet utvärderas och bytas ut när det kliniskt påvisas baserat på funktionalitet och patientens tillstånd. Sonden bör övervakas och regelbundet bedömas med tanke på eventuellt flödesmotstånd och renlighet i porten samt en regelbunden patientbedömning för eventuellt nasofarynxtrauma, såsom smärta eller utveckling av blödning. Enhets prestanda och funktionalitet kan försämras över tid beroende på många faktorer, inklusive: gastrisk pH, mediciner, trauma på enheten och övergripande vård av sonden. Enheten bör bytas ut om tecken på fel uppstår.

FELSÖKNING

Långsiktig enhetsprestanda och funktionalitet är beroende av korrekt användning av enheten enligt instruktionerna och olika användnings- och miljöfaktorer. Även om du förväntas kunna använda din matningsenhet utan problem, kan oväntade problem med enheten ibland uppstå. I följande avsnitt presenteras ett antal prestanda- eller funktionsrelaterade problem och hur man kan hjälpa till att förhindra dessa typer av händelser.

Sonden har minskat flöde eller har blivit igensatt: Sonden kan blockeras på grund av otillräcklig spolning efter varje användning, användning av trögflytande eller felaktigt krossade mediciner, användning av tjock matring/formler, gastrisk reflux och/eller svamptilväxt. Om den är igensatt, se avsnittet **RIKTLINJER FÖR KORREKT SPOLNING** för instruktioner om hur du rensar enheten. Om propren inte kan avlägsnas kan enheten behöva bytas ut.

Enheten har blivit missfärgad: Enheten kan bli missfärgad efter dagar till månader användning. Detta är normalt beroende på vilka typer av matningar och medicinering som används med enheten.

En reva har bildats: Revor kan uppstå på grund av kontakt med ett vasst eller nötande föremål, överdriven kraft eller överdrivet tryck. På grund av de mjuka, bekväma egenskaperna hos materialet som enheten är gjord av, kan små revor snabbt leda till stora revor eller fel på enheten. Om en reva upptäcks på enheten, överväg att byta ut enheten och kontrollera eventuella spänningsskällor, krafter eller skarpa kanter som kan leda till att revor uppstår.

Dålig lukt kommer från enheten: Dålig lukt kan uppstå på grund av att enheten inte spolas ordentligt efter varje användning, infektion eller annan tillväxt som bildas inuti enheten. Om en dålig lukt kommer från enheten ska enheten spolas. Om den dåliga lukten inte försvinner rekommenderas att du kontaktar din vårdpersonal.

Pluggen förblir inte stängd: Se till att kontakten är helt och ordentligt nedtryckt eller roterad utan överdriven kraft. Om pluggen inte håller sig stängd ska du kontrollera pluggen och matningsöppningen för att se om det finns någon uppbyggnad av överskottsrester. Rengör överflödiga rester med trasa och varmt vatten.

TACK!

Tack för att du valt AMT. För ytterligare hjälp och information om användning av vår enhet är du välkommen att kontakta AMT enligt kontaktdetaljerna på baksidan av bruksanvisningen. Vi välkomnar att höra av dig och hjälpa till att besvara dina bekymmer och frågor.

 DEHP	Inte tillverkat med DEHP (Di (2-ethylhexyl) ftalat).		Endast för engångsbruk		MR-Säker		Medicinsk utrustning
 LATEX	Inte tillverkad med latex	 NON STERILE	Icke-steril	Rx Only	Endast mot recept		

ENFit® är ett registrerat varumärke av Global Enteral Device Supplier Association, Inc.

ENFit®-kopplingen är avsedd att minska risken för felaktig anslutning till andra anordningar för icke-enterala vårdåtgärder.

NutraGlide® är ett registrerat varumärke av Applied Medical Technology, Inc.



INSTRUÇÕES DE USO

Cuidado: A lei federal (EUA) limita a venda deste dispositivo a médicos, ou a pedido de um médico.

O NutraGlide® se destina a uso individual. Este dispositivo destina-se a conexão somente com dispositivos enterais compatíveis. Não utilize para aplicações não enterais.

DESCRIÇÃO

O NutraGlide® é um tubo de alimentação nasal com uma porta em Y, diâmetro do lumen alargado, revestimento lubrificante e estilete opcional.

USO PRETENDIDO

O NutraGlide® destina-se a fornecer nutrição enteral, medicamentos e fluidos a pacientes neonatais, pediátricos e adultos por via naso-gástrica ou naso-intestinal. O tubo de alimentação nasal NutraGlide® deve ser colocado por profissionais da saúde treinados e usado por médicos e cuidadores/usuários treinados.

ATENÇÃO: O DISPOSITIVO SE DESTINA A USO INDIVIDUAL. NÃO REUTILIZE NEM REPROCESSE ESTE DISPOSITIVO MÉDICO. ISSO PODE COMPROMETER AS CARACTERÍSTICAS DE BIOCOMPATIBILIDADE, O DESEMPENHO DO DISPOSITIVO E/O A INTEGRIDADE DO MATERIAL; QUALQUER UM DELES PODE RESULTAR EM DANOS POTENCIAIS AO PACIENTE, DOENÇA E/O MORTE.

INDICAÇÕES DE USO

O tubo de alimentação nasal NutraGlide® é indicado para a canalização da nutrição, fluidos e medicamentos em pacientes neonatais, pediátricos e adultos.

CONTRAINDICAÇÕES

O NutraGlide® é contraindicado para uso em pacientes com anomalias anatômicas ou doenças do nariz, garganta ou esôfago que proibam a colocação segura do dispositivo.

COMPLICAÇÕES

As complicações potenciais ao se usar o NutraGlide® incluem, mas não estão limitadas a: Desconforto do paciente • Náusea • Vômito • Diarreia • Pneumotórax • Sangramento ou ulceracão gastrointestinal • Perforação gastrointestinal ou esofágica • Pneumonia por aspiração e/ou aspiração • Obstrução das vias aéreas • Irritação ou necrose dos tecidos • Contaminação

NOTA: Entre em contato com a AMT, nosso representante autorizado (representante da CE) e/ou a autoridade competente do estado-membro em que você está estabelecido, se um incidente grave tiver ocorrido em relação ao dispositivo.

BENEFÍCIOS CLÍNICOS, CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

Os benefícios clínicos que podem ser esperados ao se usar o NutraGlide® incluem, sem limitação:

Permite que os pacientes que não podem comer recebam nutrição • Tubos com comprimentos diferentes permitem a canalização de alimentação enteral ou medicamentos até o estômago, duodeno ou jejuno • O formato do tubo reduz a chance de entupimentos, o que minimiza o número de substituições • O formato do tubo pode minimizar o trauma e o desconforto do paciente durante a colocação • Há uma série de tamanhos diferentes de tubos (tamanho FR) disponíveis para atender às necessidades do paciente

As características de desempenho do NutraGlide® incluem, sem limitação:

Fio guia compatível em todo o comprimento do dispositivo • Lumen do tubo que aumenta de diâmetro à medida que avança pelo trato gastrointestinal para resistir à formação de obstruções e facilitar a remoção de entupimento • Marcações em centímetros para auxiliar na colocação do tubo e verificar seu deslocamento • Tubo de poliuretano radiopaco para verificação do posicionamento dos raios X • Ressonância magnética segura assim que o estilete for removido • Porta em Y para permitir uma segunda opção de entrega quando a porta principal estiver conectada • Revestimento lubrificante para fácil remoção do estilete (se usado) • Opção compatível com ENFit®

MATERIAIS DO DISPOSITIVO

Os materiais no NutraGlide® incluem: Termoplástico elastomérico de grau médico, não PVC (78% - 82%) • Termoplástico de grau médico (16% - 20%) • Adesivo de grau médico (1%) • Tratamento de superfície de grau médico (1%) • Gravado a laser na tubulação termoplástica elastomérica de nível médico (<1%)

COLOCAÇÃO DO DISPOSITIVO

CUIDADO: Este tubo de alimentação deve ser colocado apenas por profissionais de saúde treinados.

CUIDADO: Antes da colocação verifique se há danos em todo os conteúdos do conjunto. Se a embalagem ou dispositivo estiver danificado, não use o produto.

- Leia todas as instruções e advertências antes de colocar o tubo.
- Coloque o paciente sentado ou em posição de semi-Fowler para ajudar na colocação do dispositivo. Não incline o paciente para frente. A cabeça e o pescoço do paciente não devem ser estendidos.

CUIDADO: Não use estilete durante a colocação se o dispositivo não foi embalado com um.

- Estime a profundidade de inserção para colocação gástrica. Usando as marcas impressas no próprio tubo, meça da ponta do nariz do paciente até o lóbulo da orelha e do lóbulo da orelha até o processo do xifão.

ATENÇÃO: A ESTIMATIVA DO COMPRIMENTO DA TUBULAÇÃO É CRÍTICA. NAO INSIRA O TUBO EM EXCESSO, POIS PODE FAZER COM QUE O TUBO SE DORE.

- Determine a narina preferida para inserção.
- Forneça água e canudo ao paciente para ajudar na colocação do tubo.

- Apenas para colocação assistida por fio-guia:

NOTA: O estilete não pode ser usado com colocação assistida por fio-guia. Remova cuidadosamente o estilete aplicando uma tração suave. Se ocorrer resistência, injete até 10 mL de água no tubo para auxiliar na remoção do estilete. Consulte a Tabela 1 para saber o volume de água recomendado a ser usado. Aguarde 60 segundos após a injeção de água antes de tentar novamente a remoção do estilete.

- Coloque o tubo no fio-guia inserindo-o pela abertura distal na ponta.

- Continue com a colocação assistida do fio-guia seguindo as instruções restantes abaixo.

Tabela 1	
Ative o Revestimento Lubrificante	
Tamanho Fr	Volume recomendado
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

COLOCAÇÃO DO DISPOSITIVO

7. Aplique lubrificante à base de água na parte externa do tubo e na ponta do tubo para facilitar a colocação e limitar o desconforto do paciente.
8. Insira o tubo de alimentação, tomando cuidado para não torcer ou puxar o estilete (se usado) durante a colocação para evitar danificar o tubo. Direcione o tubo posteriormente, encaminhando a ponta paralelamente ao septo nasal e à superfície superior do palato duro. Insira o tubo para a nasofaringe. Incentive o paciente a beberizar água para ajudar a guiar o tubo para o esôfago e para o estômago.

ATENÇÃO: TOSSE OU DIFICULDADE RESPIRATÓRIA PODEM INDICAR PASSAGEM DO TUBO PARA AS VIAS AÉREAS. SE HOUVER SUSPEITA, REMOVA O DISPOSITIVO IMEDIATAMENTE E INSIRA-O NOVAMENTE.

ATENÇÃO: DEVE-SE TER CUIDADO SE ALGUM TIPO DE DISPOSITIVO ENDOTRAQUEAL ESTIVER INSTALADO, POIS PODE FACILITAR A PASSAGEM DO TUBO DE ALIMENTAÇÃO PARA AS VIAS AÉREAS. A COLOCAÇÃO DO TUBO DE ALIMENTAÇÃO NA TRAQUEIA OU NOS PULMÕES PODE RESULTAR EM LESÕES GRAVES.

ATENÇÃO: AO POSICIONAR O TUBO DE ALIMENTAÇÃO NO LUGAR, INTERROMPA A INSERÇÃO SE HOUVER RESISTÊNCIA E NOTIFIQUE O MÉDICO IMEDIATAMENTE. NÃO USE FORÇA EXCESSIVA NA INSERÇÃO.

9. Utilize as marcas impressas de centímetro no tubo para auxiliar a inserção e verificar a migração do tubo.
10. O posicionamento correto do tubo de alimentação deve ser confirmado antes da administração das substâncias através do tubo. Siga o protocolo da instalação para garantir a posição adequada do tubo (ou seja, aspiração de conteúdo gástrico, ralo X, etc).
11. O estilete (se usado) pode ser removido após a posição do tubo ter sido confirmada. Remova cuidadosamente o estilete aplicando uma tração suave. Se ocorrer resistência, injete até 10 mL de água no tubo para auxiliar na remoção do estilete. Consulte a Tabela 1 para saber o volume de água recomendado a ser usado. Aguarde 60 segundos após a injeção de água antes de tentar novamente a remoção do estilete.

ATENÇÃO: NUNCA REINSIRA O ESTILETE QUANDO O TUBO ESTIVER NO PACIENTE.

12. Caso se deseja a colocação gástrica, prenda o tubo. A AMT recomenda o uso do AMT Bridle™ ou do AMT Bridle Pro® para a segurança do tubo. Documente a leitura do comprimento no tubo na abertura da(s) narina(s).
13. Se for desejada a colocação no intestino delgado, prenda o tubo na bochecha frouxamente (usando fita adesiva ou AMT CINCH®), deixando uma alça do excesso do tubo entre o nariz e o ponto de fixação. A ponta do tubo se moverá para o intestino delgado como resultado do peristáltico gástrico. Colocar o paciente na posição de Fowler no lado direito ajudará na migração do tubo. Após a migração do tubo para o intestino delgado, prenda o tubo. A AMT recomenda o uso do AMT Bridle™ ou do AMT Bridle Pro® para a segurança do tubo. Documente a leitura do comprimento no tubo na abertura da(s) narina(s).
14. A alimentação pode começar por ordem do médico e seguindo o protocolo da instituição.

CUIDADO: A posição do tubo deve ser confirmada antes do uso.

ATENÇÃO: ESTE DISPOSITIVO TEM POTENCIAL PARA CONEXÃO INCORreta COM CONECTORES DE FURo PEQUENO DE OUTRAS APlicações DE CUIDADOS DE SAÚDE. SÓ USE ESTE DISPOSITIVO PARA CONECTA-LO COM DISPOSITIVOS ENTERAIS COMPATÍVEIS. NAO UTILIZE PARA APlicações NÃO ENTERAIS.

NOTA: Se estiver usando um dispositivo legado (não ENFit®), o dispositivo tem o potencial de se conectar incorretamente aos seguintes sistemas: respiração, intravenosa, manguito de membro, conectores neuroaxiais, mamilos do equipamento de terapia respiratória, urinário e conectores do sensor de temperatura do equipamento de umidificação respiratória.

ATENÇÃO: VERIFIQUE SE O DISPOSITIVO ESTÁ CONECTADO A UMA PORTA ENTERAL SOMENTE, NÃO A UM CONJUNTO IV (INTRAVENOSO).

CANALIZAÇÃO DO MEDICAMENTO

É preferível a medicação líquida quando disponível. Se for necessário medicação sólida, consulte o médico para saber se é seguro triturar a medicação. Se for seguro, a medicação deve ser triturada tão fina quanto possível (em forma de pó) e dissolvida em água, antes de canalizar medicamentos através do dispositivo. Canalização de medicamentos sólidos que não estão devidamente triturados pelo tubo pode levar ao entupimento na tubulação. Nunca triture a medicação com revestimento entérico ou misture medicamentos com a fórmula. Lave o dispositivo com água após a administração da canalização.

ORIENTAÇÕES PARA LAVAGEM APROPRIADA

Técnicas sobre lavagem e frequência corretas podem ajudar a evitar obstruções, entupimentos e falha do tubo. Siga estas orientações sobre lavagem para manter as condições de fluxo ideais do dispositivo:

- Use água à temperatura ambiente para lavagem do tubo.
- A quantidade de água dependerá das necessidades do paciente, da condição clínica e do tipo de tubo, porém o volume médio varia de 10 a 50 mL para adultos, e 3 a 10 mL para crianças.

NOTA: O estado de hidratação também influencia o volume usado para lavar os tubos de alimentação. Em muitos casos, aumentar o volume da lavagem pode evitar a necessidade de fluido intravenoso suplementar. No entanto, pessoas com insuficiência renal e outras restrições de líquidos devem receber o volume mínimo de lavagem necessário para manter a permeabilidade.

- Lave o tubo de alimentação com água a cada 4-6 horas durante a alimentação contínua, sempre que a alimentação for interrompida, e antes e depois toda alimentação intermitente.
- Lave o tubo de alimentação antes e depois da canalização de medicamentos e entre medicações. Isso evitará que a medicação interaja com a fórmula e cause potencialmente a obstrução do tubo.

DESOBSTRUÇÃO DO DISPOSITIVO:

Conecte uma seringa cheia de água morna à porta de alimentação, e empurre e puxe suavemente o êmbolo da seringa para liberar a obstrução. Pode precisar vários ciclos de empurrar/puxar o êmbolo para eliminar a obstrução. Se o entupimento não puder ser removido, entre em contato com o profissional de saúde, porque o tubo talvez precise ser substituído.

CUIDADO: NÃO USE FORÇA EXCESSIVA PARA LAVAR O TUBO. A FORÇA EXCESSIVA PODE PERFURAR O TUBO E CAUSAR LESÃO NO TRATO GASTROINTESTINAL.

REMOÇÃO DO DISPOSITIVO

NOTA: O NutraGlide® satisfez os testes de biocompatibilidade como um dispositivo para uso de longo prazo de acordo com a ISO 10993-1. O tubo de alimentação deve ser monitorado, avaliado regularmente e substituído quando clínicamente indicado com base na funcionalidade e condição do paciente. O tubo de alimentação deve ser monitorado e avaliado regularmente para qualquer resistência de fluxo e limpeza da porta, bem como uma avaliação regular do paciente para qualquer trauma de nasofaringe, como a ocorrência de dor ou o desenvolvimento de sangramento.

1. Lave o tubo de alimentação com água.
2. Sele a porta Y usando os plugues anexados ou prenda o tubo de alimentação. Isso reduzirá o risco de aspiração de fluido para as vias aéreas durante a remoção.

3. Retire cuidadosamente o dispositivo do paciente e descarte o tubo de alimentação de acordo com o protocolo da instituição.

NOTA: O dispositivo pode ser descartado seguindo-se as diretrizes locais de descarte, o protocolo da instalação ou através do lixo convencional.

INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA SOBRE RESSONÂNCIA

O NutraGlide® é seguro para ressonância magnética uma vez que o estilete (se usado) é removido. Um paciente com um dispositivo permanente pode ser examinado com segurança.

ARMAZENAMENTO

Armazene o dispositivo em um ambiente seco e com temperatura ambiente até que esteja pronto para uso.

DURABILIDADE DO DISPOSITIVO

Os tubos de alimentação nasal devem ser substituídos periodicamente para um desempenho, funcionalidade e limpeza ideais. O NutraGlide® satisfaz os testes de biocompatibilidade como um dispositivo para uso de longo prazo de acordo com a ISO 10993-1. O tubo de alimentação deve ser monitorado, avaliado regularmente e substituído quando clinicamente indicado com base na funcionalidade e condição do paciente. O tubo de alimentação deve ser monitorado e avaliado regularmente para qualquer resistência de fluxo e limpeza da porta, bem como uma avaliação regular do paciente para qualquer trauma de nasofaringe, como a ocorrência de dor ou o desenvolvimento de sangramento. O desempenho e a funcionalidade do dispositivo podem degradar com o tempo, dependendo de muitos fatores, incluindo: pH gástrico, medicamentos, trauma no dispositivo e cuidados gerais do tubo. O dispositivo deve ser substituído se forem observados sinais de falha.

SOLUÇÃO DE PROBLEMAS

O desempenho e a funcionalidade a longo prazo do dispositivo são dependentes do uso adequado do dispositivo de acordo com as instruções de utilização e de variáveis e fatores ambientais. Embora seja esperado que você irá usar o seu dispositivo de alimentação sem quaisquer problemas, problemas inesperados às vezes podem ocorrer. A seção a seguir abrange um número de itens de desempenho ou funcionalidade e como ajudar a evitar estes tipos de ocorrências.

Tubulação teve o fluxo reduzido ou tornou-se obstruída: A tubulação pode tornar-se bloqueada devido a lavagem não feita após cada uso, uso de medicamentos espessos ou mal triturados, uso de alimentos/fórmulas espessas, refluxo gástrico, e/ou crescimento de fungo. Se entupido, consulte a seção **ORIENTAÇÕES PARA LAVAGEM APROPRIADA** para obter instruções sobre como desentupir o dispositivo. Se o entupimento não pode ser removido, o dispositivo pode precisar de ser substituído.

Dispositivo tornou-se descolorido: O dispositivo pode tornar-se descolorido durante dias a meses de uso. Isto é normal, dependendo dos tipos de alimentos e medicações em uso com o dispositivo.

Um rasgo se formou: Rasgos podem ocorrer devido ao contato com objetos afiados ou abrasivos, força excessiva ou excesso de pressão. Devido à natureza macia e confortável do material do qual o dispositivo é feito, pequenos rasgos, podem rapidamente levar a grandes rasgos ou falha do dispositivo. Se um rasgo for notado no dispositivo, considere a substituição do dispositivo e verifique se há quaisquer fontes de tensão, força, ou afiação que podem estar levando à ocorrência de rasgos.

Mau cheiro proveniente do dispositivo: Mau cheiro pode ocorrer devido a lavagem não corretamente feita no dispositivo após cada utilização, infecção, ou outros crescimentos se formando no interior do dispositivo. Se notar um cheiro desagradável vindo do dispositivo, ele deverá ser lavado. Se o mau cheiro não desaparece, é recomendado que você entre em contato com o seu profissional de saúde.

O plugue não permanece fechada: Verifique se o plugue está sendo pressionado com firmeza e totalmente ou girado sem força excessiva. Se o plugue não está permanecendo fechado, verifique o plugue e a porta de alimentação para qualquer excesso de acúmulo de resíduos. Limpe o excesso de acúmulo de resíduos com um pano e água morna.

OBRIGADO!

Obrigado por escolher a AMT. Para obter ajuda e informações adicionais sobre o uso de nosso dispositivo, fique à vontade para contatar a AMT com as informações de contato no verso das instruções de uso. Temos satisfação em ouvir sua opinião e ajudar em seus interesses e dúvidas.

 DEHP	Não é feito com DEHP (di(2-etylhexil)ftalato).		Apenas para um uso único		Seguro Para Ressonância Magnética		Dispositivo médico
 LATEX	Não é feito com látex		Não-estéril	Rx Only		Sob prescrição médica somente	
ENFit® é marca comercial registrada da Global Enteral Device Supplier Association, Inc. A conexão ENFit® destina-se a reduzir as conexões ruins com outros aplicativos de saúde não entéricos. NutraGlide® é marca comercial registrada da Applied Medical Technology, Inc.							

**GEBRUIKSINSTRUCTIES**

Kennisgevin: De federale (VS) wet beperkt dit apparaat tot verkoop door of op voorschrijf van een arts.

Dit NutraGlide® is bedoeld voor eenmalig gebruik. Dit instrument is alleen bedoeld om compatibele enterale instrumenten aan te sluiten. Niet gebruiken voor niet-enterale toepassingen.

BESCHRIJVING

De NutraGlide® is een nasale voedingssonde met een Y-poort, verbredende lumen diameter, lubrizerende coating en optionele stylet.

BEOOGD GEBRUIK

De NutraGlide® is bedoeld voor de toediening van enterale voeding, geneesmiddelen en vloeistoffen aan neonatale, pediatrische en volwassen patiënten via de naso-gastrische of naso-intestinale route. De NutraGlide® nasale voedingssonde is bedoeld om te worden geplaatst door opgeleide professionals in de gezondheidszorg en te worden gebruikt door clinici en opgeleide verzorgers/ gebruikers.

WAARSCHUWING: DIT APPARAAT IS BEDOELD VOOR EENMALIG GEBRUIK. DIT MEDISCHE APPARAAT NIET HERGEbruiken OF OPNIEUW VERWERKEN. DOT WEL DOEN KAN DE EIGENSCHAPPEN BETREFFENDE BIOCOMPATIBILITEIT, PRESTATIES VAN HET APPARAAT EN/OF INTEGRITEIT VAN MATERIAAL IN GEVAAR BRENGEN; WAT KAN LEIDEN TOT POTENTIEEL LETSEL, ZIEKTE EN/OF OVERLIJDEN VAN DE PATIËNT.

GEBRUIKSINDICATIES

De NutraGlide® nasale voedingssonde is geïndiceerd voor de kanalisatie van voeding, vloeistoffen en geneesmiddelen bij neonatale, pediatrische en volwassen patiënten.

CONTRA-INDICATIES

De NutraGlide® is contra-indicatief voor gebruik bij patiënten met anatomische afwijkingen of ziekten van de neus, keel of slokdarm die een veilige plaatsing van het apparaat belemmeren.

COMPLICATIES

Mogelijke complicaties bij het gebruik van de NutraGlide® omvatten, maar zijn niet beperkt tot: Ongemak voor de patiënt • Misselijkheid • Braken • Diarree • Pneumothorax • Gastro-intestinale bloeding of ulceratie • Gastro-intestinale of slokdarmperforatie • Aspiratie en/of aspiratielastolie • Luchtwegobstructie • Weefselsletsel of -necrose • Contaminatie

OPMERKING: Neem contact op met AMT, onze geautoriseerde vertegenwoordiger (EG-vertegenwoordiger) en/of de bevoegde instantie van de lidstaat waar u bent gevestigd als een ernstig incident heeft plaatsgevonden met betrekking tot het apparaat.

KLINISCH NUT, PRESTATIEKENMERKEN

Klinische voordelen die kunnen worden verwacht bij het gebruik van de NutraGlide® omvatten, maar zijn niet beperkt tot: Maakt het mogelijk voor patiënten die niet kunnen eten om voeding te krijgen • Verschillende sondelengtes maken het mogelijk om enterale voeding of medicijnen naar de maag, twaalfvingerige darm of jejunum te brengen • Het ontwerp van de sonde vermindert het aantal verstoppingen, waardoor het aantal vervangingen tot een minimum wordt beperkt • Het ontwerp van de sonde kan trauma en ongemak voor de patiënt tijdens het plaatsen tot een minimum beperken • Verschillende sondelengtes (FR-formaat) beschikbaar om aan een breed scala van behoeften van patiënten te voldoen

Prestatiekenmerken van de NutraGlide® omvatten, maar zijn niet beperkt tot:

Compatibel met geleidingsdraad over de gehele lengte van het instrument • Buislumen dat in diameter toeneemt naarmate het verder door het maagdarmkanaal gaat om verstopping tegen te gaan en het verwijderen van verstoppingen te vergemakkelijken • Markeringen in centimeters om te helpen bij het plaatsen van de buis en om te controleren op buislengte • Radiopaca polyurethaan buisje voor controle op röntgenplaatsing • MRI-vriendig zodra de stylet is verwijderd • Y-poort om een tweede toedieningsoptie mogelijk te maken terwijl de hoofdpoort is aangesloten • Lubrizerende coating voor eenvoudige verwijdering van de stylet (indien gebruikt) • ENFit®-compatibele optie

APPARAATMATERIALEN

Materialen in de NutraGlide® zijn onder meer: Elastomeer thermoplastisch van medische kwaliteit, niet-PVC (78% - 82%) • Thermoplastiek van medische kwaliteit (16% - 20%) • Kleefstof van medische kwaliteit (1%) • Oppervlaktebehandeling van medische kwaliteit (1%) • Lasergravure op de elastomeer thermoplastische krimpous van medische kwaliteit (<1%)

PROCEDURE VOOR PLAATSING VAN HET APPARAAT

LET OP: Deze voedingssonde mag alleen worden geplaatst door opgeleide gezondheidswerkers.

LET OP: Controleer voör het plaatsen de gehele inhoud van de kit op beschadigingen. Als de verpakking of het apparaat beschadigd is, mag u het product niet gebruiken.

1. Lees alle aanwijzingen en waarschuwingen voordat u de sonde plaatst.

2. Plaats de patiënt in een zittende of semi-Fowler houding om het plaatsen van de sonde te vergemakkelijken. Leun de patiënt niet voorover. Het hoofd en de nek van de patiënt mogen niet worden gestrekt.

LET OP: Gebruik geen stylet tijdens de plaatsing als het hulpmiddel niet met een stylet was verpakt.

3. Schat de inbrengdiepte voor plaatsing in de maag. Meet vanaf het puntje van de neus van de patiënt tot aan de oorlel en vanaf de oorlel tot aan de processus xiphoidus met behulp van de gedrukte markeringen op de sonde zelf.

WAARSCHUWING: HET INSCHATTEN VAN DE LENGTE VAN DE SONDE IS VAN CRUCIAAL BELANG. BRENG DE SONDE NIET TE VER IN, OMDAT DIT KAN LEIDEN TOT KNIKKEN IN DE SONDE.

4. Bepaal het neusgat dat u het beste kunt gebruiken.

5. Geef de patiënt water en een rietje om te helpen bij het inbrengen van de sonde.

6. Alleen voor plaatsing met geleidingsdraad:

OPMERKING: De stylet kan niet worden gebruikt bij plaatsing met behulp van een geleidingsdraad. Verwijder de stylet voorzichtig door lichte trekkracht uit te oefenen. Als er weerstand optreedt, injecteer dan tot 10 ml water in de buis om te helpen bij het verwijderen van de stylet. Raadpleeg Tabel 1 voor het aanbevolen watervolume. Wacht 60 seconden na het injecteren van water voordat u de stylet opnieuw probeert te verwijderen.

A. Plaats de sonde op de geleidingsdraad door de geleidingsdraad door de distale opening in de punt te steken.

B. Ga verder met de plaatsing met behulp van de geleidingsdraad volgens de onderstaande instructies.

Tabel 1

Activeert u de Lubrizerende Coating	
Fr-grootte	Aanbevolen Volume
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDURE VOOR PLAATSING VAN HET APPARAAT

7. Breng glijmiddel op waterbasis aan op de buitenkant van de sonde en de punt om de plaatsing makkelijker te maken en het ongemak voor de patiënt te beperken.
8. Breng de voedingssonde in en zorg ervoor dat u tijdens het inbrengen niet aan de stiel (indien gebruikt) draait of trekt, om beschadiging van de sonde te voorkomen. Plaats de sonde posterieur en richt de punt parallel aan het neustussenschot en het superieure oppervlak van het harde gehemelte. Breng de sonde verder in tot de nasopharynx. Vraag de patiënt een slokje water te nemen om de sonde naar de slakdarm en naar de maag te leiden.

WAARSCHUWING: HOESTEN OF ADEMHALINGSMOEILIJKHEDEN KUNNEN EROP WIJZEN DAT DE SONDE IN DE LUCHTWEGEN IS TERECHTGECOMEN. ALS U DIT DENKT, VERWIJDERT U HET INSTRUMENT ONMIDDELJK EN PLAATST U HET OPNIEUW.

WAARSCHUWING: VOORZICHTIGHEID IS GEBODEN ALS ER EEN ENDOTRACHEAAL APPARAAT IS GEPLAATST, OMDAT DEZE HET BINNENDRingen VAN DE VOEDINGSSONDE IN DE LUCHTWEGEN KUNNEN VERGEMAKKELIJKEN.

PLAATSING VAN DE VOEDINGSSONDE IN DE LUCHTPIJP OF LONGEN KAN ERNSTIG LETSEL TOT GEVOLG HEBBEN.

WAARSCHUWING: WANNEER U DE VOEDINGSSONDE OP ZIJN PLAATS LEIDT, STOP DAN MET INBRENGEN ALS U WEERSTAND ONDERVINDT EN WAARSCHUW OMNIMIDDELJK DE ARTS. GEBRUIK GEEN OVERMATIGE KRACHT BIJ HET INBRENGEN.

9. Gebruik de opgedrukte centimeters op de sonde om het inbrengen makkelijker te maken en de migratie van de sonde te controleren.
10. De juiste plaatsing van de voedingssonde moet worden bevestigd voordat er stoffen via de sonde worden toegediend. Volg het protocol van de kliniek om zeker te zijn van de juiste positie van de sonde (d.w.z. aspiratie van maaginhoud, röntgenfoto, erz.).
11. De stylet (indien gebruikt) kan worden verwijderd nadat de positie van de sonde is bevestigd. Verwijder de stylet voorzichtig door lichte trekkracht uit te oefenen. Als er weerstand optreedt, injecteer dan tot 10 ml water in de buis om te helpen bij het verwijderen van de stylet. Raadpleeg Tabel 1 voor het aanbevolen watervolume. Wacht 60 seconden na het injecteren van water voordat u de stylet opnieuw probeert te verwijderen.

WAARSCHUWING: BRENG DE STYLET NOOIT OPNIEUW IN ALS DE SONDE IN DE PATIËNT ZIT.

12. Als plaatsing in de maag gewenst is, zet de sonde dan vast. AMT raadt aan de AMT Bridle™ of AMT Bridle Pro® te gebruiken om de sonde vast te zetten. Noteer de aflezing van de lengte van de sonde op de sonde zelf, bij de opening van de nare (of neusgat).
13. Als plaatsing in de dunne darm gewenst is, zet u de sonde losjes op de wang vast (met tape of AMT CINCH®), waarbij u een laus van de overtuigende sonde tussen de neus en het bevestigingspunt laat. De sondepunkt zal als gevolg van de maagperistaltiek in de dunne darm terechtkomen. Door de patiënt in de Fowler-positie aan de rechterkant te plaatsen, wordt de migratie van de sonde vereenvoudigd. Nadat de sonde volledig in de dunne darm is getrokken, moet u de sonde vastzetten. AMT raadt aan de AMT Bridle™ of AMT Bridle Pro® te gebruiken om de sonde vast te zetten. Noteer de aflezing van de lengte van de sonde op de sonde zelf, bij de opening van de nare (of neusgat).

14. Het toedienen van voeding kan beginnen op voorschrift van de arts en volgens het protocol van de instelling.

LET OP: De positie van de sonde moet vóór gebruik worden bevestigd.

WAARSCHUWING: DIT INSTRUMENT HEEFT HET POTENTIAAL OM SLECHTE VERBINDING TE MAKEN MET CONNECTOREN MET KLEINE BOORGAVEN VAN ANDERE ZORGTOEPASSINGEN. GEBRUIKT DIT INSTRUMENT ALLEEN OM OP COMPATIBE ENTERALE INSTRUMENTEN AAN TE SLUITEN. NIET GEBRUIK VOOR NIET-ENTERALE TOEPASSINGEN.

OPMERKING: Bij gebruik van een legacy-style (niet-ENFit®) apparaat kan het apparaat verkeerd worden aangesloten op de volgende systemen: ademhalings-, intraveneuze, ledemaatmanchet-, neuraxiale aansluitingen, nippels van beademingsapparatuur, urinaal, en temperatuursensoraansluitingen van beademingsbevochtigingsapparatuur.

WAARSCHUWING: ZORG DAT HET APPERAAT ALLEEN OP EEN ENTERALE POORT IS AANGESLOTEN EN NIET OP EEN IV-SET.

KANALISEREN VAN MEDICATIE

Wanneer beschikbaar, dan heeft vloeibare medicatie de voorkeur. Wanneer vaste medicatie is vereist, dient u uw arts te raadplegen over of het veilig is de medicatie fijn te stampen. Indien dit veilig is, moeten medicijnen zo fijn mogelijk worden gemalen (in poedervorm) en in water worden opgelost alvorens ze door het apparaat te gieten. Als vaste medicatie die niet goed geplet is door de sonde wordt geleid, kan dat leiden tot verstopping van de sonde. Vermaal nooit enterisch gecoate medicatie en meng medicatie nooit met formule. Spoel het apparaat met water na de kanalisatie van medicatie.

RICHTLIJNEN VOOR HET SPOELEN

Verstoppen, dichtslippen en falen van de slang kan worden voorkomen met juiste spoeltechnieken en regelmaat. Volg deze spoelrichtlijnen om optimale stroomcondities van het instrument te behouden.

- Gebruik water op kamertemperatuur voor het spoelen van de slang.
 - De hoeveelheid water is afhankelijk van de behoeften van de patiënt, klinische conditie en het type slang. Gemiddeld reikt het volume van 10 tot 50 ml bij volwassenen en 3 tot 10 ml bij baby's.
- OPMERKING:** Het volume gebruikt voor het spoelen van voedingsslangen wordt ook beïnvloed door de hydratiestatus. In veel gevallen kan het verhogen van het spoelvolume de behoefte vermijden voor aanvullende intraveneuze vloeistof. Echter, personen met nierfaalen en andere vloeistofbeperkingen moeten het minimale spoelvolume ontvangen dat nodig is om potentie te behouden.
- Spoel de voedingsslange elke 4-6 uur met water bij doorlopende voeding, telkens als het voeden wordt onderbroken, en voor en na elke tussenvoeding.
 - Spoel de voedingssonde voor en na kanalisatie van medicatie en tussen medicatie. Dit voorkomt dat de medicatie met de formule inwerkt en mogelijk een verstopping van de slang veroorzaakt.

EEN INSTRUMENT ONTSTOPPEN:

Sluit een met warm water gevulde sput aan op de toevierpoort en duw en trek zachtjes aan de zuiger van de sput om de verstopping te verwijderen. Het kan nodig zijn een aantal keren te duwen/trekken aan de zuiger om de verstopping te verwijderen. Als de verstopping niet kan worden verwijderd, neem dan contact op met de medische professional omdat het nodig kan zijn om de sondे te vervangen.

LET OP: Gebruik geen overmatige kracht om de slang te spoelen. Overmatige kracht kan de slang perforeren en letsel aan het spijsverteringskanaal veroorzaken.

VERWIJDERING VAN DE INSTRUMENT

OPMERKING: De NutraGlide® heeft voldaan aan biocompatibiliteitstests als een apparaat voor langdurig gebruik volgens ISO 10993-1. De voedingssonde moet worden gecontroleerd, regelmatig worden beoordeeld en worden vervangen indien klinisch geïndiceerd op basis van functionaliteit en toestand van de patiënt. De voedingssonde dient te worden gecontroleerd en regelmatig te worden beoordeeld op weerstand van de doorstroming en reinheid van de poort, alsook een regelmatige beoordeling van de patiënt op enig nasopharynx trauma, zoals het optreden van pijn of het ontstaan van bloedingen.

1. Spoel de voedingssonde door met water.
2. Sluit de Y-poort af met de bijgevoegde pluggen of klem de voedingssonde af. Dit verkleint het risico op aspiratie van vloeistof in de luchtweg tijdens de verwijdering.

3. Trek het apparaat voorzichtig uit de patiënt en gooi de voedingssonde weg volgens het protocol van de kliniek.

OPMERKING: Het apparaat kan worden verwijderd volgens de plaatselfijke richtlijnen voor afvalverwijdering, het protocol van de faciliteit of via het conventionele afval.

MRI-VEILIGHEIDSINFORMATIE

De NutraGlide® is MRI-veilig zodra de stylet (indien gebruikt) is verwijderd. Een patiënt met een inwendig apparaat kan veilig worden gescand.

OPSLAG

Bewaar het apparaat in een droge omgeving op kamertemperatuur tot het gebruiksklaar is.

LEVENSDUUR INSTRUMENT

Nasale voedingssondes moeten regelmatig worden vervangen voor optimale prestaties, functionaliteit en reinheid. De NutraGlide® heeft voldaan aan biocompatibiliteitstests als een apparaat voor langdurig gebruik volgens ISO 10993-1. De voedingssonde moet worden gecontroleerd, regelmatig worden beoordeeld en worden vervangen indien klinisch geïndiceerd op basis van functionaliteit en toestand van de patiënt. De voedingssonde dient te worden gecontroleerd en regelmatig te worden beoordeeld op weerstand van de doorstroming en reinheid van de poort, alsook een regelmatige beoordeling van de patiënt op enig nasopharynx trauma, zoals het optreden van pijn of het ontstaan van bloedingen. De prestaties en functionaliteit van het apparaat kunnen na verloop van tijd afnemen, afhankelijk van vele factoren, waaronder: pH van de maag, medicatie, trauma aan het apparaat en algehele verzorging van de sonde. Het apparaat moet worden vervangen als er tekenen van defecten worden waargenomen.

PROBLEEMOPLOSSEN

De prestaties op lange termijn en de functionaliteit van het apparaat zijn afhankelijk van het juiste gebruik van het apparaat volgens de instructies en de wisselende gebruik- en omgevingsfactoren. Hoewel verwacht wordt dat u uw voedingsapparaat zonder problemen zult gebruiken, kunnen zich soms onverwachte problemen met het apparaat voordoen. In het volgende gedeelte worden een aantal punten behandeld die verband houden met prestaties of functionaliteit en hoe dit soort voorkallen kan worden voorkomen.

De sondes hebben een verminderde doorstroming of zijn verstopt geraakt: Sondes kunnen verstopt raken als gevolg van niet goed doorgespoeld na elk gebruik, gebruik van dikke of niet goed fijngemalen medicijnen, gebruik van dikke voeding/formules, maagreflux, en/of schimmelgroei. Raadpleeg, bij verstopping, het hoofdstuk **RICHTLIJNEN VOOR HET SPOELEN** voor instructies over het ontstoppen van het apparaat. Als de verstopping niet kan worden verwijderd, moet het apparaat mogelijk worden vervangen.

Apparaat is verkleurd: Het apparaat kan verkleuren na dagen tot maanden gebruik. Dit is normaal, afhankelijk van de soorten voeding en medicatie die met het apparaat worden gebruikt.

Er is een scheur ontstaan: Scheurtjes kunnen ontstaan door contact met een scherp of schurende voorwerp, overmatige kracht of overmatige druk. Door de zachte, comfortabele aard van het materiaal waarvan het apparaat is gemaakt, kunnen kleine scheurtjes snel leiden tot grote scheuren of defecten aan het apparaat. Indien een scheurtje wordt vastgesteld, overweeg dan het apparaat te vervangen en ga na of er geen bronnen van spanning, kracht of scherpte zijn die tot het ontstaan van de scheurtjes kunnen leiden.

Er komt een vieze geur uit het apparaat: Vieze geurtjes kunnen ontstaan doordat het apparaat na elk gebruik niet goed wordt doorgespoeld, doordat er een infectie of andere groei in het apparaat wordt gevormd. Als er een vieze geur uit het apparaat komt, moet het doorgespoeld worden. Als de vieze geur niet verdwijnt, is het raadzaam dat u contact opneemt met uw arts.

Plug blijft niet dicht: Zorg ervoor dat de plug stevig en volledig wordt ingedrukt en gedraaid zonder overmatig kracht te gebruiken. Als de plug niet dicht blijft, controleer dan de plug en de toevoerpoort op overtollige residuafzetting. Reinig overtollig residu met een doek en warm water.

HARTELIJK DANK!

Hartelijk dank dat u AMT hebt gekozen. Voel u vrij om voor aanvullende hulp en informatie betreffende het gebruik van ons instrument, contact op te nemen met AMT. Benut hierbij de contactinformatie op de achterzijde van de gebruiksinstructies. Wij horen graag uw gedachten en helpen graag met uw twijfels en vragen.

 DEHP	Niet gemaakt met DEHP (Di(2-ethylhexyl)ftalaat)		Uitsluitend voor eenmalig gebruik	 MRI-Veilig	 Medisch apparaat
	Niet gemaakt met latex van natuurlijk rubber		Niet-steriel	Rx Only	Alleen op recept

ENFit® is een gedeponeerd handelsmerk van Global Enteral Device Supplier Association, Inc.

De ENFit®-aansluiting is bedoeld voor het reduceren van verkeerde aansluitingen o andere niet-enterale toepassingen in de gezondheidszorg.

NutraGlide® is een gedeponeerd handelsmerk van Applied Medical Technology, Inc.



BRUGERVEJLEDNING

Bemerk: Federal (USA) lov begrænser denne enhed til salg af eller på en læge ordre.

Denne NutraGlide® er til engangsbrug. Dette system er kun beregnet til at sluttes til kompatible enteralsystemer. Må ikke bruges til ikke-enterale formål.

BESKRIVELSE

NutraGlide® er en nasal ernæringsslange med en Y-port, smøremiddel og valgfri sonde.

TILSIGTET ANVENDELSE

NutraGlide® er beregnet til at levere enteral ernæring, medicin og væske til neonatale, paediatriske og voksne patienter via nasogastrisk eller naso-tarmvej. NutraGlide® nasal ernæringsslange er beregnet til at blive placeret af uddannede læger og brugt af læger og uddannede plejere/brugere.

ADVARSEL: DENNE ENHED ER TIL ENGANGSBRUG. DENNE MEDICINSKE ENHED MÅ IKKE GENBRUGES ELLER GENBEHANDLES. DETTE KAN KOMPROMITTERE BIOKOMPATIBILITETSKARAKTERISTIKA, ENHEDENS YDEEVNE OG ELLER MATERIALEINTEGRITET, SOM ALLE KAN MEDFØRE MULIG PATIENTSKADE, -SYGDOM OG/ELLER -DØD.

INDIKATIONER FOR BRUG

NutraGlide® nasale ernæringsslange er beregnet til kanalysering af madning, væsker og lægemidler til neonatale, paediatriske og voksne patienter.

KONTRAINDIKATIONER

NutraGlide® er kontraindiceret til brug hos patienter med anatomiske abnormiteter eller sygdomme i næse, hals eller spiserør, der ville forhindre en sikker placering af enheden.

KOMPLIKATIONER

Potentielle komplikationer ved brug af NutraGlide® omfatter, men er ikke begrænset til: Ubehag hos patienten • Kvalme • Opkast • Diarré • Pneumothorax • Gastrointestinal blødning eller ulceration • Gastrointestinal eller øsofageal perforering • Aspiration og/eller aspirationspneumoni • Luftvejsobstruktion • Vævsirritation eller nukrose • Kontaminering

BEMÆRK: Kontakt AMT, vores autoriserede repræsentant (EF-repræsentant) og/eller den kompetente myndighed i den medlemsstat, du er etableret i, hvis der opstår en alvorlig hændelse i relation til enheden.

KLINISKE FORDELE, PRÆSTATIONSMÆSSIGE EGENSKABER

De forventede kliniske fordele ved brug af NutraGlide® omfatter, men er ikke begrænset til:

Giver mulighed for patienter, der selv kan spise, at modtage ernæring • Flere forskellige slangelængder giver mulighed for at kanalyserer enteral ernæring eller entrale lægemidler til maven, duodenum eller jejunum • Slangekonstruktionen reducerer forekomsten af tilstopninger, hvilket minimerer antallet af udskiftninger • Slangekonstruktion kan minimeres patienttraume og -ubezag under placering • Der fås flere forskellige slangestørrelser (FR-størrelse) for at imødekomme en lang række patientbebov

Udførelsesegenskaber for NutraGlide® omfatter, men er ikke begrænset til:

Kompatibel med ledetråd i hele enhedens længde • Slangelumen, hvis diameter forøges, efterhånden som den passerer gennem mave-tarmkanalen, hvilket modstår dannelsen af tilstopninger og letter fjernelsen af tilstopninger • Centimetermærker, der hjælper til slangeplacering og kontrol for, om slangen har flyttet sig • Røntgenabsorbende polyurethanhrør til verificering af røntgenplacering • MR-sikker, når sonden er fjernet • Y-åbning, der giver en anden leveringsmulighed, mens hovedåbningen er tilsluttet • Smøremiddel, så det er nemt at fjerne sonden (hvis brugt) • Mulighed, der er kompatibel med ENFit®

ENHEDENS MATERIALER

Materialer i NutraGlide® omfatter: Termoplastisk elastomer i medicinsk kvalitet, ikke-PVC (78 % - 82 %) • Termoplastisk materiale i medicinsk kvalitet (16 % - 20 %) • Klæbemiddel i medicinsk kvalitet (1 %) • Overfladebehandling i medicinsk kvalitet (1 %) • Laserveraret i den elastomeriske termoplastiske slange i medicinsk kvalitet (<1 %)

ENHEDSPLACERINGSPROCEDURE

FORSIGTIG: Denne ernæringsslange må kun placeres af uddannet sundhedspersonale.

FORSIGTIG: Inden placeringen skal du inspicere alt indhold i sætten for skader. Brug ikke produktet, hvis pakken eller enheden er beskadiget.

1. Læs alle anvisninger og advarsler inden placering af slangen.
2. Placer patienten i siddende eller semi-Fowlers position, så det er lettere at placere enheden. Læn ikke patienten fremad. Patientens hoved og nakke bør ikke strækkes ud.
3. Estimer indsætelsesdybden for gastrisk placering. Brug de trykte mærker på selve slangen til at måle fra patientens næsetip til øreflippen og fra øreflippen til processus xiphoides.

ADVARSEL: ESTIMERING AF SLANGELÆNGDE ER AFGØRENDE. INDSÆT IKKE OVERSKYDENDE SLANGE, DA DETTE KAN RESULTERERE I KNÆK PÅ SLANGEN.

4. Find ud af, hvilket næsebør der foretrækkes til indsættelse.
5. Giv patienten vand og sugerør for at hjælpe med placeringen af slangen.
6. Kun til placering med ledewire:

BEMÆRK: Sonden kan ikke bruges ved placering med ledewire. Fjern forsigtigt sonden ved at trække let. Hvis der mærkes modstand, skal der indspørsles op til 10 ml vand i slangen for at hjælpe til fjernelse af sonden. Find oplysninger om anbefalet vandvolumen, der skal bruges, i Tabel 1. Vent 60 sekunder efter vandindsprøjtningen, før du forsøger at fjerne sonden igen.

- A. Placer slangen på ledewiren ved at føre ledewiren gennem den distale åbning i spidsen.
- B. Fortsæt placeringen med ledewire efter den resterende vejledning nedenfor.

