



# EASYSpray – stručná referenční příručka (pro chirurgické zákroky v otevřené ráně)

## Pokyny pro obíhající sestru | Regulátor tlaku EASYSpray



Vložte 9V baterii do regulátoru tlaku EASYSpray.



Připojte zařízení EASYSpray k infuznímu stojanu nebo ke konstrukci stolku pomocí svorky na zadní straně zařízení.



Pomocí vhodné spojovací hadičky připojte zařízení EASYSpray ke zdroji medicinálního vzduchu (rozsah tlaku 3,5–7 barů / 50–100 psi).



Připojte filtry sprejovací sady k zařízení EASYSpray. Připojte modře označený filtr k modrému konektoru typu luer s vnitřním závitem a neoznačený filtr ke konektoru typu luer s vnějším závitem.



Přepněte vypínač na přední straně přístroje EASYSpray do zapnuté polohy (I).



Zkontrolujte tlakoměr na zařízení EASYSpray, zda ukazuje správný rozsah tlaku 1,5–2,0 bara (21,5–28,5 psi). Upravte nastavení tlaku otočením černého ovladače pro regulaci tlaku.

## Pokyny pro instrumentářku | Sprejovací sada



Připravte si roztok pro tkáňové lepidlo ARTISS podle pokynů v příbalovém letáku.



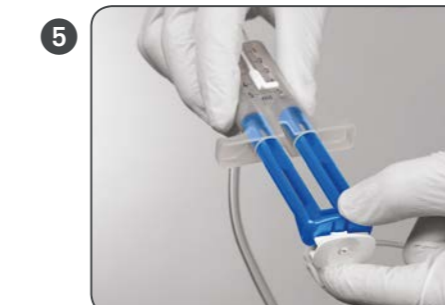
Pevně připojte sprejovací hlavici k tryskám stříkaček.



Utažením pásku řádně zajistěte sprejovací hlavici k systému dvou injekčních stříkaček.



Připojte spojovací hadičku sprejovací sady ke konektoru typu luer na dolní straně sprejovací hlavice.



Připevněte svorku (na konci snímací linky) nasunutím do drážek na horním konci pístu stříkačky.



Předejte sestavený aplikátor chirurgovi k použití. Předejte konec spojovací hadičky se sterilními filtry obíhající sestře.

## Pokyny pro chirurga



Potvrďte si (ústně) aktuální tlak s personálem operačního sálu.



Pro dosažení optimálních výsledků provádějte aplikaci spreje ze vzdálenosti 10–15 cm.



Průtok plynu aktivujete tak, že palcem ucpete otvor uprostřed svorky. Pro zahájení aplikace lehce stiskněte pístu stříkačky.

Roztok pro tkáňové lepidlo ARTISS smějí používat pouze zkušení chirurgové, kteří byli k jeho použití vyškoleni. Pro zajištění optimálního bezpečného použití lepidla ARTISS sprejováním provádějte aplikaci z minimální vzdálenosti 10 cm s maximálním sprejovacím tlakem 2 bary. Minimalizujete tak riziko vzduchové nebo plynové embolie, ruptury tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s kompresí, což může ohrozit život pacienta. Aby k této situacím nedocházelo, provedte odpovídající opatření – dodržujte doporučenou minimální vzdálenost při nástřiku a maximální tlak uvedený v pokynech k použití příslušné sprejovací soupravy.

Když sejmete palec ze svorky nebo pístu, bude zařízení EASYSpray ještě chvíli plyn vypouštět. Tato prodleva zabrání vzniku sraženin ve sprejovací hlavici.

Přečtěte si souhrn informací o přípravku ARTISS spolu s tímto dokumentem.

**Upozornění:** Jakékoli aplikace natlakovанého plynu může mít za následek nebezpečí vzniku vzduchové nebo plynové embolie, rupturu tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s kompresí, což může ohrozit život pacienta. Aby k této situacím nedocházelo, provedte odpovídající opatření – dodržujte doporučenou minimální vzdálenost při nástřiku a maximální tlak uvedený v pokynech k použití příslušné sprejovací soupravy.