Tabel 1

Aktivere Smøremiddlet

Fr-størrelse	Anbefalet smængde
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

ENHEDSPLACERINGSPROCEDURE

7. Påfør vandbaseret smøremiddel på ydersiden og spidsen af slangen, så det er nemmere at placere den og for at begrænse ubehag hos patienten.
8. Indsæt ernæringsslangen, og pas på ikke at vrude eller trække i sonden (hvis brugt) under placering for at undgå at beskadige slangen. Diriger slangen bagud, og vend spidsen parallelt med næseskillevæggen og den øverste del af den hårde gane. Før slangen til nasopharynx. Tilskynd patienten til at drikke lidt vand for at hjælpe med at føre slangen ind i spiserøret og mod maven.

ADVARSEL: HOSTE ELLER ANDEDRÆTSBESVÆR KAN INDIKERE, AT SLANGEN PASSERER IND I LUFTVEJENE. HVIS DER ER MISTANKEN OM DETTE, SKAL DU STRAKS FJERNER ENHEDEN OG SÆTTE DEN I IGEN.

ADVARSEL: DER SKAL ADVISES FORSIGTIGHED, HVIS NOGEN FORM FOR ENDOTRAKEALT UDSTYR BRUGES, DA DISSE KAN GØRE DET NEMMERE FOR ERNÆRINGSSLANGEN AT PASSERE IND I LUFTVEJENE. PLACERING AF ERNÆRINGSSLANGEN I LUFRØRET ELLER LUNGERNE KAN RESULTERE I ALVORLIG SKADE.

ADVARSEL: NÅR DU FØRER ERNÆRINGSSLANGEN PÅ PLADS, SKAL INDSÆTNINGEN AFBRYDES, HVIS DER OPSTÅR MODSTAND, OG EN LÆGE SKAL STRAKS UNDERRETTES. BRUG IKKE UNØDVENDIG KRAFT VED INDSÆTTELSE.

9. Brug de trykte centimetermærker på slangen som en hjælp til indsættelse og til at kontrollere, om slangen flytter sig.
10. Bekræft korrekt placering af ernæringsslangen,inden der sendes stoffer gennem slangen. Folg facilitetsprotokollen for at sikre, at korrekt slangeposition (dvs. aspiration of gastrisk indhold, røntgen osv.).
11. Sonden (hvis brugt) kan fjernes, når slangepositionen er blevet bekræftet. Fjern forsigtigt sonden ved at trække let. Hvis der mærkes modstand, skal der indsprøttes op til 10 ml vand i slangen for at hjælpe til fjernelse af sonden. Find oplysninger om anbefalet vandvolumen, der skal bruges, i Tabel 1. Vent 60 sekunder efter vandindsprøjtningen, før du forsøger at fjerne sonden igen.

ADVARSEL:SÆT ALDRIG SONDEN I IGEN, NÅR SLANGEN ER I PATIENTEN.

12. Hvis gastrisk placering ønskes, skal slangen fastgøres. AMT anbefaler at bruge AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® til fastgørelse af slange. Dokumenter slangelængdeflæsningen på slangen næseboråbningen.
13. Hvis der ønskes placering i tyndtarm, skal du fastgøre slangen løst til kinden (ved hjælp af tape eller AMTCINCH®), og efterlad en løkke med overskydende slange mellem næse og fastgørelsespunkt. Slangespidsen bevæger sig ind i tyndtarmen som et resultat af gastrisk peristaltik. Hvis patienten placeres i Fowlers position på højre side, hjælper det slangen med at flytte sig. Når slangen har flyttet sig ind i tyndtarmen, skal slangen fastgøres. AMT anbefaler at bruge AMT Bridle™ eller AMT Bridle Pro® til fastgørelse af slange. Dokumenter slangelængdeflæsningen på slangen næseboråbningen.
14. Ernæringstilførsel kan begynde efter lægens ordre og efter facilitetsprotokol.

FORSIGTIG: Slangepositionen skal bekræftes inden brug.

ADVARSEL: DETTE SYSTEM KAN MULIGVIS IKKE SLUTTES KORREKT TIL ANDRE SUNDHEDSPRODUKTERS KONNEKTORER MED LILLE DIAMETER. BRUG KUN DETTE SYSTEM TILSLUTTET KOMPATIBLE ENTERALE PRODUKTER MA KUN ANVENDES TIL IKKE-ENTERALE FORMAL.

BEMÆRK: Hvis du bruger en ældre (ikke-ENFit®) enhed, kan denne enhed potentielt afbryde forbindelsen til følgende systemer: vejtrækningssystem, intravenøse og neuralsikringsforbindelsesdæle, nipler fra udstyr til andedrætskampe, urinære og temperaturmålingsforbindelsesdæle til fugtigvendte andedrætsudstyr.

ADVARSEL: DET ER VIGTIGT, AT SYSTEMET KUN SLUTTES TIL EN ENTERAL PORT OG IKKE TIL ET IV-SÆT.

KANALYSERING AF LÆGEMIDLER

Flydende medicin foretrækkes, når det er muligt. Hvis medicin i fast form er nødvendig, må du spørge din læge, om det er sikkert at knuse medicinen. Hvis det er sikkert, skal lægemidlet knuses så fint som muligt (til pulverform) og oploses i vand, inden lægemidlet kanalyses gennem enheden. Kanalysering af faste lægemidler, der ikke er knust ordentligt, gennem slangen, kan føre til blokering i slangen. Undgå at knuse enterisk overtrukket medicin eller at blande medicin efter formel. Skyl enheden med vand efter kanalysering af lægemidler.

RETNINGSLINJER FOR KORREKT SKYLNING

Korrekte skylleteknikker anvendt med korrekt hyppighed kan bidrage til at forhindre sondeblokering, tilstopning og sondesvigt. Optimale sondegennemstrømningsforhold bevares ved at følge disse retningslinjer for skylning:

- Brug almindeligt drikkevand med rumtemperatur til sondeskylning.
- Vandmængden vil afhænge af patientens behov og kliniske tilstand samt sondetype, men den gennemsnittige mængde er mellem 10 og 50 ml til voksne og mellem 3 og 10 ml til børn.

BEMÆRK: Hydrationsstatus påvirker også den mængde, der anvendes til skylning af ernæringssonder. I mange tilfælde kan behov for supplerende intravenøse væske undgås ved at øge skyllemængden. Hos patienter med nyresvigt eller andre begrænsninger med hensyn til væske er det dog nødvendigt at overholde den mindste skyllemængde, der er nødvendig for at holde sonden åben.

- Skyl tilførselssonden med vand hver 4-6. time ved kontinuerlig ernæringstilførsel, når som tilførslen afbrydes, og før og efter hver periodisk tilførsel.
- Skyl madningsslangen før og efter kanalysering af lægemidler og mellem tilførsler af lægemidler. Derved forhindres det, at medicinen interagerer med ernæringen, så sonden tilstoppes.

ÅBNING AF ET TILSTOPPET SYSTEM:

Forbind en sprøjtet plyn med varmt vand til ernæringsåbningen, og skub og træk forsigtigt sprøjtestemplet for at frigøre tilstopningen. Det kan kræve adskillelige omgange skubben og trækk'en i stemplet, før tilstopningen forsvinder. Hvis propren ikke kan fjernes, skal du kontakte din læge, da slangen måske skal udskiftes.

FORSIGTIG: Brug ikke overdreven kraft til at skylle sonden. Overdreven kraft kan perforere sonden og forårsage skader på mavetarmkanalen.

FJERNELSE AF SYSTEMETS

BEMÆRK: NutraGlide® har opfyldt biokompatibilitetsafprøvning som en enhed til langvarig brug i henhold til ISO 10993-1. Ernæringsslangen skal overvåges, regelmæssigt kontrolleres og udskiftes, når det indikeres klinisk baseret på funktionalitet og patienttilstand. Ernæringsslangen skal overvåges og regelmæssigt kontrolleres for enhver modstand mod flow og renhed i åbningen samt en regelmæssig patientvurdering for ethvert næseborstræume såsom forekomsten af smerte eller udvikling af blødning.

1. Skyl ernæringsslangen med vand.
2. Forsegl Y-åbningen ved hjælp af de tilsluttede kontakter, eller fastgør ernæringsslangen. Dette reducerer risikoen for væskeaspiration i luftvejene under fjernelse.

3. Træk forsigtigt enheden ud af patienten, og kassér ernæringsslangen i overrensstemmelse med facilitetsprotokollen.

BEMÆRK: Enheden kan bortskaffes ved at følge lokale retningslinjer for bortskaffelse, hospitalets protokol eller som almindeligt affald.

OPLYSNINGER OM MRI -SIKKERHED

NutraGlide® er MR-sikker, når sonden (hvis brugt) er fjernet. En patient med en fastliggende enhed kan scannes sikert.

OPBEVARING

Opbevar enheden i et tørt miljø ved stuetemperatur, indtil den er klar til brug.

SYSTEMETS LEVETID

Nasale ernæringsslanger er beregnet til at blive udskiftet periodisk for optimal ydelse, funktionalitet og renhed. NutraGlide® har opfyldt biokompatibilitetsafprøvning som en enhed til langvarig brug i henhold til ISO 10993-1. Ernæringsslangen skal overvåges, regelmæssigt kontrolleres og udskiftes, når det indiceres klinisk baseret på funktionalitet og patienttilstand. Ernæringsslangen skal overvåges og regelmæssigt kontrolleres for enhver modstand mod flow og renhed i åbningen samt en regelmæssig patientvurdering for ethvert næseborstræume såsom forekomsten af smerte eller udvikling af blodning. Enhedens ydeevne og funktionalitet kan forringes over tid afhængigt af mange faktorer, herunder: gastrisk pH, medicin, traumer på enheden og den samlede pleje af slangen. Enheden skal udskiftes, hvis der er tegn på fejl.

AFHJÆLPNING AF FEJL

Enhedens længerevarende udførelse og funktion afhænger af korrekt brug af enheden efter instruktionerne og varierende brugs- og miljøfaktorer. Selvom det forventes, at du vil bruge din madsningsenhed uden problemer, kan der nogle gange opstå uventede problemer med enheden. Følgende afsnit omhandler en række elementer i forbindelse med udførelse eller funktion og, hvordan disse typer forekomster kan forhindres.

Slangen har reduceret strømning eller er tilstoppet: Slangen kan blokeres, hvis den ikke skyldes grundigt efter hver brug, ved brug af tykke eller forkert knuste lægemidler, brug af tyk madsning/tykke former eller på grund af gastroøsophageal refluxus og/eller svampevækst. Hvis den er tilstoppet, skal du læse afsnittet RETNINGSLINJER FOR KORREKT SKYLNING for at få instruktioner om, hvordan tilstopningen fjernes. Hvis tilstopningen ikke kan fjernes, kan det være nødvendigt at udskifte enheden.

Enheden er blevet misfarvet: Enheden kan blive misfarvet efter flere dages eller måneder brug. Dette er normalt afhængigt af de typer madninger og lægemidler, der anvendes sammen med enheden.

Der er dannet en flænge: Der kan forekomme flænger på grund af kontakt med en skarp eller slibende genstand, på grund af stor kraft eller for stort tryk. På grund af materialets bløde og behagelige art, som enheden er fremstillet af, kan små flænger hurtigt omdannes til store flænger eller medføre enhedstøj. Hvis der observeres en flænge på enheden, skal der overvejes at udskifte enheden og kontrollere for eventuelle kilder til spænding, kraft eller skarphed, der kan medføre forekomsten af flængerne.

Der kommer dårlig lugt fra enheden: Dårlige lugte kan forekomme, hvis enheden ikke skyldes korrekt efter hver brug, som følge af infektion eller anden vækst, der dannes inde i enheden. Hvis der kommer en dårlig lugt fra enheden, skal den skyldes. Hvis den dårlige lugt ikke forsvinder, anbefales det at kontakte din læge.

Proppen forbliver ikke lukket: Sørg for, at proppen trykkes ordentligt og fuldt ud eller drejes uden overdrevne kraft. Hvis proppen ikke bliver ved med at være lukket, skal området omkring proppen og madsningsporten kontrolleres for overskydende opbygning af føderester. Rengør den overskydende opbygning af føderester med en klud og varmt vand.

TAK!

Tak, fordi du har valgt AMT. Hvis du har brug for mere hjælp og flere oplysninger om brug af systemet, er du velkommen til at kontakte AMT. Kontaktoplysningerne finder du bag på brugervejledningen. Vi vil meget gerne høre din mening og hjælpe, hvis du har bekymringer og spørgsmål.

 DEHP	Ikke fremstillet af DEHP (Di(2-ethylhexyl)-phthalat).		Kun til engangsbrug		MR-Sikker		Medicinsk anordning
	Ikke fremstillet af latex		Ikke-steril		Rx Only		Receptpligtig
ENFit® er et registreret varemærke og tilhører Global Enteral Device Supplier Association, Inc.							
ENFit®-forbindelses er beregnet til at reducere fejlforbindelser med andet non-enteral medicinsk udstyr.							
NutraGlide® er et registreret varemærke og tilhører Applied Medical Technology, Inc.							

**KÄYTTÖOHJEET**

Huomautus: Liitovaltion (USA) laki rajoittaa laitteen myyntiin lääkärin määräämällä tavalla.

Tämä NutraGlide® on tarkoitettu vain yhden potilaan käyttöön. Laite on tarkoitettu liittäväksi vain yhteensopivien enteraalisioihin läitteisiin. Ei saa käyttää ei-enteraalisin soveltuksien.

KUVAUS

NutraGlide® on nenän kautta asetettava ruokintaletku, jossa on Y-porri, laajentuva luumeren halkaisija, liukas pinnoite ja lisävarusteena saatava vajeri.

TARKOITUksen MUKAINEN KÄYTÖ

NutraGlide® on tarkoitettu enteraaliseen ravinnon, lääkkeiden ja nesteiden antamiseen vastasyntyneille, lapsille ja aikuisille potilaille nenä-mahalaukku- tai nenä-suolistoreitteihin. NutraGlide®-nenäruokintaletku on tarkoitettu koulutettujen terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön, ja sitä käytettävät lääkärit ja koulutetut hoitajat/käytäjät.

VAROITUS: TÄMÄ LAITE ON TARKOITETTU VAIN YHDEN POTILAAN KÄYTÖÖN. ÄLÄ KÄYTÄ TAI KÄSITTELE UUDELLEEN TÄTÄ LÄÄKETIEELLISTÄ LAITETTA. NÄIN TEKEMINEN VAARANTAA BIOLOGISEN YHTEENSOPIVUUDEN OMINAISUUDET, LAITTEEN SUORITUSKYVYN JA/TAI MATERIAALIN EHEYDEN. MIKÄ TAHANSA NÄISTÄ VOI AIHEUTTAA POTILAALLE MAHDOLLISESTI VAMMOJA, SAIRAUTA JA/TAI KUOLEMAN.

KÄYTTÖAIHEET

NutraGlide®-nenäruokintaletku on tarkoitettu ravinnon, nesteiden ja lääkkeiden antamiseen vastasyntyneille, lapsille ja aikuisille potilaille.

VASTA-AIHEET

NutraGlide® on vasta-aiheinen potilaille, joilla on anatomisia poikkeavuuksia tai nenän, kurkun tai ruokatorven sairauksia, jotka estävät laitteen turvallisen sijoittamisen.

KOMPLIKAATIOT

Mahdolliset komplikaatiot käytettäessä NutraGlide®-letkua sisältävät, mutta eivät rajoitu seuraaviin: Potilaan epämukava oli • Pahoilivoihti • Oksentelu • Ripuli • Ilmarinta • Ruoansulatuskanavan verenvuoto tai haavaumat • Ruoansulatuskanavan tai ruokatorven perforatio • Aspiraatio ja/tai aspiraatiokeskuksine • Hengitysteiden tukkeutuminen • Kudosärsyts tai nekroosi • Kontaminaatio

HUOM: Ota yhteyttä AMT:hen tai valtuuttettuun edustajaan (EY-edustaja) ja/tai sen jäsenvaltion toimivaltaiseen viranomaiseen, jossa kotipaikaksi sijaitsee, jos laitteeseen liittyen on tapahtunut vakava vaarallinen.

KLIINISET HYÖDYT, TOIMINTAOMINAISUUDET

NutraGlide®-nenäruokintaletkun kliinisiin hyötyihin kuuluvat muun muassa, mutta eivät rajoitu seuraaviin:

Mahdollistaan ravinnon saannin potilalle, jotta eivät voi syödä • Erilaiset letkujen pituudet mahdollistavat enteraalisen ravinnon tai lääkkeiden kanavoinnin mahalaukkuun, pohjakaussuleen tai jejunumiin • Letkun muotoilu vähentää tukkeutumisia, mikä minimoi vaihtoja määrän • Letkun muotoilu voi minimoida potilaan vammoja ja epämukavuuden asettamisen aikana • Saatavilla on erilaisia letkukokoja (FR-koko), jotta täytävätkä useiden erilaisten potilaiden tarpeet

NutraGlide®-nenäruokintaletku toimittamoinaisuuksiin kuuluvat, mutta eivät rajoitu seuraaviin:

Yhteensopiva ohjainlangan kanssa koko laitteen pituudella • Letkun ontelo, jonka halkaisija kasvaa sen edetessä ruoansulatuskanavan läpi tukoksen muodostumisen vastustamiseksi ja tukoksen poistamisen helpottamiseksi • Senttimetrimerkinnät letkun asettamisen helpottamiseksi ja sen liikkumisen tarkistamiseksi • Röntgensäteiltä läpäisemätön laitteen sijoittaminen röntgenvahvistusta varten • MR-turvallinen • Kun vajieri on poistettu • Y-tilitähän toista jakeluvaihtoehtoa varten, kun pääportti on liitetty • Liukas pinnoite helpottaa vajierin poistamista (jos käytetään) • ENFit®-yhteensopiva vaihtoehto

LAITTEEN MATERIAALIT

NutraGlide®-nenäruokintaletkun materiaalit ovat: Lääketieellisen luukan elastomeerinen kestomuovi, ei-PVC (78 % - 82 %) • Lääketieellisen luukan kestomuovi (16 % - 20 %) • Lääketieellisen luukan liima (1 %) • Lääketieellisen luukan pintakäsittely (1 %) • Laserkaiverrettu lääketieellisen luukan elastomeeriseen kestomuoviletkuun (<1 %)

LAITTEEN ASETTAMINEN

HUOMIO: Tämän ruokintaletkun saavat asettaa ainoastaan koulutetut terveydenhuollon ammattilaiset.

HUOMIO: Tarkista pakkauksen koko sisältö vaurioiden varalta ennen asettamista. Jos pakaus tai laite on vaurioitunut, älä käytä tuotetta.

1. Rue kaikki ohjeet ja varoitukset ennen letkun asettamista.
2. Aseta potilas istuvana tai puoli-Fowler-asentoon laitteen asettamisen auttamiseksi. Älä anna potilaan nojata eteenpäin. Potilaan pää ja kaula eivät saa olla ojennettuna.

HUOMIO: Älä käytä vajieria asettamisen aikana, jos laitteen pakaus ei sisällä sitä.

3. Arvioi asettusyyysis mahalaukkuun. Mittaa letkun painettujen merkkien avulla potilaan nenän kärjestä korvanpukkaan ja korvanpukasta miekkaliskäkeeseen.

VAROITUS: LETKUN PITUUDEEN ARVIOINTI ON ERITTÄIN TÄRKEÄÄ. ÄLÄ ASETA YLIMÄÄRÄISTÄ LETKUA, KOSKA SE VOI JOHTAA LETKUN KIERTYMISEEN.

4. Määritä suosittelava sieraan asettamista varten.
5. Anna potilaalle vettä ja pilvi letkun sijoittamisen helpottamiseksi.

6. Vain ohjainvajieri avulla asettamiseen:

HUOM: Vajieria ei voida käyttää asettetaessa letku ohjainvajierin lävistä. Irrota vajieri vetämällä varovasti. Jos esintyy vastusta, ruiskuta letkun enintään 10 ml vettä, jotta vajieri voidaan poistaa. Katso Taulukosta 1 suositeltu käytettävä vesimäärä. Odota 60 sekuntia veden injektointia jälkeen ennen kuin yrityt poistaa vajieri uudelleen.

- A. Aseta letku ohjainvajierille sijoittamalla ohjainvajieri kärjen distaalisen aukon läpi.
- B. Jatka asettamista ohjainvajierin avulla noudattamalla seuraavia ohjeita.

Taulukosta 1	
Aktivoidaksesi Voitelupinnoitteet	
Fr-koko	Suoiteltu määrä
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

LAITTEEN ASETTAMINEN

7. Levitä vesipohjaista voiteluinetta letkun ulkopuolelle ja kärkeen helpottaaksesi asettamista ja rajoitaaksesi potilaan epämukavuutta.
 8. Aseta ruokintaletku varoen väntämästä tai vetämästä vajeria (jos käytössä) asettamisen aikana letkun vaurioitumisen välttämiseksi. Suuntaa letku posteriosiesti tähden kärjen yhdessäisesti näen välineinä ja kitalen kovan yläpinnan kanssa. Siirrä letku nienäiliuun. Pyydä potilaasi siemaisemana vettä letkun ohjaamiseksi ruokatorveen ja kohti mahalaukkua.
- VAROITUS: YSKIMINEN TAI HENGITYSVAIKEUDET VOIVAT VIITATA LETKUN KULKEUTUMISEEN HENGITYSTEIHIN. JOS EPAITETÄÄ, POISTA LAITE VÄLITÖMÄSTÄ JA ASETA UUDELLEEN.**
- VAROITUS: VAROVAISUUTTA ON NOUDATETTAVA, JOS ENDOTRAKEALALIA LAITTEITA ON PAIKALLAAN, KOSKA NE VOIVAT EDISTÄÄ RUOKINTALETKUN PÄÄSYÄ HENGITYSTEIHIN. RUOKINTALETKUN ASETTAMINEN HENKITORVEEN TAI KEUKHOIHN VOI JOHTAA VAKAVANA LOUKKAANTUMISEEN.**
- VAROITUS: OHJATEESSASI RUOKINTALETKUA PAIKALLEEN, LOPETA ASETTAMINEN, JOS TUNNET VASTUSTA JA ILMOITA VÄLITÖMÄSTÄ LÄÄKÄRILLE. ÄLÄ KÄYÄ LIALLISTA VOIMAAN ASETTAMISEN AIKANA.**
9. Käytä letkun painettuja senttimetritmerkkejä auttaaksesi asettamista ja tarkistaaksesi letkun siirtymisen.
 10. Ruokintaletku asianmukaisen sijoittamisen ja varmistettavan ennen aineiden annostelua letkun kautta. Noudata laitoksen protokollakaava varmistaksesi letkun asianmukaisen asettamisen (tms. mahalaukun sisällön aspiraatio, kuvantaminen jne.).
 11. Vajeri (jos käytössä) voidaan poistaa, kun letkuun sijainti on varmistettu. Irrota vajeri vetämällä varovasti. Jos esintyy vastusta, ruiskuta letkun erintäään 10 ml vettä, jotta vajeri voidaan poistaa. Katso Taulukosta 1 suositeltu käytettävä vesimäärä. Odota 60 sekuntia veden injektoinnin jälkeen ennen kuin yrität poistaa vajeria uudelleen.

12. Jos letku halutaan sijoittaa mahalaukkuun, kiinnitä letku. AMT suosittelee käyttämään AMT Bridle™- tai AMT Bridle Pro® -pidäkettää letkun kiinnittämiseen. Dokumentoi letkun pitusluokema sierainaukossa.
13. Jos letku halutaan sijoittaa ohutsuoleen, kiinnitä se löyhästi (teippilä tai AMT CINCH® -kiinnikkieellä) jättääen ylimääräisen letkun silmukalle nepän ja kiinnityskohdan välille. Letkun kärki siirtyy ohutsuoleen gastrisen peristaltiikan seurauksena. Potilaan asettamisen Fowler-asentoon oikealle puolelle auttaa letkun siirtymistä. Kun letku on siirtynyt ohutsuoleen, kiinnitä letku. AMT suosittelee käyttämään AMT Bridle™- tai AMT Bridle Pro® -pidäkettää letkun kiinnittämiseen. Dokumentoi letkun pitusluokema sierainaukossa.

14. Ruokinta voi alkaa lääkärin määräykseen mukaan noudatetaan laitoksien protokolla.

HUOMIO: Letkun sijainti on varmistettava ennen käyttöä.

VAROITUS: TÄMÄ VÄLINEEN LIITTIMET SAATTAVAT TAHATTOMASTI SOPIA MUIDEN TERVEYDENHUOLLON LAITTEIDEN SAMANKOIKOISIIN LIITTIMIIN. LIITÄ TAMA VÄLINE VAIN YHTEENSOPIVIIN ENTERAALISIIN VÄLINEISIIN. EI SAA KÄYTÄÄ EI-ENTERAALISIIN SOVELLUKSIIN.

HUOM: Jos käytät perinteistä (ei-ENFit®) laitetta, tämä laite saattaa muodostaa yhteyden virheellisiestä seuraavini järjestelmiin: hengitys, laskimorisäisestä järjestelmästä, raajamansetti, neuraksialiset liitimet, hengityshoitolaiteiden letkut, virtsaamiseen liittyvät järjestelmät ja hengitysilmankostutuslaitteiden lämpötila-anturillitimet.

VAROITUS: VARMISTA, ETTÄ LAITE ON LIITETTY VAIN ENTERAALISEEN PORTTIIN, EI LASKIMOPORTTIIN.

LÄÄKEIDEN OHJAAMINEN

Nestemäiset lääkkeet ovat suosittavia aina kun niitä on saatavana. Jos tarvitaan kiinteitä lääkkeitä, tarkista lääkäriltä, onko niiden murskaamisen turvalista. Jos se on turvalista, lääkkeet on murskattava mahdollisimman hienoksi (jauheksi) ja ilottettava veeteen ennen lääkkeen johtamista laitteeseen. Kiinteän lääkkeen, jota ei ole murskattu kunnolla, johtiminen letkun läpi voi johtaa letkun tukkeutumiseen. Älä koskaan murskaa enteeriesti päälystettyjä lääkkeitä tai sekoita lääkkeitä ravinnon kanssa. Huuhtele laite vedellä lääkkeen antamisen jälkeen.

ASIANMUKAISET HUUHTELUOHJEET

Oikeanlainainen huuhteluteknikka ja riittävän tiheä huuhteluväli voivat auttaa letkujen tukkeutumisen ja rikkoutumisen ehkäisystä. Näitä huuhteluohjeita noudattamalla laitteen virtaus saadaan pysymään optimaalisenä.

- Huuhtele letkut huoneenlämpöisellä vedellä.
 - Veden määrää riippuu potilaan tarpeesta, terveydentilasta ja letkun typistä. Huuhteluun käytettävä määrä on aikuisilla keskimäärin 10-15 ml ja vauvaikäissä 3-10 ml
- HUOM:** Myös potilaan nestetasapaino vaikuttaa ruokintaletkujen huuhteluun käytettävän veden määrään. Monissa tapauksissa huuhtelunesteen määrän lisääminen voi korvata laskimorisäisestä nesteetyksten tarvetta. Henkilöillä, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai nesterajoituksesta, pitää käyttää huuhteluun vain sen verran nestettä, joka tarvitaan letkun tukkeutumisen estämiseksi.
- Huuhtele ruokintaletku vedellä 4-6 tunnin välein jatkuvan ruokinnan aikana, aina kun ruokinta keskeytetään, ja ennen ajoittaista ruokintaan ja sen jälkeen.
 - Huuhtele ruokintaletku ennen lääkkeen antoja ja lääkkeen antamisen jälkeen sekä lääkkeiden välillä. Tämä ehkäisee lääkyksen ja ruokintaluoksen yhteisvaikutuksen, joka voi johtaa letkun tukkeutumiseen.

TUKKEUTUNEEN LETKUN AVAAMINEN:

Liitä lämpimällä vedellä täytetyt ruisku syöttöporttiin ja työnnä ja vedä varovasti ruiskun mäntä vapauttaaksesi tukokseen. Tukoksen irrottaminen saattaa vaatia määrin useita työntöjä/vetoja. Jos tukosta ei voida poistaa, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen, sillä letku on ehkä vaihdettava uuteen.

HUOMIO: ÄLÄ KÄYÄ LIKKÄÄ VOIMAAN KUN HUUHTELET LETKUA. LIALLINEN VOIMANKÄYTÖÄ VOI AIHEUTTAÄ LETKUN REPEÄMISEEN JA VAURIOITTAÄ RUOANSULATUSKANAVAA.

LAITTEEN POISTAMINEN

HUOM: NutraGlide® on täytyttänyt biologisen yhteensopivuustestauksen vaatimukset laitteena pitkäaikaiseen käyttöön ISO 10993-1 -standardin mukaisesti. Ruokintaletku on valvottava, arvioitava säännöllisesti ja vaihdettava, kun se on kliinisesti tarpeen toiminnallisuuden ja potilaan tilan perusteella. Ruokintaletku on valvottava ja arvioitava säännöllisesti virtausvastuksen ja portin puhtauden osalta. Potilaasta on arvioitava säännöllisesti mahdollisten nienäilielin traumojen, kuten kiven tai verenvedon varalta.

1. Huuhtele ruokintaletku vedellä.
2. Sulje Y-liitäntä mukana toimitettavilla tulpilla tai kiinnitä puristin ruokintaletkuun. Se vähentää nesteestä aspiraatoriiskiä hengitysteihin irrottamisen aikana.
3. Vedä laite varovasti pois potilaasta ja hävitä ruokintaletku laitoksen protokollen mukaisesti.

HUOM: Laite voidaan hävittää noudattamalla paikallisia hävitysohjeita, laitoksen protokolla tai tavanomaisen jätteen mukana.

MK-KUVAUKSEN TURVALLISUDESTA

NutraGlide® on MK-turvallinen, kun vajieri (jos käytössä) on poistettu. Potilas, jolla on laite sisällä, voidaan kuvata turvallisesti.

SÄILYTYS

Säilytä laitetta kuivassa, huoneenlämpötilassa käyttöönottoon saakka.

VÄLINEEN KÄYTTÖIKÄ

Nenäröukintaletkut on vahdettava säännöllisesti optimaalisen suorituskyvyn, toiminnallisuuden ja puhauden vuoksi. NutraGlide® on täytyä biologisen yhteensopivuustestauksen vaatimukset laitteena pitkäikaiseen käyttöön ISO 10993-1 -standardin mukaisesti. Ruokintaletkua on valvottava, arvioitava säännöllisesti ja vahdettava, kun se on kliniseen tarpeen toiminnallisuuden ja potilaan tilan perusteella. Ruokintaletkua on valvottava ja arvioitava säännöllisesti virtausvastuksen ja portin puhtauden osalta. Potilaasta on arvioitava säännöllisesti mahdollisten nenänielun traumojen, kuten kivun tai verenvuodon varalta. Laitteen suorituskyky ja toiminnallisuus voivat heiketä ajan myötä riippuen useista tekijöistä, mukaan lukien: mahalaukun pH, lääkkeet, laitteen vaurioituminen ja yleinen letken huolenpito. Laite on vahdettava, jos vikaantumisen merkkejä havaitaan.

VIANETSINTÄ

Laitteen pitkäikainen suorituskyky ja toimivuus riippuvat laitteen asianmukaisesta käytöstä ohjeiden mukaisesti ja vahaltelevista käytö- ja ympäristötekijöistä. Vaikeita oletetaan, että käytät ruokintalettiasi ilman ongelmia, odottamattomia laiteongelmia saatetaan toisinaan ilmetä. Seuraavassa osiossa käsittellään useita suorituskykkyn tai toiminnallisuuteen liittyviä kohteita ja sitä, miten tällaisia tapauksia voidaan ehkäistä.

Letkun virtaus on vähentynyt tai se on tukkeutunut: Letkut voivat tukkeutua, jos niitä ei huuhdella kunnolla jokaisen käytökerran jälkeen, käytettäessä paksuja tai väärin murkattuja lääkekeitä, käytettäessä paksuja ruoja/korvikkeita, tai mahalaukun refluksaudin ja/tai sienukasviston vuoksi. Jos letku tukkeutuu, katso **ASIANMÜKÄISET HUUHTELUOHJEET**-osiossa ohjeet laitteen tukoksen poistamiseksi. Jos tukosta ei saada poistettua, laite on ehkä vahdettava.

Laitteen väri on muuttunut: Laitteen väri voi muuttua käytön myötä. Tämä on normaalia riippuen laitteen kanssa käytetyistä ruoka- ja lääketeipisteistä.

Repeämä on muodostunut: Repeämä voi syntyä terävän tai hankaavan esineen, liiallisen voiman tai liiallisen paineen vaikutuksesta. Laitteen materiaalin pohmeaan ja miellyttävään luonteen vuoksi pienet repeämät voivat johtaa nopeasti suuriin repeämisiin tai laitteen vikaantumiseen. Jos laitteessa havaitaan repeämä, harkitse laitteen vahitamista ja tarkista, onko laitteessa jännityksen, voiman tai terävyyden lähteitä, jotka voivat aiheuttaa repeämän.

Laitteesta tulee paha haju: Paha haju voi johtua siitä, ettei laitetta huuhdella kunnolla jokaisen käytön jälkeen, infektiosta tai muun kasvuston muodostumisesta laitteen sisälle. Jos laitteesta tulee pahaa hajua, se on huuhdeltava. Jos paha haju ei poistu, on suositeltavaa ottaa yhteyttä terveydenhuollon ammatillaiseen.

Tulppa ei pysy kiinni: Varmista, että tulppa on painettu tai kierretty kokonaan ja tiukasti alas ilman liiallista voimankäyttöä. Jos tulppa ei pysy kiinni, tarkista tulpan ja syöttöportin alue ylimääräisen jäämiens kertymisen varalta. Puhdista ylimääräiset jäämät liinalla ja lämpimällä vedellä.

KIITOS!

Kiitos, että valitsit AMT:n. Jos haluat lisätietoja ja tukea välilineen käyttöön liittyen, ota yhteys AMT:hen. Yhteystietomme ovat käytööhajeiden takasivulla. Asiakkaiden mielipiteet ovat meille tärkeitä. Jos sinulla on kysymyksiä, autamme mielellämme.

 DEHP	Valmistuksessa ei ole käytetty DEHP:tä (di(2-etylheksyli)ftalaatti).		Vain kertakäytöön	 MK-Turvallinen	 Lääkinnällinen laite
 LATEX	Valmistuksessa ei ole käytetty lateksia	 NON STERILE	Steriloimatona (Ei-sterilejä)	Rx Only	Vain lääkemääräyksellä

ENFit® on Global Enteral Device Supplier Association, Inc:n rekisteröity tavaramerkki.

ENFit®-liittimen tarkoitus on vähentää virheellisten, ei-enteraalisten terveydenhuollon sovelluksiin liittämisen vaaraa.

NutraGlide® on Applied Medical Technology, Inc:n rekisteröity tavaramerkki.

إجراء موضعية الجهاز

14. يمكن بذه عملية التغذية حسب أوامر الطبيب واتباعاً لبروتوكول المرفق.

تنبيه: يجب التأكيد من سلامة موضع الأنبوب قبل بدء الاستخدام.

تحذير: إذا كان الجهاز لديه القدرة على عدم الاتصال بموصلات تجوية صغيرة لتطبيقات الرعاية الصحية الأخرى. ويستخدم هذا الجهاز للتوصيل بالأجهزة المعاوقة، إذا لا تستخدم تطبيقات غير معروفة.

ملحوظة: إذا تم استخدام جهازه من الأدوات التقليدية (ليست من صنع ENFit)، فإن هذه الأداة قد تتصل بشكل سيء مع الأنظمة التالية: النظام التنفسى، وربما، الكفة الطرفية، الموصلات العصبية، حلقات معدات العلاج النفسى، القنطرة البول، موصلات استشعار درجات الحرارة لمعدات ترطيب الجهاز التحتوى.

تحذير: تأكد من توصيل الجهاز بالمنفذ الداخلى فقط وليس بمجموعة نقل السوائل عن طريق الوريد.

تمرير الأدوية

يُفضل الدواء السائل عند تواference، وإذا كان يلزم دواء صلب، فتشاور مع طبيبك فيما يتعلق بما إذا كان أمراً مطلقاً للدواء، وإذا كان الأمر أمراً، فيجب سحب الدواء ليصبح تماماً قدر الإمكان (في شكل مسحوق) وتذويه في الماء قبل تمرير الدواء من خلال الجهاز. ويمكن أن يؤدي تمرير الدواء غير الكافى إلى حدوث سد في الأنابيب. لا تُسحب أي دواء الغلوكوز أو تمرير الدواء بتزكيه. قد يُشفط الجهاز الماء بعد تمرير الدواء.

الإرشادات السليمة للغسل

يمكن أن تساعد إرشادات الغسل السليمة في منع جفوب وانسداد الأنابيب وتوفيقها. اتبع إرشادات الغسل هذه للحفاظ على طروف تنفس أمثل للجهاز.

- استخدم دهون في درجة حرارة الغرفة أقصى الأنبوب.

• وسوف تتمدد المادة على انتفاخات المريض والهالة السريرية ونوع الأنابيب، إلا أن متوازن الحجم يتراوح من 3 إلى 50 مل للبالغين ومن 3 إلى 10 مل للأطفال الرضع. ملحوظة: يمكن توسيع المادة الأعماق على الحجم المستخدم لتقطيف الأنابيب التقليدية وفي العديد من الحالات، يمكن أن تتحسن زيادة حجم العمل الحاجة إلى سائل تكميلي داخل الأوردة. ومع ذلك، يمكن أن يتلف الأشخاص الذين يعلون من فحص كلوي وتحذيرات على السوائل الأخرى التي قد لا تتماشى مع حجم العمل الحاجة إلى سائل تكميلي داخل الفم.

- أصل الأنابيب التقليدية بالداخل كل 6-4 ساعات خلال التغذية المستمرة، وعند تقطيف النهاية في أي وقت، وقبل وبعد كل تدفعة مفتوحة.

• اقطع الأنابيب التقليدية قبل وبعد تمرير الأدوية وبين الأدوية، وهذا يمنع الدواء من التفاعل مع الصيغة ويختفي أن يسبب انسداد الأنابيب.

قم بشيك مفتقة جهازه بالماء الدافىء إلى مدخل التغذية وبرفق شريط امتصاص مطفي مكبس المحقق وأسحبه لتحرير الانسداد. قد يستغرق تنظيف العائق عدة دورات من دفع / سحب الكياس. وإذا تعذر إزالته العائق، احصل باتفاق الطبيب على ملء الدورة المائية الصغيرة، حيث قد يتم استبدال الأنابيب.

تنبيه: لا تستخدم قوة مفتوحة لشفط الأنابيب بالماء. يمكن تفريغ الدورة المائية أن تتفتت الأنابيب ويمكن أن تسبب انسداداً مفتوحاً.

ازالة جهاز

ملحوظة: نجح أنابيب NutraGlide® في اختبارات التوافق الجبوى وبوجهة جهازه يمكن استخدامها في الأجل الطويل حسب معيار ISO 10993-1. يجب أن تتم مرافقه أنابيب التغذية، ويتطلب عدم وصفة سريرونا استناداً إلى الوظيفة وحالة المريض. يجب مرافقه أنابيب التغذية وتقييمه بشكل منظم بخطأ عن وجود أي مفارقة لاستهلاك المواد به، وبالتالي من ظهر المدخل أصلًا إلى تقييم المريض بشكل منظم.

- 1. قم بفصل الأنابيب التقليدية.

2. قم بإغلاق المدخل الذي على شكل حرف Z باتخاذ الطعام الغارق أو قم بوضع الكلادة على أنابيب التغذية. هذا الأمر سوف يظل خطر شفط السوائل إلى مجرى الهواء أثناء الإزالة.

- 3. قم سحب الجهاز من المريض بطفق وخاص من أنابيب التغذية وبرفق شريط المحقق الصغير.

ملحوظة: يمكن التخلص من الجهاز من الجهة المعاوقة عبر إزاحة المجرى الوجيبية الجلدية أو بروتوكول المنشأة أو غيرها الفنية التقليدية.

معلومات السلامة للتوصير بالرنين المغناطيسي

أنابيب NutraGlide® يكون آمن مع الرينين المغناطيسي بمجرد إزالة المسياط (إذا كان مستخدماً). يمكن عمل مسح رنين مغناطيسي بأمان للمريض الذي لديه جهاز مزروع.

التخزين

يتم تخزين الجهاز في بيئة جافة وفي درجة حرارة الغرفة حتى الاحتياج إلى الاستخدام.

مدة عمل الجهاز

من المفترض أن يتم استبدال الأنابيب الأنفي بشكل دوري للحصول على أعلى جودة الأداء والتadian الطيفية والوظيفة والمثالي. نجح أنابيب NutraGlide® في اختبارات التوافق الجبوى وبوجهة جهازه يمكن استخدامها في الأجل الطويل حسب معيار ISO 10993-1. يجب أن تتم مرافقه أنابيب التغذية، ويتطلب عدم وصفة سريرونا استناداً إلى الوظيفة وحالة المريض. يجب مرافقه أنابيب التغذية وتقييمه بشكل منظم بخطأ عن وجود أي مفارقة لاستهلاك المواد به، وبالتالي من ظهر المدخل أصلًا إلى تقييم المريض بشكل منظم. لا تأثر المعدة، الأدوية المستخدمة، الصدمات التي تتعرض لها الجهاز، العناية الشاملة بالأوردة، يجب استبدال الأنابيب في إداً لوحظ عليها علامات الإهيا.

استثناء الأخطاء والصلاحية

يعتمد إداء الجهاز طبل، وظائفها على الاستخدام السليم الجبوى وفقاً للتعليمات، الاستخدامات المختلطة والعادات، على الأرجح أنه من المتوقع أن تستخدم جهازه التغذية الخاصة بذلك دون أي مشكلة. قد تحدث أحياناً مشكلات غير مفروضة في الجهاز، يعالج القسم التالي عدداً من العناصر المتعلقة بالإداء أو الوظائف وكيفية المساعدة في منع هذه الأنواع من الحوادث.

افتراض الأخطاء أو اتساعها: يمكن أن تنسد الأنابيب بسبب عدم شفطها بشكل سليم بعد كل استخدام، استخراج أوردة سميكة أو مسحوبة بشكل غير سليم، واستخدام أطعمة / تركيزات سميكة، ارتفاع المعدة، و/أو نمو الطفريات. في حالة الأنسداد، ارجع إلى قسم إرشادات التغذية والمعلوم المعمدة التي تتعرض لها الجهاز، العناية الشاملة بالأوردة، يجب استبدال الأنابيب، في إداً لوحظ عليها علامات الإهيا.

غير تأمين لون الجهاز: يمكن أن تغير لون الجهاز على دمار آلام إلى شهر من عدم الاستخدام. وهذا أمر طبعي حسب أنابيب التغذية والأدوية المستخدمة مع الجهاز.

حدث تعرق: يمكن أن تحدث حالات التعرق بسبب حجم حاد أو كثاثل الرغوة الغارقة، إذا لوحظ وجود تعرق على الجهاز، يمكن توسيع المفرقات الصغيرة إلى تعرقات كبيرة أو خط الرائحة الكريوية، فإذا لوحظ وجود تعرق على الجهاز، فاظظر في استبدال الجهاز والتحقق من وجود أي مسادر للشد، الغراء والدقة التي قد تؤدي إلى حدوث التعرق.

تصدر رائحة كريوية من الجهاز: يمكن أن تحدث الرائحة الكريوية بسبب عدم شفط الجهاز بشكل سليم بعد كل استخدام، عمودي أو أي نمو آخر يتشكل داخل الجهاز، إذا لاحظت تصاعد رائحة كريوية من الجهاز، يجب أن يتم شفط الجهاز، وإذا لم تزول الرائحة الكريوية، فيؤوس بالاتصال بمهني الرعاية الصحية.

لن تستقر الدوارة ملءة: تأكد من أن السداد مضغوط بشكل محكم وكامل أو يتم دحريرها دون قوة مفتوحة، وإذا لم تبق السداد ملءة، فتحقق من السداداً ومنطقة مفتوحة للتكتش عن أي ترتكز أو اتفاق.

شكراً لكم!

شكراً على اختيارك شركة AMT للحصول على تعليمات ومعلومات إضافية بشأن استخدام جهازنا، فلا تتردد في الاتصال بشركة AMT من خلال معلومات الاتصال الموجودة على الجزء الخلفي من تعليمات الاستخدام. سنكون سعداء لسماع أفكاركم ومساعدتكم في حل مشاكلكم وأسئلتكم.

غير مصنوعة باستخدام DEHP (ثنائي(2)-أيثيل هكسيل) الفلاتال).		للاستخدام مرة واحدة فقط	آمن مع الرينين المغناطيسي	جيزة طيبة MD
غير مصنوعة باستخدام الالكترونات 		غير معقمة		Rx Only الوصفة الطبية فقط

ENFit® هي علامة تجارية مسجلة لشركة Global Enteral Device Supplier Association.

تم تصميم ووصلي ENFit لتقليل سوء الاتصال مع تطبيقات الرعاية الصحية غير المعاوقة الأخرى

Applied Medical Technology, Inc NutraGlide® هي علامة تجارية مسجلة لشركة



Внимание: Федералните закони на САЩ ограничават продажбата на това изделие само по поръчка на лекар. Това NutraGlide® е за еднократна употреба. Това устройство е предназначено да се свърза само със съвместими коремни устройства. Не използвайте за некоремни приложения.

ОПИСАНИЕ

NutraGlide® е назогастрална сонда с Y-образен конектор, разширяващ се диаметър на просвета, смазващо покритие и допълнителен зонд.

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

NutraGlide® е предназначена за ентерално хранене, за въвеждане на лекарства и течности при неонатални, педиатрични и възрастни пациенти през назогастралния или назо-интестиналния път. Назогастралната сонда NutraGlide® е предназначена за поставяне от обучени медицински специалисти и за използване от лекари и обучени болногледачи/потребители.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ТОВА УСТРОЙСТВО Е ЗА ЕДНОКРАТНА УПОТРЕБА. НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПОВТОРНО НЕ ОБРАБОТВАЙТЕ ПОВТОРНО ТОВА МЕДИЦИНСКО УСТРОЙСТВО. ТОВА МОЖЕ ДА НАРУШИ ХАРАКТЕРИСТИКИТЕ ЗА БИОСЪВМЕСТИМОСТ, РАБОТАТА НА УСТРОЙСТВОТО ИЛИ ЦЕЛОСТТА НА МАТЕРИАЛИТЕ; ВСЯКО ОТ ИЗБРОЕННИТЕ Е ВЪЗМОЖНО ДА ДОВЕДЕ ДО НАРАНЯВАНЕ НА ПАЦИЕНТА, ЗАБОЛЯВАНЕ ИЛИ СМЪРТ.

ИНДИКАЦИИ ЗА УПОТРЕБА

Назогастралната сонда NutraGlide® е показана за въвеждане на храна, течности и лекарства при неонатални, педиатрични и възрастни пациенти.

ПРОТИВОПОКАЗНАНИЯ

NutraGlide® е противопоказан за пациенти с анатомични аномалии или заболявания на носа, гърлото или хранопровода, които биха възпрепятствали безопасното поставяне на устройството.

УСЛОЖНЕНИЯ

Възможните усложнения при употреба на NutraGlide® включват, но не се ограничават до: Дискомфорт на пациента • Гадене • Повръщане • Диария • Пневмоторакс • Стомашно-чревно кървене или разязвяване • Перфорация на стомашно-чревния тракт или хранопровода • Аспирация и/или аспирационна пневмония • Обструкция на дихателните пътища • Дразнене или некроза на тъкани • Замърсяване

ЗАБЕЛЕЖКА: Моля, свържете се с АМТ, нашият оторизиран представител (EC Rep), и/или компетентните власти на страната членка, в която се намирате в случай на сериозен инцидент във връзка с изделието.

КЛИНИЧНИ ПРЕДИМСТВА, ЕКСПЛУАТОАЦИОННИ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Клиничните ползи, които се очакват при използването на NutraGlide®, включват, но не се ограничават до: Позволява на пациенти, които не могат да се хранят, да получават храна • Разнообразието от дължини на тръбите позволява насочването на ентерална храна или лекарства към стомаха, дванадесетострънника или тъкното черво • Дизайнът на тръбите намалява появата на запушвания, което намалява боя на подменените тръби • Дизайнът на тръбите може да сведе до минимум травмата и дискомфорта на пациента по време на поставянето им • Предлага се разнообразие от размери на тръбите (размер FR), за да се отговори на широкия спектър от нужди на пациентите

Експлуатационните характеристики на NutraGlide® включват, но не се ограничават до:

Съвместим водач, чрез която дължината на устройството • Просвет на тръбата, който увеличава диаметъра си при преминаване през стомашно-чревния тракт, за да се противопостави на образуването на запушвания и да улесни отстраняването на запушванията • Сантиметрични маркировки за подпомагане на поставянето на тръбата и проверка за миграция на тръбата • Рентгенопрозрачна полуувитана тръба за рентгенова проверка на поставянето • У-порт, позволяващ втора опция за доставка, докато основният порт е свързан • Смазващо покритие за лесно изваждане на зонда (ако се използва такъв) • Опция за съвместимост с ENFit®

МАТЕРИАЛИ НА УСТРОЙСТВОТО

Материалите в NutraGlide® включват: Медицински еластомерен термопласт, не PVC (78% - 82%) • Медицински термопласт (16% - 20%) • Медицинско лепило (1%) • Медицинска повърхностна обработка (1%) • Лазерно гравиране върху тръбите от медицински еластомерен термопласт (<1%)

ПРОЦЕДУРА ЗА ПОСТАВЯНЕ НА УСТРОЙСТВОТО

ВНИМАНИЕ: Назогастралната сонда трябва да се поставя само от обучени медицински специалисти.

ВНИМАНИЕ: Преди поставянето проверете за повреди съдържанието на комплекта. Ако опаковката или устройството са повредени, не използвайте изделието.

- Преди поставянето на сондата прочетете всички инструкции и предупреждения.
- Поставете пациентата в седално или полуполегато положение, за да улесните поставянето на устройството. Пациентът не трябва да е наведен напред. Главата и шията на пациента не трябва да са изъннати.

ВНИМАНИЕ: Не използвайте зонд по време на поставянето, ако не е включен в комплекта на устройството.

- Изчислете дължината за поставяне в стомаха. Като използвате означенятията на самата сонда, измерете от върха на носа на пациента до ушната мида и от ушната мида до мечовидния израстък.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ИЗЧИСЛЯВАНЕТО НА ДЪЛЖИНАТА НА ТРЪБАТА Е ИЗКЛЮЧИТЕЛНО ВАЖНО. НЕ ПОСТАВЯЙТЕ ПО-ДЪЛГА ТРЪБА, ТЪК КАТО ТОВА МОЖЕ ДА ДОВЕДЕ ДО УСУКВАНЕ НА СОНДАТА.

- Определете предпогодката ноздря за поставяне.
- Осигурете на пациента вода и сламка, за да подпомогнете поставянето на сондата.
- Сам при въвеждане с помощта на водач:

ЗАБЕЛЕЖКА: Зондът не може да се използва при въвеждане с помощта на водач.

Внимателно отстраните зонда с леко изтегляне. Ако се появят съпротивление, връскайте до 10 mL вода в епруветата, за да подпомогнете отстраняването на зонда. Вижте Таблица 1 за пропропорционалното количество вода, което тръбата да се използва. Изчакайте 60 секунди след връскването на водата, преди да се опитате отново да отстраните зонда.

- Поставете сондата върху водача като вкарате водача през крайния отвор на накрайника.
- Продължете въвеждането с помощта на водача като следвате инструкциите по-долу.

- Нанесете мазилко вещество на водна основа по външната част и накрайника на сондата, за да улесните поставянето и да намалите дискомфорта на пациента.

Таблица 1	
Френски размер	Препоръчван обем
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

ПРОЦЕДУРА ЗА ПОСТАВЯНЕ НА УСТРОЙСТВОТО

8. Въведете гастралната сонда, като внимавате да не завъртате или дърпате зонда (ако се използва такъв) при поставянето, за да избегнете повреждане на сондата. Насочете сондата постериорно, като направлявате накрайника успоредно на носната преграда и горната повърхност на търбата бебе. Придвижете сондата към носогълътка.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ПОЯВАТА НА КАШПИЦА ИЛИ ЗАТРУДНЕНО ДИШАНЕ МОЖЕ ДА ОЗНАЧАВА НАВЛИЗАНЕ НА СОНДАТА В ДИХАТЕЛНИТЕ ПЪТНИЦА. ПРИ СЪМНЕНИЕ НЕЗАБАВНО ИЗВАДЕТЕ УСТРОЙСТВОТО И ПОСТАВЕТЕ ОТНОВО.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ИЗСИКВА СЕ ПОВИШЕНО ВНИМАНИЕ ПРИ НАЛИЧИЕ НА НЯКАКЪВ ВИД ЕНДОТРАХЕАЛНО УСТРОЙСТВО, ТЪЙ КАТО ТО МОЖЕ ДА УЛЕСНИ ПРЕМИНАВАНЕТО НА ГАСТРАЛНАТА СОНДА В ДИХАТЕЛНИТЕ ПЪТНИЦА. ПОСТАВЯНЕТО НА ГАСТРАЛНАТА СОНДА В ТРАХЕЯТА ИЛИ БЕЛИТЕ ДРОБОВЕ МОЖЕ ДА ПРИЧИНИ СЕРИОЗНИ НАРАНЯВАНИЯ.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: КОГАТО НАСОЧВАТЕ ГАСТРАЛНАТА СОНДА, ПРЕКРАТЕТЕ ВЪВЕЖДАНЕТО, АКО УСЕТИТЕ СЪПРОТИВЛЕНИЕ И НЕЗАБАВНО УВЕДОМЕТЕ ЛЕКУВАЩИЯ ЛЕКАР. НЕ ПРИЛАГАЙТЕ ПРЕКОМЕРНА СИЛА ПРИ ВЪВЕЖДАНЕТО.

9. Използвайте маркировката в сантиметри върху сондата за по-лесно въвеждане и проверка на движението на сондата.

10. Правилното поставяне на гастралната сонда трябва да бъде потвърдено преди подаването на състоящите вещества през сондата. Следват протокола на лечебното заведение, за да гарантирате правилно позициониране на сондата (т.е. аспирация на стомашно съдържимо, рентгенография и др.).

11. Зондът (ако се използва такъв) може да се отстрани след потвърждаване на позицията на сондата. Внимателно отстрани зонда с леко изтегляне. Ако се появява съпротивление, върхът се до 10 ml вода в епруветката, за да подпомогнате отстраняването на зонда. Вижте Таблица 1 за препоръчителния количествоводът, което трябва да се използва. Изчакайте 60 секунди след въръскването на водата, преди да се опитате отново да отстрани зонда.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: НИКОГА НЕ ВЪВЕЖДАЙТЕ ОТНОВО ЗОНДА, КОГАТО СОНДАТА СЕ НАМИРА В ПАЦИЕНТА.

12. Ако е необходимо да се постави в стомаха, закрепете сондата. АМТ препоръчва използването на AMT Bridle™ или AMT Bridle Pro® за закрепване на сондата. Отбележете показанието за дължината на сондата върху сондата при отвора на ноздрата.

13. Ако е необходимо да се постави в тънките черва, закрепете сондата хлабаво към седалищните части (като използвате лепенка или AMT CINCH™), като оставите допълнителна навивка от търбата между носа и мястото на закрепване. Накрайникът на сондата ще навлезе в тънките черва в резултат на стомашната перисталтика. Поставянето на пациента в полулеулто положение на дясната страна ще подпомогне движението на сондата. След като движението на сондата в тънките черва е завършило, закрепете сондата. АМТ препоръчва използването на AMT Bridle™ или AMT Bridle Pro® за закрепване на сондата. Отбележете показанието за дължината на сондата върху сондата при отвора на ноздрата.

14. Храненето може да започне по нареддане на лекаря и при спазване на протокола на лечебното заведение.

ВНИМАНИЕ: Позицията на сондата трябва да се потвърди преди употреба.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ТОВА УСТРОЙСТВО МОЖЕ ДА СЕ СВЪРЗА НЕПРАВИЛНО С КОНЕКТОРИ С МАЛКИ ОТВОРИ ПРИ ДРУГИ МЕДИЦИНСКИ ПРИЛОЖЕНИЯ. ИЗПОЛЗВАЙТЕ ТОВА УСТРОЙСТВО САМО СА СВЪРЗАНЕ СЪС СЪВМЕСТИМИ КОРЕМНИ УСТРОЙСТВА. НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ САМО КЪМ КОРЕМЕН ПОРТ, А НЕ КЪМ КОМПЛЕКТ IV.

МЕДИКАМЕНТОЗНО НАСОЧВАНЕ

Когато е възможно, се предпочита лекарствата да бъдат течни. Ако е необходимо подаване на твърди лекарства, се консултирайте с лекара дали е безопасно да раздробите лекарството. Ако е безопасно, лекарството трябва да бъде раздробено възможно най-финно (на прах) и разредено във вода преди да се подаде през устройството. Подаването на твърди лекарства, които не са правилно раздробени, през търбата може да доведе до блокиране на търбата. Никога не раздробявайте коремни лекарства с покритие и не смесвайте лекарствата с хранителните вещества. Изплакнете устройството с вода след като подадете лекарството.

НАПЪТСТВИЯ ЗА ПРАВИЛНО ПРОМИВАНЕ

Правилната техника и честота на промиване може да помогнат да предотвратят блокиране на търбата, задърствания и други повреди в търбата. Следвайте напътствията за промиване, за да поддържате устройството в оптимално състояние.

- За промиване на търбата използвайте вода със студена температура.
- Количеството на вода зависи от нуждите на пациента, клиничното състояние и типа на търбата, но средният обем варира от 10 до 50ml за възрастни и от 3 до 10 ml за бебета.

ЗАБЕЛЕЖКА: Състоянието на хидратиране също оказва влияние върху използваните за промиване на търбата обем. В много случаи увеличаването на обема за промиване може да избегне нуждата от допълнителен интравенозен флуид. Въпреки това, лицата с бъбречна недостатъчност и други получатели на флуиди трябва да получават минималния необходим за промиване обем, за да се поддържа проходимостта.

- Промивайте търбата за хранене с вода на всеки 4-6 часа по време на непрекъснато хранене, при всяко прекъсване на храненето, и преди и след всяко прекъсване на храненето.
- Промивайте търбата за хранене преди и след насочване на лекарства и между отделните лекарства. Това ще предотврати взаимодействието на лекарствата с хранителните вещества и ще предотврати задърстването на търбата.

ОТПУСКАНЕ НА УСТРОЙСТВОТО:

Съвржете към захранващото съединение спринцовка, пълна с топла вода, и внимателно натискайте и дърпайте буталото на спринцовката, за да освободите запушването. Това може да отнеме няколко цикъла на притискане/издърпване на буталото, за прочистване на запушването. Ако задърстването не може да се отстрани, се съвржете със здравни специалист, тъй като търбата трябва да бъде сменена.

ВНИМАНИЕ: Не използвайте твърде голямо усилие за промиване на търбата. Твърде голямото усилие може да перфорира търбата и да причини нараняване на стомашно чревния тракт.

ИЗВАЖДАНЕ НА УСТРОЙСТВОТО

ЗАБЕЛЕЖКА: NutraGlide® е преминала изпитвания за биосъвместимост като устройство за дългосрочна употреба съгласно ISO 10993-1. Гастралната сонда трябва да се наблюдава, редовно да се оценява и сменя при наличие на клинични показания в зависимост от функционалността и състоянието на пациента. Гастралната сонда трябва да се наблюдава и оценява редовно за съпротивление на потока и чистота на отвора, както и да се прави редовна оценка на състоянието на пациента за нараняване на носогълътка като появява на болка или кървене.

1. Промийте гастралната сонда с вода.
2. Упътнете Y-конектора като използвате закрепените запушалки или затегнете гастралната сонда. Това ще намали риска от аспирация на флуиди в дихателните пътници при изваждането.
3. Внимателно изтеглете устройството от пациента и изхвърлете гастралната сонда като следвате протокола на лечебното заведение.

ЗАБЕЛЕЖКА: Устройството може да бъде изхвърлено съгласно местните регламенти за отпадъци, протоколът на съоръжението или чрез конвенционални отпадъци.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА БЕЗОПАСНОСТ ПРИ ЯМР

NutraGlide® е ЯМР-безопасен след отстраняване на зонда (ако се използва такъв). Пациент с постоянно устройство може да бъде изследван безопасно.

СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте устройството на сухо място при стайна температура до готовност за употреба.

ДЪЛГОТРАЙНОСТ НА УСТРОЙСТВОТО

Назогастралните сонди трябва да се подменят периодично за оптимални резултати, функционалност и чистота. NutraGlide® е преминала изпитвания за биосъвместимост като устройство за дългосрочна употреба съгласно ISO 10993-1. Гастралната сonda трябва да се наблюдава, редовно да се оценява и сменя при наличие на клинични показания в зависимост от функционалността и състоянието на пациента. Гастралната сonda трябва да се наблюдава и оценява редовно за съпротивление на потока и чистота на отвора, както и да се прави редовна оценка на състоянието на пациента за нараняване на носогълътката като позя на болка или кървене. Работата и функционалността на устройството могат да се влошат с времето в зависимост от редица фактори, включително: pH на стомаха, лекарства, повреда на устройството и цялостната грижа за сондата. Устройството трябва да се сменя при установяване на признаки за повреда.

ОТСТРАНЯВАНЕ НА НЕИЗПРАВНОСТИ

Продължителността на използване на устройството и функциите зависят от правилното му използване според инструкциите и от използването и факторите на средата. Въпреки че очакваме да използвате устройството без всякакви проблеми, понякога е възможно да възникнат проблеми при използването. Следващият раздел посочва редица свързани с работата и функциите проблеми и как можете да ги предотвратите.

Намален поток или задържаване в тръбите: Тръбите могат да се блокират поради неправилно промиване след всяка употреба, използване на твърди или неправилно раздробени лекарства, използване на пълни храни/хранителни вещества, стомашен рефлукс и/или развитие на гъбички. Ако тръбата е запушена, вижте раздела **НАПЪТСТВИЯ ЗА ПРАВИЛНО ПРОМИВАНЕ** за инструкции относно отпушването на устройството. Ако запушването не може да се отстрани, устройството трябва да бъде сменено.

Устройството се обезцветява: Устройството може да се обезцвети за дни до месеци употреба. Това е нормално и зависи от типа на храните и лекарствата, които се използват с него.

Съкъсане на балона: Съкъсванията могат да се дължат на контакт с остри или абразивни предмети, твърде голям натиск или твърде голямо налягане. Поради мекотата на материала, от който е направено устройството, малките съкъсвания бързо могат да доведат до големи и повреда на устройството. Ако забележите съкъсане на устройството, го сменете и проверете дали има източници на обтягане, натиск или остри ръбове, които могат да доведат до съкъсане.

Лоша миризма от устройството: Лошата миризма може да се дължи на неправилно промиване на устройството след всяка употреба, инфекция или развитие на други микроорганизми в устройството. Ако от устройството се появява неприятна миризма, то трябва да се промие. Ако лошата миризма не изчезне, се препоръчва да се обрънете към здравния специалист.

Закопчаването не се затваря: Уверете се, че закопчалката е пълно и изцяло натисната или завъртете без прекалено усилие. Ако закопчалката не остава затворена, проверете зоната на закопчалката и порта за хранене за твърде много натрупани остатъци. Почистете излишните натрупвания на остатъци с кърпа и топла вода.

БЛАГОДАРИМ!

Благодарим, че избрахте AMT. За допълнителна помощ и информация относно използването на нашето устройство, се свържете с AMT, като използвате информациите за контакт от задната страна на инструкциите за употреба.Ще се радваме да чуем мненията Ви и да помогнем при загриженост и въпроси.

 DEHP	Не е създаден с DEHP (Di(2-етилхекси) фталат).		Само за еднократна употреба		ЯМР-Безопасен		Медицинско изделие
	Не е направено с латекс		Нестерилен	Rx Only	Само по предписание		

ENFit® е регистрирана търговска марка на Global Enteral Device Supplier Association.

Връзката за ENFit® служи за предотвратяване на неправилно свързване с други не-коремни здравни приложения.

NutraGlide® е регистрирана търговска марка на Applied Medical Technology, Inc.



POKYNY K POUŽITÍ

Pozor: Federální zákony (USA) omezují prodej tohoto prostředku na lékaře či na lékařský předpis.

Toto NutraGlide® k jednorázovému použití. Toto zařízení je určeno k připojení pouze ke kompatibilním enterálním zařízením.
Nepoužívejte pro neenterální aplikaci.

POPIS

NutraGlide® je nosní výživovací hadička s portem ve tvaru Y, rozšiřující se průměrem lumenu, lubrikační vrstvou a volitelným styletem.

ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

Sonda NutraGlide® slouží k podávání enterální výživy, léčiv a tektin neonatálním, pediatrickým a dospělým pacientům nazogastrickou nebo nazointestinální cestou. NutraGlide® nosní zkumavka je určena k umístění vyškolenými zdavotnickými pracovníky a k použití klinickými lékaři a vyškolenými osloviteli/uživateli.

VAROVÁNÍ: TOTO ZAŘÍZENÍ JE DODÁVÁNO K JEDNORÁZOVÉM POUŽITÍ. TENTO ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK ZNOVU NEPOUŽÍVEJTE JTE ANI OPAKOVAÑE NEPŘEPRACOVÁVE. MOHO BY TO OHROZIT VLASTNOSTI BÍOKOMPATIBILITY, VÝKON PROSTŘEDEK A/NEBO INTEGRITU MATERIAĽU; COŽ MŮZE MÍT ZA NÁSLEDEK POTENCIÁLNÍ ZRANĚNÍ, NEMOC A/NEBO SMRT PACIENTA.

INDIKACE K POUŽITÍ

Nazální výživová sonda NutraGlide® je indikována k podávání výživy, tektin a léčiv neonatálním, pediatrickým a dospělým pacientům.

KONTRAINDIKACE

Sonda NutraGlide® je kontraindikována k použití u pacientů s anatomickými abnormalitami nebo onemocněním nosu, krku nebo jícnu, které by bránily bezpečnému zavedení zařízení.

KOMPLIKACE

Mezi potenciální komplikace při používání sondy NutraGlide® patří kromě jiného: Diskomfort pacienta • Nausea • Zvracení • Průjem • Pneumotorax • Gastrointestinální krvácení nebo ulcerace • Perforace gastrointestinálního traktu nebo jícnu • Aspirace a/nebo aspirační pneumonie • Obstrukce dýchacích cest • Podráždění nebo nekróza tkání • Kontaminace

POZNÁMKA: Pokud v souvislosti se zařízením došlo k vážnému incidentu, kontaktujte prosím AMT, našeho autorizovaného zástupce (EC Rep) a/nebo příslušný úřad členského státu, ve kterém ještě usazeni.

KLINICKÉ PŘÍNOSY, FUNKČNÍ CHARAKTERISTIKY

Klinické výhody, které lze očekávat při používání NutraGlide®, zahrnují, ale nejsou omezeny na:

Umožňuje pacientům, kteří nemohou jíst, přijímat výživu • Různé délky hadičky umožňují směrování enterální výživy nebo léku do žaludku, dvanáctníku nebo jejunia • Konstrukce hadičky snižuje výskyt upcpání, což minimalizuje počet výměn • Konstrukce hadičky může minimalizovat traumu a nepohodlí pacienta během umístění • K dispozici jsou různé velikosti hadiček (velikost FR), které splňují širokou škálu potřeb pacientů

Výkonnostní charakteristiky NutraGlide® zahrnují, ale nejsou omezeny na:

Vodicí dráha kompatibilní po celé délce zařízení • Lumen trubice, který se zvětšuje v průměru, jak postupuje gastrointestinálním traktem, aby odolal tvorbě upcpání a usnadnil odstranění upcpání • Céntimetrový značky napomáhající při umístění hadičky a kontrole migrace hadičky • Radiokontrastní polyuretanová hadička pro x -ověření umístění paprsku • MRI Safe, jakmile je mandrén využit • Y-Port umožňující druhou možnost podání, když je připojen hlavní port • Lubrikační vrstva pro snadné vyjmout styletu (pokud se používá) • Možnost kompatibilní s ENFit®

MATERIÁLY ZAŘÍZENÍ

Mezi materiály v NutraGlide® patří: Elastomerický termoplast pro lékařské účely, ne PVC (78 % - 82 %) • Termoplast pro lékařské účely (16 % - 20 %) • Lepidlo pro lékařské účely (1 %) • Povrchová úprava lékařské kvality (1 %) • Laserové gravírování na elastomerové termoplastické hadičky lékařské třídy (<1 %)

POSTUP ZAVEDENÍ ZAŘÍZENÍ

UPOZORNĚNÍ: Tuto výživovou sondu smí zavádět pouze vyškolený zdravotnický personál.

UPOZORNĚNÍ: Před zavedením zkontrolujte, zda není obsah soupravy poškozen. Pokud je balení poškozeno, výrobek nepoužívejte.

- Před zavedením sondy si přečtěte veškeré pokyny a varování.
- Pro snazší zavedení sondy by měl být pacient v poloze v sedě nebo v semi-Fowlerově poloze. Pacienta nenakláňejte směrem dopředu. Hlava a krk pacienta by se neměly zaklánět.

UPOZORNĚNÍ: Během zavádění nepoužívejte stilet, pokud nebyl součástí balení zařízení.

- Odhadnéte hloubku pro zavedení do žaludku. Pomocí značek na sondě změřte vzdálenost od špičky nosu pacienta po ušní lalúček a od ušního lalúčku po mečovitý výběžek.

VAROVÁNÍ: ODHAD DÉLKY SONDY JE KRITICKÝ DŮLEŽITÝ. NEZAVÁDĚJTE PŘÍLIŠ DLOUHO SONDU, PROTOŽE BY SE MOHLA SNADNO ZALOMIT.

- Vyberte preferovanou nosní dírku pro zavedení sondy.
- Pro snazší zavedení sondy podejte pacientovi brčkem trochu vody pro zapítí.
- Pouze pro zavedení pomocí vodicího drátu:

POZNÁMKA: Při zavádění pomocí vodicího drátu nelze použít stilet. Stilet jemným tahem se trsně vyjměte. Pokud dojde k odporu, vstříkněte do zkumavky až 10 ml vody, abyste pomohli styletu vyjmout. Doporučený objem vody, který se má použít, naleznete v Tabulce 1. Po vstříknutí vody počkejte 60 sekund, než se znovu pokusíte stylet vyjmout.

- Sondu navlékněte na vodicí drát vložený přes distální otvor v hrotu.
- Pokračujte v zavádění pomocí vodicího drátu podle pokynů uvedených níže.

Tabulce 1	
Aktivujte Lubrikační Vrstvu	
Francouzska velikost	Doporučený objem
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

POSTUP ZAVEDENÍ ZAŘÍZENÍ

7. Pro snazší zavedení a omezení diskomfortu pacienta naneste na vnější stranu sondy a hrot sondy lubrikant na vodní bázi.
8. Zavedeť výživovou sondu a dávejte přitom pozor, abyste během zavádění nekroutili nebo nevylتاhovali stilet (pokud se používá) a tím sondu nepoškodili. Sondu směřuje posteriorně a hrot rovnoběžně s nosní přepážkou a horním povrchem tvrdého patra. Postupujte v zavádění sondy daleko do nosohltanu. Doporučte pacientovi, aby popil vodu a usnadnil tak zavádění sondy do jícnu a dále do žaludku.

VAROVÁNÍ: KAŠEL NEBO DECHOVÁ NEDOSTATEČNOST MOHOU NAZNÁČOVAT PRŮCHOD SONDY DO DÝCHACÍCH CEST. POKUD JE PODEZŘENÍ, ŽE K TOMU DOCHÁZÍ, OKAMÍTĚ ZAŘÍZENÍ VYJMĚTE A ZNOVU ZADEVTE.

VAROVÁNÍ: POKUD JE JIŽ ZAVEDENÝ JINÝ TYP ENDOTRACHEÁLNÍHO ZAŘÍZENÍ, POSTUPUJTE OPATRNĚ, PROTOŽ BEY TO MOHLO USNAĐIT PRŮCHOD VÝŽIVOVÉ SONDY DO DÝCHACÍCH CEST. ZAVEDENÍ VÝŽIVOVÉ SONDY DO PRŮDUSNICE NEBO PLIC MŮZE VEST K VAŽNÉMU ZRANĚNÍ.

VAROVÁNÍ: POKUD PŘI ZAVÁDĚNÍ VÝŽIVOVÉ SONDY NARAZÍTE NA ODPOR, ZAVÁDĚNÍ PŘERUŠTE A NEPRODLENĚ INFORMUJTE LÉKAŘE. PŘI ZAVÁDĚNÍ NEPOUŽÍVEJTE NADMĚRNOU SÍLU.

9. Pro usnadnění zavedení a kontroly pohybu sondy použijte značky na sondě udávané v centimetrech.
10. Před podáním substancí sondou se musí zkонтrolovat správné umístění výživové sondy. Pro zajištění sondy ve správné poloze postupujte podle protokolu zdravotnického zařízení (včetně aspirace žaludečního obsahu, rentgenu atd.).
11. Po potvrzení polohy sondy lze stilet (pokud se používá) vyjmout. Stilet jemným tahem setrně vyjměte. Pokud dojde k odporu, vstříkněte do zkušenky až 10 ml vody, abyste pomohli styltu vyjmout. Doporučený objem vody, který se má použít, naleznete v Tabulce 1. Po vstříknutí vody počkejte 60 sekund, než se znovu pokusíte styltu vyjmout.

VAROVÁNÍ: STILET NIKDY NEVKLÁDEJTE V DOBĚ, KDYŽ JE SONDA ZAVEDENA PACIENTOVI.

12. Pokud je požadováno zavedení do žaludku, sondu zajistěte. K zajistění sondy doporučuje společnost AMT použít AMT Bridle™ nebo AMT Bridle Pro®. Zdokumentujte hodnotu odečtené délky sondy u nosního vchodu (nosní dírky).
13. Pokud se vyžaduje zavedení do tenkého střeva, zafixujte sondu volně k nosu (náplastí nebo AMT CINCH®) a mezi nosem a upevňovacím bodem vytvořte z přebylečné sondy smyčku. Vlivem žaludečního peristaltiky se hrot sondy posune do tenkého střeva. Při pohybu sondy pomůže umístění pacienta do Fowlerovy polohy na pravy bok. Po skončení pohybu sondy do tenkého střeva sondu zajistěte. K zajistění sondy doporučuje společnost AMT použít AMT Bridle™ nebo AMT Bridle Pro®. Zdokumentujte hodnotu odečtené délky sondy u nosního vchodu (nosní dírky).

14. Výživu lze zahájit na pokyn lékaře a podle protokolu zdravotnického zařízení.

UPOZORNĚNÍ: Před použitím je nutné zkонтrolovat polohu sondy.

VAROVÁNÍ: TOTO ZAŘÍZENÍ MÁ POTENCIÁL K CHYBNÉMU SPOJENÍ S MALÝMI KONEKTORY S VÝVRTEM JINÝCH ZDRAVOTNICKÝCH POUZIT. TOTO ZAŘÍZENÍ POUŽÍVEJTE POUZE K PŘIPOJENÍ KE KOMPATIBILNÍM ENTERÁLNÍM ZAŘÍZENÍ. NEPOUŽÍVEJTE PRO NEENTERÁLNÍ APLIKACE.

POZNÁMKA: Jestliže používáte starší zařízení (jiné než ENFit®), může u takového zařízení teoreticky dojít k chyběnému připojení k nasleďujícím systémům nebo zařízením dýchacímu nebo intravenóznímu systému, koncetinovým manžetám, neuraxálním konektórum, spojkám zařízení pro respirační lečbu, močovým konektórum a teplítkám čidlem pro zvlhčování vzduchu.

VAROVÁNÍ: ZAJISTĚTE, ABY BYLO ZAŘÍZENÍ PŘIPOJENO POUZE K ENTERÁLNÍMU OTVORU, A NE K IV SADĚ.

VEDENÍ LÉKŮ

Pokud jsou k dispozici, jsou upřednostňovány tekuté léky. Pokud jsou třeba pevné léky, konzultujte se svým lékařem, zda je bezpečné léky rozdřít. Pokud je to bezpečné, lék by měl být rozdrcen co nejlemněji (do formy prášku) a rozpuštěn ve vodě, než se lék dostane přes zařízení. Vedení tuhého léku hadičkou, která není správně rozdrcena, může vést k ucpaní hadičky. Nikdy nerozmehlujte enterosolventní potahované léky ani léky nemichajte s formuli. Po vedení léku opláchněte zařízení vodou.

POKyny KE SPRÁVNÉMU PROPLACHOVÁNÍ

Řádné proplachovací techniky a frekvence mohou pomoci při prevenci ucpaní a selhání trubice. Postupujte podle těchto pokynů k proplachování, abyste uchovali optimální podmínky toku zařízení:

- K proplachování sondy použijte vodu pokojové teploty.
- Množství vody může být závislost na potřebách pacienta, klinickém stavu a typu sondy, avšak průměrný objem se pohybuje od 10 do 50 ml u dospělých a od 3 do 10 ml u kojenců.
- **POZNÁMKA:** Stav hydratace také ovlivňuje objem použitý k proplachování výživovacích sond. V mnoha případech může zvýšení objemu výplachu zabránit potřebě doplňkové intravenózní tekutiny. Osoby se selháním ledvin a dalšími omezeními tekutin by však měly obdržet minimální množství objemu proplachování potřebného k udržení průchodnosti.
- Proplachujte výživovací sondu vodou každých 4–6 hodin při nepřetržitém výživování, při každém přerušení výživování, a před a po každém přerušovaném výživování.
- Propláchněte přívodní trubici před a po vedení léků a mezi léky. To zabrání tomu, aby léky reagovaly s formulí a potenciálně nezpůsobily ucpaní sondy.

VÝČIŠTĚNÍ UCPÁNÍ ZAŘÍZENÍ:

Ke vstupnímu portu připojte stříkačku s teplou vodou a jemně tlačte a tahejte píst stříkačky, abyste uvolnili sraženinu. Odstranění sraženiny může vyžadovat několik cyklů tlacení/tahání pístu. Pokud nelze ucpaní odstranit, kontaktujte zdravotnického pracovníka, protože může být nutné vyměnit hadičku.

UPOZORNĚNÍ: K propláchnutí sondy nepoužívejte nadměrnou sílu. Nadměrná síla může sondu perforovat a může způsobit poškození gastrointestinálního traktu.

ODEBRÁNÍ ZAŘÍZENÍ

POZNÁMKA: Sonda NutraGlide® vyhověla v testech biokompatibility jako prostředek pro dlouhodobé používání podle ISO 10993-1. Výživová sonda by se měla pravidelně kontrolovat a sledovat a pokud je to klinicky indikováno na základě funkčnosti a stavu pacienta vyměnit. Výživová sonda by se měla pravidelně kontrolovat a sledovat, zda u ní nedochází k případnému omezení průchodnosti a zda je port čistý. Taktéž se musí pravidelně vyhodnocovat pacient ohledně možného poranění nosohltanu, bolesti nebo vzniku kráváčení.

1. Výživovou sondu proplachujte vodou.
2. Utěsněte Y port pomocí připojených zátek nebo výživovou sondu zasvorkujte. Sniží se tím riziko aspirace tekutin do dýchacích cest během odstraňování.
3. Zařízení setrně vyjměte z pacienta a výživovou sondu zlikvidujte podle protokolu zdravotnického zařízení.

POZNÁMKA: Zařízení lze zlikvidovat podle místních pokynů pro likvidaci, protokolu zařízení nebo prostřednictvím běžného odpadu.

BEZPEČNOSTNÍ INFORMACE OHLEDNĚ MR

Po odstranění stíletu (pokud se používá) je sonda NutraGlide® bezpečná pro MR. Snímkování pacienta je se zavedeným zařízením bezpečné.

SKLADOVÁNÍ

Pokud zařízení nepoužíváte, uchovávejte jej v suchém prostředí o pokojové teplotě.

ŽIVOTNOST ZAŘÍZENÍ

Výživové sondy jsou určeny k periodické výměně pro dosažení optimální výkonnosti, funkčnosti a čistoty. Sonda NutraGlide® vyhověla v testech biokompatibility jako prostředek pro dlouhodobé používání podle ISO 10993-1. Výživová sonda by se měla pravidelně kontrolovat a sledovat a pokud je to klinicky indikováno na základě funkčnosti a stavu pacienta vyměnit. Výživová sonda by se měla pravidelně kontrolovat a sledovat, zda u ní nedochází k případnému omezení průchodu a zda je port čistý. Taktéž se musí pravidelně vyhodnocovat pacient ohledně možného poranění nosohltanu, bolesti nebo vzniku krvácení. Výkonnost a funkčnost zařízení se může během času snížit v závislosti na řadě faktorů, mezi které patří: žaludeční pH, léky, poškození zařízení a celková péče o sonda. Pokud jsou zjištěny známky poškození, musí se zařízení vyměnit.

ŘEŠENÍ POTÍŽÍ

Dlouhodobá výkonnost a funkčnost zařízení jsou závislé na správném používání zařízení podle pokynů a lišicím se používání a faktorech prostředí. Zatímco se očekává, že budete své výživovací zařízení používat bez jakýchkoli potíží, někdy se mohou objevit neoceněvané problémy zařízení. Následující část pokrývá několik položek souvisejících se výkonností nebo funkčností a to, jak pomocí zabránit témtoto typu výskytů.

Trubice má snížený tok nebo se ucpalá: Trubice může být blokována kvůli chybnému proplachování po každém použití, používání hustých nebo nedostatečně rozdrobených léků, používání husté výživy/formuli, žaludečnímu refluxu a/nebo růstu hub. Při ucpaní se podívejte na část **POKYNY KE SPRÁVNÉMU PROPLACHOVÁNÍ** ohledně instrukcí, jak vyčistit ucpané zařízení. Pokud ucpaná nelze odstranit, zařízení bude možná třeba vyměnit.

Zařízení změnilo barvu: Během dnů až měsíců užívání může zařízení změnit barvu. Toto je běžné v závislosti na druzích výživ a léků používaných se zařízením.

Vytvořila se trhlina: Trhliny se mohou objevit kvůli kontaktu s ostrým nebo abrazivním předmětem, nadměrné síle nebo nadměrnému tlaku. Kvůli měkkému, pohodlnému povaze materiálu, ze kterého je zařízení vyrobeno, mohou malé trhliny rychle vést k velkým trhlinám či selhání zařízení. Pokud si na zařízení všimnete trhliny, zvažte výměnu zařízení a zkонтrolujte ohledně jakýchkoli zdrojů napětí, síly nebo ostrosti, které mohou vést k objevení trhliny.

Nelibý zápač pocházející ze zařízení: Kvůli chybnému proplachování zařízení po každém použití, infekci nebo jinému růstu tvorícímu se uvnitř zařízení se může objevit nelibý zápač. Pokud ze zařízení zaznamenáte nepríjemný zápač, je třeba zařízení proplachnout. Pokud nelibý zápač nezmizí, doporučuje se, abyste kontaktovali svého zdravotnického odborníka.

Zátka nezůstane uzavřená: Zajistěte, aby byla zátka pevná a zcela zalačena nebo natáčena bez nadměrné síly. Pokud zátka nezůstává uzavřená, zkonzrolujte zátku a oblast využívacího otvoru ohledně jakékoli tvorby nadměrných zbytků. Vyčistěte tvorbu nadměrných zbytků hadříkem a teplovou vodou.

DĚKUJEME VÁM!

Děkujeme vám, že jste si zvolili AMT. Ohledně dodatečné pomoci a informací týkajících se používání vašeho zařízení neváhejte kontaktovat společnost AMT na kontaktních údajích na zadní straně návodu k použití. Rádi uslyšíme vaše nápadů a pomůžeme vám s vašimi obavami a otázkami.

 DEHP	Nevyrobeno z DEHP (bis(2-ethylhexyl)-ftalát).		Pouze k jednorázovému použití		Bezpečná pro MR		Zdravotnické zařízení		
 Latex	Nevyrobeno z přírodního gumového latexu		Nesterilní	Rx Only	Pouze na předpis				
ENFit® je registrovaná obchodní známka společnosti Global Enteral Device Supplier.									
Připojení ENFit® je určeno je snížení chybých připojení k jiným neenterálním zdravotnickým aplikacím.									
NutraGlide® je registrovaná obchodní známka společnosti Applied Medical Technology, Inc.									



KASUTUSJUHISED

Hoatus: Föderaalne (USA) seadus lubab seda seadet mõõta, turustada ja kasutada ainult arsti poolt või korraldusel. NutraGlide® on möeldud ühekordseks kasutamiseks. Seade on möeldud ühendamiseks ainult ühilduvate enteraalsete seadmetega.

Ärge kasutage mitteenteraalsesteks rakendusteks.

KIRJELDUS

NutraGlide® on Y-pordi, laieneva valendiku läbimõõduga, libestava kattega ja valikuline nasogastraalsond.

KASUTUSOTSTARVE

NutraGlide® on ette nähtud enteraalseks toitmiseks, ravimite ja vedeliku manustamiseks vastsündinutele, lastele ja täiskasvanutele nasogastraalse või nasointestinaalse manustamiseks kaudu. NutraGlide® nasogastraalsond on ette nähtud koolitudat tervishoiutöötajate poolt kasutamiseks ning seda kasutavad arstid ja koolitudat hoidlajad/kasutajad.

HOIATUS. SEADE ON MÖELDDUD ÜHEKORDSEKS KASUTAMISEKS. SEDA MEDITSIINISEADET TOHIB KASUTADA, TÖÖDELA VÕI STERILISEERIDA AINULT ÜKS KORD, KUI SEDA NÖUET EI JÄRGITA, VÖIB SEE KAHJUSTADA BIOÜHILDUVUSE OMADUSI, SEADME JÖUDLUST JA/VÕI MATERJALI TERVIKLICKUST, MIS KOIK VOIVAD PÖHJUSTADA VIGASTUSI PATSIENDILE, TEMA VIGASTUSI JA/VÕI SURMA.

NÄIDUSTUSED KASUTAMISEKS

NutraGlide® nasogastraalsond on ette nähtud toidu, vedelike ja ravimite manustamiseks vastsündinutele, lastele ja täiskasvanutele.

VASTUNÄIDUSTUSED

NutraGlide® on vastunäidustatud kasutamiseks patsientidel, kellel on nina, neelu või söögitoru anatoomilised kõrvalekalded või haigused, mis takistavad seadme ohutut paigaldamist.

KOMPLIKATSIOONID

NutraGlide® kasutamisega seotud võimalikud tüsistused on muu hulgas: Patsiendi ebamugavustunne • liveldus • Oksendamine • Kohulähedus • Ohkrindus • Seedetrakti verejooks või haavandumine • Seedetrakti või söögitoru perforatsioon • Aspiratsiooni- ja / või aspiratsioonipneumonia • Hingamisteede obstruktsioon • Kudede äritus või nekroos • Saastumine

MÄRKUS. Kui seadmega on toiminud tösie juhtum, võtke ühendust AMT, meie Euroopa volitatud esindaja (EÜ esindaja) ja/või oma asukohariigi pädeva asutusega.

KLIINILISED KASUTEGURID, TOIMIVUSNÄITAJAD

Seadme NutraGlide® kasutamise oodatavad kliinilised eelised on muu hulgas järgmised.

Võimaldab toita patiente, kes ei saa süüa • Erinevad torupikkused võimaldavad suunata enteraalset toitu või ravimeid makku, kohalestisõrmiksoolde või jämesoolde • Toru konstruktsioon vähendab ummistustesse esinemist, mis vähendab asendamist arvu • Toru konstruktsioon võib vähendada patsienti vigastusi ja ebamugavustunnet paigaldamise ajal • Torud on saadaval mitmes suuruses (FR surruus), mis vastavat erinevate patsiente vajadustele.

Seadme NutraGlide® toimivusnäitajate hulka kuuluvad muu hulgas järgmised omadused.

Kogu seadme pikkuses juhttraadiga ühilduv • Sondi valendik, mille läbimõõt seedetrakti läbides suureneb, aitab takistada ummistustesse teket ja hõlbustada ummistustesse eemaldamist • Sentimeetri tähisest, mis hõlbustavad sondi paigaldamist ja sondi liikumise kontrollimist • Röntgenkontrastne polüüretaanist sond röntgeni abil asendi kontrollimiseks • MRT-ohutu, kui stilett on eemaldatud • Y-tüüp võimaldab teist manustamiseid, kui põhiport on ühendatud • Määrdekiht hõlbustab stileti eemaldamist (kui seda kasutatakse) • ENFit® -iga ühilduv variant

SEADME MATERJALID

NutraGlide® sisaldb järgmisi materjale. Meditsiinilise kvaliteediga elastomeerne termpoplast, pole PVC (78% - 82%) • Meditsiinilise kvaliteediga termpoplast (16% - 20%) • Meditsiinilise kvaliteediga liim (1%) • Meditsiinilise kvaliteediga pinnatötlus (1%).
Lasergegraveeritud meditsiinilise kvaliteediga elastomeersele termpoplastilisele torule (< 1%).

SEADME PAIGALDAMINE

ETTEVAATUST: Seda toimissondi tohivad paigaldada ainult väljaöppinud tervishoiutöötajad.

ETTEVAATUST: Enne paigaldamist kontrollige üle kogu komplekt ja veenduge, et sellel ei ole kahjustusi. Kui pakend või seade on kahjustatud, ärge kasutage tooteid.

1. Enne sondi paigaldamist lugege läbi kõiki juhiseid ja hoitaudes.
2. Asetage patsient paigaldamise hõlbustamiseks istuma või pool-Fowleri asendisse. Ärge kallutage patsienti ettepoole. Patsiendi pea ja kael ei tohi olla välja sirutatud.

ETTEVAATUST: Ärge kasutage paigaldamisel stiletti, kui seda ei olnud komplektis.

3. Hinnake sondi makku sisestamise sügavust. Kasutades sondile trükitud tähisid, mõõtke patsiendi ninaotsast kuni körvanibuni ja körvanibust kuni mõökätkeni.

HOIATUS: SONDI VAJALIKU PIKKUSE EELNEV MÖÖTMINE ON VÄGA OLULINE. ÄRGE LÜKAKE SONDI LIIGA SÜGAVALE, KUNA SEE VÖIB PÖHJUSTADA SONDI KÖVERDUMIST.

4. Valige sondi sisestamiseks sobiv ninaõöre.
5. Andke patsiendile sondi paigaldamise hõlbustamiseks klaas vett ja joogikörs.
6. Ainult juhttraadiga sisestamisel:

MÄRKUS: Stiletti ei saa kasutada juhttraadiga paigaldamisel. Eemalda stilett ettevaatlusti õrnalt tömmates. Vastupanu ilmnemisel süstige tuubi kuni 10 ml vett, et hõlbustada stileti eemaldamist. Soovitatakse veekoguse kohalt vaadake Tabelist 1. Oodake 60 sekundit pärast vee süstimit, enne kui proovite stiletti eemaldada.

A. Asetage sondivoolik juhttraadile, sisestades juhttraadi läbi otsa distalaase ava.

B. Jätkake paigaldamist juhttraadi abil alltoodud juhiseid järgides.

Tabelist 1	
Aktiveerida Määrdekiht	
Fr-suurus	Soovitatav Maht
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

SEADME PAIGALDAMINE

7. Kandke sondi välistikule ja sondi otsale veepõhist märdeainet, et hõlbustada paigaldamist ja vähendada patsiendi ebamugavustunnet.
8. Sisestage toitmissond, olge ettevaatlik, et te ei väänaks ega tömbaks stiletti (kui seda kasutatakse) sondi paigaldamise ajal, et vältida sondi kahjustamist. Asetage sond posterioorsest, nii et otsak oleks paralleelne ninavaheseinaga ja kóva suu laasaga. Lükake sond edasi ninaneelu. Julgustage patiensi lõnksamaa vett, mis aitab suunata sondi sõõritusse ja mao sunus.

HOIATUS: KÖHIMINE VÕI HINGAMISRASKUSED VÖÖVAD VIIDATA SELLELE, ET SOND ON LIIKUNUD HINGETORUSSE. KUI KAHTLUSTATE, ET SOND ON HINGETORU, EEMALDAGE SOND KOHE.

HOIATUS: KUI PATSIENDILE ON PAIGALDATUD MÖNI ENDOTRAHAEALNE SEADE, VÖIB SEE SUUNATA TOITMISSONDI HINGETORRU. TOITMISSONDI PAIGALDAMINE HINGETORRU VÖI KOPSUDESSE VÖIB PÖHJUSTADA RASKE VIGASTUSE.

HOIATUS: KUI TUNNETE TOITMISSONDI SISESTAMISEL MIS TAHEKS TAKISTUST, EEMALDAGE SOND VIIVITAMATULT JA TEAVITAGE KOHE ARSTI. ARGE KASUTAGE SONDI SISESTAMISEL LIIGSET JÖUDU.

9. Sisestamise hõlbustamiseks ja sondi liikumise kontrollimiseks kasutage sondile trükitud sentimeetritähiseid.
10. Enne ainetu manustamist sondi kaudu tuleb veenduda, et sond on õigesti paigaldatud. Veenduge sondi asendis ja terviklikkuses vastavalt asutuse/häigla protokollile (maosius aspiratsioon, röntgen jne).
11. Kui olete kontrollinud sondi asendit maos, eemaldage stilett (kui seda kasutatakse). Eemaldage stilett ettevaatlikult örnalt tömmates. Vastupanu ilmnenud süstige tubi kuni 10 ml vett, et hõlbustada stileti eemaldamist. Soovitava veekoguse kohta vaadake Tabelist 1. Oodake 60 sekundit pärast vee süstimist, enne kui proovite uuesti stiletti eemaldamista.

HOIATUS: ARGE SISESTAGE MITTE KUNAGI STILETTI UUESTI, KUI SOND ON PATSIENDILE PAIGALDATUD.

12. Kui soovitakse makku paigaldamist, kinnitage sond. AMT soovitab sondi kinnitamiseks kasutada AMT Bridle™ või AMT Bridle Pro® seadmeid. Märkige sondi pikkuse näit sondile nina (või ninasõõrme) avause juurde.
13. Kui soovite paigaldada sondi soolde, kinnitage sond lõdvalt pösele (kasutades teipi või AMT CINCH®), jäättes nina ja kinnituskohta vahel üleilguse sondisilmuse. Sondi ots liigub mao peristaltika abil peensoolde. Sondi liikumise soodustamiseks võib patsiendi asendata Fowler asendisse paremale küljele. Kui sond on peensoolde jõudnud, kinnitage sond. AMT soovitab sondi kinnitamiseks kasutada AMT Bridle™ või AMT Bridle Pro® seadmeid. Märkige sondi pikkuse näit sondile nina (või ninasõõrme) avause juurde.

14. Toitmist võib alustada vastavalt arsti korraldusele ja järgides häigla protokoli.

ETTEVAATUST: Sondi täpne asend tuleb enne kasutamist kindlaks teha.

HOIATUS: SEADET EI PRUUGI OLLA VÕIMALIK ÜHENDADA TEISTE MEDITSIINISEADMETE VÄIKESELÄBIMÖÖDULISTE KONNEKTORITEGA. KASUTAGE SEDA SEADETAINULT ÜHILDUVATE ENTERAALSETE SEADMETEGA ÜHENDAMISEKS. ARGE KASUTUSKE MITTEENTERAALSETEKS RAKENDUSTEKS.

MÄRKUS: Kui kasutate pärandoonit (mitte-ENFit®) pikenduskompleksi, võib see valesti ühenduda järgmisde süsteemidega: hingamisseadmed, intravenoosed, jäsememanset, neuraksiaalsed ühendused, hingamisterapia seadmete niplid, kuseteede ja temperatuuri andurite ühendused hingamisteede niitutusseadmetel.

HOIATUS: VEENDUGE, ET SEADE ON ÜHENDATUDAINULT VÄLISE PORDI, MITTE MINGI IV MOODULI KÜLGUE.

RAVIMI SUUNAMINE

Võimalude korral eelistage vedelaid ravimeid. Kui on vajalikud tahked ravimid, küsige arstilt, kas ravimit võib peenestada. Kui võib, tuleb ravimi enne selle seadme kaudu manustamist võimalikult peeneks (pulibriks) purustada ja vees lahustada. Mitteläielikult purustatud ravimi suunamine toru kaudu võib toru ummistonistada. Arge läial purustage enterokattega ravimit ega segage ravimit toidu sisesse. Pärast ravimi suunamist loputage seadet veega.

JUHISED ÖIGEKS LOPUTAMISEKS

Öige loputustehnika ja -sagedus võivad aidata vältida torude ummistonist ja riket. Seadme optimaalse voolutingimuste säilitamiseks järgige neid loputusjuhiseid:

- Kasutage toru loputamiseks toasooja kraanivett.
 - Vee kogus sõltub patsiendi vajadustest ja kliinilisest seisundist ning toru tüübist, kuid keskmised kogused on täiskasvanute puhul 10 kuni 50 ml ja laste puhul 3 kuni 10 ml.
- MÄRKUS:** Toitmistorude loputamiseks kasutava vee mahatõltub ka hüdratsioonitasemest. Paljudel juhtudel võib loputusmahu suurendamine vältida täiendava veenisise vedeliku vajadust. Kuid neerupuudulikkusega ja muude vedelikupiirangutega isikute puhul tuleb kasutada nende potentsi säälmisamiseks vajalikku minimaalsest loputusmahtu.
- Loputage toitmistoru veega iga 4-6 tunni järel pideva toitmise ajal, kui toitmine katkestatakse, ning enne ja pärast iga vahelduvat toitmist.
 - Loputage toitmistoru enne ja pärast ravimi suunamist ja ravimite vahel. Nii vältidite ravimi segunemist toiduga ja toru võimalikku ummistonist.

SEADME VABASTAMINE UMMISTUSEST:

Ühendage sooga veega täidetud süstal toitmisporti külje ja lükake ummistonuse körvaldamiseks ettevaatlikult süstla kolbi. Ummistuse körvaldamiseks tuleb võib olla teha mitu edasi-tagasi liigutamise tsüklit. Kui ummistas ei kao, võtke ühendust meditsiinitöötajaga, sest toru võib vajada väljavahetamist.

ETTEVAATUST: Ärge kasutage toru loputamisel liigset jöudu. Liigset jöudu kasutades võite toru läbistada ja seedetrakti vigastada.

SEADME EEMALDAMINE

MÄRKUS: NutraGlide® on läbinud biosobivuse katsed kui pikajaliseks kasutamiseks mõeldud seade vastavalt standardile ISO 10993-1. Toitmissondi tuleb jälgida, regulaarselt hinnata ning funktsionaalsuse ja patsiendi seisundi põhjal välja vahetada. Tuleb jälgida ja regulaarselt hinnata pordi puhtust ja võimalikke voolu takistusi, samuti tuleb regulaarselt hinnata patsiendi võimalikke ninaneelu traumasid, näiteks seoses valu esinemise või verejooksu tekkinisega.

1. Loputage toitmissondi veega.
2. Tihendage Y-port kaasasolevate korkide abil või kinnitage toitmissond klambriga. See vähendab eemaldamise ajal vedeliku aspiratsiooni ohtu hingamisteedesse.
3. Eemaldage seade patsiendilt ettevaatlikult ja körvaldage toitmissond vastavalt häigla protokollile.

MÄRKUS: Seadme saab körvaldada vastavalt kohalikele jäätmekäitusjuhistele, asutuse reeglitele või olmejäätmena.

MRI-OHUTUSE TEAVE

NutraGlide® on MRT korral ohutu, kui stilett (kui seda kasutatakse) eemaldatakse. Püsiseadmega patsienti saab ohutult skaneerida.

HOIDMINE

Hoidke seadet kuni kasutamiseni kuivas kohas toatemperatuuril.

SEADME ELUIGA

Nasogastraalsonde tuleb optimaalse jöndluse, funktsionaalsuse ja puhtuse tagamiseks perioodiliselt vahetada. NutraGlide® on läbinud biosobivuse katsed kui pikaajaliseks kasutamiseks möeldud seade vastavalt standardile ISO 10993-1. Toitmisondi tuleb jälgida, regulaarselt hinnata ning funktsionaalsuse ja patisiendi seisundi põhjal välja vahetada. Tuleb jälgida ja regulaarselt hinnata pordi puhtust ja võimalikke poolu takistusi, samuti tuleb regulaarselt hinnata patisiendi võimalikke ninaneelu traumasid, näiteks seoses valu esinemise või verejoooksu tekkimisega. Seadme jöndlüs ja funktsionaalsus võivad aja jooksul halveneda sõltuvalt paljudest teguritest, sealhulgas: mao pH, ravimid, seadme kahjustamine ja üldine sondi hooldus. Kui märkate sondil kahjustuse märke, tuleb seade välja vahetada.

TÖRKEOTSING

Seadme toimivuse ja funktsionaalsuse kestus sõltub sedame kasutamisest ning erinevatest kasutus- ja keskkonnatingimustest. Kuigi eeldatakse, et te kasutate oma toitmisseadet nõuetekohaselt, tuleb mõnikord ette otatamus. Alljärgnevas osas puudutatakse mitmeid toimivuse ja funktsionaalsusega seotud probleeme ja nende vältimist.

Vool torudes on aeglustunud või seiskunud: Torud võivad ummistuda, kui neid ei loputata pärast iga kasutust, kui manustatakse pakse või ebapiisavalt peenestatud ravimeid, kui kasutatakse paksu toitu, kui esineb mao refleksi ja/või seente kasvu. Ummistuse korral lugege osat JUHISED ÖIGEKS LOPUTAMISEKS juhiseid ummistuse körvaldamise kohta. Kui ummistust ei saa körvaldada, võib seade vajada väljavahetamist.

Seadme värv on muutunud: Seadme värv võib päävade ja kuude jooksul muutuda. See on normaalne ning sõltub seadmega manustatavast toidust ja ravimist.

Tekkinud on rebend: Rebendid võivad tekkida kokkupuutumisel teava või abrasiivse esemega, liigse jõu kasutamisel või liigse surve valdamisel. Kuna sade on valmistatud pehmest, mugavast materjalist, võivad väikesed rebendid kiiresti suureneda ja seadme rikkuda. Rebendi avastamisel seadmes kaaluge seadme väljavahetamist ja otsige pinge, jõu või torke allikaid, mis võivad rebendeid tekitada.

Seadmost tuleb halba lõhma: Halb lõhn võib tekkida, kui seadet ei loputata korralikult iga kasutuse järel, kui on tekkinud infektsioon või kui seadmes kasvab midagi. Kui seadmost tuleb halba lõhma, tuleb seade läbi loputada. Kui halb lõhn ei kao, on soovitatav ühendust võtta meditsiiniltöötajaga.

Kork ei jäää kinni: Veenduge, et kork on kindlalt ja täielikult, ilma liigset jõudu kasutamata sisse vajutatud või kinni keeratud. Kui kork ei jäää kinni, vaadake, kas sellel ja toitnispordis pole liigseid jääke. Eemaldage jäädgid lapi ja sooja veega.

TÄNAME TEID!

Täname, et valisite AMT. Täiedava abi ja teabe saamiseks seadme kasutamise kohta võtke julgesti ühendust AMT-ga, kasutades kasutusjuhendi tagakaanel olevaid kontaktosendeid. Meil on rõõm kuulda teie arvamusi ning aidata teid murede ja küsimustele korral.

 DEHP	Ei sisalda DEHP-d (di(2-etylheksüül)ftalaat).		Ainult ühekordseks kasutamiseks		MRT Korral Ohutu		Meditsiinise ade				
	Ei sisalda lateksit		Mittesterilne	Rx Only		Ainult Rx					
ENFit® on Global Enteral Device Supplier Association, Inc. registreeritud kaubamärk.											
ENFit®-i ühendus on möeldud vältima valeühendusi teiste mitteenteraalsete tervishoiurakendustega.											
NutraGlide® on Applied Medical Technology, Inc. registreeritud kaubamärk.											



Προσοχή: Ο ομοσπονδιακός νόμος των ΗΠΑ περιορίζει την πώληση αυτής της συσκευής κατόπιν εντολής γιατρού. Το NutraGlide® προορίζεται για μία μόνο χρήση. Αυτή η συσκευή προορίζεται να συνδέθει μόνο σε συμβατές εντερικές συσκευές. Να μη χρησιμοποιείται για μη-εντερικές εφαρμογές.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το NutraGlide® είναι ένας ρινικός σωλήνας σίτισης με δίσο δύτη «Y», αυλού αυξανόμενου διαμετρήματος, λιπαντική επίστρωση και προαριθμητικό στυλέο.

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το NutraGlide® προορίζεται για την παροχή εντερικής διατροφής, φαρμάκων και υγρών σε νεογνά, παιδιατρικούς και ενήλικους ασθενείς μέσω της ινοναστορικής ή της ρινοεντερικής οδού. Ο ρινικός σωλήνας σίτισης NutraGlide® προορίζεται να τοποθετείται από εκπαιδευμένους επαγγελματίες υγείας και να χρησιμοποιείται από κλινικούς ιατρούς και εκπαιδευμένους φροντιστές χρήστες. **ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΡΟΩΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΜΙΑ ΜΟΝΟ ΧΡΗΣΗ. ΜΗΝ ΕΠΑΝΑΧΡΗΣΜΟΠΟΙΕΙΤΕ Η ΜΕΤΑΠΟΙΕΙΤΕ ΑΥΤΗ ΤΗΝ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΗΝ. ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΑ, ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΘΕΣΕΤΕ ΣΕ ΚΙΝΔΥΝΟ ΤΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΒΙΟΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑΣ, ΤΗΝ ΑΠΟΔΟΣΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ Ή/ΚΑΙ ΤΗΝ ΑΚΕΡΑΙΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΥΛΙΚΟΥ. ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΑΠΟ ΑΥΤΑ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΟΔΗΓΗΣΕΙ ΣΕ ΠΙΘΑΝΟ ΤΡΑΥΜΑΤΙΣΜΟ ΑΣΘΕΝΟΥΣ, ΑΣΘΕΝΕΙΑ Ή/ΚΑΙ ΘΑΝΑΤΟ.**

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Ο ρινικός σωλήνας σίτισης NutraGlide® ενδείκνυται για τη χορήγηση τροφής, υγρών και φαρμάκων σε νεογνά, παιδιατρικούς και ενήλικους ασθενείς.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Η χρήση του NutraGlide® αντενδέικνυται σε ασθενείς με ανατομικές ανωμαλίες ή ασθένειες της ρινικής κοιλότητας, του λάρυγγα ή του οισοφάγου οι οποίες θα απαγόρευαν την ασφαλή τοποθέτηση της συσκευής.

ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

Πιθανές επιπλοκές κατά τη χρήση του NutraGlide® περιλαμβάνουν αλλά δεν περιορίζονται σε: Δυσφορία ασθενούς • Ναυτία • Έμετος • Διάρροια • Πνευμοθύρακας • Γαστρεντερική αιμορραγία ή έλοκος • Γαστρεντερική ή οισοφαγική διάτρηση • Αναρρόφηση ή/και πνευμόνια εξ εισφρήσεως • Απόφραξη των αεραγωγών • Ιστοκός ερεθισμός ή νέκρωση • Μόλυνση **ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Επικοινωνήστε με την ΑΜΕΤ, με τον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο μας (ΕΣ Rep) ή/και με την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο κατοικείτε εάν προκύψει κάποιο σοβαρό συμβάν που σχετίζεται με τη συσκευή.

ΚΛΙΝΙΚΑ ΟΦΕΛΗ, ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΑΠΟΔΟΣΗΣ

Τα αναμενόμενα κλινικά οφέλη κατά τη χρήση του NutraGlide® περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων:
Επιτρέπει σε ασθενείς που δεν μπορούν να φάνε να λαμβάνουν τροφή • Ποικιλά μηκών σωλήνων επιτρέπει τη χορήγηση εντερικής τροφής ή φαρμάκων στο στομάχι, το δυναεκδάστουλο ή τη νήστισδα. Ο σχεδιασμός του σωλήνα μειώνει την εμφάνιση φραγμών, γεγονός που ελαχιστοποιεί τον αριθμό των αντικαταστάσεων • Ο σχεδιασμός του σωλήνα μπορεί να ελαχιστοποιήσει τον τραυματισμό και την παλαιωπρία του ασθενούς κατά την τοποθέτηση • Διατίθεται ποικιλία μεγεθών σωλήνων (μέγεθος FR) για να καλύψει ένα ευρύ φάσμα αναγκών των ασθενών

Τα καρακτηριστικά απόδοσης του NutraGlide® περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων:
Συμβάτο με οδιγό σύρμα σε όλο το μήκος της συσκευής • Αυλούς σωλήνων που αυξάνει σε διάμετρο καθώς προχωράει μέσα στο γαστρεντερικό σωλήνα για να αντιστέκεται στο σχηματισμό απόφραξης και να διευκολύνει την απομάκρυνση της απόφραξης • Εκατοστάριες ενδείξεις για την υποβοήθηση της τοποθέτησης της συσκευής και τον έλεγχο μετακίνησης του σωλήνα • Ακτινογενής σωλήνας πολυυούρεθρανής για επαλήθευση της τοποθέτησης με ακτίνες X • MR Ασφαλής μόλις αφιάρεισθαι ο στυλός • Θύρα Y για επιπρέπει με δεύτερη επιλογή χορήγησης ενώ τη κύρια θύρα είναι συνδεδεμένη • Λιπαντική επιστρώση για εύκολη αφίάρεση του στυλού (αν χρησιμοποιείται) • Επιλογή συμβάτη με ENFit®

ΥΛΙΚΑ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Τα υλικά του NutraGlide® περιλαμβάνουν: Ελαστομέρες θερμοπλαστικό ιατρικής ποιότητας, μη PVC (78% - 82%) • Θερμοπλαστικό ιατρικής ποιότητας (16% - 20%) • Κόλλα ιατρικής ποιότητας (1%) • Επιφανειακή επεξεργασία ιατρικής ποιότητας (1%) • Χάραξη με λέιζερ πάνω στον ελαστομέρη θερμοπλαστικό σωλήνα ιατρικής ποιότητας (<1%)

ΔΙΑΛΙΚΑΣΙΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο σωλήνας σίτισης πρέπει να τοποθετείται μόνον από εξειδικευμένο ιατρικό προσωπικό.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Πριν την τοποθέτηση, ελέγχετε όλα τα περιεχόμενα του κιτ για ζημιές. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία ή η συσκευή έχουν φθάρει.

1. Διαβάστε όλες τις οδηγίες και προειδοποιήσεις πριν την τοποθέτηση του σωλήνα.

2. Τοποθετήστε τον ασθενή σε καθίστα θέση ή θέση ημί-καρογκ για να διευκολύνετε την τοποθέτηση της συσκευής. Μην κλίνετε τον ασθενή πρόσθια. Το κεφάλι και ο αυχένας του ασθενούς δεν πρέπει να βρίσκονται σε έκταση.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Μη χρησιμοποιείτε στυλό κατά την τοποθέτηση εάν η συσκευή δεν έφερε στυλέο στη συσκευασία της.

3. Εκτημπτείτε το βάθος ένθεσης για γαστρική τοποθέτηση. Χρησιμοποιήστε την τυπωμένη σήμανση στον ίδιο τον σωλήνα, μετρήστε από το άκρο της μήτης του ασθενούς έως τον λοβό του αυτιού και από τον λοβό του αυτού έως την διφορεύδη παφούση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η ΕΚΤΙΜΗΣΗ ΤΟΥ ΜΗΚΟΥΣ ΤΗΣ ΣΩΛΗΝΟΣ ΕΙΝΑΙ ΚΡΙΣΙΜΗ. ΜΗΝ ΕΙΣΑΓΑΓΕΤΕ ΠΛΕΟΝΑΣΜΑ ΣΩΛΗΝΑ, ΚΑΘΩΣ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΤΗΝ ΚΑΨΥ ΤΟΥ.

4. Προσδιορίστε τον προτοτύπωνα σωλήνα για ένθεση.

5. Πάραψετε στον ασθενή νερό με καλαμάκι για να βοηθήσετε την τοποθέτηση του σωλήνα.

6. Μόνο για την τοποθέτηση με βοηθεία συρμάτου οδηγού: Δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί στυλός.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Με την τοποθέτηση με βοηθεία συρμάτου οδηγού δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί στυλός. Απομακρύνετε προσεκτικά τον στυλό τραβώντας απαλά. Εάν παρουσιαστεί αντιστασή, εγχύστε έως και 10 ml νερό στο σωλήνα για να βοηθήσετε την αφίάρεση του στυλού. Ανατρέξτε στον Γίλικα 1 για τον συνιστώμενο όγκο νερού που πρέπει να χρησιμοποιηθεί. Περιμένετε 60 δευτερόλεπτα μετά την έγχυση νερού πριν επιχειρήσετε έκ νέυν την αφίάρεση του στυλού.

Α. Τοποθετήστε τον σωλήνα στον συρμάτινο οδηγό εισάγοντας τον συρμάτινο οδηγό από το άπω την άνοιγμα του άκρου.

Β. Προχωρήστε στην τοποθέτηση με συρμάτινο οδηγό ακολουθώντας τις υπόλοιπες οδηγίες παρακάτω.

7. Επαλεύστε το έξωτερικό και το άκρο του σωλήνα με λιπαντικό με βάση το νερό, ώστε να διευκολύνετε την τοποθέτηση και να περιορίσετε τη δυσφορία του ασθενούς.

Γίλικα 1
ενεργοποιήστε τη λιπαντική επιστρώση
Γαλλικό μέγεθος
Συνιστώμενος όγκος
5F ≤ 1 mL
6F ≤ 3 mL
8F ≤ 5 mL
10F ≤ 8 mL

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

8. Εισαγάγετε τον σωλήνα σίτισης, προσέχοντας να μην περιστραφεί ή αποκοπεί ο στυλός κατά την ποτοπέτηση (εάν χρησιμοποιείται), ώστε να αποφύνετε ζημιές στον σωλήνα. Κατευθύνετε τον σωλήνα προς τα πίσω, στρέφοντας το άκρο παράλληλα στο ονικό διάφραγμα και την άνω επιφάνεια του ουράνια. Προώθηστε τον σωλήνα στον ημιφρύγα. Παρότρυνετε τον ασθενή να καταπλακάσει λίγο νερό, ώστε να διευκολυνθεί η εισαγωγή του σωλήνα στο ουράφριο και προς τον στόμαχο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΒΗΧΑΣ Η ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΗ ΔΥΣΧΕΡΕΙΑ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΟΥΤΟΥ ΟΣΩΛΗΝΑΣ ΕΧΕΙ ΔΙΕΛΘΕΙ ΣΤΗΝ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΗ ΟΔΟ. ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ ΤΕΤΟΥ ΥΠΟΨΙΑ, ΑΠΟΜΑΚΡΥΝΕΤΕ ΑΜΕΣΑ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΚΑΙ ΕΙΣΑΓΑΓΕΤΕ ΞΑΝΑ.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΙΣΤΕ ΙΔΙΑΤΕΡΑ ΠΡΟΣΕΚΤΙΚΟΙ ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ ΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΜΕΝΗ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΕΝΑΟΤΡΑΞΙΑΚΗ ΣΥΣΚΕΥΗ, ΚΑΘΩΣ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΔΙΕΥΚΟΛΥΝΕΙ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΣΤΙΣΙΣΗΣ ΣΤΟΝ ΑΕΡΑΓΩΓΟ. Η ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΣΤΙΣΙΣΗΣ ΣΤΗΝ ΤΡΑΧΕΙΑ Η ΤΟΥΣ ΠΝΕΥΜΟΝΕΣ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΣΟΒΑΡΗ ΚΑΚΩΣΗ. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΚΑΘΟΔΗΓΗΣΗ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΣΤΙΣΙΣΗΣ ΣΤΗΝ ΣΩΣΤΗ ΘΕΣΗ, ΣΤΑΜΑΤΗΣΤΕ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΕΑΝ ΣΥΝΑΝΤΗΣΤΕ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΑΝΤΙΣΤΑΣΗ, ΚΑΙ ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΜΕΣΑ ΤΟΝ ΚΛΙΝΙΚΟ ΓΙΑΤΡΟ. ΜΗΝ ΑΣΚΕΙΤΕ ΜΕΓΑΛΗ ΠΙΕΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ.

9. Χρησιμοποιήστε τη σήμανση ανά εκαστοτό που είναι τυπωμένη στον σωλήνα, για να διευκολύνετε την εισαγωγή και τον έλεγχο μετακίνησής του.

10. Πριν τη χορήγηση ουσιών μέσω του σωλήνα σίτισης που πρέπει να επιβεβαιώνεται η σωστή τοποθέτησή του. Ακολουθήστε το κλινικό πρωτόκολλο για να εξασφαλίσετε τη σωστή θέση του σωλήνα (δηλ. Αναρρόφηση γαστρικού περιεχομένου, ακτινογραφία, κλπ.).

11. Ο στυλέρος (εάν χρησιμοποιείται) μπορεί να αφαιρεθεί αφότου η θέση του σωλήνα έχει επιβεβαιωθεί. Απομακρύνετε προσεκτικά τον στυλέρο τραβώντας απαλά. Εάν παρουσιαστεί αντίσταση, εγχύστε έως και 10 ml νερού στο σωλήνα για να βοηθήσετε την αφαίρεση του στυλέρου. Ανταρτέτε στον Πίνακα 1 για τον ουσιωτάνο όγκο νερού που πρέπει να χρησιμοποιηθεί. Περιμέτε 60 δευτερόλεπτα μετά την έγχυση νερού πριν επιχειρήστε εις νέον την αφαίρεση του στυλέρου.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΠΟΤΕ ΜΗΝ ΕΠΑΝΕΙΣΑΓΑΓΕΤΕ ΤΟΝ ΣΤΥΛΕΟ ΟΤΑΝ Ο ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΧΕΙ ΤΟΠΟΘΕΤΗΘΕΙ ΣΤΟΝ ΑΣΘΕΝΗ.

12. Εάν επιμένετε να τοποθετήσετε τον σωλήνα γαστρικά, ασφαλίστε τον. Η ΑΜΤ προτείνει τη χρήση των AMT Bridle™ ή AMT Bridle Pro® για την ασφάλιση του σωλήνα. Καταγράψτε το μήκος που αναγράφεται στον σωλήνα στο ανοιγμά της μύτης (ή του ρύθμων).

13. Εάν επιμένετε να τοποθετήσετε τον σωλήνα στο λεπτό έντερο, ασφαλίστε τον ελαφρά στο μάγουλο (χρησιμοποιώντας τανίν ή CINCH® της AMT), αφήνοντας μια θήλια σωλήνα ως πλεύσασμα μεταξύ της μύτης και του σημείου ασφάλισης. Το άκρο του σωλήνα θα μετακινηθεί στο λεπτό έντερο ως αποτέλεσμα της γαστρικής περισταστικής κίνησης. Η τοποθέτηση του ασθενούς σε θέση Fowler επί της δεξιάς πλευράς θα βοηθήσει τη μετακίνηση του σωλήνα. Όταν η μετακίνηση του σωλήνα στο λεπτό έντερο ολοκληρωθεί, ασφαλίστε τον σωλήνα. Η ΑΜΤ προτείνει τη χρήση των AMT Bridle™ ή AMT Bridle Pro® για την ασφάλιση του σωλήνα. Καταγράψτε το μήκος που αναγράφεται στον σωλήνα στο ανοιγμά της μύτης (ή του ρύθμων).

14. Η οήση μπορεί να ξεκινήσει σύμφωνα με τις οδηγίες που ιστορούνται και ακολουθώνται τα κλινικά πρωτόκολλα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Πριν τη χρήση, διαβάστε την έντυπη θεώρηση που επιβεβαιώνεται η θέση του σωλήνα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΑΥΤΗ Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΧΕΙ ΤΗ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΝΑ ΑΠΟΣΥΝΑΘΕΙΣΕΙ ΑΠΟ ΤΟΥΣ ΣΥΝΔΕΣΜΟΥΣ ΜΙΚΡΩΝ ΟΠΩΝ ΆΛΛΩΝ ΕΦΑΡΜΟΓΩΝ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΟΔΙΑΛΗΨΗΣ. ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΥΤΗ ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΣΥΝΔΕΣΗ ΣΕ ΣΥΜΒΑΤΕΣ ΕΝΤΕΡΙΚΕΣ ΣΥΣΚΕΥΕΣ. ΝΑ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΓΙΑ ΜΗ-ΕΝΤΕΡΙΚΕΣ ΕΦΑΡΜΟΓΕΣ.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Εάν χρησιμοποιείστε συσκευή τύπου legacy (και οχι ENFit®), η συνεκτική μπορεί να συνδέει εσφαλμένα με τα ακόλουθα συστήματα: σύνδεσμοι οδυγνώσας, ενδοφλέβιοι σύνδεσμοι, ιμάντες συγκράτησης άκρων, νευραξονικοί σύνδεσμοι, θηλές εξοπλισμού αναπνευστικής θεραπείας, σύνδεσμοι ουροφόρων, και σύνδεσμοι αισθητήρων θερμοκρασίας εξοπλισμού αναπνευστικής εφύγρανσης.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΒΕΒΑΙΩΘΕΙΤΕ ΟΤΙ Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΙΝΑΙ ΣΥΝΔΕΔΕΜΗΝΗ ΣΕ ΜΙΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗ ΘΥΡΑ ΚΑΙ ΟΧΙ ΣΕ ΕΝΑ ΣΕΤ ΙV.

ΔΙΟΧΕΤΕΥΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Τα υγρά φάρμακα προτιμούνται όταν είναι διαθέσιμα. Εάν απαιτούνται στερεά φάρμακα, συμβουλευτείτε το γιατρό σας εάν είναι ασφαλές να θρυμματίστε το φάρμακο. Εάν είναι ασφαλές, το φάρμακο θα πρέπει να θρυμματίστε όσο το δυνατόν σε πιο λεπτή μορφή (της σκούν) και να διαλέγεται σε νερό πριν να διοχετεύεται μέσω της συσκευής. Η διοχέτευση στερεών φαρμάκων μέσω του σωλήνα που δεν είναι σωστά θρυμματισμένο μπορεί να διδηγήσει σε απόφραξη των σωλήνων σας. Ποτέ μην θρυμματίστε τα εντερικά επικαλυμμένα φάρμακα ή αναιμεγνύτε φάρμακα με βρεφικό γάλα. Επιτύλευτη η διοχέτευση του σωλήνα σας.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΩΣΤΗΣ ΕΚΠΛΥΣΗΣ

Οι καταλλήλες τεχνικές έκπλυσης και η συχνότητα τους μπορούν να βαθηθήσουν στην πρόληψη της απόφραξης των σωληνώσεων, των εμφράξεων καθώς και των βλαβών των σωληνώσεων. Ακολουθήστε αυτές τις οδηγίες εκπλυσης για να διατηρήσετε τις βέλτιστες συνθήκες ροής της συσκευής:

• Χρησιμοποιήστε νερό βρύσης θερμοκρασίας δωματίου για την έκπλυση του σωλήνα.

• Η ποσότητα του νερού εξεργάται από τις ανάγκες του ασθενούς, την κλινική του κατάσταση και τον τύπο του σωλήνα, ο μέσος δύνας ώμως κυμαίνεται από 10 έως 50 ml για τους ενήλικες και από 3 έως 10 ml για τα βρέφη.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η κατάσταση ενυδάτωσης επερχείται επίσης τον όγκο που χρησιμοποιείται για την έκπλυση των σωλήνων σίτησης. Σε πολλές περιπτώσεις, με την αύστηση του όγκου έκπλυσης μπορεί να αποφευχθεί η ανάγκη για συμπληρωματικό ενδοφλέβιο υγρό. Ωστόσο, τα άτομα με νεφρική ανεπάρτεξα και με άλλους περιορισμούς υγρών πρέπει να λαμβάνουν τον ελάχιστο όγκο έκπλυσης που απαιτείται για διαπρούν την ισχύ τους.

• Επειτάνετε το σωλήνα σίτησης με νερό κάθε 4-6 ώρες κατά τη διάρκεια συνεχούς σίτησης, οποιαδήποτε στιγμή η σίτηση διακόπτεται, και πριν και μετά κάθε διακοπόπλοντη σίτηση.

• Επιτύλευτη τον σωλήνα σίτησης πριν και μετά τη διοχέτευση του φαρμάκου και ανάίσσα σε διοχέτευσης φαρμάκων. Αυτό θα εμποδίζει το φάρμακο να αλληλεπιδράσει με τη φόρμουλα και να προκαλέσει ενδεχομένως το βούλωμα του σωλήνα.

ΑΠΕΜΦΡΑΞΗ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ:

Συνδέστε μια σύριγγα με χλιαρό νερό στη διόδο σίτησης και κινήστε ελαφρά το έμβολο αθωντάς/τραβώντας ώστε να απομακρύνετε τον θρόμβο. Μπορεί να χρειαστούν αρκετοί κύκλοι άσθματος/έλξης του εμβόλου για να απομακρύνετε τον θρόμβο. Εάν το βούλωμα δεν απαιτείται, επικοινωνήστε με τον επαγγελματία συγέλια, καθώς μπορεί να χρειαστεί αντικαθάσταση του σωλήνα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη στην έκπλυση του σωλήνα. Η υπερβολική δύναμη μπορεί να τρυπήσει τον σωλήνα και μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό στο γαστρεπτερικό σωλήνα.

ΑΦΑΙΡΕΣΗ ΤΟΥ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το NutraGlide® έχει περάσει επιτυχώς τις δοκιμές βιοσυμβατότητας ως συσκευή για μακροχρόνια χρήση σύμφωνα με το ISO 10993-1. Ο σωλήνας σίτησης θα πρέπει να παρακολουθείται, να αξιολογείται τακτικά και να αντικαθίσταται όταν υπάρχει κλινική ένδειξη με βάση τη λειτουργικότητά του και την κατάσταση του ασθενούς. Ο σωλήνας σίτησης θα πρέπει να παρακολουθείται και να αξιολογείται τακτικά για οποιαδήποτε αντιστάση της διόδου, ενώ θα πρέπει ο ασθενής να αξιολογείται τακτικά με την πιναφάνηση πίνον ή αιμορραγίας.

1. Επιτύλευτη τον σωλήνα σίτησης με νερό.

2. Σφραγίστε τη διόδο τύπου «Y» χρησιμοποιώντας τα συνδεδέμενα βύσματα ή σφίγγες την στιγμή της απομάκρυνσης.

3. Αποσύρετε απαλά τη συσκευή από την ασθενή και απορρίψτε τον σωλήνα σίτησης ακολουθώντας τα κλινικά πρωτόκολλα.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η συσκευή μπορεί να απορριφθεί ακολουθώντας τις τοπικές οδηγίες απόρριψης, το πρωτόκολλο του ιδρύματος ή μέσω συμβατικών απορριμμάτων.

MRI ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Το NutraGlide® είναι ασφαλές για μαγνητική τομογραφία MRI μόλις απομακρυνθεί ο στυλός (εάν χρησιμοποιείται). Ασθενείς με μόνιμη συσκευή μπορούν να πραγματοποιήσουν τομογραφία με ασφάλεια.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

του και την κατάσταση του ασθενούς. Ο σωλήνας σίτισης θα πρέπει να παρακολουθείται και να αξιολογείται τακτικά για φυλάσσεται σε στεγνό περιβάλλον σε θερμοκρασία δωματίου μέχρι τη χρήση.

ΜΑΚΡΟΒΙΟΤΗΤΑ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ

Οι ρινικοί σωλήνες σίτισης θα πρέπει να αντικαθίστανται περιοδικά, προκειμένου να επιτυγχάνεται βελτιστή επίδοση, λειτουργικότητα και καθαρότητα. Το NutraGlide® έχει περάσει επιπυχώς τις δύκιμες βιοσυμπατότητας ως συσκευή για μακροχρόνια χρήση σύμφωνα με το ISO 10993-1. Ο σωλήνας σίτισης θα πρέπει να παρακαλούνται, να αξιολογείται τακτικά και να αντικαθίσταται όταν υπάρχει κλινική ένδειξη με βάση τη λειτουργικότητά ια οποιοδήποτε αντίσταση στη ροή, για την καθαρότητα της διόδου, ενώ θα πρέπει ο ασθενής να αξιολογείται τακτικά για τυχόν ρινοφαρυγγική κάκωση, δύναται την εμφάνιση πόνου ή αιμορραγίας. Η επίδοση και η λειτουργικότητα της συσκευής μπορεί να μειωθούν με τον χρόνο, ανάλογα με ποικίλους παράγοντες, συμπεριλαμβανομένων των: γαστρικό pH, φαρμακευτικές θεραπείες, ζημιά της συσκευής, και συνολική φροντίδα του σωλήνα. Εάν παρατηρήθουν σημάδια φθοράς, η συσκευή θα πρέπει να αντικαθίσταται.

ΕΠΙΛΑΥΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ

Η μακροπρόθεσμη απόδοση και λειτουργικότητα της συσκευής εξαρτώνται από τη σωστή χρήση της συσκευής σύμφωνα με τις οδηγίες και την ποικιλή χρήση και τους περιβαλλοντικους παράγοντες. Παρόλο που αναμένεται ότι θα χρησιμοποιούνται τη συσκευή σίτισης χωρίς προβλήματα, ενδέχεται να προκύψουν μη αναμενόμενα προβλήματα με τη συσκευή. Η πάρακάτω ενότητα καλύπτει μια σειρά θεμάτων που σχετίζονται με την απόδοση ή τη λειτουργικότητα και τον τρόπο με τον οποίο μπορείτε να αποφύγετε αυτούς τους τύπους συμβάντων.

Η σωλήνωση έχει μειωνόμενη ροή ή έχει βουλώσει: Η σωλήνωση μπορεί να μπλοκαριστεί λόγω μη σωστής έκπλυσης μετά από κάθε χρήση, χρήσης παχύρευστων ή ακατάληξα θρυμματομένων φαρμάκων, χρήσης παχύρευστων τροφών/βρεφικό γάλα, γαστρικής παλινόρροης και/ή ανάπτυξης μυκήτων. Σε περίπτωση αποφράξεων, ανατρέξτε στην ενότητα **ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΩΣΤΗΣ ΕΚΠΛΥΣΗΣ** για οδηγίες σχετικά με τον τρόπο αποφράξεως της συσκευής. Εάν η απόφραξη δεν μπορεί να αφαιρεθεί, η συσκευή μπορεί να χρειαστεί αντικατάσταση.

Η συσκευή αποχρωματίστηκε: Η συσκευή μπορεί να αποχρωματιστεί μέσα στη μέρες ή μήνες χρήσης. Αυτό είναι φυσιολογικό, ανάλογα με τους τύπους των τροφών και των φαρμάκων που χρησιμοποιούνται με τη συσκευή.

Δημιουργήθηκε ρήγμα: Μπορεί να προκύψουν ρήγματα λόγω επαφής με αιχμηρό ή λειαντικό αντικείμενο, υπερβολικής δύναμης ή υπερβολικής πίεσης. Λόγω της μαλακής, ανετές φύσης του υλικού από το οποίο κατασκευάζεται η συσκευή, τα μικρά ρήγματα μπορούν γρήγορα να οδηγήσουν σε μεγάλα ρήγματα ή βλάβη της συσκευής. Αν παρατηρήσετε ρήγμα πάνω στη συσκευή, εξετάστε την αντικατάσταση της συσκευής και ελέγχετε για τυχόν πηγές έντασης. δύναμης ή αιχμηρότητας που μπορεί να οδηγήσουν στην εμφάνιση των ρηγμάτων.

Αποκρουστική μυρωδιά που προέρχεται από τη συσκευή: Οι αποκρουστικές μυρωδιές προκύπτουν λόγω μη σωστής έκπλυσης της συσκευής μετά από κάθε χρήση, μόλις η άλλη ανάπτυξη που δημιουργείται μέσα στη συσκευή. Εάν παρατηρηθεί αποκρουστική μυρωδιά που προέρχεται από τη συσκευή, η συσκευή πρέπει να εκπλυθεί. Εάν η αποκρουστική μυρωδιά δεν φύγει, συνιστάται να επικοινωνήσετε με τον διοίκησας επαγγελματία υγείας.

Το βύσμα δεν παραμένει κλειστό: Φροντίστε το βύσμα να πιέζεται σταθερά και πλήρως ή να περιστρέφεται χωρίς υπερβολική δύναμη. Εάν το βύσμα δεν παραμένει κλειστό, ελέγχετε την περιοχή του βύσματος και της θύρας σίτισης για τυχόν περίστεια συσσώρευσης υπολειμμάτων. Καθαρίστε την περίστεια συσσώρευσης υπολειμμάτων με ένα κομμάτι ύφασμα και ξεστό νερό.

ΣΑΣ ΕΥΧΑΡΙΣΤΟΥΜΕ!

Ευχαριστούμε που επιλέξατε την AMT. Για πρόσθιτη βοήθεια και πληροφορίες σχετικά με τη χρήση της συσκευής μας, μη διστάσετε να επικοινωνήσετε με την AMT με τα στοιχεία επικοινωνίας που βρίσκονται στο πίσω μέρος των οδηγιών χρήσης. Είμαστε στην ευχαριστή θέση να ακούσουμε τις σκέψεις σας και να σας βοηθήσουμε στις ανησυχίες και τις ερωτήσεις σας.

 Δεν κατασκευάζεται με DEHP δι(2-αιθυλ(ο)εξύλ) φθαλικό.	 Δεν κατασκευάζεται με λατέξ	 Μη αποστειρωμένος	 Ασφαλές Γα Μαγνητική Τομογραφία	 Ιατρική συσκευή
To ENFit® είναι σήμα κατατεθέν της Global Enteral Device Supplier Association, Inc.			Rx Only	Μόνο κατόπιν συνταγράφησης

H σύνδεση ENFit® έχει ως στόχο τη μείωση των λανθασμένων συνδέσεων με άλλες μη εντερικές υγειονομικές συσκευές.
To NutraGlide® είναι σήμα κατατεθέν της Applied Medical Technology, Inc.



HASZNÁLATI UTASÍTÁSOK

Vigyázat: Az USA szövetségi törvényei tiltják a készülék orvos általi vagy az ő rendelkezésére történő értékesítését.

A NutraGlide® egyetlen felhasználásra ajánlott. Ezt a készüléket arra terveztek, hogy csak a kompatibilis emésztőcsatornáknak szükségekhez csatlakoztassa. Ne használja fel nem emésztőcsatornás alkalmazásokra.

LEÍRÁS

A NutraGlide® egy orron keresztsüli táplálócső Y-csatlakozóval, kiszélesedő lumenátmérővel, kenőbevonattal és opcionális stylettel.

FELHASZNÁLÁSI CÉL

A NutraGlide® enterális táplálást gyógyszeres kezelést és folyadékot nyújt újszülöttök, gyermekek és felnőttek számára nasogastric vagy nasointestinalis úton. A NutraGlide® orron keresztsüli táplálócsővel képzett egészségügyi szakemberek helyezhetik be, majd ezt követően klinikusok, illetve képzett ápolók/belegek használhatják.

FIGYELMEZTETÉS: A KÉSZÜLÉK EGYETLEN FELHASZNÁLÁSRA AJÁNLOTT. NE HASZNÁLJA ÚJRA ÉS NE DOLGOZZA FEL ÚJRA EZT AZ ORVOSI ESKÖZÖT. EZZEL VESZÉLYEZTETHETI A BIOKOMPATIBILITÁSI TULAJDONSAIT, AZ ESKÖZ KELÉPÉSÉN MÉRT HASZNÁLATÁVAL, ÉS/VAGY ORVOSI INTEGRITÁSÁT; ÉS A PACIENS POTENCIÁLIS SÉRÜLÉSÉT, MEGBETEGEDÉSÉT ÉS/VAGY HALÁLAT IDEZHETI ELŐ.

ALKALMAZÁSI JAVALLATOK

A NutraGlide® orron keresztsüli táplálócső, folyadékot és gyógyszerek bejuttatására javallott újszülött, gyermek és felnőtt belegeknél.

ELLENJAVALLATOK

A NutraGlide® használata ellenjavallt olyan betegeknél, akiknél anatómiai rendellenességek, ill. orr-, torok- vagy nyelőcsőbetegségek állnak fenn, amelyek megakadályozzák a készülék biztonságos elhelyezését.

KOMPLIKÁCIÓK

A NutraGlide® használata során felmerülő lehetséges komplikációk többek között a következők: Beteg által érzett kellemetlenség • Hányinger • Hányás • Hasmenés • Pneumothorax • Gasztrointenzitális vérzés vagy fekélyképződés • Gasztrointenzitális vagy nyelőcső perforáció • Aspirációs és/vagy aspirációs tüdőgyulladás • Légtüti elzáródás • Szóveteri irritáció vagy nekrózis • Fertőzés

MEGJEYZÉS: Kérjük, lépjön kapcsolatba az AMT-vel, a felhalmozónkkal (EC-képviselő) és/vagy a lakthelyénél szolgáló tagállam kompetens hatóságával, ha súlyos probléma merül fel az eszközökkel kapcsolatban.

KLINIKAI ELŐNYÖK, TELJESÍTMÉNYJELLEMZÖK

A NutraGlide® használatakor tapasztalható klinikai előnyök többek között, de nem kizárálagosan a következők:

Lehetővé teszi, hogy olyan betegek is táplálékhoz jussanak, aikik nem tudnak enni • Számos különböző csőhosszúság érhető el, amelyek lehetővé teszik az enterális táplálék vagy a gyógyszerek gyermeke, duodenumba vagy jejunumba történő beadását • A cső kialakítása csökkenti a dugulások előfordulásának kockázatát, így minimálisra csökkenti a cserék számát • A cső kialakítása képes minimalizálni a beteget érő traumát és diszkomfortot a behelyezés során • A számos különböző csőméretnek (FR méret) köszönhetően számos különböző betegigény kielégítésére alkalmas

A NutraGlide® teljesítményjellemzői többek között, de nem kizárálagosan a következők:

Az eszköz teljes hosszában kompatibilis vezetődrőr • A gasztrointenzitális traktusban előrehaladva egyre nagyobb átmérőjű csönlövő, amely megakadályozza az elzáródás a dugulás kialakulását, illetve megkönnyíti az elzáródás megszüntetését • Centiméteres jelölések a cső elhelyezésének az elősegítésére és a cső elmozdulásának az ellenőrzésére • Sugárzást át nem eresző poliuretan cső a röntgen során történő elhelyezés ellenőrzésére • A stílus eltávolításával követően MRI-kompatibilis • Y-port, amely egy második beadást tesz lehetővé, miközben a fő nyílás használatában van • Kenőbevonat a stílettal egyszerű eltávolításához (ha van) • ENFit®-kompatibilis opció

AZ ESZKÖZ ANYAGAI

A NutraGlide® eszközben használt anyagok: Orvosi minőségű, hőre lágyuló elasztomer, nem PVC (78% - 82%) • Orvosi minőségű hőre lágyuló műanyag (16% - 20%) • Orvosi minőségű ragasztó (1%) • Orvosi minőségű felületkezelő anyag (1%) • Lézerggravírozás az orvosi minőségű, hőre lágyuló elasztomer műanyag csövön (<1%)

A KÉSZÜLÉK BEHELYEZÉSI ELJÁRÁSA

VIGYÁZAT: Ez a táplálócsőt csak képzett egészségügyi szakemberek helyezhetik be.

VIGYÁZAT: Behelyezés előtti vizsgájára meg a teljes készletet sérülés szempontjából. Ha a csomagolás vagy az eszköz megsérült, ne használja a terméket.

1. A cső behelyezése előtt olvassa el az összes utasítást és figyelemzettel.
2. Helyezze a beteget től vagy fél-Fowler-helyzetbe, hogy elősegítse az eszköz behelyezését. Ne döntse előre a beteg fejét és nyakát nem szabad kinyújtani.

VIGYÁZAT: Ne használjon stílet a behelyezés során, ha azt az eszközhez nem csomagolták hozzá.

3. Becsülje meg a behelyezési mélységet a gyermeke töröttére behelyezéshez. A csövön található nyomatott jelek segítségével mérjen a beteg orra hegyétől a fulcimpáig, és a fulcimpátról a kardnyúlványig.

FIGYELMEZTETÉS: A CSÖ HOSSZANAK MEGHATÁROZÁSA KULCSFONTOSÁGGÁ. NE HELYEZZEN BE TÖBB CSÖVET FELESLEGSEN, MERT EZ A CSÖ MEGTÖRESESET ERedményezheti.

4. Határozza meg a behelyezéshez előnövő orrlyukat.

5. Biztosítson vizet és szívószálat a betegnek a cső behelyezésének elősegítéséhez:

6. Csak vezetőhuzallal támogatott behelyezés esetén:

MEGJEYZÉS: A stílettel nem használható vezetőhuzallal támogatott behelyezéssel. Gyengéd húzóerőt kifejtve óvatatosan távolítsa el a stíletet. Ha ellenállást tapasztal, a stílettel eltávolításának az elősegítésére érdekkében felskendezzen 10 ml vizet a csőbe. Az ajánlott vízmennyiséget az 1. Táblázatban találja. A víz befecskendezését követően várjon 60 másodpercret, mielőtt újra megpróbálja eltávolítani a stílet.

- A. Helyezze a csövet a vezetőhuzalra úgy, hogy a vezetőhuzalt behelyezi a hegy disztális nyílásába.

- B. Folytassa a vezetőhuzallal támogatott behelyezéssel, az alábbi utasítások betartása mellett.

1. Táblázatban	
Aktiválja a Kenőbevonatot	
Fr méret	Ajánlott Tér fogat
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

A KÉSZÜLÉK BEHELYEZÉSI ELJÁRÁSA

7. Vigyen fel vizálapú kenőanyagot a csőre és a cső hegyére, hogy megkönnyítse a behelyezést és csökkentse a beteg kellemetlenség érzetét.
8. Helyezze be a táplálócsövet, ügyelve arra, hogy a cső megsérülése elkerülése érdekében ne csavarja meg vagy húzza meg a styletet a behelyezés során (ha használják). Vezesse a csövet hátra úgy, hogy a cízleghez párhuzámos az orrsővénnyel és a kemény szájpadlás felső felületével. Vezesse be a csövet az orrgaratba. Bátorítsa a beteget, hogy kortyoljon vizet, elősegítve a cső nyelőcsőt és gyomor felső tartalmát.
- FIGYELMEZTETÉS: KÓHOGÉS VAGY LÉGZÉSI NEHÉZSÉG JELEZHETI A CSŐ LÉGUTAKBA VALÓ JUTÁSÁT. HA EZ GYANÚ FELMERÜL, AZONNAL TÁVOLÍTSA EL AZ ESZKÖZT ÉS HELYEZZE BE ÜRÜ.**
- FIGYELMEZTETÉS: ÖVATOSAN KELL ELJÁRNIA HA BÁRMILYEN TÍPUSÚ ENDOTRACHEÁLIS ESZKÖZ BE VAN HELYEZVE, Mivel EZEK MEGKÖNNYÍTHETIK A TÁPLALÓCSÓ ATJUTÁSAT A LÉGUTAKBA. A TÁPLALÓCSÓ LEGCSÓBE VAGY A TŰDÖBE TÖRTÉNŐ BEHELYEZÉSE SÚLYOS SÉRÜLÉST OKOZHAT.**
- FIGYELMEZTETÉS: AMIKOR A TÁPLALÓCSÖVET A HELYEZÉRE VEZETI, AZONNAL HAGYJA ABBA A BEHELYEZÉST, HA BÁRMILYEN ELENLÉNLÉSSA ÚTKÖZIK, ÉS HALADEKTALANUL ERTESTEIT A KEZELŐORVOST. A BEHELYEZÉSKOR NE ALKALMAZZON TULZOTT ERÓKÍFEJTÉST.**
9. Használja a nyomtatott centiméter jelzéseket a csővön a behelyezéshez és a cső migrációjának ellenőrzéséhez.
10. A táplálócső megfelelő behelyezését meg kell erősíteni, mielőtt az anyagokat a csővön keresztül juttatná ki. Kóvessé az intézmény protokollját a cső megfelelő helyzetének biztosításához (azaz a gyomortartalom szívása, röntgen stb.).
11. A styletet (ha használják) a cső helyzetének megerősítését követően lehet eltávolítani. Gyengéd húzóerőt kifejtve övatosan távolítsa el a styletet. Ha ellenállást tapasztal, a stílus eltávolításának az elősegítésére érdekelte fejcskendében be 10 ml vizet a csőbe. Az ajánlott vízszennyiségét az 1. Táblázatban találja. A víz befecskendezését követően varjón 60 másodperct, mielőtt újra megpróbálná eltávolítani a styletet.

FIGYELMEZTETÉS: SOHA NE HELYEZZE VISSZA A STYLETET, AMIKOR A CSŐ BETEGBEN VAN.

12. Ha gyomorra történő behelyezésre van szükség, rögzítse a csövet. Az AMT az AMT Bridle™ vagy AMT Bridle Pro® használatát javasolja a csövek rögzítéséhez. Dokumentálja a cső hosszának leolvásását a csövön az orrlyuk nyílásánál.
13. Ha vékonybelére történő behelyezésre van szükség, lazán rögzítse a csövet az archoz (ragasztószalag vagy AMT CINCH® segítségével), és hagyjon eny huroknyi felesleges csövet azorról és a rögzítési pont között. A cső hegye a vékonybelére kerül a gyomor peristaltikus mozgására következhet. Ha bebeteg jobb oldali Fowler-helyzetbe helyezi, elősegítse a cső migrációját. Mutatja a cső a vékonybelére migrált, rögzítse a csövet. Az AMT az AMT Bridle™ vagy AMT Bridle Pro® használatát javasolja a csövek rögzítéséhez. Dokumentálja a cső hosszának leolvásását a csövön az orrlyuk nyílásánál.
14. A táplálás megkezdődhet az orvos általi elrendelés és az intézmény protokolla szerint.

VIGYÁZAT: A cső helyzetét használat előtt meg kell ellenőrizni.

FIGYELMEZTETÉS: Ennél a készüléknel előfordulhat, hogy más egészséggondozási alkalmazások kisméretű csatlakozót törédekből rácstálozzatnak. Ez a készülékkel csak a kompatibilis emésztőcatornás készülékekhez való csatlakoztatásra használják. Ne használja fel nem emésztőcatornás alkalmazásokra.

MEGJEZYÉS: Régi típusú (nem ENFit®) eszköz használata esetén az eszköz hibásan csatlakozhat a következő rendszerekhez: légzés, intravénás, végtag mandzsetta, neuraxiális csatlakozók, légzoterápiás készülék csatlakozók, vizelet és légszervi nedvesítő berendezések hőmérővel ellátott erőszelű csatlakozók.

FIGYELMEZTETÉS: GYOZDJÓN MEG RÓLA, HOGY A KÉSZÜLÉK CSAK EGY EMÉSZTŐCATORNÁS NYÍLÁSRA VAN Csatlakoztatva, Es Nem Egy IV KÉSZLETHEZ.

GYÓGYSZEREK BEJUTTATÁSA

A folyékony gyógyszer a kívánatos, ha rendelkezésre áll. Ha szilárd gyógyszerre van szükség, akkor egyeztessen az orvosával arra vonatkozóan, hogy biztonságos-e a gyógyszer összetételre. Ha biztonságosan elvégezhető, akkor a gyógyszer a lehető legfinomabbra kell összetörni (porrá), majd vízben kell feloldani, mielőtt a gyógyszerit a készüléken keresztül bevezetné. Ha szilárd gyógyszeret vezet be a csővön keresztül úgy, hogy az nincs megfelelően összetörve, akkor ez dugulást okozhat a csővezetéken. Soha ne zúzza össze a bélben oldódó bevonatos gyógyszert, és ne keverje a gyógyszer vagyéltétel. A gyógyszer bejuttatása után vízzel öblítse át a készüléket.

HELYES ÖBLÍTÉSRE VONATKOZÓ IRÁNYELVEK

A megfelelő öblítési technikákkal és gyakorlásgal megelőzhetőek a cső dugulásai, eltömödési és a csövezés meghibásodása. Kóvessé ezeket az önművantárat a gyógyszerre vonatkozóan érdekelében, hogy fenntartsa a készülék optimális áramlási feltételeit:

- Használjon szobahőmérsékletű vizet a cső öblítéséhez.
- A víz mennyisége függ a páciens igényeitől, klinikai állapotától és a cső típusától, de az átlag térfogat 10 - 50 ml a felnőttek számára és 3 - 10 ml a kisgyerekek számára.

MEGJEZYÉS: A hidratálási állapot szintén befolyásolja a tápláló csövek öblítésre felhasznált térfogatot. Sok esetben az öblítési térfogat növelésével elkerülhető a kiegészítő intravénás folyadek bevitelének szükségessege. Ugyanakkor a vesegyűjtőtelen ségenben szennedő vagy más folyadékkel örlődés alá eső személyek a lehető legkisebb öblítési térfogatot kellene, hogy kapják, amely a hatthatóságot fenntartásához szükséges.

- Öblítse ki a tápláló csövet 4-6 óránként a folyamatos táplálás közben, vagy bármikor, amikor a táplálást megszakítják, valamint minden szakaszos táplálás előtt és után.
- Gyógyszerek bejuttatása előtt és után, illetve a gyógyszeres kezelések között öblítse át a táplálócsőt. Ez megakadályozza azt, hogy a gyógyszer körülcsontosításába lépjen az anyaggal, és esetleg a cső dugulását eredményezze.

KÉSZÜLÉK DUGULÁSÁNAK MEGSZÜNTETÉSE:
Csatlakoztasson egy meleg vízzel töltött fejcskendőt a táplálónyíláshoz, és óvatosan nyomja meg vagy húzza meg a fejkendő dugattyút az eltömödés megszüntetéséhez. Szükség lehet néhány nyomási/húzási ciklusra a dugattyúval a dugulás megszüntetéséhez. Ha a dugulás nem lehet megszüntetni, vegye fel a kapcsolatot a kezelőorvosával, mivel a csövet esetleg ki kell cserélni.

VISSZERELÉS: Ne alkalmazzon túlzott erőt a szonda kiöblítéséhez. A túlzott erőtől kilyukadhat a cső és sérülést okozhat a gasztro-intézszinális útvonalon.

A KÉSZÜLÉK ELTÁVOLÍTÁSA

MEGJEZYÉS: A NutraGlide® megfelelt a biokompatibilitási tesztekben, mint az ISO 10993-1 szabványnak megfelelő, hosszú távú használatra alkalmas eszköz. A táplálócsövet ellenőrizni kell, rendszeresen értékelni kell, és ki kell csérélni, ha az klinikailag indokolt a funkcionálás és a beteg állapota alapján. A táplálócsövet ellenőrizni kell, és rendszeresen értékelni kell a csatlakozó áramlástelepben, és tisztaságának esetleges ellenállását, valamint rendszeres betegvizsgálatot kell végezni az orrgarat traumájának tekintetében, például a fájdalom elforrulása vagy a vérzés kialakulása alapján.

1. Öblítse le a táplálócsövet vizsel.
2. Zárja le az Y-csatlakozót a dugókkal, vagy szoritsa el a táplálócsövet. Ez csökkenti a folyadék a légitakba való beszívásának kockázatát az eltávolítás során.

3. Óvatosan vegye ki az eszközt a betegből, és az intézmény protokolljának megfelelően ártalmatlanítsa a táplálócsövet.

MEGJEZYÉS: Az eszközt a helyi hulládékkezelési irányelvek, illetve a létesítmény protokolljának a betartásával vagy a gyományos hulladékkel lehet ártalmatlanítani.

MRI BIZTONSÁGI INFORMÁCIÓK

A NutraGlide® biztonságos MRI szempontjából, ha a styletet eltávolították (ha használtak ilyet). A behelyezett eszközzel rendelkező beteg biztonságosan megvizsgálható.

TÁROLÁS

Tárolja az eszközt száraz helyen, szobahőmérsékleten, használatra kész állapotban.

A KÉSZÜLÉK ÉLETTARTAMA

Az orron keresztsüli táplálócsöveget rendszeresen cserélni kell az optimális teljesítmény, funkcionalitás és tisztaság érdekében. A NutraGlide® megfelelt a biokompatibilitási tesztéken, mint az ISO 10993-1 szabványnak megfelelő, hosszú távú használatra alkalmas eszköz. A táplálócsövet ellenőrizni kell, rendszeresen értékelni kell, és ki kell cserélni, ha az klinikailag indokolt a funkcionalitás és a beteg állapota alapján. A táplálócsövet ellenőrizni kell, és rendszeresen értékelni kell a csatlakozó áramlásnak és tisztaságának esetleges ellenállását, valamint rendszeresen betegvízsgálatot kell végezni az orrgarat traumájának tekintetében, például a fájdalom előfordulása vagy a vérzés kialakulása alapján. Az eszköz teljesítménye és funkcionalitása idővel romolhat számos tényezőtől függően, beleértve: a gyomor pH-értékét, a gyógyszereket, az eszközöt éró traumát és a cső általános ápolását. Az eszközt ki kell cserélni, ha meghibásodás jeleit észlelik.

HIBAKERESÉS

A készülék hosszútávú teljesítménye és működőképessége attól függ, hogy a készüléket megfelelően, az utasítások szerint használja-e, illetve függ a változó használati és környezeti tényezőktől. Arra számíthat, hogy tápláló készülék minden probléma nélkül fogja használni, azonban váratlan problémák néha előfordulhatnak a készülékekkel. A következő rész egy sor, a teljesítménnyel és működőképességgel összefüggő téma tárgyal, illetve azt, hogy miként lehet megelőzni ezeket.

A csövezésben lecsökkenhet az áramlás vagy eldugult: A csövezetet eldugulhat, ha nem megfelelő az öblítés minden használat után, ha sűrű vagy nem kellenő összezűltött gyógyszert alkalmaznak, ha sűrű táplálékot/anyagokat használnak, a gyomortartalom visszaáramlása és/vagy gombák növekedése miatt. Ha eldugul, akkor tanulmányozza a **HELYES ÖBLITÉSRE VONATKOZÓ IRANYELVEK** című részt arra vonatkozóan, hogy miként szüntesse meg a készülék dugulását. Ha dugulást nem lehet megszüntetni, akkor a készüléket esetleg ki kell cserélni.

A készülék elszíneződött: A készülék néhány napos vagy hónapos használati időtartam alatt elszíneződhet. Ez normális, attól függően, hogy milyen fajta táplálékokat és gyógyszereket alkalmaz a készüléken keresztül.

Csepp alakult ki: Cseppel előfordulhatnak éles vagy dörzsölő tárgyakkal való érintkezés, vagy túlzott erő vagy nyomás hatására. A készülék anyaga puha és kényelmes jellegű, ezért a kis cseppekkel gyorsan nagy cseppek keletkezhetnek, vagy a készülék meghibásodhat. Ha cseppet észlel a készüléken, akkor fontolja meg a készülék cseréjét és ellenőrizze, hogy mi okozhatja a feszültséget, erő vagy éles tárggyal való érintkezést, amely eredményezheti a cseppek kialakulását.

Rossz szag jön a készülékből: Kellemetlen szagot fordulhatnak elő akkor, ha nem megfelelően öblítjük át a készüléket minden egyes használat után, vagy fertőzés vagy más anyag keletkezik a készülék belséjében. Ha a készülékből bűz távozik, a készüléket ki kell öblíteni. Ha a rossz szag nem műlik el, akkor javasolt, hogy keresse meg egészséggondozási szakemberét.

A dugó nem marad zárva: Gyöződjön meg róla, hogy a dugó határozottan és teljes mértékben be van nyomva vagy túlzott nyomás nélkül megfelelően forog. Ha a dugó nem marad zárva, akkor ellenőrizze a dugót és a betápláló nyílás területét, hogy nem halmozódik-e fel tű sok maradvány. Textiliával és meleg vízzel távolítsa el a felhalmozódott maradványokat.

KÖSZÖNÜJÜK!

Köszönjük, hogy az AMT-t választotta. A készülékünk használatára vonatkozó további segítségnyújtás és tájékoztatás érdekében nyugodtan keresse meg az AMT-t a használati utasítás hátloldalán lévő elérhetőségeken. Orömmel halljuk az ön véleményét, és segítünk a problémái és kérdései megválaszolásában.

 DEHP	Nem használtak fel hozzá DEHP (di(2)etilhexil-fthalátot).		Csak egyszeri használatra		Biztonságos MRI Szempontjából		Orvostechnikai eszköz
	Nem használtak fel hozzá természetes gumilátexet		Nem steril	Rx Only	Csak orvos által írható fel		

Az ENFit® a Global Enteral Device Supplier Association, Inc. bejegyzett védjegye.

Az ENFit® csatlakozó alkalmazásának célja a tévedésből nem az emésztőcsatornával összefüggő egészségügyi alkalmazásokhoz történő csatlakoztatás elkerülése.

Az NutraGlide® a Applied Medical Technology, Inc. bejegyzett védjegye.



使用説明書

注意: 連邦（米国）法により、本デバイスの販売は医師の指図または注文による場合に限定されています。NutraGlide®は單一回の使用を意図されています。本デバイスは対応する経腸デバイスのみに接続することを目的としています。経腸用途以外に使用しないでください。

説明

NutraGlide®は、Yポート、拡大式ルーメン直径、潤滑性コーティング、オプションの採り針を備えた鼻腔栄養チューブです。

使用目的

NutraGlide®は、経鼻胃または経鼻腸のルート経由で新生児、小児および成人の患者に経腸栄養、薬物治療、および液体を供給することを意図されています。NutraGlide® Nasal Feeding Tubeは、訓練を受けた医療専門家によって配置され、臨床医および訓練を受けた介護者、ユーザーが使用することを目的としています。

警告: 本デバイスは單一回の使用を意図されています。本医療デバイスは再使用、再処理または再殺菌しないでください。これを行うと、生物学的適合性特性、機器性能および/または材料の完全性が低下する場合があり、そのいずれかにより患者さんに傷害、疾患および/もしくは死亡を招く可能性があります。

適応

NutraGlide®鼻腔栄養チューブは、新生児、小児、および成人の患者に栄養、液体および薬剤を管理するためのものです。

禁忌

NutraGlide®の禁忌は、鼻、喉あるいは食道に身体構造上の異常あるいは疾病を持った患者に使用することです。これはデバイスの安全な配置を妨げます。

合併症

NutraGlide®を使用した場合の潜在的な合併症には以下がありますが、これらに限るわけではありません。患者の不快感・嘔吐・吐き気・下痢・気胸・消化管出血または潰瘍・胃腸または食道の貫通・誤嚥および/もしくは誤嚥性肺炎・気道閉塞・組織刺激または壞死・難嚥混入

注: 本機器に関する重大インシデントが発生した場合は、AMT、当社の正規代理店（EC Rep）および/またはお客様が所在する加盟国の所轄官庁にご連絡ください。

臨床的利益、性能特性

NutraGlide®を使用した場合に期待される臨床上の利点には以下が含まれますが、これらに限るわけではありません：食べることができない患者に栄養補給することができます・さまざまな長さのチューブにより、胃、十二指腸、空腸に経腸栄養剤や薬剤の注入が可能です・チューブの設計により、詰まりの発生が減少し、交換の回数が最小限になりました・装着時の患者の損傷や不快感が最小限になる設計です・チューブのサイズ（Fr サイズ）が豊富で、患者の幅広いニーズに対応可能です

NutraGlide®の性能特性には以下が含まれますが、これらに限るわけではありません：デバイスの全長にわたって、ガイドドライヤー対応です・消化管の中を進むにつれて、チューブの内腔の直径が大きくなるため、詰まりの形成が阻止され、また詰まりの除去も容易です・センチメートルマーキングがチューブの配置の助けとなり、またチューブの移動が確認できます・X線不透過性のポリウレタンチューブのためX線で留置状況を確認できます・スタイルットを除去すればMRIに対応します・Yポートによって、メインポートにつなげた状態で、別の注入が可能です・容易に採り針を除去できる（使用されている場合）潤滑性コーティング・ENFit®に適合します

機器の材料

NutraGlide®の材料は以下の通りです：医療用エラストマー熱可塑性プラスチック、非塩ビ（78% - 82%）・医療用熱可塑性プラスチック（16% - 20%）・医療用接着剤（1%）・医療用表面処理（1%）・医療用エラストマー熱可塑性プラスチックチューブにレーザー刻印（1%未満）

デバイス配置手順

注意: この栄養チューブは訓練された医療従事者のみが配置することができます。

注意: 頭顎に先立って、損傷がないかキットの内容をすべて検査してください。パッケージまたはデバイスが破損している場合は、製品を使用しないでください。

1. チューブ配置に先立って指示および警告をすべて読んでください。
2. デバイスの配置を補助するため、患者を着座またはセミファーラー位に配置してください。患者を前に傾けないでください。患者の頭および首を伸ばしてはいけません。

注意: デバイスが一つにパッケージにされていなかった場合は、配置中に採り針を使用しないでください。

3. 胃への配置における見積もり用の挿入の深さ。チューブ自体に印刷されたマークを使用して、患者の鼻の先端から耳たぶ、および耳たぶから劇状突起までの長さを測定してください。

警告: チューブの長さを見積ることは重要です。過度なチューブを挿入しないでください。これはチューブのよれに帰着するがあります。

4. 挿入に適した鼻孔を決定してください。

5. チューブ配置を支援するために患者に水とストローを提供してください。

6. ガイドドライヤーで支援された配置の場合のみに関して：

注: 採り針はガイドドライヤーで支援された配置では使用することができません。注意しながら、そっと引き出すように採り針を除去してください。抵抗が生じた場合は、チューブに最大 10 mLの水を注入すると、採り針が容易に除去できます。推奨使用水量については、表1をご参照ください。水を注入後 60 秒待つてから、採り針の除去を再試行してください。

- A. チップの遠位の開口部を通してガイドドライヤーを挿入することにより、ガイドドライヤー上へチューブを配置してください。

- B. 下記にある残りの指示に従って、ガイドドライヤーで支援された配置を継続してください。

表1 潤滑性コーティングを活性化してください	
Frサイズ	推奨量
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

デバイス配置手順

7. チューブの外部およびチューブチップに水ベースの潤滑剤を塗布して、配置を簡単にして患者の不快感を緩和してください。
8. チューブを破損しないよう、探し針（もし使用されていれば）をねじったりひっぱたりしないように注意して栄養チューブを挿入してください。チューブを後方に向けてください。チップが鼻中隔および硬口蓋の上面と平行になるようにしてください。鼻咽腔へチューブを進めてください。食道から胃の方へチューブをガイドするのを支援するため、水を飲むことを患者に求めてください。
- 警告：気道をチューブが通過する時に咳あるいは呼吸困難が生じことがあります。これが疑われる場合、デバイスを直ちに取り外して再挿入してください。**
- 警告：何らかのタイプの気管内デバイスが配置されている場合、それが気道中への栄養チューブの通過を促進することがあるの、注意してください。気管または肺の中へ栄養チューブを配置すると重衡に帰着することができます。**
- 警告：栄養チューブを適所にガイドする時に何らかの抵抗があった場合は挿入を中止して、臨床医に直ちに知らせてください。挿入に過度の力を使用しないでください。**
9. 插入を支援しチューブの移動のチェックをするため、チューブに印刷されたセンチメートルマークを利用してください。
10. チューブを通して物質を供給するのに先立って、栄養チューブの適切な配置を確認しなければなりません。適切なチューブ位置を確保するために、施設のプロトコル（例えば、胃内容物の吸引、X線など）に従ってください。
11. チューブ位置が確認された後で、探し針（もし使用されていれば）を除去することができます。注意しながら、そっと引き出すように探し針を除去してください。抵抗が生じた場合は、チューブに最大 10 mL の水を注入すると、探し針が容易に除去できます。推奨使用水量については、表1をご参照ください。水を注入後 60 秒待ってから、探し針の除去を再検討してください。

警告：チューブが患者の中にある場合、探し針を再挿入しないでください。

12. 胃への配置をする場合は、チューブの安全を確認してください。AMTはAMT Bridle™またはAMT Bridle Pro®をチューブの固定に使用することを推奨します。鼻孔の開口部にあるチューブで、チューブ長の読み取り値を文書化してください。
13. 小腸配置をする場合は、鼻および確保ポイントの間で超過チューブのループをそのままにして、ほおにチューブを緩く（テーブあるいはAMT CINCH®を使用して）固定してください。チューブチップは胃蠕動の結果小腸へ移動します。ファーラーの右側の位置に患者を配置すると、チューブの移動の助けになります。小腸の中へチューブの移動が完了した後で、チューブを固定してください。AMTはAMT Bridle™またはAMT Bridle Pro®をチューブの固定に使用することを推奨します。鼻孔の開口部にあるチューブで、チューブ長の読み取り値を文書化してください。

14. 供給は医師の指示および施設のプロトコルに従って開始することができます。

注意：チューブの位置は使用に先立って確認しなければなりません。

警告：本デバイスは、他の医療用途の小口径コネクターと誤接続する可能性があります。本デバイスは、対応する経腸デバイスへの接続のみに使用してください。非経腸用途に使用しないでください。

注：レガーシースタイル（非ENFit®）デバイスを使用する場合、デバイスは次のシステムに誤接続される可能性があります。呼吸、静脈内、手足の首部、中枢神経軸コネクター、呼吸療法機器のニップル、尿、および呼吸加湿機器の温度センサーコネクター。

警告：デバイスが経腸ポートにのみ接続されており、IVセットに接続されていないことを確認してください。

薬剤注入

使用できる場合は、液体薬剤が望ましい。固体薬剤が必要な場合は、薬剤を粉碎しても安全かどうか担当医に相談してください。粉碎しても問題ない場合は、デバイスから薬剤を注入する前に、薬剤をできる限り細かく（粉末状に）粉碎して、水に溶かす必要があります。適切に粉碎されていない固体薬剤をチューブから注入すると、チューブが詰まることができます。腸溶性薬剤を粉碎したり、薬剤をフォーミュラに混ぜたりすることは絶対にしないでください。薬剤を注入したら、デバイスを水で洗い流します。

適切な洗い流しのガイドライン

適切な洗い流し方法と頻繁な洗い流しにより、チューブの閉塞、詰まり、チューブの故障を防ぐことができます。以下の洗い流しガイドラインに従って、デバイスの最適なフロー条件を維持してください：

- チューブの洗い流しには、室温の水を使用します。
 - 水の量は患者のニーズ、臨床症状、およびチューブのタイプによって異なりますが、平均的な量の範囲は成人の場合に10~50 mL、乳児の場合に3~10 mLです。
- 注：**水分補給の状態も栄養チューブの洗い流しに使用する水の量に影響を及ぼします。多くの場合、洗い流し量を増やすことで、補足の静脈内輸液が不要になります。ただし、腎不全やその他の液体制限がある個人は、有効性を維持するために必要な最小限の洗い流し量にすべきです。
- 連続供給時には4~6時間ごとに栄養チューブを水で洗い流し、供給が中断した場合はその時点での水で洗い流し、間欠的に供給する場合は供給の前後に洗い流し。
 - **薬剤注入の前と後に**栄養チューブを洗い流し、また投薬と投薬の間も洗い流します。これは、薬剤がフォーミュラに影響を及ぼすのを防ぎ、チューブに詰まりが発生するのを防ぎます。

デバイスの詰まり除去

供給ポートへ温水で満たした注射器を接続し、詰まりを取り除くためにゆっくりと注射器プランジャーを押して引いてください。詰まりを除去するのにプランジャーの押し/引きを数回繰り返す必要がある場合があります。詰まりが除去できない場合は、チューブの交換が必要な場合があるので、医療専門家に連絡してください。

注意：過剰な力を使ってチューブを洗い流さないでください。過剰な力を加えると、チューブに穴が開いたり、胃腸管を傷つけることがあります。

デバイスの除去

注：NutraGlide®は、ISO 10993-1を遵守した長期使用用デバイスとして、生物学的適合性試験に合格しています。栄養チューブはモニターして、定期的に評価し、機能性および患者の状態に基づいて臨床的に交換の必要が示された場合、交換する必要があります。栄養チューブは、流れに抵抗がないか、あるいはポートが清潔かどうか、モニターされて定期的に評価する必要があります。また、痛みの発生あるいは出血など鼻咽腔外傷がないか、定期的に患者を評価する必要があります。

1. 水で栄養チューブを洗い流してください。
2. 付属のプラグを使用して、Yポートを密閉するか、あるいは栄養チューブを留めてください。これは、除去中に気道へ液体が誤嚥されるリスクを減らします。

3. ゆっくりと患者からデバイスを離して、栄養チューブを施設のプロトコルに従って廃棄してください。

注：本機器は、現地の廃棄物処理ガイドライン、施設のプロトコルに従って廃棄するか、または通常の廃棄物として廃棄することができます。

MRI安全性情報

一旦探し針（使用された場合）が除去されたら、NutraGlide®はMRI Safeになります。内在のデバイスがある患者を安全にスキャンすることができます。

保管

使用する準備ができるまで、乾燥した室温環境でデバイスを保管してください。

デバイスの寿命

鼻腔栄養チューブは、最適なパフォーマンス、機能性、および清潔さのために定期的に交換されることを意図されています。NutraGlide®は、ISO 10993-1を遵守した長期使用用デバイスとして、生物学的適合性試験に合格しています。栄養チューブはモニターして、定期的に評価し、機能性および患者の状態に基づいて臨床的に交換の必要が示された場合、交換する必要があります。栄養チューブは、流れに抵抗がないか、あるいはポートが清潔かどうか、モニターされて定期的に評価する必要があります。また、痛みの発生あるいは出血など鼻咽腔外傷がないか、定期的に患者を評価する必要があります。デバイスのパフォーマンスと機能性は、胃のpH、薬剤、デバイスへの損傷、および全体的なチューブの手入れなど多くの要因によって時間の経過とともに下がることがあります。不具合の兆候が見られたら、デバイスを交換する必要があります。

トラブルシューティング

長期的なデバイスの性能と機能は、説明に従った適切なデバイスの使用と様々な使用要因および環境要因により異なります。栄養デバイスは問題なく使用できることが見込まれていますが、場合によっては予期しない問題が発生する可能性があります。以下のセクションでは、性能や機能に関連するアイテムとこうしたタイプの問題発生を防ぐ上で役立つ方法について取り上げます。

チューブの流れが減少した、または詰まるようになった: 使用後の不適切な洗い流し、濃い薬剤や粉碎が不十分な薬剤の使用、濃い栄養/フォーミュラの使用、胃の逆流、および/またはカビの発生により、チューブが詰まることがあります。詰まった場合は、デバイスの詰まりを取り除く方法について、**適切な洗い流しのガイドライン**のセクションを参照してください。詰まりが除去できない場合は、デバイスの交換が必要な場合があります。

デバイスが変色した: デバイスは数日から数ヵ月の使用で変色することがあります。これは、デバイスで使用される栄養や薬剤のタイプに応じて正常です。

裂け目が生じた: 裂け目は鋭利な物体や研磨性の物体との接触、過剰な力、または過剰な圧力より発生することがあります。デバイス作られている材料の柔らかく快適な性質のため、小さな裂け目がすぐに大きな裂け目やデバイスの故障を招くことがあります。デバイス上の裂け目に気付いた場合は、デバイスの交換を検討し、裂け目の発生をもたらした張力、力、または鋭利な箇所の出所を点検します。

デバイスから悪臭がする: 悪臭は、各使用後のデバイスの不適切な洗い流し、感染症、またはデバイス内で形成されるその他の発生により、生じることができます。デバイスから悪臭がする場合には、デバイスを洗い流す必要があります。悪臭が消えない場合は、担当の医療専門家に連絡することが推奨されています。

プラグが閉まらない: プラグが過度な力無しでしっかりと押し込まれている、あるいは回転されていることを確認します。プラグが閉まらない場合は、プラグと栄養ポート領域に余分な残留物が堆積していないか点検します。布ぬるま湯で余分な残留物の堆積を清掃します。

ありがとうございました

AMTをお選び頂きありがとうございます。弊社デバイスの使用に関するヘルプと追加情報については、取扱説明書の裏面にある連絡先情報により、お気軽にAMTまでご連絡ください。弊社では、喜んでお答えを伺い、ご懸念やご質問についてお手伝い致します。

 DEHP	DEHP (Di(2-エチルヘキシル) フタル酸塩) 不使用		単回使用のみ		MRI Safe		医療機器
	天然ゴムラテックス不使用		非滅菌	Rx Only	Rx専用		

ENFit® はGlobal Enteral Device Supplier Association, Inc. の登録商標です。

ENFit®接続は、他の非腸内医療アプリケーションとの誤った接続を減らすことを目的としています。

NutraGlide® はApplied Medical Technology, Inc. の登録商標です。



LIETOŠANAS INSTRUKCIJAS

Uzmanību: ASV Federālie likumi nosaka, ka šo ierīci drīkst pārdozt tikai pēc ārsta norākojuma.

Šis NutraGlide® ir paredzēts vienreizējai lietošanai. Šī ierīce ir paredzēta tikai savienošanai ar savietojamām enterālām ierīcēm. Nelietojet citiem (ne-enterāliem) mērķiem.

APRAKSTS

NutraGlide® ir nazāla barošanas zonde ar Y veida portu, paplašinošu lūmenu diametru, eļļojošu pārklājumu un izvēles stiletiem.

PAREDZĒTAIS LIETOJUMS

NutraGlide® ir paredzēta enterālās pārtikas, medikamentu un šķidrumu ievadei neonatālās, pediatriskās un pieaugušo populācijas pacientiem nazogastrālā un nazointestinālā ceļā. NutraGlide® nazāla barošanas cauruli ir paredzēts ievietot apmācītiem veselības aprūpes speciālistiem un izmantot ārstiem un apmācītajiem apņemtajiem lietotājiem.

BRĪDINĀJUMS. ŠIS PIEDERUMS IR PAREDZĒTS VIENREIZĒJAI LIETOŠANAI. ŠO MEDICĪNISO PIEDERUMU NEDRĪKST ATKĀRTOTI IZMANTOT VAI APSTRĀDĀT. TĀDĒJĀ VAR TIKT NEGATĪVI IETEKMĒTAS BIOLĢISKĀS SADERĪBAS ĪPAŠĪBAS, IERĪCES VEIKTSPĒJĀ UN/VAI MATERIĀLU INTEGRITĀTE, SAVUKĀRT JEBKURS NO ŠIEM ASPEKTIEM VAR IZRAISĪT PACIENTA TRAUMAS, SASLIMŠANU UN/VAI NAVI.

LIETOŠANAS INDIKĀCIJAS

NutraGlide® nazāla barošanas zonde ir indicētais pārtikas, šķidrumu un medikamentu ievadei neonatālās, pediatriskās un pieaugušo populācijas pacientiem.

KONTRINDIKĀCIJAS

NutraGlide® ir kontrindicēta lietošanai pacientiem ar anatomiskām patoloģijām vai deguna, rīkles vai barības vada slimībām, kas neļauj droši ievietot ierīci.

KOMPLIKĀCIJAS

Iespējamās komplikācijas, lietojot NutraGlide®, ietver šīs, bet ne tikai norādītās: Diskomforts pacientam • Nelabums • Vermšana • Caureja • Pneimotorakss • Kunča un zarnu trakta asinōšana vai čūlu veidošanās • Kunča un zarnu trakta vai barības vada perforācija • Aspirācija un/vai aspirācijas pneumonija • Elpelcu nosprostojums • Audu kairinājums vai nekroze • Piesārnojums **PIEŽĪME:** Ja saistībā ar piederumu noticis nopielīti negadījums, lūdzu, sazinieties ar AMT, mūsu autorizēto pārstāvi Eiropā (EC Rep), un/vai tās valsts atbildīgo institūciju, kurā atrodāties.

KLĪNIKSIE IEGUVUMI, LIETOŠANAS ĪPAŠĪBAS

Klīniškie ieguvumi, kas sagaidāmi, lietojot NutraGlide®, ietver, bet neheapsebežojas ar:

Lauj pacientiem, kuri nevar ēst, sanemt uzturu • Caurulū garumu dažādība lauj novirzīt enterālo barību vai medikamentus uz kunči, divpādmītpirkstu zamu vai tukšo zāmu • Caurules konstrukcija samazina aizsērējumu rašanos, kas samazina nomainu skaitu • Caurules dizains var samazināt pacenta traumas un diskomfortu. ievietošanas laikā • Pieejami dažādi caurulū izmēri (FR izmērs), lai apmierinātu dažādas pacenta vajadzības

NutraGlide® darbības īpašības ietver, bet ne tiek:

Vadošā stieple ir saderīga visā ierīces garumā • Caurules lūmens, kura diametrs palielinās, virzoties cauri gremošanas traktam, lai novērstu aizsērējumu veidošanos un atvieglotu aizsērējuma nonemšanu • Centimetru markējumi, kas palīdz novietot cauruli un pārbaudīt caurules migrāciju • Radioneicārlaidīga poliuretāna caurule rentgena ievietojumā pārbaudei • Lietojams magnētiskajā rezonansē pēc zondes nonemšanas • Y-veida savienojums, lai nodrošinātu otru piegādes iespēju, kamēr ir pievienots galvenais savienojums • Slīdošs pārklājums vieglai stiletes izņemšanai (ja tiek lietota) • Saderīgs ar ENFit®

IERĪCES MATERIĀLI

NutraGlide® izmantotie materiāli: Medicīniskā elastomēra termoplastiskā plastmasa, bez PVC (78% - 82%) • Medicīniskā termoplastiskā plastmasa (16% - 20%) • Medicīniskā īlime (1%) • Medicīniskā vīrsma apstrāde (1%) • Lāzergravējums uz medicīniskā elastomēra termoplastiskās caurules (<1%)

IERĪCES IEVIETOŠANAS PROCEDŪRA

UZMANĪBU. Šo barošanas zondi drīkst ievietot tikai apmācīti veselības aprūpes speciālisti.

UZMANĪBU. Pirms ievietošanas, lūdzu, pārbaudiet, vai kāda komplekta daļa nav bojāta. Ja iepakojums vai ierīce ir bojāta, nelietojet izstrādājumu.

1. Pirms zondes ievietošanas, izlasiet visus norādījumus un brīdinājumus.

2. Novietojiet pacientu sēdus vai daļēji Foulera (Fowler's) pozīcijā, lai atvieglotu ierīces ievietošanu. Neļaujiet pacientam noliekties uz priekšu. Pacienta galva un kakls nav jāatlīc.

UZMANĪBU. Ievietošanas laikā nelietojet stileti, ja ierīce nebija kopā ar to iepakota.

3. Nosakiet aptuveni ievades dzīlumu, ievietošanai kūnājā. Vadoties pēc uz zondes drukātajām atzīmēm, nomēriet attālumu no pacienta deguna gala līdz auss līpinājumi un no auss līpinājumi līdz skēpveida izaugumam.

BRĪDINĀJUMS. ZONDES IEVIETOŠANAS DZILUMA NOTEIKŠANA IR BŪTISKA. NEIEVIETOJET ZONDI PĀRĀK DZILI, JO TAS VAR IZRAISĪT ZONDĒS SAMEZGLOŠĀNĀS.

4. Nosakiet, kura nāss ir piemērots ievietošanai.

5. Nodrošiniet pacientam ūdeni un salminu, lai atvieglotu zondes ievietošanu.

6. Tikai ievietojiet ar vadītājsīgu.

PIEŽĪME: Stileti nevar lietot, ja ievietošana noteikta ar vadītājsīgu. Uzmanīgi izņemiet stileti, viegli to izvelket. Ja rodas pretestība, ievadiet zondē līdz 10 ml ūdens, lai palīdzētu izņemt stileti. leteicamo izmantojamo ūdens daudzumu skaitā 1. Tabulā. Pagaidet 60 sekundes pēc ūdens ievadišanas, pirms atkārtoti meģināt izņemt stileti.

A. Virziet zondi pāri vadītājsīgi, ievietojot vadītājsīgu distālā gala atvērumā.

B. Turpiniet, veicot ievadišanu ar vadītājsīgu un ievērojot tālāk norādītās instrukcijas.

1. Tabulā	
Aktivizējiet Slīdošo Pārklājumu	
Fr izmērs	Rekomendētais Tilpums
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

IERĪCES IEVIETOŠANAS PROCEDŪRA

7. Lai atvieglotu ievietošanu un mazinātu diskomfortu pacientam, zondes ārpusē uzklājet smērvielu uz ūdens bāzes.
8. Ievadiet barošanas zondi, ievietošanas laikā esiet uzmanīgi un nepagrieziet vai neatvelciet stileti (ja tiek lietota), lai nebojātu zondi. Virziet zondi uz aizmuguri, galu vēršot paralēli deguna starpsienai un cieto aukšleju augšejai virsmai. Ievadiet zondi aizdegunes. Lieciet pacientam padziļinē ūdeni, lai atvieglotu zondes ievadīšanu barības vadā kunga virzienā.
- BRIDINĀJUMS. KLEPOŠANA VAI RESPIRATORS DISTRESS VAR KLT PAR IEMESLUS ZONDES VIRZĪBAI ELPCEĻOS. JA RODAS AIZDOMAS PAR TO, NEKAVĒJOTIES IZNEMIET IERĪCI UN IĒVADIET TO ATKĀRTOTI.**
- BRIDINĀJUMS. JA IR IEVIETOTA JEBKĀDA VEIDA ENDOTRAHEĀLA, JERIĒCE, JĀRIKOJAS UZMANĪGĀ, JO TĀS VAR ATVIEGLOT BAROŠANAS ZONDES NOKLĀSUNU ELPCEĻOS. BAROŠANAS ZONDES IEVIETOSANA TRAHEJĀ VAI PLAУĀS VAR IZRAISĪT BŪTISKU BOJĀJUMU.**
- BRIDINĀJUMS. VIRZOT BAROŠANAS ZONDU UZ TĀS VIETU UN SAJŪTOT JEBKĀDU PRETESTĪBU, PĀRTRAUCIET IEVADI UN NEKAVĒJOTIES ZINOJET PAR TO ĀRSTAM. IEVADES LAIKĀ NELIETOJET PĀRMĒRIGI LIELU SPĒKU.**
9. Lai atvieglotu zondes ievadi un pārliecīnāt par zondes pārvietošanos, lietojiet uz zondes drukātās centimetru atzīmes.
10. Pirms vielu ievades caur zondi nepieciešams pārliecīnāt par pareizu barošanas zondes novietojumu. Sekojiet iestādes protokolam, lai nodrošinātu pareizu zondes novietojumu (t.i. kunga satura aspirācija, rentgenizmeklēšana u.c.).
11. Stileti (ja tiek lietoti) var izņemt pēc zondes novietojuma pārbaudes. Uzmanīgi izņemiet stileti, viegli to izvelkt. Ja rodas pretestība, ievadiet zondē līdz 10 ml ūdens, lai palīdzētu izņemt stileti. Ieteicamo izmantojamo ūdens daudzumu skaitā 1 Tabula. Pagaidet 60 sekundes pēc ūdens ievadīšanas, pirms atkārtoti mēģināt izņemt stileti.

BRIDINĀJUMS. NEKĀDĀ GADĪJUMĀ ATKĀRTOTI NEIEVADIET STILETI, KAD ZONDE IR IEVADĪTA PACIENTAM.

12. Ja nepieciešama ievietošana kungi, fiksējiet zondi. Zondes fiksēšanai AMT iesaka lietot AMT Bridle™ vai AMT Bridle Pro®. Reģistrējiet ievietoto zondes garumū, nolasot garumu uz zondes nāss atveres īmeni.
13. Ja nepieciešama ievietošana lievājās zarnās, viegli fiksējiet zondi (ar īmēlantu vai AMT CINCH®), atlājot papildu zondes daļu starp degunu un fiksēšanas punktu. Kunga peristālēm iedarbībā zonde pārvietosies līdz tievajām zarnām. Pacienta novietošana Foulera pozīcijā uz labajiem sāniem atvieglos zondes pārvietošanos. Kad zonde ir pārvietojusies līdz tievajām zarnām, fiksējiet to. Zondes fiksēšanai AMT iesaka lietot AMT Bridle™ vai AMT Bridle Pro®. Reģistrējiet ievietoto zondes garumū, nolasot garumu uz zondes nāss atveres īmeni.
14. Barošanu drīkst uzsākt pēc ārsta rīkojuma vai ievērojot iestādes protokolu.

UZMANĪBU. Pirms lietošanas jāpārbauda zondes novietojumus.

BRIDINĀJUMS. ŠI IERĪCE VAR POTENCIĀLI NEPAREIZI SAVIENOTIES AR CITU VESELĪBAS APRŪPES RISINĀJUMU MAZĀ URBUMĀ SAVIENOJUMIEM. LIETOJET ŠO IERĪCI TIKAI SAVIENOŠANAI AR SAVIETOJAMĀM ENTERĀLĀM IERĪCĒM. NELIETOJET CITIEM (NE-ENTERĀLIEM) MĒRĶIEM.

PIEZĪME. Ja lietojat vēstriskās veida (ne ENFit®) ierīci, pastāv iespēja šo ierīci klūdaini savienot ar šādām sistēmām: elpošanas, intravenozājām, ekstremitāšu manšētām, neirakslālajiem savienotājiem, elpošanas terapijas aprīkojuma sprauslām, urīnsistēmas ierīcēm un gaisa mitrātāja aprīkojuma temperatūras sensoru savienotājiem.

BRIDINĀJUMS. IERĪCI DRĪKST SAVIENOT TIKAI AR ENTERĀLO PORTU, NEVIS AR IV KOMPLEKTU.

MEDIKAMENTU IEVADIŠANA

Vēlams lietot šķidrus medikamentus, ja iespējams. Ja nepieciešams lietot cietus medikamentus, konsultējieties ar savu ārstu par to, vai ir droši sasmalcināt medikamentus. Ja tas ir droši, zāles pēc iespējas smalki jāsasmalcina (pulvera veidā) un jāizšķidina ūdenī pirms virzīšanas caur ierīci. Cietu medikamentu viržīšana caur cauruli, kas nav pareizi sasmalcināti, var izraisīt caurules aizspostojumu. Nekad nesasmalciniet zāles ar zarnās šķistošu pārkājumu un nesajaučiet zāles ar formulu. Pēc zāļu virzīšanas izskalojiet ierīci ar ūdeni.

PAREIZAS SKALOŠANAS VADLĪNIJAS

Pareiza un bieža veikta skalošana palīdz novērst caurules nosprostojumu, bloķēšanu un caurules atteici. Sekojiet šīm skalošanas norādēm, lai uzturētu optimālus ierīces plūsmas apstākļus:

- Caurules skalošanai izmantojiet istabas temperatūras ūdeni.
- Ūdens daudzums ir atkarīgs no pacienta vajadzībām, kliniskā stāvokļa un caurules veida, tomēr vidējais tilpums ir diapazonā no 10 līdz 50 ml, pieaugašajiem, un 3-10 ml zīdaņiem.

PIEZĪME. Barošanas caurulēm lietotu tilpumu ieteiktām arī hidratācijas statuss. Daudzos gadījumos skalošanas tilpuma palielināšana lauj izvairīties no vajadzības pēc papildu intravenozā šķidruma. Tomēr individuāli ar nerūzā mazspēju un citiem šķidrumu lietošanas ierobežojumiem vajadzētu nōdrošināt minimālo skalošanas tilpumu, kas nepieciešams caurlaidības uzturēšanai.

- Izskalojiet barošanas cauruli ar ūdeni ik pēc 4-6 stundām nepārtraukta barošanas procesa laikā, katra reizi, kad barošana tiek pārtraukta, un pirms un pēc katras neregulārās barošanas reizes.
- Izskalojiet barošanas cauruli pirms un pēc zāļu virzīšanas, kā arī starp zāļu virzīšanām. Tas novērsīs iespēju, ka medikamenti mijedarbojas ar barojošo maišījumu un potenciāli izraisa caurules nosprostojumu.

IERĪCES NOSPROSTOJUMA LIKVIDĒŠANA:

Pievienojiet ar siltu ūdeni uzpildītu šķirci padeves portam un viegli piespieliet un atvelciet šķirci virzuli, lai atbrīvotos no nosprostojuma. Nosprostojuma likvidēšanai var būt nepieciešami vairāki virzūla vilksanas/stūmšanas cikli. Ja nosprostojumu nelizdos līkvidēt, saņemties ar atbildīgo veselības aprūpes specialistu, jo iespējams, ka caurule ir jānomaina.

UZMANĪBU. Nelietojiet pārlieku spēku, lai izskalotu cauruli. Pārmērīgs spēks var izraisīt caurules caurduršanu un var traumēt kunga-zarnu traktu.

IERĪCES IZNEMŠANA

PIEZĪME. NutraGlide® ir izpildījusi biosavietojamības pārbaudi kā ierīce ilgstošai lietošanai saskaņā ar ISO 10993-1. Barošanas zonde ir jāuzbrauga, regulāri jāpārbauda un jānomaina, kad pēc tās darbības un pacienta stāvokļa tas ir kliniski indiķets. Barošanas zonde regulāri jāuzbrauga un jāpārbauda, vāi nav pretestības plūsmai, vai ports ir tīrs, kā arī regulāri jāpārbauda, vāi pacientam nav aizdegunes traumas, piemēram, sāpju vai asinjēšanas attīstīšanās.

1. Izskalojiet barošanas zondi ar ūdeni;
2. Noslēdziet Y veida portu ar pievienotajiem aizbāžņiem vai saspiediet barošanas zondi. Tas samazinās risku izņemšanas laikā elpoļos aspirēt šķidrumus;
3. Viegli atvelciet ierīci no pacienta un utilizējiet barošanas zondi saskaņā ar iestādes protokolu.

PIEZĪME. ierīci drīkst izmest, ievērojot vietējās utilizācijas vadlīnijas, iestādes protokolu vai parastajos atkritumos.

MAGNĒTISKĀS REZONANSES DROŠĪBAS INFORMĀCIJA

NutraGlide® ir droša MRA vidē pēc stileta (ja tiek lietots) izņemšanas. Pacientam ar ievietotu ierīci var droši veikt skenēšanu.

UZGLABĀŠANA

Uzglabājiet sausā vidē istabas temperatūrā, līdz esat gatavs to lietot.

IERĪCES KALPOŠANAS MŪŽS

Nazālās barošanas zondes paredzēts periodiski nomainīt, lai nodrošinātu optimālu veikspēju, darbības un tīribu. NutraGlide® ir izpildījusi biosavienojamības pārbaudi kā ierīce ilgstošai lietošanai saskanā ar ISO 10993-1. Barošanas zonde ir jāuzrauga, regulāri jāpārbauda un jānomaina, kad pēc tās darbības un pacienta stāvokļa tas ir kliniski indiēts. Barošanas zonde regulāri jāuzrauga un jāpārbauda, vai nav pretestības plūsmai, vai ports ir tīrs, kā arī regulāri jāpārbauda, vai pacientam nav aizdegunes traumas, piemēram, sāpju vai asinsspārņa attīstīšanās. Ierīces veikspēja un darbības laika gaitā var paslīktināties atkarībā no vairākiem faktoriem, tostarp: kūnā pH, medikamenti, ierīces bojājums un vispārīga zondes aprūpe. Ja tiek saskaņītas atteices pazīmes, ierīce jānomaina.

PROBLĒMU NOVĒRŠANA

Ierīces veikspēja un funkcionālitāte ilgtermiņā ir atkarīga no pareizas ierīces lietošanas saskanā ar instrukciju un dažādiem lietojuma un vides faktoriem. Lai gan sagaidāms, ka barošanas ierīces lietošana jums neradis problēmas, reizēm rodas negaidītas ierīces klūdas. Nākamajā sadalījā ir apskaitīti vairāki ar veikspēju vai funkcionālitāti saistītās problēmas un kā palīdzēt novērst šāda veida gadījumus.

Caurulei ir samazināta plūsma vai tā ir aizsērējusi: Caurulei var tikt nosprostota, ja tā netiek kārtīgi izskalota pēc katras lietošanas reizes, ja tiek izmantotas biezas vai nepareizi sasmalcinātās zāles, tiek izmantota bieza barība/maisījumi, kūnāg reflikss un/vai sēnišu augšana. Ja radies nosprostojums, instrukcijas attiecībā uz atbrīvošanos no nosprostojuma skaitiet sadāja PAREIZAS SKALOŠANAS VADLINIJAS. Ja nosprostojumu nevar likvidēt, var būt nepieciešamība nomainti ierīci.

Ierīce ir mainījusi krāsu: Lietojot vairākas dienas vai mēnešus, ierīce var mainīt krāsu. Atkarībā no kopā ar ierīci lietošanas barības un zālēm, tas var būt normāls.

Ir izveidojies plūsums: Plūsumi var rasties saskares ar asu vai abrazīvu priekšmetu, pārmērīga spēka vai pārmērīga spiediena dēļ. Tā kā ierīce ir izgatavota no mīksta, ērta materiāla, mazi plūsumi var ātri izraisīt lielus plūsumus vai ierīces bojājumus. Ja uz ierīces pamanāt plūsumu, apsvier ierīces nomainī un pārbaudiet, vai nav spriedzes, spēka vai asuma avotu, kas varētu izraisīt plūsumus.

No ierīces nāk nepatīkama smaka: Nepatīkamā smaka var rasties, ja ierīce netiek pareizi izskalota pēc katras lietošanas reizes, kā arī dēļ infekcijas vai citi augi, kas veidojas ierīces iekšpusē. Ja nepatīkamā smaka nāk no ierīces, ierīce ir jāizskalo. Ja nepatīkamā smaka nepāriet, ieteicams sazināties ar jūsu veselības aprūpes speciālistu.

Tapa nepalieliek aizvērtā stāvoklī: Pārliecinieties, ka tapa ir ievietota stingri un ir pilnīgi piespiesta vai rotēta nepiemērojot pārmērīgu spēku. Ja tapa nepalieliek aizvērtā stāvoklī, pārbaudiet, vai tapas un barošanas atveres vietā nav uzkrājušas attiekas. Notiriet attiekas ar drānu un situ ūdeni.

PALDIES!

Pateicamies par AMT produkta izvēli. Lai sanemtu papildu palīdzību un informāciju par mūsu ierīces lietošanu, sazinieties ar AMT, izmantojot kontaktinformāciju, kas atrodama lietošanas instrukciju beigās. Mēs ar prieku uzsklaustīsim jūsu viedokli un atbildēsim uz jūsu jautājumiem.

 DEHP	Nav ražots no DEHP (bis(2-etylheksil)ftalāta).		Tikai vienreizējai lietošanai		MRA Droša		Medicīniskā ierīce
 Latex	Nav ražots no lateksa		Nav sterils	Rx Only	Tikai ar recepti		

ENFit® ir reģistrēta Global Enteral Device Supplier Association, Inc. preču zīme.

ENFit® savienojums ir paredzēts, lai samazinātu nepareizu savienojumu iespēju ar citu ne-enterālo veselības aprūpes aprīkojumu.

NutraGlide® ir reģistrēta Applied Medical Technology, Inc. preču zīme.



NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

ATSARGIAI. JAV federalinis įstatymas draudžia parduoti šį prietaisą, platiinti ar naudoti pagal gydytojo nurodymą.
Šis „NutraGlide®“ yra vienkartinio naudojimo. Šis įtaisas skirtas tik sujungti sudeiniamas enterinio įtaiso dalis. Nenaudokite su neenteriniais įtaisais.

APRAŠYMAS

„NutraGlide®“ – tai nosies kaniulė su „Y“ formos išsišakojimu, praplatėjančiu spindžio skersmeniu, tepama danga ir pasirenkamu zondu.

PASKIRTIS

„NutraGlide®“ skirta enteriniams maisto, vaistų ir skytių tiekiui naujagimiams, vaikams ir suaugusiemis per nosį i skrandži ar žarnyną. „NutraGlide®“ nosinis maitinimo vamzdelis skirtas idėti kvalifikotų sveikatos priežiūros specialistų ir naudoti gydytojų bei kvalifikotų globėjų / naudotojų.

ISPĖJIMAS: ŠIS ĮTAISAS YRA VENKARTINIO NAUDOJIMO. NEGALIMA PAKARTOTINAI NAUDOTI, PERDIRBTI AR PAKARTOTINAI STERILIZUOTI SIO MEDICINOS ĮTAISO. TAI GALI PAKENKTĮ BIOLOGINIO SUDEINAMUMO CHARAKTERISTIKOMS, PRIETAISO VEIKIMUI IR (ARBA) MEDŽIAGOS VIENTISUMUI; BET KURIS IŠ ŠIU VEIKSMŲ GALI SUKELTI GALIMĄ PACIENTO SUŽALOJIMĄ, LIĞĄ IR (ARBA) MIRTĮ.

INDIKACIJOS NAUDOJIMUI

„NutraGlide®“ nosies kaniulė yra indikuotina maistui, skytiams ir vaistams naujagimiams, vaikams ir suaugusiesiems tiekti.

KONTRAINDIKACIJOS

„NutraGlide®“ draudžiama naudoti pacientams, turintiems anatominių nenormalumų ar sergantiems nosies, gerklės ar stemplės ligomis, dėl kurių negalima saugiai įkišti prietaiso.

KOMPLIKACIJOS

Galimos „NutraGlide®“ naudojimo komplikacijos (sarašas nėra baigtinis): Paciento diskomfortas • Pykinimas • Vėrimas • Vidurvinės • Pneumotoraksas • Virškinimo trakto kraujavimai arba išspėjimas • Virškinimo trakto ar stemplės perforacija • Aspiracija ir (arba) aspiracinė pneumonija • Kvėpavimo takų obstrukcija • Audinių dirginimas ar nekroze • Tarša

PASTABA. Jvykus rianti su įtaisu susijusiam incidentui, susisiekite su ATM arba įgaliotu atstovu (EB atstovu) ir (arba) šališ–narės, kurioje jūs dirbate, kompetentingą įstaiga.

KLINIKINĖ NAUDA, VEIKIMO CHARAKTERISTIKOS

Klinikinė nauda, kurios galima tikėtis naudojant „NutraGlide®“, yra (sarašas negalutinis):

Leidžia pacientams, kurie negali valgyti, gauti maisto • Ivarūs vamzdelių ilgai leidžia nukreipti enterinį maistą ar vaistus į skrandį, dylikapirštę žarną ar tuščiąją žarną • Vamzdžio konstrukcija sumažina užsikišimų riziką, todėl pakeliantį skaicius sumažinamas iki minimumo • Vamzdžio konstrukcija gali sumažinti paciento traumą ir diskomfortą jų idėant • Galimi ivarūs vamzdelių dydziai (FR dydis), kai patenkinti iavarūs pacientų poreikius

„NutraGlide®“ veiksmingumo charakteristikos yra (sarašas negalutinis):

Kreipiamoji viela sudeinama per visą prietaiso ilgi • Vamzdžio spindis, kurio skersmuo didėja einant virškinimo traktu, kad būty išvengta užsikišimo ir būty lengvai pasalinti užsikišimą • Centimetrinės žymos, padedančios idėti vamzdelį ir tikrinti, ar vamzdelis nepasislinko • Rentgenokontrastinis poliuotarenas vamzdelis, skirtas patikrinti padetą rentgenologiskai • MRT saugus išėmės stilelis • Y formas prievedas, kad būty galima naudoti antrą suliedimo galimybę, kai pagrindinis prievedas yra prijungtas • Tepama danga, leidžianti lengvai ištrauktį zondą (jei naudojama) • Su ENFit® sudeinama pačinkis

ĮTAISO MEDŽIAGA

„NutraGlide®“ medžiagos yra: Medicininis elastomerinis termoplastikas, ne PVC (78 % - 82 %) • Medicininis termoplastikas (16% - 20%) • Medicininiai klijai (1 %) • Medicininis paviršius apdrojimo preparatas (1 %) • Lazeriu išgraviruotas medicininis elastomerinis termoplastasinis vamzdelis (< 1 %)

KAIP ĮKIŠTI PRIETAISĄ

ATSARGIAI. Kaniulę turi leisti tik apmokyti sveikatos priežiūros specialistai.

ATSARGIAI. Prieš įkišdami patirkinkite, ar rinkinio turinys nėra pažeistas. Jei pakuočė ar prietaisas yra pažeisti, gaminio nenaudokite.

1. Prieš įkišdami kaniulę, perskaitykite visas nuorodas ir įspėjimus.
2. Pacientą pasodinkite arba atloškite („Fowler's“ pozicija), kad būty lengvai pasalinti užsikišimą. Nelenkite paciento į priekį. Paciento galva ar kaklas neturi būti užlaužti.

ATSARGIAI. Nenaudokite zondą, jei jo nebuvvo prietaiso komplekte.

3. Įvertinkite iki skrandžio gyli. Naudodamiesi atspausdinimais žymomis ant paties vamzdelio, išmatuokite atstumą nuo paciento nosies galuko iki ausies kaušelio ir nuo ausies kaušelio iki kardinės ataugos.

ISPĖJIMAS. LABAI SVARBU TEISINGAI ĮVERTINTI KANIULĘ ILGI. NEKIŠKITE KANIULĘ DAUGIAU NEI REIKIA, NES KANIULE GALI SUSIPAINIOTI.

4. Apsispreskite, į kuria šnervę kišite kaniulę.
5. Duokite pacientui vandens ir šiaudeli, kad būty lengvai ištraukti kaniulę.
6. Jei kišant naudojama kreipiamamoji viela:

PASTABA. Kišant su kreipiamamą vielą, negalima naudoti zondo. Atsargiai išsimkite zondą, švelniasi įtraukdamas. Jei jaučiate pasiprišešimą, i vamzdelį išvirkskite ne daugiau nei 10 ml vandens, kad būty lengvai ištrauktį zondą. Rekomenduojama naudoti vandens kiekį rasite 1 Lentelėje. Išvirskę vandens, palaukite 60 sekundžių ir tik tada bandykite ištrauktį zondą.

A. Užnaukiokite vamzdelį ant kreipiamosios vielos, įkišdami kreipiamają vielą per distalinę angą.

B. Tęskite atlikdami toliau nurodytus veiksmus.

1 Lentelėje	
Suaktyvinkite Tepamą Dangą	Fr dydis
Fr 5F	≤ 1 mL
Fr 6F	≤ 3 mL
Fr 8F	≤ 5 mL
Fr 10F	≤ 8 mL

KAIP IKIŠTĮ PRIETAISĄ

7. Vamzdžio išorinę dalį ir antgalį patepkite vandens pagrindo tepalu, kad būtų lengviau kišti ir pacientas nejaustų didelio diskomforto.
8. Ikiškite kaniulę. Kišdami, nesukiokite ir netraukite zondo (jei naudojamas), kad nesugadintumėte kaniulės. Veskitė kaniulę į užpakalinių dalių, nukreipdami antgalį lygiagrečiai nosies pertvarių į kietojo gomurio viršutiniams paviršiams. Praveskite vamzdžių į nosiaryklę. Paraginkite pacientą gurkšteliči vandenį, kad būtų lengviau kišti kaniulę į stemplę, link skrandžio.
- ISPĖJIMAS. KOSULYS AR KVÉPAVIMO SUTRIKIMAS GALI REIKŠTI, KAD KANIULĖ PATEKO Į KVÉPAVIMO TAKUS. JEI ITARIATE, KAD TAIP NUTIKO, NEDELDAMI ISTRAUKITE PRIETAISĄ IR KISKITE Į NAUJO.**
- ISPĖJIMAS. BŪKITE ATSARGŪS, JEI NAUDOJATE KOKI NORS ENDOTRACHĒJOS PRIETAISĄ, NES JIS GALI PALENGVINTI KANIULĖS PATEKIMĄ Į KVÉPAVIMO TAKUS. Į TRACHEJĄ AR PLAUCIŪS PATEKUSI KANIULĖ GALI RIMTAI SUŽALOTI.**
- ISPĖJIMAS. JEI KIŠDAMI KANIULĘ PAJAUTOTE PASIPRIEŠINIMĄ, SUSTOKITE IR IŠKART PRANEŠKITE GYDYTOJUI. NEKISKITE PER STIPRIAI.**

9. Vadovaukitės ant kaniulės esančiais atspausdinčiais centimetro žymėjimais, kad būtų lengviau kišti ir stebėti kaniulės judesių.
10. Prieš pradėdami tiek užmečias per kaniulę, patirkinkite, ar kaniulė tinkamai įkišta. Laikykitės protokolo, kad užtikrintumėte tinkamai kaniulės padėtį (t. y. skrandžio turinio aspiracija, rengimo nuotraukos ir kt.).
11. Zondą (jei naudojamas) galima ištraukti patvirtinus kaniulės padėtį. Atsargiai išsimkite zondą, švelniai ją traukdami. Jei jauchiate pasipriėsinimą, į vamzdžių išvirkite ne daugiau nei 10 ml vandenį, kad būtų lengviau ištraukti zondą. Rekomenduojama naudoti vandenės kiekį rasite 1 Lentelėje. Įpuršk vandenį, palaukite 60 sekundžių ir tik tada bandykite ištraukti zondą.
- ISPĖJIMAS. NIEKADA NEKISKITE IŠTRAUKTO ZONDO ATGAL, JEI KANIULĖ YRA IKIŠTA Į PACIENTO KŪNA.**
12. Jei įkišate į skrandį, užfiksukite kaniulę. Vamzdžio fiksavimui AMT rekomenduoja naudoti „AMT Bridle™“ arba „AMT Bridle Pro®“. Užsirašykite kaniulės ilgi pagal kaniulės žymenį ties šnervės anga.
13. Jei įkišate į plonają žarną, laisvai prirtvirtinkite kaniulę prie skruoto (juoste arba AMT CINCH®), susukdami nereikalingą kaniulės ilgi į kilpą tarp nosies ir tvirtinimo taško. Kaniulės antgalis dėl skrandžio perilstatikos pateks į plonąją žarną. Kaniulę bus lengviau kišti, jei pacientas sedės atloštoje („Fowler's“) pozicijoje, pasisukęs ant dešinio šono. Baigę kišti kaniulę į plonąją žarną, ją prirtvirtinkite. Vamzdžio fiksavimui AMT rekomenduoja naudoti „AMT Bridle™“ arba „AMT Bridle Pro®“. Užsirašykite kaniulės ilgi pagal kaniulės žymenį ties šnervės anga.
14. Tiekiamą galima pradėti pagal gydytojo nurodymą ir laikantis protokolo.

ATSARGIAI. Prieš naudojant, reikia patikrinti kaniulės padėtį.

ISPĖJIMAS. SIS ITAISAS GALI BŪTI NETEISINGAI PRIJUNGATAS PRIE MAŽO SKERSMENS JUNGČIU, NAUDOJAMŲ KITOSE MEDICINIŪNIOSSE PRIETAISUOSE. SIS ITAISAS PRIJUNGIAMAS TIK PRIE SUDERINAMŲ ENTERINIŪ ITAIS. NENAUDOKITE SU NEENTERINIAS ITAISAS.

PASTABA. Jei naudojate seno („Legacy“) stiliumas (ne „ENFit®“) prietaisą, gali kilti sujungimo problemų su šiomis sistemomis: kvėpavimo, intraveninė, galūnių manžetėmis, neurakaliniems jungtimis, kvėpavimo terapijos įrangos įmominis, šlapimo, taip pat kvėpavimo takų drėkinimo įrangos temperatūros jutiklių jungtimis.

ISPĖJIMAS. ISITIKINKITE, KAD RINKINYS PRIJUNGATAS PRIE ENTERINĖS JUNGties, BET NE PRIE INTRAVENINIO RINKINIO.

VAISTŲ LEIDIMAS

Jei tik galima, pirmenybė teikiama skystiesiems vaistams. Jei reikia kieto preparato, pasikonsultuokite su savo gydytoju, ar saugu susmulkinėti preparatą. Jei tai saugu, vaistas turi būti kuo labiau susmulkinamas (iki milietlių pavidalo) ir, prieš leidžiant, jį per prietaisą, ištriptinas vengiant. Jei per vamzdžių leidžiamas nepakankamai susmulkinamas vaistas, jis gali užkimsti vamzdžių. Niekada nesmulkininkite enteriniu apvalku dengtų tablečių ir nemaišykite vaistų su maisto mišiniu. Suleidę vaistą, prietaisą praplaukite vandeniu.

TINKAMO PRAPLOVIMO INSTRUKCIJOS

Dėl tinkamos praplovimo metodikos ir praplovimo dažnio gali nevykti vamzdžių blokas, apsaugota nuo užsikimšimo ir vamzdžių plūsmo. Norédami užtikrinti optimalias strauto tekėjimo sąlygas, laikykitės praplovimo instrukcijų:

- Vamzdžio praplovimui naudokite kambario temperatūros vandenį.
- Vandens kiekis priklauso nuo paciento poreikiui, kai klinikinės būklės ir vamzdžio tipo, tačiau parastai vandens kiekis svyruoja nuo 10 iki 50 ml suaugusiemis ir nuo 3 iki 10 ml kūdikiams.

PASTABA. Hidratacijai taip pat dar įtaką vandens kiekui, naudojamam praplauti maitinimo vamzdžius. Daugeliu atveju padidinus kiekį vandens praplovimui galima išverngti papildomų intraveninių skygio infuzijų. Tačiau asmenis, kuriems nustatytas inkstų nepakankamumas ar dėl kilių priežascių ribojama skysčiai, turėtų gauti minimalų vandens kiekį, kad būtų tinkamas pratekėjimas.

- Praplaukite maitinimo vamzdžių kas 4–6 val. nuolatinio maitinimo metu, bet kuriuo metu nutraukus maitinimą, ir prieš ir po protarpiño maitinimą.
- Praplaukite vamzdžių prieš leidžiami vaistus ir po to, taip pat tarp vaistų davimo. Tai neleis vaistams savyekauti su maisto mišiniu ir potencialiai užkimisti vamzdžių.

KAIP PAŠALINTI UŽSIKIMŠIMĄ:

Prijunkite šiltu vandeniu užpildytą švirkštą prie tiekimo angos ir švelniai spauskite ir traukite švirkšto stūmokli, kad atlaisvintumėte kamštį. Gali prireikti kelijų stūmoklio stūmimo / traukimo ciklų, kad išvalytumėte kamštį. Jei kamščio nepavyksta pašalinti, susisiekite su savo sveikatos priežiūros specialistu, nes gali prireikti pakeisti vamzdžių.

ATSARGIAI. Pralaudami vamzdžius, nenaudokite pernelyg didelės jėgos. Dėl pernelyg didelės jėgos gali praktiurti vamzdžių, ir tai gali sukelti virškinamojo trakto pažeidimų.

KAIP PAŠALINTI ITAISO

PASTABA. „NutraGlide®“ praėjo biologinio sederinamumo bandymus kaip ilgalaikio naudojimo prietaisas pagal ISO 10993-1. Kaniulę reikia stebeti, reguliarai tikrinti ir pakeisti, jei tai kliniškai reikalinga atsižvelgiant į funkcionalumą ir paciento būklę. Reikia stebeti ir reguliarai tikrinti, ar srautus kaniulėje teka laisvai, ar anga yra švari, taip pat reguliarai vertinti, ar pacientas neturi nosiaryklės traumų, pavyzdžiu, ar neatsirado skausmas ar kraujavimas.

1. Praplaukite kaniulę vandeniu.
2. Uždarykite „Y“ formos išsišakojimą pritvirtintais kištukais arba užspauskite kaniulę. Taip sumažinsite skysčių patekimo į kvėpavimo takus fiziškai šalinimo metu.
3. Švelniai ištraukite prietaisą iš paciento ir išmeskite kaniulę taip, kaip numatyta protokole.

PASTABA. Prietaisą galima išmesti laikantis vietinių atliekų šalinimo nurodymų, įstaigos protokolo arba kaip įprastas atliekas.

MRT SAUGOS INFORMACIJA

Pašalinus zondą (jei naudojamas), galima atlikti „NutraGlide®“ MRT tyrimą. Jei paciento kūne yra nuolatinis prietaisas, jis tyrimui netrukdo.

SAUGOJIMAS

Kai nenaudojate, prietaisą laikykite sausoje, kambario temperatūros aplinkoje.

ITAIISO VEIKIMO TRUKMĖ

Norint užtikrinti optimalų našumą, funkcionalumą ir švarą, nosies kaniules reikia periodiškai keisti. „NutraGlide®“ praėjo biologinio sudeinamumo bandymus kaip ilgalaikio naudojimo prietaisas pagal ISO 10993-1. Kaniulę reikia stebeti, reguliarai tikrinti ir pakeisti, jei tai kliniškai reikalinga atsižvelgiant į funkcionalumą ir paciento būklę. Reikia stebeti ir reguliarai tikrinti, ar srautas kaniulėje teka laisvai, ar anga yra švari, taip pat reguliarai vertinti, ar pacientas neturi nosiaryklės traumų, pavyzdžiu, ar neatsirado skausmas ar kraujavimas. Prietaiso veikimas ir funkcionalumas laikui bėgant gali pablogėti dėl daugelio veiksnii, išskaitant skrandžio pH, vaistus, prietaiso pažeidimus ir bendrą kaniulės priežiūrą. Pastebėjus veikimo sutrikimo požymius, prietaisą reikia pakeisti.

TRIKČIŲ ŠALINIMAS

Ilgalaikis aparato veikimas ir funkcionalumas priklauso nuo tinkamo itaiso naudojimo pagal instrukcijas bei kintamu naudojimo ir aplinkos sąlygų. Nors tikimasi, kad naudojant itaisą problemų neiškiš, kartais gali atsišratyti nematytių problemų. Toliau pateikiama informacija apie savo veikimą ir funkcionalumą susijusias problemas ir apie priemones užkirsti kelia jų atsiradimui.

Sumažėjés srautas vamzdelyje ar vamzdelis užsikimšo: Vamzdeliai gali užsikimšti dėl netinkamo praplovimo po kiekvieno naudojimo, tirštų ar nepakankamai susmulkintų medikamentų panaudojimo, tiršto maisto / maisto mišinių naudojimo, skrandžio refluiu ir (arba) grybelių dauginimosi. Nurodymai, kaip pasalinti itaiso užsikimšimą, pateikti skyrellyje **TINKAMO PRAPLOVIMO INSTRUKCIOS**. Jei kamsčio negalima pašalinti, gali prieikti pakeisti itaisą.

Pasikeitė itaiso spalva: Itaiso spalva gali pasikeisti per kelias jo naudojimo dienas ar mėnesius. Tai normalu ir priklauso nuo maisto ir vaistų, duodamų per itaisą, tipo.

Įtrūkimo susiformavimas: Įtrūkimai gali susiformuoti dėl sajčio su aštrių ar abrazyviniu objektu, perteklinės jėgos ar perteklinio spaudimo panaudojimo. Kadangi itaisas pagamintas iš minkištos, patogios medžiagos, dėl nedidelių įtrūkimių gali greitai atsirasti didelių įtrūkimių ir itaisas gali sugesti. Jei pastebėtas įtrūkimas, pakeiskite itaisą ir išsiaiškinkite įtempimo ar perteklinės jėgos priežastis bei, kokie aštrū objektai galėjo sukelti įtrūkimus.

Iš itaiso skilinda nemalonus kvapas: Nemalonus kvapas gali atsirasti, kai itaisas netinkamai praplauamas po kiekvieno naudojimo, dėl infekcijos ar kitų organizmu dauginimosi itaiso viduje. Jei iš prietaiso skilinda nemalonus kvapas, prietaisą reikia praplauti. Jei nemalonus kvapas neišnyksta, rekomenduojama susiekti su savo sveikatos priežiūros specialistu.

Kištukas neuždarо angos: Kištukas turi stipriai ir visiškai prisipausti arba suktis nenaudojant papildomos jėgos. Jei kištukas neuždarо angos, patirkrinkite kištuką ir maitinimo jungties plotą, ar nesusidarė liekanų sankaupa. Liekanų sankaupą nuvalykite audiniu ir šiltu vandeniu.

DĖKOJAME!

Ačiū, kad pasirinkote AMT. Jei jums reikės pagalbos ar norėsite papildomos informacijos, susijusios su itaiso naudojimu, nedvejodami kreipkitės į AMT, kurios kontaktinė informacija pateikta naudojimo instrukcijos paskutiniame puslapyje. Mes su malonumu išklausysime jūsų nuomonę ir atsakysime į visus jūsų pateiktus klausimus.

 DEHP	Pagaminta nenaudojant DEHP (Di(2-etylheksil) ftalato).		Tik vienkartiniam naudojimui		MRT Saugus		Medicinos prietaisas
	Pagaminta nenaudojant natūralaus kaučuko latekso		Nesteriliu	Rx Only	Tik pagal receptą		

„ENFit®“ yra registruotas „Global Enteral Device Supplier Association, Inc.“ prekių ženklas

„ENFit®“ jungtis padės sumažinti netinkamo sujungimo su kitais ne eteriniiais sveikatos priežiūros itaisais galimybę.

„NutraGlide®“ yra registruotas „Applied Medical Technology, Inc.“ prekių ženklas



INSTRUÇÕES PARA A UTILIZAÇÃO

Cuidado: A lei federal dos EUA restringe a venda deste aparelho por um médico ou por sua recomendação. O NutraGlide® se destina a uso individual. Este aparelho foi concebido a conexão apenas a aparelhos enterais. Não utilizar para aplicações não enterais.

DESCRIÇÃO

O NutraGlide® é um tubo nasogástrico com uma porta Y, diâmetro de lumen afunilado, revestimento lubrificante e estilete opcional.

USO PRETENDIDO

O NutraGlide® está previsto para fornecer nutrição enteral, medicação e fluido para pacientes neonatais, pediátricos e adultos por via naso-gástrica ou naso-intestinal. O Tubo de Alimentação Nasal NutraGlide® destina-se a ser colocado por profissionais de saúde formados e utilizado por clínicos e prestadores de cuidados/utilizadores formados.

ATENÇÃO: O DISPOSITIVO SE DESTINA A USO INDIVIDUAL. NÃO REUTILIZE NEM REPROCESSE ESTE DISPOSITIVO MÉDICO. ISSO PODE COMPROMETER AS CARACTERÍSTICAS DE BIOCOMPATIBILIDADE, O DESEMPENHO DO DISPOSITIVO E/OU A INTEGRIDADE DO MATERIAL; QUALQUER UM DELES PODE RESULTAR EM DANOS POTENCIAIS AO PACIENTE, DOENÇA E/OU MORTE.

INDICAÇÕES PARA A UTILIZAÇÃO

O Tubo de Alimentação Nasal NutraGlide® está indicado para a canalização de nutrição, fluidos e medicação em pacientes neonatais, pediátricos e adultos.

CONTRAINDICAÇÕES

O NutraGlide® está contraindicado para uso em pacientes com anomalias anatômicas ou doenças do nariz, garganta ou esôfago que impeçam a colocação segura do dispositivo.

COMPLICAÇÕES

As complicações potenciais durante a utilização do NutraGlide® incluem, mas não estão limitadas a: Desconforto do paciente • Náusea • Vômito • Diarreia • Pneumotórax • Sangramento ou ulceração gastrointestinal • Perforação gastrointestinal ou esofágica • Aspiração e/ou pneumonia por aspiração • Obstrução das vias aéreas • Irritação ou necrose de tecido • Contaminação

OBSERVAÇÃO: Por favor entre em contacto com a AMT, o nosso Representante Autorizado (Representante da CE), e/ou a autoridade competente do estado membro onde estiver estabelecido, caso ocorra um incidente grave relativamente ao dispositivo.

BENEFÍCIOS CLÍNICOS, CARATERÍSTICAS DE DESEMPENHO

Os benefícios clínicos que podem ser esperados com a utilização do NutraGlide® incluem, mas não estão limitados a:

Permite aos pacientes que não podem comer receber nutrição • Variedade de comprimentos de tubos permite a canalização de alimentação enteral ou de medicamentos para o estômago, duodeno ou jejunum • O design do tubo reduz a ocorrência de obstruções que minimiza o número de substituições • O design do tubo pode minimizar o trauma e desconforto do doente durante a colocação • Variedade de tamanhos de tubos (tamanho FR) disponíveis para responder a uma vasta gama de necessidades do paciente

As características do desempenho do NutraGlide® incluem mas não estão limitadas a:

Fio guia compatível em todo o comprimento do dispositivo • Lumen do tubo que aumenta de diâmetro à medida que avança através do trato gastrointestinal para resistir à formação de obstruções e facilitar a remoção de obstruções • Marcações de centímetros para ajudar na colocação do tubo e verificar a migração do tubo • Tubo de poliuretano radiopaco para verificação da colocação dos raios-X • MRI Safe uma vez que o estilete é removido • Porta Y para permitir uma segunda opção de entrega enquanto a porta principal está ligada • Revestimento lubrificante para remoção fácil do estilete (se utilizado) • Opção compatível com ENFit®

MATERIAIS DO DISPOSITIVO

Os materiais no NutraGlide® incluem: Termoplástico de grau médico, não-PVC (78% - 82%) • Termoplástico de grau médico (16% - 20%) • Adesivo de grau médico (1%) • Tratamento de superfície de grau médico (1%) • Gravado a laser na tubagem de elastómero termoplástico de grau médico (<1%)

PROCEDIMENTO DE COLOCAÇÃO DO APARELHO

CUIDADO: Este tubo de alimentação deve ser colocado apenas por profissionais de saúde qualificados.

CUIDADO: Antes da colocação, inspecionar todo o conteúdo do kit para detectar quaisquer avarias. Caso a embalagem ou dispositivo estejam danificados, não use o produto.

- Leia todas as instruções e avisos antes da colocação do tubo.
- Coloque o paciente em posição sentada ou semi-Fowler para assistir na colocação do dispositivo. Não incline o paciente para a frente. A cabeça e pescoço do paciente não deve estar esticada.

CUIDADO: Não utilize um estilete durante a colocação se o dispositivo não tiver sido embalado com um.

- Estime a profundidade de inserção para colocação gástrica. Utilizando as marcas impressas no próprio tubo, meça desde a ponta do nariz do paciente até o lóbulo da orelha, e do lóbulo da orelha até o processo xifóide.

ATENÇÃO: A ESTIMATIVA DO COMPRIMENTO DA TUBAGEM É CRUCIAL. NÃO INSIRA EXCESSO DE TUBAGEM JÁ QUE Isto PODE CAUSAR DOBRAS NO TUBO.

- Determine a narina preferencial para a inserção.
- Forneça ao paciente água e uma palha para ajudar na colocação do tubo.

- Para colocação assistida por fio de guia apenas:

OBSERVAÇÃO: O estilete não pode ser utilizado com colocação assistida por fio de guia. Remova cuidadosamente o estilete aplicando tração suave. Se houver resistência, injete até 10 ml de água no tubo para ajudar na remoção do estilete. Consulte a Tabela 1 para obter informações sobre o volume recomendado de água a utilizar. Aguarde 60 segundos após a injecção de água antes de tentar remover o estilete novamente.

- Coloque o tubo no fio de guia inserindo o fio de guia através da abertura distal na ponta.
- Continue com a colocação assistida por fio de guia seguindo as instruções restantes abaixo.

Tabela 1	
Ativar o Revestimento Lubrificante	Escala Francesa
	Volume Recomendado
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDIMENTO DE COLOCAÇÃO DO APARELHO

7. Aplique lubrificante de base aquosa no exterior do tubo e na ponta do tubo para facilitar a colocação e limitar o desconforto do paciente.
8. Insira o tubo de alimentação tendo o cuidado de não torcer ou puxar o estilete (caso utilizado) durante a colocação para evitar danificar o tubo. Direcione o tubo posteriormente, apontando a banya paralela ao septo nasal e superfície superior do palato duro. Avance o tubo para a nasofaringe. Encoraje o paciente a beber um pouco de água para ajudar a conduzi-lo para o esôfago e na direção do estômago.

**ATENÇÃO: A TOSSE OU PROBLEMAS RESPIRATÓRIOS PODEM INDICAR A PASSAGEM DO TUBO PARA A VIA AÉREA.
CASO SUSPEITE DISSO, REMOVA O DISPOSITIVO IMEDIATAMENTE E VOLTE A INSERIR.**

ATENÇÃO: DEVE TER CUIDADO CASO ALGUM TIPO DE DISPOSITIVO ENDOTRAQUEAL ESTEJA INSTALADO, JÁ QUE ESTES PODEM FACILITAR A PASSAGEM DO TUBO DE ALIMENTAÇÃO PARA A VIA AÉREA. A COLOCAÇÃO DO TUBO DE ALIMENTAÇÃO NA TRAQUEIA OU PULMÕES PODE RESULTAR EM FERIMENTOS GRAVES.

ATENÇÃO: QUANDO CONDUZIR O TUBO DE ALIMENTAÇÃO PARA O SEU LUGAR, INTERROMPA A INSERÇÃO CASO SINTA QUALQUER RESISTÊNCIA E NOTIFIQUE O MÉDICO IMEDIATAMENTE. NÃO USE FORÇA EXCESSIVA DURANTE A INSERÇÃO.

9. Utilize as marcas de centímetro impressas no tubo para assistir na inserção e verificar a migração do tubo.
10. A colocação correta do tubo de alimentação deve ser confirmada antes da distribuição de substâncias através do tubo. Siga o protocolo da instalação para garantir a posição correta do tubo (i.e. aspiração de conteúdos gástricos, RaioX, etc.).
11. O estilete (caso utilizado) pode ser removido depois da posição do tubo ser confirmada. Remova cuidadosamente o estilete aplicando tração suave. Se houver resistência, injete até 10 ml de água no tubo para ajudar na remoção do estilete. Consulte a Tabela 1 para obter informações sobre o volume recomendado de água a utilizar. Aguarde 60 segundos após a injeção de água antes de tentar remover o estilete novamente.

ATENÇÃO: NUNCA VOLTE A INSERIR O ESTILETE QUANDO O TUBO ESTIVER NO PACIENTE.

12. Caso se pretenda colocação gástrica, fixe o tubo. A AMT recomenda a utilização do AMT Bridle™ ou AMT Bridle Pro® para fixação do tubo. Documente a leitura do comprimento do tubo na abertura da narina.
13. Caso se pretenda colocação no intestino delgado, fixe o tubo à face de forma solta (utilizando fita ou AMT CINCH®), deixando uma laçada de tubo em excesso entre o nariz e o ponto de fixação. A ponta do tubo irá mover-se para o intestino delgado como resultado de peristalse gástrica. A colocação do paciente em posição de Fowler sobre o lado direito irá facilitar a migração do tubo. Depois da migração do tubo para o intestino delgado estar concluída, fixe o tubo. A AMT recomenda a utilização do AMT Bridle™ ou AMT Bridle Pro® para fixação do tubo. Documente a leitura do comprimento do tubo na abertura da narina.
14. A alimentação pode ter início conforme ordem médica e seguindo o protocolo da instalação.

CUIDADO: A posição do tubo deve ser confirmada antes da utilização.

ATENÇÃO: ESTE APARELHO APRESENTA O POTENCIAL DA MÁ CONEXÃO COM CONECTORES COM PEQUENOS ORIFÍCIOS DE OUTRAS APLICAÇÕES MÉDICAS. APENAS UTILIZAR ESTE APARELHO PARA A CONEXÃO A APARELHOS ENTERAIS COMPATÍVEIS. NÃO UTILIZAR PARA APLICAÇÕES NÃO ENTERAIS.

OBSERVAÇÃO: Caso utilize um dispositivo de estilo tradicional (não-ENFit®), o dispositivo tem o potencial de má ligação aos seguintes sistemas: conectores de respiração, intravenosos, mangas de membros, neuraxial, mamilos ou equipamento de terapia respiratória, conectores urinários e de sensores de temperatura de equipamento de humidificação respiratória.

ATENÇÃO: GARANTIR QUE O APARELHO ESTEJA CONECTADO APENAS A UMA PORTA ENTERAL E NÃO A UM CONJUNTO IV.

CANALIZAÇÃO DE MEDICAMENTOS

A medicação líquida é preferida, quando disponível. Se for necessária uma medicação sólida, consulte o seu médico sobre a segurança de se esmagar a medicação. Se for seguro, a medicação deve ser esmagada o mais fino possível (na forma de pó) e dissolvida em água antes de canalizar medicação através do aparelho. Canalizar medicação sólida através da sonda que não seja devidamente esmagada pode levar a bloqueio na sonda. Nunca esmague medicações com revestimento entérico ou misture a medicação com a fórmula. É importante lavar o aparelho com água após a canalização da medicação.

DIRETRIZES PARA UMA LAVAGEM ADEQUADA

Técnicas de lavagem e frequência adequadas podem ajudar a impedir o bloqueio da sonda, assim como entupimentos e falhas. Seguir estas diretrizes de lavagem para manter as condições ótimas de fluxo do aparelho:

- Utilizar água à temperatura ambiente para lavagem da sonda.
- A quantidade de água dependerá das necessidades do paciente, da condição clínica e do tipo de sonda, mas o volume médio variará de 10 a 50 ml para adultos e de 3 a 10 ml para bebés.

OBSERVAÇÃO: O estado de hidratação também influencia o volume utilizado para lavar as sondas de alimentação. Em muitos casos, aumentar o volume de lavagem pode evitar a necessidade de fluido intravenoso suplementar. No entanto, indivíduos com insuficiência renal e outras restrições de fluidos devem receber o volume mínimo necessário para manter a potência.

- Lavar a sonda de alimentação com água a cada 4-6 horas durante uma alimentação contínua, sempre que a alimentação for interrompida, e antes e depois de cada alimentação intermitente.
- Lavar a sonda de alimentação antes e depois da canalização da medicação e entre os medicamentos. Isso impedirá que a medicação interaja com a fórmula e, potencialmente, leve à obstrução da sonda.

COMO DESENTUPIR UM APARELHO:

Ligue uma seringa preenchida com água morna à Porta de Alimentação e empurre e puxe suavemente o êmbolo da seringa para libertar o bloqueio. São necessários diversos ciclos empurrando/puxando o êmbolo para desfazer o bloqueio. Se o entupimento não puder ser removido, entrar em contato com o profissional de saúde, pois a sonda pode precisar ser substituída.

CUIDADO: Não use de força excessiva para lavar a sonda. Uma força excessiva pode perfurar a sonda e causar lesões no trato gastrintestinal.

REMOÇÃO DO APARELHO

OBSERVAÇÃO: O NutraGlide® satisfaz os ensaios de biocompatibilidade como um dispositivo para uso a longo prazo em conformidade com a ISO 10993-1. O tubo de alimentação deve ser monitorizado, avaliado regularmente e substituído quando indicado clinicamente com base na funcionalidade e na condição do paciente. O tubo de alimentação deve ser monitorizado e avaliado regularmente quanto a qualquer resistência do fluxo e limpeza da porta, bem como uma avaliação regular do paciente quanto a qualquer trauma nasofaríngeo tal como a ocorrência de dor ou o desenvolvimento de sangramento.

1. Lave o tubo de alimentação com água.
2. Sele a Porta-Y utilizando os tampões anexados ou pince o tubo de alimentação. Isto irá reduzir o risco de aspiração de fluido para as vias aéreas durante a remoção.
3. Remova suavemente o dispositivo do paciente e elimine o tubo de alimentação segundo o protocolo da instalação.

OBSERVAÇÃO: O dispositivo pode ser eliminado seguindo as orientações de eliminação locais, protocolo de instalação ou junto com resíduos convencionais.

PRECAUÇÃO DE SEGURANÇA DA RM

O NutraGlide® é seguro durante ressonância magnética assim que o estilete (caso utilizado) seja removido. Um paciente com um dispositivo em internamento pode ser sujeito a imagiologia em segurança.

ARMAZENAMENTO

Armazenar o dispositivo num ambiente seco, à temperatura ambiente até que esteja pronto a utilizar.

LONGEVIDADE DO APARELHO

Os tubos de alimentação nasais devem ser substituídos periodicamente para um desempenho ótimo, funcionalidade e limpeza. O NutraGlide® satisfaz os ensaios de biocompatibilidade como um dispositivo para uso a longo prazo em conformidade com a ISO 10993-1. O tubo de alimentação deve ser monitorizado, avaliado regularmente e substituído quando indicado clinicamente com base na funcionalidade e na condição do paciente. O tubo de alimentação deve ser monitorizado e avaliado regularmente quanto a qualquer resistência do fluxo e limpeza da porta, bem como uma avaliação regular do paciente quanto a qualquer trauma nasofaringeo tal como a ocorrência de dor ou o desenvolvimento de sangramento. O desempenho e funcionalidade do dispositivo pode se degradar ao longo do tempo dependendo de muitos fatores, incluindo: pH gástrico, medicações, trauma no dispositivo e cuidados gerais com o tubo. O dispositivo deve ser substituído caso se detetem sinais de falha.

RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

O desempenho e a funcionalidade em longo prazo do aparelho dependem de seu uso adequado, de acordo com as instruções e os diversos fatores ambientais e tocantes ao uso. Embora a expectativa seja que você utilize o seu aparelho de alimentação sem problemas, às vezes, problemas inesperados podem sobrevir. A seção a seguir aborda vários itens relacionados ao desempenho ou à funcionalidade e como ajudar a evitar esses tipos de ocorrências.

A sonda reduziu o fluxo ou ficou entupida: A sonda pode ficar bloqueada devido a uma lavagem não adequada após cada utilização, uso de medicamentos espessos ou inadvertidamente amassadas, a utilização de alimentos/fórmulas espessas, ao refluxo gástrico e/ou crescimento de fungos. Se estiver entupido, conferir a seção **DIRETRIZES PARA UMA LAVAGEM ADEQUADA** para obter instruções sobre como desentupir o aparelho. Se o entupimento não puder ser removido, talvez seja necessário substituir o aparelho.

O aparelho ficou descolorido: O aparelho pode ficar sem cor durante dias ou meses de uso. Isso é normal, dependendo dos tipos de alimentos e medicamentos usados com o aparelho.

Uma rachadura foi formada: As rachaduras podem ocorrer devido ao contato com um objeto pontiagudo ou abrasivo, força ou pressão em excesso. Devido à natureza macia e confortável do material do qual o aparelho é feito, pequenas rachaduras podem levar rapidamente a grandes rachaduras ou falha do aparelho. Se uma rachadura for percebida no aparelho, considere a substituição do aparelho e verifique se há alguma fonte de tensão, força ou asperezza que possa levar à ocorrência de rachaduras.

Odor desagradável vindo do aparelho: Podem ocorrer odores desagradáveis devido a não lavagem do aparelho adequadamente após cada utilização, infecção ou outro crescimento que se forme dentro do aparelho. Se for detectado um cheiro desagradável proveniente do dispositivo, o dispositivo deve ser lavado. Se o odor desagradável não desaparecer, é recomendável entrar em contato com o seu profissional de saúde.

O plugue não vai ficar fechado: Garantir que a ficha esteja totalmente pressionada, e com firmeza, ou girada sem força excessiva. Se o plugue não estiver fechado, verifique se a área do plugue e da porta de alimentação não tem acúmulo de resíduos. Deve-se limpar o acúmulo de resíduos com pano e água morna.

OBRIGADO!

Obrigado por escolher a AMT. Para obter auxílio e informações adicionais sobre a utilização do nosso aparelho, entre em contato com a AMT utilizando as informações de contato no verso das instruções de utilização. Estamos felizes em ouvir seus pensamentos e prestar nossos préstimos com relação a suas dúvidas e questionamentos.

	Não fabricado com DEHP (Dietilhexilftalato)		Apenas Para Utilização Única		Seguro Durante Ressonância Magnética		Dispositivo Médico			
	Não fabricado com látex		Não-estéril	Rx Only	Utilização apenas com prescrição					
ENFit® é uma marca registrada da Global Enteral Device Supplier Association, Inc.										
A ligação ENFit® destina-se a reduzir desligamentos com outras aplicações de saúde não-enterais.										
NutraGlide® é uma marca registrada da Applied Medical Technology, Inc.										

POLSKI

NutraGlide® Zgłębnik donosowy do żywienia



INSTRUKCJA STOSOWANIA

Przestroga: Zgodnie z prawem federalnym (USA) niniejsze urządzenie może być sprzedawane wyłącznie lekarzom lub na ich zamówienie. To NutraGlide® jest przeznaczone do jednorazowego użytku. To urządzenie jest przeznaczone wyłącznie do połączania do zgodnych urządzeń dojelitowych. Nie stosować do zastosowań innych niż dojelitowe.

OPIS

NutraGlide® to zgłębnik donosowy do żywienia z portem Y, zwiększaącą się średnicą światła i opcjonalnym mandrymem z powłoką smarzącą.

PRZENACZENIE

Urządzenie NutraGlide® jest przeznaczone do żywienia dojelitowego, podawania leków i płynów noworodkom, dzieciom i dorosłym pacjentom drogą nosowo-żołądkową lub nosowo-jelitową. Zgłębnik donosowy do żywienia NutraGlide® jest przeznaczona do umieszczenia przez przeszkołonych pracowników służby zdrowia i używania przez klinicytów oraz przeszkołonych opiekunów/użytkowników.

OSTRZEŻENIE: TO URZĄDZENIE JEST PRZENACZONIE DO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU. TEGO URZĄDZENIA MEDYCZNEGO NIE WOLNO UŻYWAĆ PONOWIE ANI PONOWIĘ PRZETWARZAĆ. TAKIE DZIAŁANIE MOŻE ZMIENIĆ CHARAKTERYSTYKĘ BIOKOMPATYBILNOŚCI, WYDAJNOŚĆ URZĄDZENIA I/LUB INTEGRALNOŚĆ MATERIAŁÓW, A KAŻDE Z TYCH ZDARZEŃ MOŻE POWODOWAĆ POTENCJALNE OBRAŻENIA, CHOROBĘ LUB ŚMIERĆ.

WSKAZANIA DO STOSOWANIA

Zgłębnik donosowy do żywienia NutraGlide® jest wskazyany do kierowania pokarmów, płynów i leków u noworodków, dzieci i dorosłych pacjentów.

PRZECIWWSKAZANIA

Urządzenie NutraGlide® jest przeciwwskazane do stosowania u pacjentów z wadami anatomicznymi lub chorobami nosa, gardła lub przełyku, które uniemożliwiałyby bezpieczne umieszczenie urządzenia.

POWKŁANIA

Do potencjalnych powikłań związanych ze stosowaniem urządzenia NutraGlide® należą m.in.: Dyskomfort pacjenta • Nudności • Wyimioty • Biegunka • Odma oplątunowa • Krwawienie lub owrzędzenie przewodu pokarmowego • Perforacja przewodu pokarmowego lub przełyku • Aspiracja i/lub aspiracyjne zapalenie płuc • Niedrożność dróg oddechowych • Pódrażnienie i/lub martwica tkanek • Zanieczyszczenie

UWAGA: Prosimy o kontakt z AMT, naszym autoryzowanym przedstawicielem (przedstawiciel na obszar WE) i/lub właściwym organem państwa członkowskiego, w którym zlokalizowana jest Państwa siedziba, jeśli doszło do poważnego incydentu związanego z urządzeniem.

KORZYŚCI KLINICZNE, WŁAŚCIWOŚCI UŻYTKOWE

Korzyści kliniczne, których należy się spodziewać podczas używania NutraGlide® obejmują, między innymi:

Pozwala na żywienie pacjentów, którzy nie mogą jeść • Różnorodność długości zgłębiń pozwała na kierowanie pokarmu dojelitowego lub leków do żołądka, dwunastnicy lub jelita czzego • Konstrukcja rurek ogranicza występowanie zatorów, co minimalizuje liczbę wymian • Konstrukcja rurek może minimalizować uraz i dyskomfort pacjenta podczas umieszczenia • Różnorodność rozmiarów rurek (rozmiar FR) dostępna w celu zaspokojenia szerokiego zakresu potrzeb pacjenta

Właściwości użytkowe NutraGlide® obejmują między innymi:

Zgodność z prowadniem na całej długości urządzenia • Światło rurki, którego średnica zwiększa się w miarę przechodzenia przez przewód pokarmowy, co zapobiega tworzeniu się zatorów i ułatwia ich usuwanie • Oznaczenia centymetrowe ułatwiające umieszczenie zgłębiń i sprawdzanie jego migracji • Nieprzeźroczysta dla promieniowania rurka poliuretanowa umożliwiająca weryfikację umieszczenia urządzenia na zdjęciu rentgenowskim • Możliwość wykonania rezonansu magnetycznego po usunięciu mandrynu • Port Y umożliwiający drugą opcję dostarczania przy podłączonym porcie górnym • Powłoka smarząca ułatwiająca usuwanie mandrynu (jeśli jest używany) • Opcja zgodna z ENFit®

MATERIAŁY WCHODZĄCE W SKŁAD WYROBU

Materiały w NutraGlide® obejmują: Termoplastyczny elastomer klasy medycznej, nie-PVC (78% - 82%) • Termoplast klasy medycznej (16% - 20%) • Klej klasy medycznej (1%) • Obróbka powierzchni klasy medycznej (1%) • Grawer laserowy na rurce z termoplastycznego elastomeru klasy medycznej (<1%)

PROCEDURA ZAKŁADANIA URZĄDZENIA

PRZESTROGA: Zgłębnik do żywienia może być zakładany wyłącznie przez przeszkołonych pracowników służby zdrowia. **PRZESTROGA:** Przed założeniem należy sprawdzić zawartość zestawu pod kątem uszkodzeń. Nie używać produktu, jeśli opakowanie lub urządzenie są uszkodzone.

1. Przed założeniem zgłębinika należy przeczytać wszystkie wskazówki i ostrzeżenia.
2. Umieścić pacjenta w pozycji siedzącej lub połóżeczącej, aby ułatwić umieszczenie urządzenia. Nie pochyłać pacjenta do przodu. Głowa i szyja pacjenta nie powinny być wciążnięte.

PRZESTROGA: Nie używać mandrynu w trakcie zakładania urządzenia, jeśli nie zostało ono do niego dołączony.

3. Oszacować głębokość wprowadzenia w celu umieszczenia w żołądku. Korzystając z oznaczeń na zgłębiaku zmierzyć odległość od czubka nosa pacjenta do płatka ucha i od płatka ucha do wyrostka miedzykowatego.

OSTRZEŻENIE: OSZACOWANIE DŁUGOŚCI ZGŁĘBIANKI MA KRYTYCZNE ZNACZENIE. NIE WPROWADZAĆ ZGŁĘBIANKI NADMIERNIE, GDYZ MOŻE TO SPÓWODOWAĆ JEGO ZAGIECIE.

4. Określić nozdre preferowane do wprowadzenia.
 5. Zapewnić pacjentowi wode i słomkę, aby pomóc w umieszczeniu zgłębiaku.
 6. Tylko do zakładania wspomaganej prowadnikiem:
- UWAGA:** Do zakładania wspomaganej prowadnikiem nie można używać mandrynu. Ostrożnie wyciągnąć mandrynek, delikatnie go pociągając. W przypadku wystąpienia oporu, wstrzyknąć do zgłębiaka nie więcej niż 10 ml wody, aby ułatwić usunięcie mandrynu. Zalecaną objętość wody podano w Tabeli 1. Przed podjęciem ponownej próby usunięcia mandrynu odczekać 60 sekund od momentu wstrzygnięcia wody.

A. Umieścić zgłębiak na prowadniku, wprowadzając prowadnik przez dystalny otwór w końcówce.

B. Kontynuować zakładanie prowadnika zgodnie z pozostałymi instrukcjami podanymi poniżej.

Tabeli 1

Uaktywnić Powłokę Smarzącą	Rozmiar Fr	Zalecana objętość
	5F	≤ 1 mL
	6F	≤ 3 mL
	8F	≤ 5 mL
	10F	≤ 8 mL

PROCEDURA ZAKŁADANIA URZĄDZENIA

7. Nałożyć środek smarujący na bazie wody na zewnętrzna część zgłębnika i jego końcówkę, aby ułatwić umieszczenie i ograniczyć dyskomfort pacjenta.
 8. Wprowadzić zgłębnik do żywienia, uważając aby nie przekroić mandrynu ani nie pociągnąć go (jeśli jest używany) w trakcie umieszczania celem uniknięcia uszkodzenia zgłębnika. Skierować zgłębnik do tyłu, ustawiając jego końcówkę równolegle do przegrody nosowej i górnej powierzchni podniebienia twardego. Wprowadzić zgłębnik do jamy nosowo-gardłowej. Zachęć pacjenta do popijania wody, aby ułatwić wprowadzenie zgłębnika do przelyku i w kierunku żołądka.
- OSTRZEŻENIE: KASZEL LUB ZABURZENIA ODDYCHANIA MOGA WSKAŻYWAĆ NA WPROWADZENIE ZGŁĘBNIKA DO DRÓG ODDECHOWYCH. W TAKIEJ SYTUACJI NATYCHMIAST WYJĄC URZĄDZENIE I WŁOŻYC JE PONOWIE.**
- OSTRZEŻENIE: ZACHOWAĆ OSTROŻNOŚĆ, JEŻELI U PACJENTA WPROWADZONE JEST JAKIKOLWIEK URZĄDZENIE DOTCHAWICZE, PONIEWAŻ MOZE ONO UŁATWIĆ WPROWADZENIE ZGŁĘBNIKA DO ŻYWIENIA DO DRÓG ODDECHOWYCH. UMIESZCZENIE ZGŁĘBNIKA DO ŻYWIENIA W TCHAWICY LUB PŁUCACH MOZE SPOWODOWAĆ POWAŻNE OBRAZENIA.**
- OSTRZEŻENIE: W TRAKCIE WPROWADZANIA ZGŁĘBNIKA DO ŻYWIENIA PRZERWAĆ WPROWADZANIE, JEŚLI WYSTĄPI JAKIKOLWIEK OPÓR I NATYCHMIAST POWIADOMIĆ LEKARZA, NIE UŻYWAĆ NADMIERNEJ SIŁY PRZY WPROWADZANIU.**
9. Wykorzystać podziałkę centymetrową na zgłębniku, aby ułatwić wprowadzanie i sprawdzić przesuwanie się zgłębnika.
 10. Przed podaniem treści potwierdzić prawidłowe umieszczenie zgłębnika do żywienia. Postępować zgodnie z protokołem ośrodka, aby zapewnić prawidłowe położenie zgłębnika (np. aspiracja treści żołądkowej, badanie rentgenowskie itp.).
 11. Mandryn (jeśli jest używany) można usunąć po potwierdzeniu położenia zgłębnika. Ostrożnie wyjąć mandryn, delikatnie go pociągając. W przypadku wystąpienia oporu, wstrzymać do zgłębnika nie więcej niż 10 ml wody, aby ułatwić usunięcie mandrynu. Zalecana objętość wody podawana w Tabeli 1. Przed podjęciem ponownej próby usunięcia mandrynu odczekać 60 sekund od momentu wstrzyknięcia wody.

OSTRZEŻENIE: NIGDY NIE WKLADAĆ PONOWIE MANDRYNU, GDY ZGŁĘBNIK ZNAJDUJE SIE W PACJENCIE.

12. Jesli wymagane jest umieszczenie w żołądku, zabezpieczyć zgłębnik. AMT zaleca użycie urządzenia AMT Bridle™ lub AMT Bridle Pro® do zabezpieczenia zgłębnika. Udokumentować odczyt długości zgłębnika na podziałce przy otworze jamu nosowej (lub nozdrzach).
13. Jesli wymagane jest umieszczenie w jelicie cienkim, luźno przymocować zgłębnik do policzka (używając taśmy lub AMT CINCH®), pozostawiając pełną dodatkowej części zgłębnika pomiędzy nosem a punktem mocowania. Końcówka zgłębnika przesunie się do jelita cienkiego w wyniku perystalski żołądka. Ułożenie pacjenta w pozycji Fowlera na prawym boku pomoże w migracji zgłębnika. Po zakończeniu migracji zgłębnika do jelita cienkiego zgłębnik należy zabezpieczyć. AMT zaleca użycie urządzenia AMT Bridle™ lub AMT Bridle Pro® do zabezpieczenia zgłębnika. Udokumentować odczyt długości zgłębnika na podziałce przy otworze jamu nosowej (lub nozdrzach).

14. Zwinięcie można rozpoczęć na polecenie lekarza i zgodnie z protokołem ośrodka.

PRZESTROGA: Przed użyciem potwierdzić położenie zgłębnika.

OSTRZEŻENIE: ISTNIEJE RYZYKO NIEPRAWIDŁOWEGO POŁĄCZENIA ZE ZŁĄCZAMI INNYCH URZĄDZEŃ O NIEWIELKIM OTWORZE, TEGO URZĄDZENIA WOLNO UŻYWAĆ WYŁĄCZNIE DO PODŁĄCZANIA DO ZGODNYCH URZĄDZEŃ DOJELITOWYCH. NIE STOSOWAĆ DO ZASTOSOWAŃ INNYCH NIZ DOJELITOWYCH.

UWAGA: W przypadku korzystania ze starszego typu urządzenia (nie ENFit®), urządzenie to może potencjalnie zostać nieprawidłowo podłączane do następujących obwodów: odpowietrzającego, dożynnego, mankietu końcowego, złączy neuroreksjalnych, złączek sprzętu do terapii oddechowej, moczowego i złącz cyzunika temperatury sprzętu do nawilżania dróg oddechowych.

OSTRZEŻENIE: NALEŻY UPWEŃNIĆ SIĘ, ŻE URZĄDZENIE JEST PODŁĄCZONE WYŁĄCZNIE DO PORTU DOJELITOWEGO, NIE DO ZESTAWU DOZYLNEGO.

KIEROWANIE LEKÓW

O ile to możliwe, preferowane są leki w postaci płynnej. Jeśli konieczne jest podanie leku w postaci stałej, należy skonsultować się z lekarzem, aby dowiedzieć się, czy można bezpiecznie rozgnięcie tabletki. W bezpiecznych przypadkach, lek należy jak najbardziej rozdrobić (na proszek) i rozpuścić w wodzie przed kierowaniem za pomocą zgłębnika. Kierowanie nieopodalniego rozdrobnionego leku w postaci stałej przez zgłębnik może doprowadzić do zablokowania urządzenia. Nigdy nie zgniatać powlekanych tabletek dojelitowych ani nie mieszać leków z preparatem. Po kierowaniu leku urządzenie należy przepiąktać wodą.

WYTYCZNE DOTYCZĄCE PRAWIDŁOWEGO PLUKANIA

Prawidłowe techniki i częstotliwość plukania mogą ułatwić zapobieganie blokadzie zgłębnika, niedrożnościom i usterkom zgłębnika. Aby utrzymać optymalne warunki przepływu przez urządzenie, należy przestrzegać poniższych wytycznych dotyczących plukania:

- Do przepłukiwania zgłębnika należy używać wody o temperaturze pokojowej.
- Ilość wody zależy od potrzeb pacjenta, stanu klinicznego i rodzaju zgłębnika, ale średnia objętość mieści się w zakresie od 10 do 50 ml u dorosłych oraz od 3 do 10 ml u niemowląt.

UWAGA: Na objętość stosowaną do przepłukiwania zgłębników wpływa także status nawodnienia. W wielu przypadkach zwiększenie objętości przepłukiwania pozwala uniknąć dożynego podawania płynów. Jednakże osoby z niewydolnością nerek i innymi ograniczeniami dotyczącymi płynów powinny otrzymać minimalną objętość, aby zachować drożność.

- Zgłębnik należy przepłukać wodą co 4–6 godzin w trakcie żywienia ciągłego, zawsze po przerwanu żywienia, i przed i po każdym żywieniu okresem.
- Przepiąkać zgłębnik przed i po kierowaniu leku oraz pomiędzy kolejnymi lekami. Zapobiegnie to interakcji leku z preparatem i potencjalnemu zablokowaniu zgłębnika.

ODBLOKOWYWANIE URZĄDZENIA:

Podłączyć strzykawkę napelnioną ciępką wodą do portu do żywienia i delikatnie popchnąć i pociągnąć tłok strzykawki, aby uwolnić blokadę. Usunięcie blokady może wymagać kilku cykli popchania/pociągania. Jeśli usunięcie blokady jest niemożliwe, należy skontaktować się z lekarzem, ponieważ konieczne może być usunięcie zgłębnika.

PRZESTROGA: Nie stosować nadmiernej siły w celu przepłukiwania zgłębnika. Nadmierna siła może doprowadzić do perforacji zgłębnika i urazu przewodu pokarmowego.

USUWANIE URZĄDZENIA

UWAGA: Zgłębnik NutraGlide® przeszedł pomyślnie testy biokompatybilności jako urządzenie do długotrwałego stosowania zgodnie z normą ISO 10993-1. Zgłębnik do żywienia powinien być monitorowany, jego stan regularnie oceniany, a sam zgłębnik wymieniany, gdy jest to wskazane klinicznie w oparciu o funkcjonalność i stan pacjenta. Zgłębnik do żywienia powinien być monitorowany i regularnie oceniany po kątem oporów przepływu i czystości portu; sam pacjent powinien być także poddawany regularnej ocenie pod kątem urazów jamy nosowo-gardłowej, takich jak występowanie bólu lub rozwój krwawienia.

1. Przepiąkać zgłębnik wodą.
2. Uszczelić port Y za pomocą dołączonych zatyczek lub zacisnąć zgłębnik do żywienia. Zmniejszy to ryzyko aspiracji płynu do dróg oddechowych podczas usuwania.
3. Delikatnie wyjąć urządzenie z pacjenta i zutylizować zgłębnik do żywienia zgodnie z protokołem ośrodka.

UWAGA: Urządzenie może być utylizowane zgodnie z lokalnymi wytycznymi dotyczącymi utylizacji, protokołem ośrodka lub jako odpad konwencyjny.

INFORMACJE DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA W ŚRODOWISKU MR

Urządzenie NutraGlide® jest bezpieczne w środowisku MRI po usunięciu mandrynu (w razie użycia). Pacjent z urządzeniem założonym na stałe może być bezpiecznie poddawany obrazowaniu.

PRZECHOWYWANIE

Urządzenie przechowywać w suchym miejscu, w temperaturze pokojowej, aż do momentu, kiedy będzie gotowe do użycia.

OKRES EKSPLOATACJI URZĄDZENIA

Zgłębniki donosowe do żywienia są przeznaczone do okresowej wymiany w celu zapewnienia optymalnego działania, funkcjonalności i czystości. Zgłębnik NutraGlide® przeszedł pomyślnie testy biokompatybilności jako urządzenie do długotrwałego stosowania zgodnie z normą ISO 10993-1. Zgławnik do żywienia powinien być monitorowany, jego stan regularnie oceniany, a sam zgławnik wymieniany, gdy jest to wskazane klinicznie w oparciu o funkcjonalność i stan pacjenta. Zgławnik do żywienia powinien być monitorowany i regularnie oceniany pod kątem oporów przepływu i czystości portu; sam pacjent powinien być także poddawany regularnej ocenie pod kątem urazów jamy nosowo-gardłowej, takich jak występowanie bólu lub rozwoju krwawienia. Wydajność i funkcjonalność urządzenia może z czasem ulec pogorszeniu w zależności od wielu czynników, w tym: pH żołądka, przyjmowanych leków, uszkodzeń urządzenia oraz ogólnie pielegnacji zgławnika. Urządzenie wymienić w przypadku zidentyfikowania oznak awarii.

ROZWIĄZYWANIE PROBLEMÓW

Długotrwałe działanie i funkcjonalność urządzenia zależą od prawidłowego użytkowania urządzenia zgodnie z instrukcjami oraz od zmiennych czynników związanych z użytkowaniem i środowiskiem. Mimo iż oczekuje się bezproblemowego użytkowania zgławnika, czasem pojawiają się nieoczekiwane problemy związane z urządzeniem. Poniżej opisano kilka problemów związanych z działaniem lub funkcjonalnością oraz sposoby zapobiegania ich wystąpieniu.

Ograniczenie przepływu lub blokada w zgławniku: Zgławnik może ulec zablokowaniu z powodu braku właściwego przepłukiwania po każdym użyciu, stosowania gesty lub nieprawidłowo rozdrobnionych leków, stosowania gesty preparatów/mieszanek, refluksu żołądkowego i/lub wzrostu grzybów. W razie niedrożności należy zapoznać się z punktem **WYTYCZNE DOTYCZĄCE PRAWIDŁOWEGO PLUKANIA** w celu uzyskania instrukcji dotyczących sposobu odblokowania urządzenia. Jeśli usunięcie blokady jest niemożliwe, konieczna może być wymiana urządzenia.

Urządzenie uległo przebarwieniu: Po kilku dniach lub miesiącach użytkowania urządzenie może ulec przebarwieniu. Jest to zjawisko normalne w zależności od rodzaju podawanego preparatu i leków.

Doszło do rozerwania: Rozerwanie może nastąpić w wyniku kontaktu z ostrym lub ściernym przedmiotem, zastosowania nadmiernej siły lub nadmiernego nacisku. W związku z miękką i komfortową strukturą materiału, z którego produkowane jest urządzenie, niewielkie rozerwania mogą szybko się powiększać lub prowadzić do awarii urządzenia. W razie zaobserwowania rozerwania należy rozuwać wymianę urządzenia i sprawdzić, czy nie występują naprężenia, siły lub ostre przedmioty, które mogłyby powodować rozerwanie.

Przykry zapach wydobywający się z urządzenia: Przykry zapachy mogą pojawić się w przypadku braku prawidłowego przepłukiwania urządzenia po każdym użyciu, zakażenia lub wzrostu drobnoustrojów wewnętrz urządzeniu. Jeśli z urządzenia wydobywa się nieprzyjemny zapach, należy je przepłukać. Jeśli nie pozwoli to wyeliminować przykrego zapachu, należy skontaktować się z lekarzem.

Korek nie pozostaje zamknięty: Upewnić się, że korek został mocno i do końca wprowadzony lub obrócony bez przykładań nadmiernej siły. Jeśli korek nie pozostaje zamknięty, należy sprawdzić okolice korka i portu do żywienia pod kątem nagromadzonych pozostałości. Nadmiar pozostałości należy oczyścić szmatką i ciepłą wodą.

DZIĘKUJEMY

Dziękujemy, że wybrały Państwo AMT. Aby uzyskać dodatkową pomoc i informacje dotyczące użytkowania tego urządzenia, należy skontaktować się z firmą AMT, korzystając z danych kontaktowych podanych na odwrocie instrukcji stosowania. Oczekujemy na Państwa opinie oraz z przyjemnością pomożemy w przypadku wątpliwości i pytań.

 Nie zawiera DEHP (ftalanu dwu-2-etylheksylu). DEHP	 Wyłączne do jednorazowego użytku	 Bezpieczne w Środowisku MRI	 Wyrób medyczny
 Nie zawiera lateksu naturalnego	 Niejałowy	Rx Only	Wyłączne z przepisu lekarza

ENFit® to zarejestrowany znak towarowy firmy Global Enteral Device Supplier Association, Inc.

Połączenie ENFit® ma ograniczać nieprawidłowe połączenia w przypadku innych zastosowań pozajelitowych.

NutraGlide® to zarejestrowany znak towarowy firmy Applied Medical Technology, Inc.



Atenție: Legislația federală (SUA) restricționează vânzarea acestui dispozitiv numai pe bază de rețetă eliberată de medic. Acest NutraGlide® este de unică folosință. Acest dispozitiv se conectează exclusiv la dispozitivele enterale compatibile. Nu folosiți pentru aplicații non-enterale.

DESCRIERE

NutraGlide® este o sondă de alimentație enterală nazală cu conector tip Y, cu un diametru al lumenului ce se largeste progresiv, cu un înveliș lubrifiant și un stilet optional.

UTILIZAREA PREVĂZUTĂ

NutraGlide® este destinat asigurării alimentării enterale, administrării medicației și lichidelor pacientilor nou-născuți, copiilor și adulților pe calea nazogastrică sau nazointestinală. Tubul de alimentare pe cale nazală NutraGlide® are drept scop plasarea de către medicii instruși și utilizarea de către clinicieni și îngrijitorii/utilizatorii instruși.

AVERTISMENT: ACEST DISPOZITIV ESTE DE UNICĂ FOLOSINȚĂ. NU REUTILIZATI SAU REPROCESATI ACEST DISPOZITIV MEDICAL. ACEST LUCRU POATE COMPROMITE CARACTERISTICILE DE COMPATIBILITATE BIOLOGICĂ, PERFORMANCE DISPOZITIVULUI ȘI/SAU INTEGRITATEA MATERIALULUI. ORICARE DINTRE ACESTEAS POATE CONDUCE LA VÂTAMĂRI POTENȚIALE ALE PACIENTULUI, BOALĂ ȘI/SAU DECES.

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Tubul de alimentare pe cale nazală NutraGlide® este indicat pentru canalizarea alimentației, lichidelor și medicamentelor la pacienții nou-născuți, copii și adulți.

CONTRAINDICAȚII

NutraGlide® este contraindicat utilizării la pacienții cu anomalii anatomici sau boli ale nasului, gâtului sau esofagului care ar împiedeca aplicarea în condiții de siguranță a dispozitivului.

COMPLICAȚII

Complicațiile potențiale la utilizarea NutraGlide® includ următoarele, fără însă a se limita doar la acestea: Disconfortul pacientului • Greata • Vârsături • Diaree • Pneumotorax • Sângerări sau ulcerării gastrointestinale • Perforație gastrointestinală sau esofagiană • Aspirație și/sau pneumonie prin aspirație • Obstrucția căilor respiratori • Irritație sau necroza a țesuturilor • Contaminare

NOTĂ: Vă rugăm să contactați AMT, reprezentantul nostru autorizat (reprezentant CE) și/sau autoritatea competență a statului membru în care aveți domiciliu în cazul în care a avut loc un incident grav în legătură cu dispozitivul.

BENEFICIИ CLINIC, CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ

Beneficiile clinice preconizate în cazul utilizării NutraGlide® includ următoarele, fără însă a se limita doar la acestea: Le permite pacientilor care nu pot consuma alimente să beneficieze de nutriție • Varietatea lungimilor tuburilor permite canalizarea hrăniței entrale sau a medicamentelor către stomac, duoden sau tubul gastric • Designul tubului reduce apariția blocajelor care minimizează numărul de înlocuiri • Designul tubului poate minimiza trauma și disconfortul pacientului în timpul plasării • Varietatea dimensiunilor tuburilor (dimensiunea FR) disponibile pentru a îndeplini un domeniu amplu de nevoi ale pacienților Caracteristicile de performanță ale NutraGlide® includ, fără a se limita la:

Fir de ghidare compatibil pe toată lungimea dispozitivului • Lumenul tubului care crește în diametru pe măsură ce avansează prin tractul gastrointestinal pentru a rezista la formarea blocajelor și a facilita îndepărtarea acestora • Marcajele cu centimetri pentru a asista la plasarea tuburilor și a verifica migrarea tuburilor • Tub din poliuretan radioopac pentru verificarea plasării razelor X • Sigur în mediul MRI după îndepărtarea stilelului • Port în Y pentru a permite o sau două opțiuni de livrare când este conectat portul principal • Acoperire cu strat lubrifiant pentru îndepărtarea ușoară a stilelului (dacă este utilizat) • Opțiune compatibilă cu ENFit®

MATERIALELE DISPOZITIVULUI

Materialele din NutraGlide® includ: Termoplastic elastomeric de calitate medicală, non-PVC (78% - 82%) • Termoplastic de calitate medicală (16% - 20%) • Adeziv de calitate medicală (1%) • Tratamentul suprafeței de calitate medicală (1%) • Gravat cu laser pe tuburile termoplastice elastomerică de calitate medicală (<1%)

PROCEDURA DE APLICARE A DISPOZITIVULUI

ATENȚIE: Acest tub de alimentare va trebui aplicat doar de personalul medical instruit.

ATENȚIE: Înainte de aplicare, vă rugăm să verificați toate componentele trusei. Dacă ambalajul sau dispozitivul sunt deteriorate, nu utilizați produsul.

- Citiți toate instrucțiunile și avertisamentele înainte de aplicarea tubului.
- Asezați pacientul în poziția sezut sau semi-Fowler pentru a ajuta la aplicarea dispozitivului. Nu înclinați pacientul înainte. Capul și gâtul pacientului nu trebuie să fie extinse.

ATENȚIE: Nu utilizați un stilet în timpul aplicării, dacă dispozitivul nu a fost ambalat împreună cu acesta.

- Estimați adâncimea de introducere pentru aplicarea gastrică. Folosind semnele imprimate chiar pe tub, măsurăți de la vârful nasului pacientului la lobul urechii și de la lobul urechii la procesul xifoid.

AVERTISMENT: APRECIEREA LUNGIMII TUBULUI ESTE UN ASPECT CRITIC. NU INTRODUCETI SUPLIMENTAR TUBUL, DEOARECE ACEST LUCRU POATE CONDUCE LA ÎNDOIREA TUBULUI.

- Stabilii nara dorită pentru inserare.
- Oferiți pacientului apă și păi de băut pentru a ajuta la aplicarea tubului.

- Doar pentru aplicarea asistată cu fir de ghidare

NOTĂ: Stileletul nu poate fi utilizat la aplicarea asistată cu fir de ghidare. Îndepărtați cu atenție stileletul aplicând o forță de tracțiune ușoară. Dacă întâmplați rezistență, injectați până la 10 ml de apă în tub pentru a ajuta la îndepărtarea stilelului. Consultați Tabelul 1 pentru informații privind volumul de apă recomandat pentru a fi utilizat. După injectarea apei, așteptați 60 de secunde înainte de a încerca din nou să scoateți stilelet.

- Așezați tubul pe firul de ghidare introducând firul de ghidare în vârf prin orificiul distal.
- Continuați cu aplicarea asistată cu fir de ghidare urmând restul instrucțiunilor de mai jos.

Tabelul 1	
Activă Acoperirea Lubrifiantă	Dimensiune Volum Recomandat
Fr	≤ 1 mL
5F	≤ 3 mL
6F	≤ 5 mL
8F	≤ 8 mL
10F	≤ 8 mL

PROCEDURA DE APLICARE A DISPOZITIVULUI

7. Aplicați lubrifiant pe bază de apă pe exteriorul tubului și vârful tubului pentru a ușura aplicarea și a limita disconfortul pacientului.
 8. Introduceți tubul de alimentare, având grijă să nu răscuță sau să nu trageti stiletul (dacă se utilizează) în timpul aplicării pentru a evita deteriorarea tubului. Dirijați tubul posterior, cu vârful orientat paralel cu septul nazal și suprafața superioară a palatului dur. Înăntăbi tubul către nazofaring.
- AVERTISMENT: TUSEA SAU STRESUL RESPIRATOR POT INDICA INTRAREA TUBULUI ÎN CÂILE RESPIRATORII. DACĂ SE SUSPECTEAZĂ ACEST LUCRU, SCOATEȚI IMEDIAT DISPOZITIVUL ȘI REINTRODUCETE-L.**
- AVERTISMENT: TREBUIE LUATE MĂSURI DE PRECAUȚIE ÎN CAZUL ÎN CARE ESTE PREZENT UN TIP DE DISPOZITIV ENDOTRAHEAL, DEOARECE ACESTA POATE FAVORIZA TRECEREA TUBULUI DE ALIMENTARE ÎN CÂILE RESPIRATORII. APLICAREA TUBULUI DE ALIMENTARE ÎN TRAEHA SAU PLAMANII POATE CAUZA VATAMARI GRAVE.**
- AVERTISMENT: CÂND GHIDATI TUBUL DE ALIMENTARE PE POZIȚIE, ÎNTRERUPETI INTRODUCEREA DACĂ ÎNTÂMPINAȚI REZistență ȘI INFORMAȚI IMEDIAT MEDICUL. NU APLICAȚI O FORȚĂ EXCESIVĂ DUPĂ INTRODUCERE.**
9. Utilizați marcajul centrimetric imprimat pe tub pentru a urua introducerea și a verifica migrarea tubului.
 10. Aplicarea corectă a tubului de alimentare trebuie confirmată înainte de alimentarea de substanțe prin tub. Respectați protocolul instituției medicale pentru a vă asigura că poziția tubului este corectă (de exemplu, aspirarea conținutului gastric, raze Xetc.).
 11. Stiletul (dacă se utilizează) poate fi îndepărtaț după ce poziția tubului a fost confirmată. Îndepărtați cu atenție stiletul aplicând o forță de tracțiune usoară. Dacă întâmpinați rezistență, injectați până la 10 ml de apă în tub pentru a ajuta la îndepărtarea stiletului. Consultați Tabelul 1 pentru informații privind volumul de apă recomandat pentru a fi utilizat. După injectarea apei, așteptați 60 de secunde înainte de a încerca din nou să scoateți stiletul.

AVERTISMENT: NU REINTRODUCETI NICIODATĂ STILETUL ATUNCI CÂND TUBUL ESTE ÎN PACIENT.

12. Dacă se dorește aplicarea gastrică, fixați tubul. AMT recomandă utilizarea AMT Bridle™ sau AMT Bridle Pro® pentru fixarea tubului. Documentați cîrtirea lungimii tubului pe tub la deschiderea nării (sau orificiului nazal).
13. Dacă se dorește aplicarea în intestinul subțire, fixați liber tubul de obraz (folosind bandă sau AMT CINCH®), lăsând o buclă de tub în exces între nas și punctul de fixare. Vârful tubului se va deplasa în intestinul subțire ca urmare a peristaltismului gastric. Așezarea pacientului în poziția Fowler pe partea dreaptă va ajuta la migrarea tubului. După ce migrarea tubului în intestinul subțire este completă, fixați tubul. AMT recomandă utilizarea AMT Bridle™ sau AMT Bridle Pro® pentru fixarea tubului. Documentați cîrtirea lungimii tubului pe tub la deschiderea nării (sau orificiului nazal).
14. Hrăuirea poate începe la dispozitivul medicului și în conformitate cu protocolul instituției medicale.

ATENȚIE: Poziția tubului trebuie confirmată înainte de utilizare.

AVERTISMENT: ACEST DISPOZITIV ARE POTENȚIALUL DE A INTERFERA CU CONECTORI MICI AI ALTOR APLICAȚII DE ÎNGRIJIRE MEDICALĂ. FOLOSITI ACEST DISPOZITIV DOAR PENTRU CONECTAREA LA DISPOZITIVELE ENTERALE COMPATIBILE, NU FOLOSITI PENTRU APLICAȚII NON-ENTERALE.

NOTĂ: Dacă se utilizează un dispozitiv de model vechi (non-ENFit®), este posibil ca dispozitivul să se conecteze greșit la următoarele echipamente: de respirație, intravenoase, manșete pentru membre, conectori neuraxiali, mameleane ale echipamentelor de terapie respiratorie, conectori urinari și senzori de temperatură ai sistemului echipamentului de umidificare respiratorie.

AVERTISMENT: ASIGURAȚI-VĂ CĂ DISPOZITIVUL ESTE CONECTAT DOAR LA UN PORT ENTERAL ȘI NU LA UN SET IV.

CANALIZAREA MEDICAȚIEI

Medicatia în formă lichidă este de preferat, când e disponibilă. Dacă este necesară medicația în formă solidă, consultați medicul cu privire la cât de sigură este zdrobirea medicamentelor. Dacă este sigură, medicamentele se vor zdrobi cât mai fin posibil (în formă de praf) și vor fi dizolvate în apă, înainte de administrarea medicației prin dispozitiv. Canalizarea medicamentelor zdrobite necorespunzător prin tub poate determina blocarea acestuia. Nu zdrobiți niciodată medicamentele cu înveliș enteric și nu amestecați medicamentele cu formulă. Clătiți dispozitivul cu apă după canalizarea medicației.

ÎNDRUMAR PRIVIND CLĂTİREA CORECTĂ

Tehnicile corecte de clărire și frecvența acesteia pot preveni blocarea și funcționarea greșită ale tuburilor. Urmați acest îndrumar pentru a menține condițiile optime pentru debitul dispozitivului:

- Folosiți apă la temperatura camerei pentru clărire.
- Cantitatea de apă depinde de necesitățile pacientului, starea sa clinică, și tipul de tub, dar volumul mediu este între 10 și 50 ml la adulți, respectiv 3 și 10 ml la copii.

NOTĂ: Starea de hidratare influențează de asemenea volumul utilizat pentru clătirea tuburilor de hrărire. În multe cazuri, creșterea volumului de clărire poate evita necesitatea unui lichid intravens suplimentar. Totuși, pacienții cu insuficiență renală și alte restricții privind lichidele ar trebui să primească volumul de clărire minim necesar pentru pastrarea funcționalității.

- Clătiți cu apă tubul de hrărire, la fiecare 4-6 ore, în timpul hrăririi continue, în orice moment întrerupeți hrăuirea, și înainte și după fiecare hrărire intermitentă.
- Clătiți tubul de hrărire înainte și după canalizarea medicației, cât și între administrațri. Aceasta va preveni interacțiunea dintre medicamente și formulă, care ar putea cauza infundarea tubului.

DEBLOCAREA DISPOZITIVULUI:

Conectați o seringă umplută cu apă caldă la portul de hrărire și împingeți ușor și trageti pistonul seringii pentru a elibera obstrucția. Ar putea dura câteva cicluri de împingere/tragere a pistonului, pentru deblocare. Dacă deblocarea nu reușește, contactați medicul, fiindcă tubul ar putea necesita înlocuirea.

ATENȚIE: Nu folosiți forță excesivă pentru clătire. Forța excesivă poate perfora tubul și poate provoca daune tractului gastrointestinal.

ELIMINAREA DISPOZITIVULUI

NOTĂ: NutraGlide® îndeplinește condițiile de testare a biocompatibilității ca dispozitiv pentru utilizare pe termen lung conform ISO 10993-1. Tubul de alimentare trebuie monitorizat, evaluat în mod regulat și înlocuit atunci când acest lucru este recomandat clinic pe baza funcționalității și a stării pacientului. Tubul de alimentare trebuie monitorizat și evaluat în mod regulat pentru a identifica orice rezistență la curgerea și curățenia portului și trebuie să se facă o evaluare regulată a pacientului pentru a identifica orice traumatism nazofaringian, cum ar fi apariția durerii sau sângerărilor.

1. Clătiți bine cu apă tubul de alimentare.
2. Etanșați portul Y folosind dopurile atașate sau aplicați cleme pe tubul de alimentare. Acest lucru va reduce riscul de aspirare a lichidului în câile respiratorii în timpul îndepărțării.

3. Scoateți delicat dispozitivul de la pacient și eliminați tubul de alimentare conform protocolului instituției medicale.

NOTĂ: Dispozitivul poate fi eliminat respectând instrucțiunile locale de eliminare, protocolul unității sau ca deșeu convențional.

INFORMAȚII PENTRU SIGURANȚA RMI

NutraGlide® este sigur pentru IRM după îndepărtarea stiletului (dacă se utilizează). Un pacient cu un dispozitiv intern poate fi scanat în condiții de siguranță.

DEPOZITARE

Depozitați dispozitivul într-un mediu uscat, la temperatură camerei, până când este necesar pentru utilizare.

DURATA DE VIAȚĂ A DISPOZITIVULUI

Tuburile de alimentare pe cale nazală trebuie înlocuite periodic pentru o performanță, o funcționare și o curățare optimă. NutraGlide® îndeplinește condițiile de testare a biocompatibilității ca dispozitiv pentru utilizare pe termen lung conform ISO 10993-1. Tubul de alimentare trebuie monitorizat, evaluat în mod regulat și înlocuit atunci când acest lucru este recomandat clinic pe baza funcționalității și a stării pacientului. Tubul de alimentare trebuie monitorizat și evaluat în mod regulat pentru a identifica orice rezistență la curgerea și curățenia portului și trebuie să se facă o evaluare regulară a pacientului pentru a identifica orice traumatism nazofaringian, cum ar fi apariția durerii sau sângerărilor. Performanța și funcționalitatea dispozitivului se pot degrada în timp, în funcție de mulți factori, inclusiv: pH-ul gastric, medicamente, traumatisme ale dispozitivului și îngrijirea generală a tubului. Dispozitivul trebuie înlocuit dacă se observă semne de defecțiune.

DEPANARE

Performanța și funcționarea pe termen lung a dispozitivului depind de utilizarea corectă conform instrucțiunilor și de utilizarea și factorii de mediu variati. Ne așteptăm să vă puteți folosi dispozitivul de hrănire fără nicio problemă, însă pot interveni probleme neașteptate ale dispozitivului. Următoarea secțiune acoperă un număr de elemente legate de performanță sau funcționalitate și felul în care puteți preveni acest tip de ocurențe.

Tuburile au un debit redus sau s-au înfundat: Tuburile se pot bloca din cauza clătirii inadecvate după fiecare utilizare, a medicației dense sau zdrobite inadecvat, a utilizării formulelor/hrăniilor dense, a refluxului gastric, și/sau a creșterii ciupercilor. Dacă tuburile sunt înfundate, consultați secțiunea **ÎNDRUMAR PRIVIND CLĂTIREA CORECTĂ**, pentru instrucțiuni despre desfundarea dispozitivului. Dacă blocajul nu poate fi îndepărtat, dispozitivul poate avea nevoie de înlocuire.

Dispozitivul s-a decolorat: Dispozitivul se poate decolora după zile sau luni de folosire. Aceasta este o reacție normală în funcție de tipurile de hrăniri și medicațiile folosite.

Dacă s-a format o ruptură: Rupturile se pot produce din cauza contactului cu un obiect ascuțit sau abraziv, a forței excesive sau a presiunii excesive. Ca urmare a materialului de natură moale și confortabilă din care este facut dispozitivul, rupturile mici pot duce repede la formarea de rupturi mari sau la defectarea dispozitivului. Dacă remarcăți o ruptură în dispozitiv, luați în considerare înlocuirea acestuia și verificați orice surse de tensiune, forță sau ascuțime care pot duce la producerea de rupturi.

Miros neplăcut din dispozitiv: Mirosurile neplăcute pot apărea ca urmare a clătirii improprii a dispozitivului după fiecare folosire, a infecției sau a altor creșteri care se formează în dispozitiv. Dacă se constată că un miroș neplăcut provine de la dispozitiv, dispozitivul trebuie eliat. Dacă miroșul neplăcut nu dispără, se recomandă contactarea medicului.

Dopul nu rămâne închis: Asigurați-vă că dopul este apăsat sau rotit complet și ferm fără aplicarea unei forțe prea mari. Dacă dopul nu stă închis, verificați zona dopului și a portului de alimentare pentru orice acumulare excesivă de reziduuri. Curățați acumulările excesive de reziduuri cu o lăvetă și apă caldă.

MULȚUMIM!

Multumim pentru alegerea AMT. Pentru asistență suplimentară și informații privind utilizarea dispozitivului nostru, vă rugăm să contactați AMT la informațiile de contact de pe spatele instrucțiunilor de utilizare. Ne vom bucura să vă ascultăm și să vă ajutăm.

 DEHP	Nu conține DEHP (di(2-ethylhexil) ftalat).		Numai de unică folosință		Sigur Pentru IRM		Dispozitiv medical				
	Nu conține latex din cauciuc natural		Nesteril	Rx Only Numai pe bază de rețetă							
ENFit® este o marcă înregistrată a Global Enteral Device Supplier Association, Inc.											
Conexiunea ENFit® are ca scop reducerea conexiunilor greșite cu alte aplicații de îngrijire medicală non-enterale.											
NutraGlide® este o marcă înregistrată a Applied Medical Technology, Inc.											

SLOVENSKY

NutraGlide® Hadička na podávanie výživy nosom



NÁVOD NA POUŽITIE

Upozornenie: Federálny zákon (USA) obmedzuje predaj tohto zariadenia na lekára alebo na základe jeho objednávky. Táto NutraGlide® je určená na jednorázové použitie. Táto pomôcka je určená len na pripojenie kompatibilných enterálnych pomôcok. Nepoužívajte na iné ako enterálne aplikácie.

POPIS

NutraGlide® je nosová vyživovacia hadička s Y-portom, rozšírujúcim sa priemerom lúmena, lubrikačným povlakom a voliteľným styletom.

ZAMÝŠLANÉ POUŽITIE

Pomôcka NutraGlide® je určená na podávanie enterálnej výživy, liekov a tekutín novorodencom, pediatrickým a dospelým pacientom nazogastrickou alebo nazointestinálnou cestou. Nosová hadička na kŕmenie NutraGlide® je určená na umiestnenie vyškolenými zdravotníckymi pracovníkmi a na používanie lekármi a vyškolenými opatrovateľmi/používateľmi.

VÝSTRAHA: TÁTO POMÓCKA JE URČENÁ NA JEDNORÁZOVÉ POUŽITIE. TENTO ZDRAVOTNÍCKY PRÍSTROJ ZNOVA NEPOUŽÍVAJTE ANI ZNOVA NESPRACUJTE. AK TAK UROBÍTE, MÔZE TO OHROZIŤ VLASTNOSŤ BIOKOMPATIBILITY, VÝKONOSŤ ZARIADENIA A/ALEBO INTEGRITU MATERIALU; COKOLVEK Z PREDTÝM UVEDENÉHO MÔZE MAT ZA NÁSLEDOK POTENCIALNE PORANENIE PACIENTA, CHOROBU A/ALEBO SMRT.

INDIKÁCIE NA POUŽITIE

Hadička na podávanie výživy nosom NutraGlide® je indikovaná na podávanie výživy, tekutín a liekov novorodencom, pediatrickým a dospelým pacientom.

KONTRAINDIKÁCIE

Hadička NutraGlide® je kontraindikovaná na použitie u pacientov s anatomickými abnormalitami alebo ochoreniami nosa, hrdla alebo pažeráka, ktoré by bránili bezpečnému umiestneniu pomôcky.

KOMPLIKÁCIE

Potenciálne komplikácie pri použítiu tačidla NutraGlide® zahrňajú okrem iného: Nepohodlie pacienta • Nevoľnosť • Vracanie • Hnačka • Gastrointestinálne krvácание alebo ulcerácia • Gastrointestinálne perforácia alebo perforácia pažeráka • Aspirácia a/alebo aspiračná pneumatóza • Obstrukcia dýchacích ciest • Podráždenie alebo nekróza tkániv • Kontaminácia

POZNÁMKА: Ak sa v súvislosti s pomôckou vyskytla vážna nehoda, obráťte sa na spoločnosť AMT, nášho splnomocneného zástupcu (EK Rep) a/alebo príslušný orgán členského štátu, v ktorom máte sídlo.

KLINICKÉ PRÍNOSY, VÝKONNOSTNÉ CHARAKTERISTIKY

Medzi klinické prínosy, ktoré možno očakávať pri používaní pomôcky NutraGlide® okrem iného patria tieto:

Umožňuje pacientom, ktorí nemôžu jest', prijímať výživu • Rôzne dĺžky hadičiek umožňujú smerovanie enterálnej výživy alebo liekov do žalúdku, dvanásťnika alebo lejuna • Konštrukcia hadičiek znižuje výskyt upchatí, čo minimalizuje počet výmen • Konštrukcia hadičky môže minimalizovať traumu a nepohodlie pacienta počas umiestňovania • K dispozícii je množstvo veľkostí hadičiek (veľkosť FR), ktoré spĺňajú širokú skálu potrieb pacientov.

Medzi charakteristiky účinnosti pomôcky NutraGlide® okrem iného patria tieto:

Kompatibilita s vodiacím drôtom po celej dĺžke pomôcky • Lúmen trubice, ktorý zväčšuje svoj priemer pri postupe gastrointestinálnym traktom, aby odolával tvore upchávok a uľahčoval ich odstraňovanie • Centimetrové značky na pomoc pri umiestňovaní trubice a kontrolu migrácie trubice • Röntgenkontrastná polyuretanová trubica na overenie umiestnenia pomocou röntgenového snímky • Po odstranení styletu bezpečná v prostredí MRI • Y-port umožňujúci druhu možnosť podávania, kým je pripojený hlavný port • Mazľavý povlak na ľahké odstránenie styletov (ak sa používajú) • Možnosť kompatibilitu s ENFit®

MATERIÁLY POUŽITÉ NA VÝROBU POMÓCKY

Medzi materiály pomôcky NutraGlide® patria: Lekársky elastický termoplast, nie PVC • (78 % - 82 %) • Lekársky termoplast (16 % - 20 %) • Lekárske lepidlo (1 %) • Lekárska povrchová úprava (1 %) • Laserové gravírovanie na lekársku elastickú termoplastickú trubicu (<1 %)

POSTUP ZAVEDENIA ZARIADENIA

UPOZORNENIE: Táto hadičku na podávanie výživy môžu zavádzat len vyškolení zdravotnícki pracovníci.

UPOZORNENIE: Pred umiestnením skontrolujte všetok obsah súpravy, či nie je poškodený. Ak je balenie poškodené alebo je poškodená pomôcka, nepoužívajte ju.

- Pred zavedením hadičky si prečítajte všetky pokyny a výstrahy.
- Pacienta dajte do polohy v sede alebo poloze, čo vám pomôže pri zavádzaní pomôcky. Pacienta nanakláňajte dopredu. Hlava a krk pacienta nemajte být natiahnuté.

UPOZORNENIE: Počas zavádzania nepoužívajte mandrén, ak s ním pomôcka nebola zabalena.

- Odhadnite hĺbku zavedenia pre umiestnenie v žalúdku. Pomocou vytlačených značiek na samotnej hadičke odmerajte vzdialenosť od špíčky nosa pacienta k úsmeľnu latoku a ušnému latoku k mečovitému výbežku.

VÝSTRAHA: ODHAD DĽŽKY HADIČIEK JE ROZHODUJÚCÍ. NEZAVÁDZAJTE PRÍLIŠ DLHÉ HADIČKY, PRETOŽE TO MÔŽE VIESŤ K VYTVORENIU ZÁHYBU NA HADIČKE.

- Určite preferovanú nosovú dierku na zavedenie.
- Pacientovi poskytnite vodu a slamku, ktoré mu pomôžu so zavedením hadičky.

- Len na umiestnenie s pomocou vodiaceho drôtu:

POZNÁMKА: Mandrén sa nesmie používať pri zavádzaní pomocou vodiaceho drôtu. Opatrne odstráňte mandrén jemným potiahnutím. Ak narazíte na odpor, vstreknite do hadičky až 10 ml vody, aby ste pomohli pri odstraňovaní styletu. Odporúčaný objem vody, ktorý sa má použiť, nájdete v Tabuľke č. 1. Po vstreknutí vody počkajte 60 sekúnd, a až potom sa znova pokúste o odstranenie styletov.

- Umiestnite hadičku na vodiaci drót vložením vodiaceho drôtu cez distálny otvor v hrote.
- Pokračujte v zavádzaní pomocou vodiaceho drôtu podľa zvyšných pokynov uvedených nižšie.

Tabuľka č. 1	
Aktivovali Mazaci Pavlok	
Veľkosť francúzskej stupnice	Odporúčaný objem
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

POSTUP ZAVEDENIA ZARIADENIA

- Na vonkajšiu stranu hadičky a hrotu hadičky naneste mazivo, aby ste uľahčili umiestnenie a obmedzili nepohodlie pacienta.
- Vložte hadičku na podávanie výživy a dávajte pozor, aby ste počas zavádzania nepokrútili alebo neťahali mandrénu (ak sa používa), aby ste nepoškodili hadičku. Hadičku vede posteriorne tak, aby hrot mieril rovnobežne s nosovou priečepkou a nadradenym povrchom. Posuňte hadičku do nosohltana. Vyzvite pacienta, aby popíjal vodu, čo pomôže zaviesť hadičku do pažeračke smerom k žaludku.

VÝSTRAHA: KASÉL ALEBO DÝCHACIE ŤAŽKOSTI MÔŽU NAZNAČOVAŤ PRIECHOD HADIČKY DO DÝCHACÍCH CIEST. AK MÁTE NA TO PODOZRENIE, POMÓCKU OKAMŽITE VYBERTE A ZNOVU JU ZAVEDTE.

VÝSTRAHA: JE POTREBNÉ DÁVAŤ POZOR, AK MÁ PACIENT ZAVEDENÝ AKÝKOĽVEK TYP ENDOTRACHEÁLNEJ POMÓCKY, PRETOŽE TAKÉTO POMÓCKY MÔŽU ULAHČIŤ PRIECHOD HADIČKY NA PODÁVANIE VÝŽIVY DO DÝCHACÍCH CIEST. ZAVEDENIE HADICKY NA PODÁVANIE VÝŽIVY DO PREDUŠNICE ALÉBO PLÚC MÔZE MAŤ ZA NÁSLEDOK VAZNE ZRANENIE.

VÝSTRAHA: AK SA PRI ZAVÁDZANÍ HADICKY NA PODÁVANIE VÝŽIVY NA MIESTO VYSKYTNÉ AKÝKOĽVEK ODPOR, PRERUŠTE ZAVÁDZANIE A OKAMŽITE TO OZNÁMTE LEKÁROVI. PRI ZAVÁDZANÍ POMÓCKY NEPOUŽÍVAJTE NADMERNÚ SILU.

- Na uľahčenie vloženia a kontrolu migrácie hadičky použite vytačené centimetrové značky na hadičke.
- Správna umiestnenie trubice na podávanie výživy sa musí potvrdiť pred dodaním stravy cez trubicu. Dodržiavajte protokol zdravotníckeho zariadenia, aby ste zabezpečili správnu polohu hadičky (t.j. odsávanie obsahu žaludka, röntgen atď.).
- Mandrén (ak sa používa) sa môže odstrániť po potvrdení polohy hadičky. Opatne odstráňte mandrén jemným poliahnutím. Ak narazíte na odpor, vstreknite do hadičky až 10 ml vody, aby ste pomohli pri odstraňovaní styletu. Odporúčaný objem vody, ktorý sa má použiť, nájdete v Tabuľke č. 1. Po vstreknutí vody počkajte 60 sekúnd, až potom sa znova pokúste o odstránenie styletu.

VÝSTRAHA: KED JE HADICKA V TELE PACIENTA, MANDRÉN NIKDY NEVKLADAJTE ZNOVA.

- Ak sa vyžaduje umiestnenie do žaludka hadičku zaisťte. Spoločnosť AMT odporúča používať na zaistenie hadičky pomôcku AMT Bridle™ alebo AMT Bridle Pro®. Zdokumentujte odčítanie dĺžky hadičky na hadičke pri otvorení nozdry (alebo nosnej dierky).
- Ak sa vyžaduje umiestnenie do tenkého čreva, pripievajte hadičku voľne klícu (pomocou náplasti alebo pomôcky AMT CINCH®), príčom nechajte slúčku prebytočnej hadičky medzi nosom a upreviacom bodom. Spička hadičky sa do tenkého čreva presunie pôsobením žalúdčickej peristaltiky. Umiestnenie pacienta do Fowlerovej polohy na pravom boku pomôže pri migrácii hadičky. Po ukončení migrácie hadičky do tenkého čreva hadičku zaisťte. Spoločnosť AMT odporúča používať na zaistenie hadičky pomôcku AMT Bridle™ alebo AMT Bridle Pro®. Zdokumentujte odčítanie dĺžky hadičky na hadičke pri otvorení nozdry (alebo nosnej dierky).

14. Podávanie výživy sa môže začať podľa pokynov lekára a podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

UPOZORNENIE: Preto používanie je potrebné polohu hadičky potvrdiť.

VÝSTRAHA: TOTO ZARIADENIE MÔŽE BYŤ NESPRÁVNÉ PRIPOJENÉ V PRÍPADE KONEKTOV S MALÝM OTVOROV INÝCH ZDRAVOTNÍCKYCH APLIKÁCIÍ. TOTO ZARIADENIE POUŽÍVAJTE IBA NA PRIPOJENIE KU KOMPATIBILNÝM ENTERÁLNYM ZARIADENIAM. NEPOUŽÍVAJTE NA INÉ AKO ENTERÁLNE APLIKÁCIE.

POZNÁMKA: Ak hadičku používate v pôvodnom štýle (non-ENFit®), má potenciál nesprávne sa pripojiť k nasledujúcim systémom: dýchacie, intravenózne, končatinové manžety, neuzáručné konektory, prisavky zariadení na respiračnú terapiu, konektory senzorov moču a teploty zariadení na zvlhčovanie dýchacích ciest.

VÝSTRAHA: ZABEZPEČTE, ABY ZARIADENIE BOLO PRIPOJENÉ LEN K ENTERÁLNEMU PORTU A NIE K I. V. SÚPRAVE.

PODÁVANIE LIEKOV

Ak je to možné, uprednostňujú sa tekuté lieky. Ak potrebujete pevné lieky, poradte sa so svojím lekárom, či je bezpečné liek rozdrvíť. Ak je to bezpečné, lieky by mali byť pred podaním rozdrvené pomocou zariadenia na čo najlepšie (do formy prásaku) a rozpustene vo vode. Podávanie tuhých liekov cez hadičku, keď nie sú správne rozdrvené, môže viesť k zablokovaniu hadičiek. Nikdy nedrve enterosolventné lieky ani nezmiešajte lieky so zložením. Po podaní lieku vypláchnite zariadenie vodom.

SPRÁVNE PREPLÁCHNUTIE ZARIADENIA

Správne techniky oplachovania a frekvencia môžu pomôcť zabrániť upchatiu hadičiek, vzniku prekážok a zlyhaniu hadičiek. Dodržiavajte tieto pokyny na vyplachovanie na udržanie optimálnych podmienok preťahu zariadenia:

- Na vyplachovanie hadičky používajte vodu iba zloženej teplote.
- Množstvo vody závisí od potrieb pacienta, od klinického stavu a typu hadičky, ale priemerný objem sa pohybuje od 10 do 50 ml pre dospelých a od 3 do 10 ml pre dojčatá.

POZNÁMKA: Stav hydratácie tiež ovplyvňuje objem použitý na preplachovanie trubíc na podávanie výživy. V mnohých prípadoch môže zvýšený objem vyplachovania predstaviť potrebu doplnkovej intravenejnej tekutiny. Osoby so zlyhaním obličeja a inými obmedzeniami týkajúcimi sa tekutín by mali dosiať minimálny spĺňavací objem potrebný na udržanie účinnosti.

- Napírite hadičku na podávanie výživy vodom každých 4 – 6 hodín pri nepretržitom podávaní, vždy keď sa podávanie výživy preruší, a pred každým prerušením výživy a po ňom.
- Pred podaním a po podaní lieku a medzi podávaním lieku vypláchnite hadičku na podávanie výživy. To zabráni interakcii lieku s výživou a potenciálnemu zapričineniu upchatia hadičky.

ODOPCHÁTIE ZARIADENIA:

Pripojte striekáčku naplnenú teplou vodou k portu na podávanie výživy a jemne zatlačte a vytiahnite piest striekáčky, aby ste uľahčili upchatie. Môže trvať niekoľko cyklov stláčania a fahania piestu, aby sa upchatie uvoľnilo. Ak sa upchatie nedá odstrániť, obráťte sa na príslušného zdravotníckeho pracovníka, pretože môže byť potrebné hadičku vymeniť.

UPOZORNENIE: Na vyplachovanie hadičky nepoužívajte nadmernú silu. V dôsledku nadmernej sily sa môže hadička predravoviť a spôsobiť poranenie gastrointestinálneho traktu.

ODSTRÁNENIE ZARIADENIA

POZNÁMKA: Pomôcka NutraGlide® vyhovela testom biokompatibility ako pomôcka na dlhodobé použitie podľa normy ISO 10993-1. Ak je to klinicky indikované na základe funkčnosti a stavu pacienta, hadička na podávanie výživy sa má monitorovať, pravidelne hodnotiť a vymieňať. Hadička na podávanie výživy sa má monitorovať a pravidelne hodnotiť z hľadiska akejkoľvek odolnosti preťahu a čistoty portu, ako aj pravidelného hodnotenia pacienta z hľadiska akejkoľvek traumy nosohltana, ako je vyskyt bolesti alebo krvácanie.

1. Hadičku na podávanie výživy vypláchnite vodom.
2. Uzavrite Y port pomocou pripojených zátok alebo upnite hadičku na podávanie výživy. Týmto sa zníži riziko nasatia tekutín do dýchacích ciest počas odstraňovania.
3. Opatne vytiahnite hadičku na podávanie výživy z pacienta a zlikvidujte ju podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

POZNÁMKA: Pomôcku možno zlikvidovať podľa miestnych smerníc o likvidácii, protokolu pomôcky alebo prostredníctvom bežného odpadu.

INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA BEZPEČNOSTI PRI MRI

Hadicke NutraGlide® je bezpečná v prístredí MR po odstránení mandrénu (ak sa používa). Pacienta so zavedenou pomôckou možno bezpečne skenovať.

SKLADOVANIE

Pomôcku uchovávajte na suchom mieste pri izbovej teplote, kým nebude pripravená na použitie.

TRVANLIVOSŤ ZARIADENIA

Hadičky na podávanie výživy nosom sa majú pravidelne vymieňať, aby sa zabezpečil optimálny výkon, funkčnosť a čistota. Pomôcka NutraGlide® využíva testom biokompatibility ako pomôcká na dlhodobé použitie podľa normy ISO 10993-1. Ak je to klinicky indikované na základe funkčnosti a stavu pacienta, hadička na podávanie výživy sa má monitorovať, pravidelne hodnotiť a vymieňať. Hadička na podávanie výživy sa má monitorovať a pravidelne hodnotiť z hľadiska akejkoľvek odolnosti prietoku a čistoty portu, ako aj pravidelného hodnotenia pacienta z hľadiska akejkoľvek traumy nosohltana, ak je výskyt bolesti alebo krvácanie. Výkon a funkčnosť pomôcky sa môže časom zhoršiť v závislosti od mnohých faktorov vrátane: pH žalúdka, liekov, traumy zariadenia a celkovej starostlivosti o hadičku. Pomôcku sa nemá zavádzat, ak si všimnete známky zlyhania.

RIEŠENIE PROBLÉMOV

Dlhodobý výkon a funkčnosť zariadenia závisia od správneho používania zariadenia podľa pokynov a rôznych používateľských a environmentálnych faktorov. Hoci sa očakáva, že budeť používať svoje zariadenie na podávanie výživy bez akyčkoholvek problémov, niekedy sa môže vyskytnúť neocakávané problémy so zariadením. Nasledujúca časť obsahuje množstvo položiek súvisiacich s výkonom alebo funkčnosťou a ako pomôcť zabrániť týmto typom problémov.

Hadička má znižený prietok alebo sa upchala: Hadičky môžu byť zablokované z dôvodu nesprávneho prepláchnutia po každom použití, použití silných alebo nesprávne rozdrvených liekov, použitie hrubej výživy/umelej výživy, žalúdočného refluxu a/alebo rastu hub. Ak sú upchate, pozrite si pokyny na odblokovanie zariadenia v časti **SPRÁVNE PREPLAČHNUTIE ZARIADENIA**. Ak sa upchatie nedá odstrániť, zariadenie môže byť potrebné vymeniť.

Zariadenie zmenilo farbu: Zariadenie sa môže odfarbiť počas niekoľkých dní až mesiacov používania. To je normálne v závislosti od typu výživ a liekov, ktoré sa používajú v zariadení.

Vzniknutá trhina: Z dôvodu kontaktu s ostrým alebo abrazívnym predmetom, nadmernej sile alebo nadmerného tlaku môže vzniknúť mierna trhina. Vzhľadom na mäkkú a pohodlnú povahu materiálu, z ktorého je zariadenie vyrobené, malé roztrhnutie môže rýchlo viesť k veľkému roztrhnutiu alebo poruše zariadenia. Ak sa na zariadení objaví trhina, zvážte výmenu zariadenia a skontrolujte, či nedošlo k žiadnym zdrojom napäťia, sily alebo ostrosti, ktoré by mohli viesť k trhaniu.

Neprijemný západ vychádzajúci zo zariadenia: Neprijemné západy sa môžu vyskytnúť v dôsledku nesprávneho preplachovania zariadenia po každom použití, infekcie alebo inom raste, ktoré sa vytvára vnútri zariadenia. Ak sa z pomôcky šíri neprijemný západ, zariadenie treba vypláchnuť. Ak západ nezmizne, odporúča sa, aby ste sa obrátili na svojho zdravotníckeho pracovníka.

Uzáver nezostane zatvorený: Presvedčte sa, či je uzáver pevne a úplne zatlačený alebo či sa otáča bez nadmernej sily. Ak uzáver nezostáva zatvorený, skontrolujte konektor a port napájania v prípade nadbytočných zvyškov. Nahromadené zvyšky tkaniva vyčistite teplou vodou.

ĎAKUJEME!

Ďakujeme, že ste si vybrali značku AMT. Ak potrebujete ďalšiu pomoc a informácie týkajúce sa použitia nášho zariadenia, obráťte sa na spoločnosť AMT s použitím kontaktných údajov uvedených na zadnej strane návodu na použitie. Radi si vypočújeme vaše názory a pomôžeme vám s vašimi obavami a otázkami.

 DEHP	Pri výrobe nebol použitý DEHP (di(2-ethylhexyl)ftalát).		Len na jednorazové použitie		Bezpečná v Prostredí MR		Zdravotnícka pomôcka		
 Latex	Pri výrobe nebol použitý prírodný kaučukový latex		Nesterilný	Rx Only	Len na lekársky predpis				
ENFit® je registrovaná ochranná známka spoločnosti Global Enteral Device Supplier Association, Inc.									
Pripojenie ENFit® je určené na zníženie rizika nesprávneho prepojenia s inými aplikáciami, ktoré nie sú enterálnymi aplikáciami zdravotnej starostlivosti.									
NutraGlide® je registrovaná ochranná známka spoločnosti Applied Medical Technology, Inc.									



NAVODILA ZA UPORABO

Previdno: Zvezni zakon ZDA omejuje prodajo tega pripomočka na zdravnik ali prodajo po njegovem naročilu.

Ta NutraGlide® je namenjena za posamezno uporabo. Ta pripomoček naj bi se priključil samo na združljive enteralne pripomočke. Ne uporabljajte za ne-enteralne namene.

OPIS

NutraGlide® je nazalna cevka za hranjenje z Y-nastavkom, lumnom, ki se poveča v premeru, mazalnim premazom in neobveznim stiletom.

PREDVIDENA UPORABA

NutraGlide® je namenjen dovajaju enteralne prehrane, zdravil in tekočine novorojenčkom, otrokom in odraslim bolnikom po nazogastrični ali nazointestinalni poti. Nazalna cevka za hranjenje NutraGlide® je namenjena namestitvi s strani usposobljenih zdravstvenih delavcev, uporabljajo pa jo klinični zdravniki in usposobljeni negovalci/uporabniki.

OPOZORILO: TA NAPRAVA JE NAMENJENA ZA POSAMEZNO UPORABO. NE UPORABLJAJTE PONOVNO ALI NE PREDELAJTE PONOVNO TE MEDICINSKE NAPRAVE. TO LAHKO OGROZI LASTNOSTI BIOKOMPATIBILNOSTI, DELOVANJE NAPRAVE IN/ALI CELOVITOST MATERIALA; KAR KOLI DNE TEGA LAHKO POVZROČI MOREBITNE TELESNE POŠKODE, BOLEZEN IN/ALI SMRT.

INDIKACIJE ZA UPORABO

Nazalna cevka za hranjenje NutraGlide® je indicirana za distribuiranje prehrane, tekočin in zdravil novorojenčkom, otrokom in odraslim bolnikom.

KONTRAINDIKACIJE

NutraGlide® je kontraindikiran za uporabo pri bolnikih z anatomskega nepravilnosti ali bolezni nosu, grla ali požiralnika, ki bi preprečevalo varno namestitev pripomočka.

ZAPLETI

Potencialni zapleti pri uporabi NutraGlide® vključujejo, vendar niso omejeni na: Nelagodje bolnika • Slabost • Bruhanje • Driska • Prevmotoraks • Gastrointestinalna kravitev ali razjede • Perforacija prebivali ali požiralnika • Aspiracija in/ali aspiracijska pljučnica • Obstrukcija dihalnih poti • Draženje ali nekroza tkiv • Kontaminacija

OPOMBA: V primeru resnejšega incidenta v zvezi z napravo se obrnite na AMT, našega pooblaščenega zastopnika (predstavnika EK) in/ali ustrezen urad države članice, v kateri delujete.

KLINIČNE KORISTI, ZNAČILNOSTI IZVEDBE

Pri uporabi pripomočka NutraGlide® se med drugim pričakujejo naslednje klinične koristi:

Bolniki, ki ne morejo jesti, prek njega prejemajo prehrano • Različno dolge cevi omogočajo dovajanje želodčne hrane ali zdravil v želodec, duodenum ali jejunum • Zasnova cevi poskrbi za manj pogoste zamašitve, zaradi česar jo je treba manj pogosto menjati • Zasnova cevi lahko poskrbi za manj bolečine in nelagodja bolnikov med namestitvijo • Na voljo so različne velikosti cevi (velikosti FR), ki ustrezojo širokemu naboru potreb bolnikov

Značilnosti izvedbe pripomočka NutraGlide® med drugim vključujejo:

Združljiv z vodilno žico po celotni dolžini pripomočka • Lumen cevi, katerega premer se poveča, ko napreduje v gastrointestinalnem traktu, da se tako prepreči nastajanje zamašitev in poenostavi odstranjevanje zamašitev • Centimetrske oznake, ki pomagajo pri namestitvi cevi in preverjanju, ali se cev premaknila • Radioopačna poliuretanska cev za preverjanje namestitev s pomočjo rentgenskega posnetka • Varen za MRI, ko se odstrani sesalo • Y port omogoča drugo možnost dovajanja, ko je glavni port priključen • Mazalni premaz za enostavno odstranjevanje stileta (če se uporablja) • Možnost, ki je združljiva z ENFit®

MATERIALI NAPRAVE

Materiali v pripomočku NutraGlide® vključujejo: Elastomerno termoplastiko medicinske kakovosti, brez PVC (78 % - 82 %) •

Termoplastiko medicinske kakovosti (16 % - 20 %) • Lepilo medicinske kakovosti (1 %) • Površinsko obdelavo medicinske kakovosti (1 %) • Lasersko graviranje na cevi iz elastomerne termoplastike medicinske kakovosti (< 1 %)

POSTOPEK VSTAVITVE PRIPOMOČKA

PREVIDNO: To cevko za hranjenje naj namestijo samo usposobljeni zdravstveni delavci.

PREVIDNO: Pred vstavitvijo preglejte vso vsebino kompleta za poškodbe. Če je paket ali pripomoček poškodovan, izdelka ne uporabljajte.

- Pred namestitvijo cevke preberite vsa navodila in opozorila.
- Za lažjo namestitev pripomočka, bolnika postavite v sedeči ali pol-Fowlerjev položaj. Bolnika ne nagibajte naprej. Bolnikova glava in vrat ne smeta biti iztegnjena.

PREVIDNO: Med namestitvijo ne uporabljajte stileta, če ta ni bil priložen pripomočku.

- Ocenite globino vstavitev za gastrično namestitev. S pomočjo natisnenih oznak na sami cevki izmerite od konice nosu bolnika do ušešne mečice in od ušešne mečice do ksifoidnega odrastka.

OPOZORILO: OCENA DOLŽINE CEVKE JE KLJUČNEGA POMENA. NE VSTAVLJAJTE ODVEČNE CEVKE, KER LAHKO TO POVZROCI ZVIJANJE.

- Določite najprimernejšo nosnico za vstavitev.
- Oskrbite bolnika z vodo in slamico za pomoč pri namestitvi cevke.
- Samo za namestitev s pomočjo vodilne žice:

OPOMBA: Stileti ni mogoče uporabiti z namestitvijo s pomočjo vodilne žice. Stilet previdno odstranite z nežnim vlečenjem. Če naletite na upor, v cevko vbrizgajte največ 10 ml vode, da boste tako lažje odstranili stilet. V Preglednici 1 boste našli priporočene vrednosti prostornine vode. Po vbrizgavanju vode počakajte 60 sekund, preden ponovno poskusite odstraniti stilet.

- Namestite cevko na vodilno žico, tako da vodilno žico vstavite skozi distalno odprtino konice.
- Nadaljujte z namestitvijo s pomočjo stileta po nadaljnjih navodilih spodaj.

Preglednici 1	
Aktivirate Mazalni Premaz	
Velikost FR	Priporočena prostornina
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

POSTOPEK VSTAVITVE PRIPOMOČKA

7. Mazivo na vodni osnovi nanesite na zunanjo stran cevke in konice cevke, da olajšate namestitev in zmanjšate nelagodje bolnika.
8. Vstavite cevko za hranjenje in pazite, da med namestitevijo ne zasukate ali povlečete stileta (če ga uporabljate), da ne poškodujete cevke. Cevko usmerite nazaj, konico pa vzporedno z nosnim septumom in zgornjo površino trdega nebja. Potisnite cevko v nazofarinks (nosni del žrela). Spodbujte bolnika, da srka vodo, da pomaga voditi cevko v požiralnik in proti žledou.

OPOZORILO: KAŠELJ ALI DIHALNA STISKA LAJKO KAŽETA NA PREHOD CEVKE V DIHALNO POT. ČE OBSTAJA SUM NA TO, NEMUDOMA ODSTRANITE PRIPOMOČEK IN GA ZNOVA VSTAVITE.

OPOZORILO: PREVIDNOST JE POREBNA, ČE JE NAMEŠČENA KATERA KOLI ENDOTRAHEALNA NAPRAVA, SAJ LAJKO OLAJŠA PREHOD CEVKE ZA HRANENJE V DIHALNE POTI. NAMESTITEV CEVKE ZA HRANENJE V SAPNIK ALI PLJUČA LAJKO POVZROČI RESNE POŠKDDE.

OPOZORILO: KO VODITE CEVKO ZA HRANENJE NA SVOJE MESTO, V PRIMERU UPORA PREKINITE VSTAVLJANJE IN NEMUDOMA OBVESTITE ZDRAVNika. PRI VSTAVLJANJU NE UPORABLJAJTE PRETIRANE SILE.

9. Za lažje vstavljanje in preverjanje migracije cevke uporabite natisnjene centimetrske oznake na cevki.
10. Pred dovajanjem snovi skozi cevko je treba preveriti pravilno namestitev cevke za hranjenje. Upoštevajte protokol v ustanovi, da zagotovite pravilen položaj cevke (npr. aspiracija zelodčne vsebine, rentgen itd.)
11. Stilet (če je uporabljen) lahko odstranite po potrditvi položaja cevke. Stilet previdno odstranite z nežnim vlečenjem. Če naletite na upor, v cevko vbrizgajte največ 10 ml vode, da boste tako lažje odstranili stilet. V Pregledici 1 boste našli priporočene vrednosti prostornine vode. Po vbrizgavanju vode počakajte 60 sekund, preden ponovno poskusite odstraniti stilet.

OPOZORILO: NIKOLI PONOVNO NE VSTAVLJAJTE STILETA, KO JE CEVKA V BOLNIKU.

12. Če se zahteva gastrična namestitev, pritrditve cevko. AMT priporoča uporabo AMT Bridle™ ali AMT Bridle Pro® za pritrditve cevke. Zapišite odčitek dolžine cevke na cevki pri nosni odprtini (ali nosnic).
13. Če se zahteva namestitev v tanko črevo, cevko pritrrite na lice (s trakom ali AMT CINCH®), tako da med nosom in točko pritrditve ostane zanka odvečne cevke. Konica cevke se bo zaradi zelodčne peristaltike premaknila v tanko črevo. Postavitev pacienta v Fowlerjev položaj na desnem boku bo pomagala pri migraciji cevke. Po končani migraciji cevke v tanko črevo, cevko pritrditve. AMT priporoča uporabo AMT Bridle™ ali AMT Bridle Pro® za pritrditve cevke. Zapišite odčitek dolžine cevke na cevki pri nosni odprtini (ali nosnic).

14. Hranjenje se lahko začne po naročilu zdravnika in po protokolu ustanove.

PREVIDNO: Pred uporabo je treba preveriti položaj cevke.

OPOZORILO: TA PRIPOMOČEK SE LAJKO NAPĀČNO PRIKLJUČI NA MAJHNE PRIKLJUČKE DRUGIH MEDICINSKIH PRIPOMOČKOV. PRIPOMOČEK UPORABLJAJTE LE ZA PRIKLJUČITEV NA ZDRUŽLJIVE ENTERALNE PRIPOMOČKE. NE UPORABLJAJTE ZA NE-ENTERALNE NAMENE.

OPOMBA: Če uporabljate pripomoček starejšega tipa (ki ni ENFit®), je lahko pripomoček nezdržljiv z naslednjimi sistemmi: dihalnimi, intravenskimi, manšetami, nevraksialnimi konektorji, prseski opremi za dihalno terapijo, sečnimi konektorji in konektorji temperaturnih senzorjev opreme za vlaženje dihal.

OPOZORILO: PREPRICAJTE SE, DA JE PRIPOMOČEK POVEZAN SAMO Z ENTERALNIM PORTOM IN NE Z IV. KOMPLETOM.

DISTRIBUIRANJE ZDRAVIL

Kadar je mogoče, uporabljajte tekoča zdravila. Če bolnik potrebuje trdno zdravilo, se posvetujte z zdravnikom, ali lahko zdravilo zdrobite. Če je to varno, je treba zdravilo čim bolj zdrobiti (v prah) in ga pred distribuiranjem skozi pripomoček raztopliti v vodi. Če po cevki distribuirate trdno zdravilo, ki ni ustrezeno zdrobljeno, se lahko cevka zamaši. Zdravil z enterično oblogo nikoli ne zdrobite in ne mešajte s formulo. Po distribuiranju zdravila pripomoček izperite z vodo.

SMERNICE ZA PRAVILNO IZPIRANJE

Z ustreznim in pogostim izpiranjem lahko preprečite zaporo, zamašitev in okvaro cevke. Za ohranjanje optimalnih pogojev pretoča skozi pripomoček se ravnavajte po teh smernicah za izpiranje:

- Za izpiranje cevke uporabljajte vodo s sobno temperaturo.
- Količina vode bo odvisna od bolnikovih potreb, kliničnega stanja in vrste cevke, vendar pa se povprečna prostornina giblje od 10 do 50 ml za odrasle in od 3 do 10 ml za dojenčke.

OPOMBA: Prostornina, ki se uporablja za izpiranje cevki za hranjenje, je odvisna tudi od hidriranosti bolnika. Pogosto se lahko s povečanjem prostornine za izpiranje izognemo potrebi po dodatni intravenski tekočini. Pri osebah z ledvično odpovedjo ali drugimi razlogi za omejitev vnosa tekočin pa je treba prostornino za izpiranje omejiti na najmanjšo prostornino, ki je potrebna za ohranjanje prehodnosti.

- Cevko za hranjenje izperite z vodo na vsakih 4 do 6 ur nepreklenjenega hranjenja, kadar koli je hranjenje prekinjeno, in pred in po vsakem intermitentnem hranjenju.
- Cevko za hranjenje izperite pred distribuiranjem zdravil in po njem. S tem boste preprečili interakcijo zdravila in cevke, ki bi lahko povzročila zamašitev cevke.

ODMAŠTEV PRIPOMOČKA:

Na dovodni kanal priključite brizgo, napolnjeno s toplo vodo, in nežno potisnite in povlecite bat brizge, da sprostite zamašek. Da odpravite zamašek, bo mogoče treba postopek nekajkrat ponoviti. Če zamaška ne morete odstraniti, se obrnite na zdravstvenega delavca, saj bo mogoče treba sonda zamenjati.

PREVIDNO: Cevke ne izpirajte s čezmerno silo. Čezmerna sila lahko predre cevko in poškoduje prebavno cev.

ODSTRANJEVANJE PRIPOMOČKA

OPOMBA: NutraGlide® je izpolnil preskuse biološke združljivosti kot pripomoček za dolgotrajno uporabo v skladu z ISO 10993-1. Cevko za hranjenje je treba nadzirati, redno preverjati in zamenjati, kadar je to klinično indicirano glede na funkcionalnost in stanje bolnika. Cevko za hranjenje je treba nadzirati in redno preverjati za ovire pri pretoku in čistočo odprtine ter redno pregledovati bolnike za morebitne poškodbe nazofarinks, kot je pojav bolečine ali razvoj krvavitve.

1. Cevko za hranjenje sperite z vodo.
2. Y-nastavek zamašite s pritrjenimi čepi ali sprnite cevko za hranjenje. To bo zmanjšalo tveganje za aspiracijo tekočine v dihalne poti med odstranjevanjem.

3. Pripomoček nežno odstranite iz bolnika in cevko za hranjenje zavrzite v skladu s protokolom ustanove.

OPOMBA: Pripomoček lahko odložite med odpadke ob upoštevanju lokalnih smernic za odstranjevanje odpadkov ali pravilnika v ustanovi, ali pa skupaj z navadnimi odpadki.

INFORMACIJE O MR VARNOSTI

NutraGlide® je po odstranitvi stileta (če je uporabljen) varen pred magnetno resonanco. Bolnika z notranjim pripomočkom je mogoče varno slikati.

SHRANJEVANJE

Pripomoček hranite v suhem okolju na sobni temperaturi, dokler ni pripravljen za uporabo.

ŽIVLJENJSKA DOBA PRIPOMOČKA

Nazalne cevke za hranjenje je treba za optimalno delovanje, funkcionalnost in čistočo občasno zamenjati. NutraGlide® je izpolnil preskuse biološke združljivosti kot pripomoček za dolgotrajno uporabo v skladu z ISO 10993-1. Cevko za hranjenje je treba nadzirati, redno preverjati in zamenjati, kadar je to klinično indicirano glede na funkcionalnost in stanje bolnika. Cevko za hranjenje je treba nadzirati in redno preverjati za ovire pri pretoku in čistočo odprtine ter redno pregledovati bolnike za morebitne poškodbe nazofarinkska, kot je pojav bolečine ali razvoj krvavitve. Učinkovitost in funkcionalnost pripomočka se lahko sčasoma poslabšata, odvisno od številnih dejavnikov, med drugim od pH v želodcu, zdravil, poškodb pripomočka in splošne nege cevke. Pripomoček je treba zamenjati, če opazite znake okvare.

ODPRAVLJANJE TEŽAV

Dolgoročna učinkovitost in funkcionalnost pripomočka sta odvisni od pravilne uporabe pripomočka po navodilih in različnih dejavnikov uporabe in okolice. Čeprav se pričakuje, da boste svoj pripomoček za hranjenje uporabljali brez kakršnih koli težav, se lahko včasih pojavijo nepričakovane težave z njim. Naslednji razdelek obravnava številne težave, povezane z učinkovitosjo ali funkcionalnostjo, in kako jih preprečiti.

Zmanjšan pretok skozi cevko ali zamašena cevka: Cevka se lahko zamaši zaradi neustreznega izpiranja po vsaki uporabi, uporabe debelih ali neustrezn zdrobljenih zdravil, uporabe goste hrane/formul, želodčnega refluksa in/ali razrasta glivic. Če je cevka zamašena, glejte navodila za odmašitev cevke v razdelku **SMERNICE ZA PRAVILNO IZPIRANJE**. Ce zamaška ne boste mogli odstraniti, boste pripomoček mogoče morali zamenjati.

Pripomoček je spremenil barvo: Pripomoček lahko spremeni barvo po nekaj dneh ali nekaj mesecih uporabe. To je normalno, odvisno pa je od vrste hrane in zdravil, ki se uporabljajo skupaj s pripomočkom.

Balonček se je natrgal: Balonček se lahko natrga zaradi stika z ostriim ali grobim predmetom, čezmerne sile ali čezmernega pritiska. Pripomoček je narejen iz mehkega, udobnega materiala, zato se lahko hitro pojavi majhne raztrganine, ki zrastejo ali povzročijo izkvaro pripomočka. Ce na pripomočku opazite raztrganino, razmislite o zamenjavi pripomočka in preverite, ali je pripomoček izpostavljen kakršni koli napetosti, sili ali ostremu predmetu, ki bi lahko povzročil njegovo natrjanje.

Neprijeten vonj iz pripomočka: Neprijeten vonj iz pripomočka se lahko pojavi zaradi neustreznega spiranja pripomočka po vsaki uporabi, okužbe ali drugega razrasta v pripomočku. Če opazite, da pripomoček oddaja neprijeten vonj, ga izperite. Ce vonj ne izgine, priporočamo, da se obrnete na zdravstvenega delavca.

Čep ne ostane zaprt: Prepričajte se, da je čep trdno in do konca pritisnjeno ali vstavljen brez prekemerne sile. Če čep ne ostane zaprt, preglejte čep in območje porta za hranjenje, ali se je kje nakopičilo veveč ostankov. Čezmeren preostanek ocistite s tkanino in toplo vodo.

HVALA!

Hvala, ker ste izbrali AMT. Za dodatno pomoč in informacije o uporabi našega pripomočka se obrnite na družbo AMT. Podatki za stik so navedeni na zadnji strani navodil za uporabo. Cenimo, kadar slišimo vaše mnenje, in bomo z veseljem odgovorili na vaše pomislike ali vprašanja.

 DEHP	Ni narejeno iz DEHP (di(2-etylheksil)ftalata).		Samo za enkratno uporabo		Varen Pred Magnethno Resonanco		Medicinski pripomoček
	Ni narejeno iz naravnega kavčuka		Nesterilno	Rx Only	Samo na recept		

ENFit® je registrirana blagovna znamka družbe Global Enteral Device Supplier Association, Inc.

Priključek ENFit® je zasnovan za zmanjšanje napačnih povezav z drugimi neenteralnimi medicinskimi pripomočki.

NutraGlide® je registrirana blagovna znamka družbe Applied Medical Technology, Inc.



KULLANMA TALİMATLARI

Dikkat: Federal (ABD) yasalar uyarınca, bu cihaz sadece hekim tarafından veya hekim siparişi üzerine satılabilir. Bu NutraGlide® tek kullanımlıktır. Bu cihaz, sadece uyumlu enteral cihazlara takılmak amacıyla tasarlanmıştır. Enteral olmayan uygulamalar için kullanmayın.

AÇIKLAMA

NutraGlide®; Y-Port, genişleyen lümen çaplı, kaygan kaplaması bulunan ve istege bağlı stilete sahip bir nazal besleme tüpüdür.

KULLANIM AMACI

NutraGlide®, nazo-gastrik veya nazo-intestinal yoldan neonatal, pediyatrik ve yetişkin hastalara enteral besin, ilaç ve sıvı vermek amacıyla tasarlanmıştır. NutraGlide® Nazal Beslenme Tüpü, eğitimli sağlık çalışanları tarafından yerleştirilmek ve klinik uzmanların yanı sıra eğitimli bakıcılar/kullanıcılar tarafından kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

UYARI: BU CIHAZ TEK KULLANILMIKTIR. BU TİBBİ CİHAZI TEKRAR İŞLEMDEN GECİRMEYİN. AKSİ TAKDİRDE BİYOYUMLULUK ÖZELLİKLERİ, CIHAZ PERFORMANSI VE/VEYA MALZEME BÜTÜNLÜĞÜ TEHLIKEYE GİREREK HASTANIN YARALANMASINA, HASTALANMASINA VE/VEYA ÖLÜMÜNE SEBEP OLABİLİR.

KULLANIM ENDİKASYONLARI

NutraGlide® Nazal Beslenme Tüpü; neonatal, pediyatrik ve yetişkin hastalara besin, sıvı ve ilaç kanalize etmek üzere üretilmiştir.

KONTRENDİKASYONLAR

NutraGlide®, cihazın güvenli biçimde yerleştirilmesini önleyecek anatomik anomalikleri veya burun, boğaz ve özofagus hastalıkları bulunan hastalarda kullanım için kontraindikedir.

KOMPLİKASYONLAR

NutraGlide® kullanırken ortaya çıkabilecek potansiyel komplikasyonlar sınırlı olmamak üzere şunlardır: Hasta diskomfortu • Bulantı • Kuşma • İshal • Pnömotoraks • Gastrointestinal kanama veya ülserasyon • Gastrointestinal veya özofajyal perforasyon • Aspirasyon ve/veya aspirasyon pnömonisi • Hava Tikanma • Dokü ritasyonu veya nekroz • Kontaminasyon

NOT: Cihaza ilgili ciddi bir durum meydana gelirse, lütfen AMT, Avrupa Yetkili Temsilcimiz (AB Tem.) ve/veya bağlı olduğunuz üye ülkenin yetkili makamı ile iletişime geçin.

KLİNİK FAYDALAR, PERFORMANS NİTELİKLERİ

NutraGlide® Nazal Beslenme Tüpünü kullanırken beklenebilecek klinik faydalalar, aşağıdakilerle sınırlı olmamak üzere şunlardır: Yiyeceklerin hastaların besin almalarını sağlar • Farklı tüp uzunlukları, enteral besin veya ilaçların mide, duodenum veya jejunum kanalize edilmesini sağlar • Tüm tasarımını tıkanıklık olasılığı azaltarak cihaz değiştirme sayısını en aza indirir • Tüp tasarımını, yerleştirme esnasında hasta travmasını ve rahatsızlığını en aza indirebilir • Farklı hasta ihtiyaçlarını karşılayacak farklı tüp boyutları (FR boy)

NutraGlide® cihazının Performans Nitelikleri, aşağıdakilerle sınırlı olmamak üzere şunlardır:

Cihazın uzunluğunun tamamı boyunca uyumlu kılavuz tel • Tıkanıklık olumsunu engelleyecek ve tıkanıklığı temizlemeyi kolaylaştıracak şekilde sindirim舟orusunda ilerledikçe çapı aranın tüp lümeni • Tüp yerleştirilmesine ve tüp hareketinin kontrol edilmesine yardımcı olan santimetre işaretleri • X işareti yerleştirme doğrulaması için radyopak polüretan tüp • Stilet çıkarıldığında MR Güvenlidir • Ana port bağlayıcı ikinci bir iletişim seçenekine imkan tanıyan Y-Port • (Kullanılmışsa) stiletin kolay biçimde çıkarılmasını sağlayan kaygan kaplama • ENFit® uyumlu opsiyon

CIHAZ MALZEMELERİ

NutraGlide® üzerindeki malzemeler şunları içerir: Tibbi sınıf elastomerik termoplastik, PVC dışı (%78 - %82) • Tibbi sınıf termoplastik (%616 - %20) • Tibbi sınıf yapışkan (%1) • Tibbi sınıf yüzey işlemi (%1) • Tibbi sınıf elastomerik termoplastik tüp üzerinde lazer oymalı (<%1)

CIHAZ YERLEŞTİRME İŞLEMİ

DİKKAT: Bu besleme tüpü yalnızca eğitimli sağlık çalışanları tarafından yerleştirilmelidir.

DİKKAT: Yerleştirmeden önce, hasarlı olup olmadığını görmek için lütfen setin tüm içeriğini kontrol edin. Ambalaj veya cihaz hasarlıya ürünü kullanmayın.

1. Tüpü yerleştirmeden önce tüm talimatları ve uyarıları okuyun.
2. Cihazı yerleştirilmesine yardımcı olmak için hastayı oturur pozisyonunda tutun. Hastayı öne eğmeyin. Hastanın başı ve boynu uzatılmamalıdır.
3. Gastrik yerleştirme için yerleştirme derinliğini tahmin edin. Tüp üzerindeki baskılı işaretleri kullanarak hastanın burnunun ucundan kulak memesine, kulak memesinden ksfoid çıkışına kadar ölçün.

UYARI: TÜP UZUNLUĞUNUN TAHMİNİ KRİTİKTİR. TÜPÜN DÖLAŞMASINA SEBEP OLABILECEĞİNDEN TÜPÜ ASIRI YERLEŞTİRMEYİN.

4. Yerleştirme için tercih edilen burun deliğine karar verin.
5. Tüpü yerleştirmeye yardımcı olmak için hastaya su ve pipet verin.
6. Yalnızca kılavuz tel destekli yerleştirme için:

NOT: Stilet kılavuz tel destekli yerleştirme içinde kullanılamaz. Nazikçe gererek stilet dikkatlice çekin. Direnç meydana gelirse stiletin çıkarılmasına yardımcı olmak amacıyla tüpe en fazla 10 mL su enjeksiyon edin. Kullanılması tavyise edilen su hacmi için Tablo 1'e bakın. Stilet tekrar çıkarmaya denemedene önce, su enjeksiyonu sonrasında 60 saniye bekleyin.

A. Kılavuz tel uçağı distal açıklıkta geçirerek tüp kılavuz tel üzerine yerleştirin.

B. Aşağıdaki kalan talimatları takip ederek kılavuz tel destekli yerleştirme işlemini devam edin.

Tablo 1	
Kaygan Kaplamayı Etkinleştirin	
Fr Boyutu	Tavsiye Edilen Hacmi
5F	≤ 1 mL
6F	≤ 3 mL
8F	≤ 5 mL
10F	≤ 8 mL

CİHAZ YERLEŞTİRME İŞLEMİ

- Yerleştirme işlemini kolaylaştırmak ve hasta diskomfortunu sınırlamak için tüp dışına ve tüp ucuna su bazlı kayganlaştırıcı uygulayın.
- Tüpe hasar vermekten sakınmak için stileti (kullanılıyorsa) bükmemeye ve çekmemeye dikkat ederek besleme tüpünü yerleştirin. Ucu nazal septum ve sert damagın dış yüzeyine paralel tutarak tüpü arkadan yönlendirin. Tüpü nazofarenke ilerletin. Tüpü öfzogas içinden mideye doğru yönlendirmesine yardımcı olmak için hastaya bir yudum su içirin.

UYARI: ÖKSÜRÜK VEYA SOLUNUM ZORLUĞU, TÜPÜN HAVA YOLUNA GİTTİĞİNİN GÖSTERGESİ OLABİLİR. BU DURUMAN ŞÜHELENİLYORSA CİHAZ DERHAL ÇIKARIN VE TEKRAR YERLEŞTİRİN.

UYARI: HERHANGİ BİR TÜR ENDOTRAKEAL CİHAZ VARSA, BUNLAR BESLEME TÜPÜNÜN HAVA YOLUNA GİRİŞİNİ KOLAYLAŞTIRABİLECEĞİNDEN, DİKKAT EDİLMELİDİR. BESLEME TÜPÜNÜN TRAKEYE VEYA ÇİĞERLERE YERLEŞTİRİLMESİ CİDDİ YARALANMALARA SEBEP OLABİLİR.

UYARI: BESLEME TÜPÜNÜ YERINE İLERİLETİRKEN HERHANGİ BİR DIREÇ YAŞANIRSA İLERİLETMEYİ HEMEN DURDURUN VE KLINİSYENİ BİLGİLENDİRİN. YERLEŞTİRİRKEN AŞIRI GÜC UYGULAMAYIN.

- Yerleştirme işlemine yardımcı olması için tüp üzerindeki baskılı santimetre işaretlerinden faydalanan ve tüp hareketini kontrol edin.
- Tüp yoluyla madde verilmeden önce besleme tüpünün düzgün biçimde yerleştirildiği doğrulanmalıdır. Doğru tüp konumunu (ör. gastrik içerik aspirasyonu, X-lıştı vb.) sağlamak için tesis protokolünü takip edin.
- (Kullanılırsa) stilet, tüp konumu onaylandıktan sonra çıkarılabilir. Nazikçe gererek stileti dikkatlice çıkarın. Direnç meydana gelirse stileti çıkarılmamasına yardımcı olmak amacıyla tüpe en fazla 10 ml su ekleyin. Kullanılması tavyise edilen su hacmi için Tablo 1'e bakın. Stileti tekrar çıkarmaya denemenin once, su enjeksiyonu sonrasında 60 saniye bekleyin.

UYARI: TÜP HASTANIN İÇİNDEYKEN STILETİ ASLA TEKRAR YERLEŞTİRMEYİN.

- Gastrik yerleştirme arzu ediliyorsa tüp sabitlenmesi için AMT Bridle™ veya AMT Bridle Pro® kullanılması tavyise eder. Tüpün burun deliği açılğındaki uzunluğunu kaydedin.
- Tüp ince bağırsağa yerleştirilecektir, tüp bant veya AMT CINCH® kullanarak gevşek biçimde yanağa sabitleyin ve burul ile sabitleme noktası arasında fazla bir tüp ilnegi bırakın. Tüp ucu, gastrik peristalsis sonucunda ince bağırsağ içine ilerleyecektir. Hastayı sağ tarafda Fowler pozisyonuna sokmak tüpün hareket etmesine yardımcı olur. Tüpün ince bağırsağ içine hareketi tamamlandığında tüp sabitlenir. AMT tüpün sabitlenmesi için AMT Bridle™ veya AMT Bridle Pro® kullanılmasını tavyise eder. Tüpün burun deliği açılğındaki uzunluğunu kaydedin.

- Besleme işlemine hekim talimatı uyarınca ve tesis protokollerine uyularak başlanabilir.

DİKKAT: Tüp pozisyonu kullanım öncesi onaylanmalıdır.

UYARI: BU CİHAZ, DİĞER SAĞLIK UYGULAMALARINDAKİ KÜÇÜK DELİKLİ BAĞLANTI PARCALARINA DOĞRU ŞEKİLDE BAĞLANAMAYABİLİR. BU CİHAZ, SADECE UYUMLU ENTERAL CİHAZLARA BAĞLANMALIDIR. ENTERAL OLМАYAN UYGULAMALAR İÇİN KULLANMAYIN.

NOT: Eski tarz (ENFit® olmayan) bir cihaz kullanılıyorsa cihaz, şu sistemlere yanlış bağlanma potansiyeline sahiptir: Nefes alma, intravenöz, uzuv manşetleri, nörraksiyal konektörler, solunum terapi donanımlarının mème uçları, üriner ve solunum nemlendirme donanımlarının sıcaklık sensör konektörleri.

UYARI: CİHAZIN IV SETİNE DEĞİL, SADECE ENTERAL BİR GİRİŞE BAĞLANDIĞINDAN EMİN OLUN.

İLAÇ KANALİZASYONU

Mümkünse sıvi ilaçlar tercih edilir. Katı ilaç kullanılması gerekiyorsa ilaçın ezilmesinin güvenli olup olmadığını öğrenmek için doktorunuzda danışın. Güvenilirseydi cihazdan kanalize edilmeden önce ilaçın mümkün olduğunda ince parçalı olacak şekilde ezilerek (tuz formuna getirilecek) suda çözüdürülmeli gereklidir. Tüpten düzgün şekilde ezilmemiş katı ilaçların kanalize edilmesi tüpün tikanmasına sebe卜 olabilir. Enterek kaplı ilaçlar kesinlikle ezilmemeli ve ilaçla beslenme solusyonu karıştırılmamalıdır. İlacı kanalize edildikten sonra cihazı suyla yıkayın.

DOĞRU YIKAMA KİLAVUZU

Uygun yıkama teknikleri ve sık uygulama tüp tikanıklıklarını ve bozulmasını önleyebilir. Optimum cihaz akış koşullarını sürdürmek için şu yıkama kurallarına uyın:

- Tüp yıkarken da sicaklığında su kullanın.
- Su miktarı hastanın ihtiyaçları, klinik durumu ve tüp türüne göre değişiklik gösterir ancak ortalama hacim yetişkinler için 10 ila 50 ml, bebekler için ise 3 ila 10 ml arasındadır.

NOT: Hidrasyon durumu da beslenme tüplerinin yıklanması için gerekiydi hacmi etkiler. Genellikle, yıkama hacminin artırılması ek intravenöz sıvi ihtiyacını ortadan kaldırır. Ancak böbrek yetmezliği ve diğer sıvi kısıtlamaları olan hastalara akışın sağlanması için gerekli minimum yıkama hacmi verilmelidir.

- Besleme tüpünü, sürekli beslenmede 4-6 saatte bir, beslenmeye her ara verildiğinde, ve her aralıklı beslenmeden önce ve sonra.
- İlaç kanalize edildikten önce ve sonra ve ilaç uygulamaları arasında beslenme tüpünü yıkayın. Böylece ilaçın beslenme solusyonu ile etkileşime girerek tikanıklık oluşturma riski önlenmiş olur.

CİHAZDAKİ TIKANIKLIĞIN AÇILMASI:

Besleme Portuna ilk su ile dolu bir şırıngaya bağlayın ve şırıngaya plançerini nazikçe itip çekerek tikanmayı giderin. Tikanıklığın açılması için pistonun birkaç defa itilip çekilmesi gerekebilir. Tikanıklık giderilememeyse sağlık uzmanınızı arayın; tüpün değiştirilmesi gerekebilir.

DİKKAT: Tüpü yıklarken aşırı kuvvet uygulamayın. Aşırı kuvvet uygulanması tüpün delinmesine ve gastrointestinal kanalın zarar görmesine sebep olabilir.

CİHAZ ÇIKARILMASI

NOT: NutraGlide®, ISO 10993-1 uyarınca uzun süreli kullanıma uygun bir cihaz olarak biyoyumluluk testlerini geçmiştir. Besleme tüpü, işlevsellik ve hata durumuna göre izlenmeli, düzenli olarak değerlendirilmesi ve klinik olarak belirtildiğinde de\u011fıstırılmalıdır. Besleme tüpü, akış direnci ve port temizliği yönünden izlenmeli ve düzenli olarak değerlendirilmelidir. Ayrıca hasta, a\u011f olu\u011fumu ve kanama gelişimi gibi nazofarenks travmalarından düzenli olarak değerlendirilmelidir.

- Besleme tüpünü suyla yıkayın.
- Y-portunu eklı tapaları kullanarak mühürleyin veya besleme tüpünü tespit edin. Bu, tüpün çıkarılması esnasında hava yoluna sıvi aspirasyonu riskini azaltır.
- Cihazı hastadan nazikçe çekin ve tesis protokolüne uyarak besleme tüpünü imha edin.

NOT: Cihaz, yerel imha yönetmeliğini, tesis protokolünü takip ederek veya konvansiyonel atık yoluyla imha edilebilir.

MRG GÜVENLİK BİLGİSİ

NutraGlide®, (kullanılırsa) stilet çıkarıldığından MRI Güvenlidir. Kalıcı cihaz bulunan hastalar güvenli biçimde taranabilir.

SAKLAMA

Kullanıma hazır olana kadar kuru ortamda ve oda sıcaklığında saklayın.

CİHAZ KULLANIM ÖMRÜ

Nazal besleme tüpleri optimum performans, işlevsellik ve temizlik için periyodik olarak deşarj edilmek üzere tasarlanmıştır. NutraGlide®, ISO 10993-1 uyarınca uzun süreli kullanıma uygun bir cihaz olarak biyoyumluluk testlerini geçmiştir. Besleme tüpü, İşlevsellik ve hata durumuna göre izlenmeli, düzennel olarak değerlendirilmeli ve klinik olark belirtilidine de deşarj edilmelidir. Besleme tüpü, akış direnci ve port temizliği yönünden izlenmeli ve düzennel olarak değerlendirilmelidir. Ayrıca hasta, acı oluşumu ve kanama gelişimi gibi nazofarenks travmalar yönünden düzennel olarak değerlendirilmelidir. Cihaz performansı ve işlevsellisi; gastrik pH, ilaçlar, cihaz travması ve genel tüp bakımı gibi birçok etkene bağlı olarak zaman içinde düşebilir. Cihaz, ariza belirtisi fark edilirse deşarj edilmelidir.

SORUN GİDERME

Uzun süreli cihaz performansı ve işlevi, cihazın talimatlara uygun kullanımına ve çeşitli kullanım ve çevre faktörlerine göre değişiklik gösterebilir. Besleme cihazınızı sorunsuz şekilde kullanmanız beklense de, zaman zaman beklenmeyecek cihaz sorunları olabilir. Bundan sonra bölümde performans ve işlevle ilgili bazı sorunlar ve bu tür durumlardan kaçınmak için alınabilecek önlemler ele alınacaktır.

Tüp akısı yavaşladı veya tıkandı: Her kullanımından sonra tüpün düzgün yıkamaması, yoğun kıvamı veya düzgün ezilmeyen ilaçların kullanımı, yoğun kıvamlı beslenme solusyonu kullanımı, gastrik reflü ve/veya kük oluşumu tüpün tikanmasına sebep olabilir. Tıkandıysa cihazın nasıl açılacağına ilişkin talimatlar içi DOĞRU YIKAMA KILAVUZU bölümune bakın. Tikanıklık açılmamıysa cihazın deşarj edilmesi gerekebilir.

Cihazda renk bozukluğu var: Cihazda günler veya ayalar içinde renk değişikliği meydana gelebilir. Cihazla kullanılan besinlerin veya ilaçların türne bağlı olarak bu durum normaldir.

Yırtık oluştu: Yırtıklar keskin veya aşırındırıcı nesnelerle temas, aşırı kuvvet veya aşırı basınç sebebiyle oluşabilir. Cihaz malzemesinin yumuşak, konforlu özelliği sebebiyle küçük yırtıklar hızla büyütülebilir veya cihazın bozulmasına sebep olabilir. Cihazda yırtık görürlürse cihazı deşarj etmemeye değerlerdirin ve yırtık oluşumuna sebep olabilecek gerilim, kuvvet veya keskin yüzey kaynaklarını kontrol edin.

Cihazdan kötü koku geliyor: Köti koku cihazın her kullanımından sonra düzgün yıkamaması, enfeksiyon veya cihazın içinde başka bir oluşum sebebiyle meydana gelebilir. Cihazdan kötü bir koku geliyorsa cihaz yıkamalıdır. Köti koku gitmezse sağlık uzmanınıza danışmanız önerilir.

Tampon kapanmıyor: Tamponun tam olarak oturduğundan ve aşırı kuvvet kullanmadan dönenbildunginden emin olun. Tampon açılıyorsa tamponda ve beslenme giriş alanında aşırı kalıntı birikimi olup olmadığını kontrol edin. Aşırı kalıntı birikimini bezle ve ilk suyla temizleyin.

TEŞEKKÜR EDERİZ!

AMT'yi seçtiğiniz için teşekkür ederiz. Cihazınızın kullanımı ile ilgili ek yardım veya bilgi almak isterseniz kullanma talimatlarının arkasındaki iletişim bilgilerini kullanarak AMT ile temasla geçmekten çekinmeyin. Fikirlerinizi dinlemekten ve kaygılarınıza ve sorularınıza yanıt vermekten memnuniyet duyacağız.

 DEHP	DEHP (Di(2-ethylhexil) Ftalat) içermez.		Tek Kullanımlıktır		MRI Güvenlidir		Tıbbi Cihaz
	Doğal kauçuk lateks içermez		Steril Değildir	Rx Only	Reçete ile Satılır		

ENFit®, Global Enteral Device Supplier Association, Inc. şirketinin tescilli ticari markasıdır.

ENFit® bağlantısı, diğer enteral olmayan tıbbi cihazlara yanılışla bağlanması azaltmak amacıyla tasarlanmıştır.

NutraGlide®, Applied Medical Technology, Inc. şirketinin tescilli ticari markasıdır.



Applied Medical Technology, Inc.
8006 Katherine Boulevard
Brecksville, OH 44141 USA
Toll Free: +1-800-869-7382
Phone: +1-440-717-4000
Fax: +1-440-717-4200
Website: www.appliedmedical.net
E-mail: info@appliedmedical.net

AMT - Innovating. Educating. Changing Lives.™