# EASYSpray – stručná referenční příručka

## UPOZORNĚNÍ

Jakákoli aplikace natlakováho plynu může mít za následek nebezpečí vzniku vzduchové nebo plynové embolie, rupturu tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s kompresí, což může ohrozit život pacienta, je-li aplikace přípravku provedena nesprávně.

### Bezpečnostní opatření

Roztok pro tkáňové lepidlo ARTISS

- U chirurgických zákroků v otevřené ránně: při aplikaci sprejovatelných fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla pomocí regulátoru tlaku by měl být maximální tlak 2,0 baru (28,5 psi). Sprejování produktem je třeba provádět ze vzdálosti alespoň 10 cm od povrchu tkáně.
- Aplikace přípravku sprejem by se měla používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost; ta musí být v souladu s doporučenými výrobce. Nesprejujte blíže než z doporučované vzdálenosti.
- Před aplikací sprejovatelných fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla je nutné ránu sušit pouze standardním způsobem (např. intermitentní kompresí, tampóny, použitím sacích zařízení).
- Kvůli možnosti výskytu vzduchové nebo plynové embolie je třeba během sprejování fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla pomocí regulátoru tlaku hlídat, zda u pacienta nedochází ke změnám krevního tlaku, pulzové frekvence, saturace kyslíkem nebo obsahu CO<sub>2</sub> ve vzduchu na konci výdechu.
- Regulátory je nutné používat v souladu s doporučením výrobce a dle souhrnu údajů o přípravku a návodu k použití.
- Přípravek ARTISS se doporučuje podávat pouze subkutánně. Přípravek ARTISS se nedoporučuje používat při laparoskopických zákrocích.

Při aplikaci přípravku ARTISS pomocí sprejovacího zařízení se ujistěte, že používáte tlak a vzdálenost od tkáně v rozmezí doporučovaném výrobcem:

Doporučovaný tlak, vzdálenost a zařízení k aplikaci spreje ARTISS					
Operace	Vhodná sprejovací souprava	Vhodné hroty aplikátorů	Vhodný regulátor tlaku	Doporučená vzdálenost od cílové tkáně	Doporučený tlak spreje
Operace otevřené rány podkoží	Sprejovací sada Tisseel / Artiss	neuvedeno	EasySpray	10–15 cm	1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi)
	Sprejovací sada Tisseel / Artiss, balení po 10 kusech	neuvedeno	EasySpray		

Kvůli riziku výskytu vzduchové nebo plynové embolie je třeba během sprejování přípravku ARTISS hlídat, zda u pacienta nedochází ke změnám krevního tlaku, pulzu, saturace kyslíkem nebo obsahu CO<sub>2</sub> ve vzduchu na konci výdechu.

### VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Upozornění: Hodnota natlakového přívodního plynu se musí pohybovat v rozsahu 3,5 až 7 barů (51–100 psi).

Upozornění: NEPŘIPOJUJTE k přívodu kyslíku. Pokud tyto pokyny nedodržíte, může dojít k explozi s následkem vážného zranění nebo smrti.

Před zahájením práce s přístrojem zkонтrolujte, zda je rozsah tlaku přístroje nastaven podle rozsahu uvedeného v pokynech k použití příslušné sprejovací soupravy.

Upozornění: Při vstříkování lepidla do uzavřené tělní dutiny je nutné dodržovat příslušná bezpečnostní opatření, aby nedošlo k výše popsaným situacím.

Poznámka: Nepoužívejte dobíjecí baterie. Použití příslušenství jiných výrobců je zakázáno.

## ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

### ARTISS, roztoky pro tkáňové lepidlo, zmrazené

**Složení:** Složka 1: Roztok lepicího proteinu. Fibrinogenum humanum (jako srážlivý protein): 91 mg/ml. Aprotininum (syntetické): 3000 KIU/ml.

**Složka 2: Roztok thrombinu.** Thrombinum humanum: 4 IU/ml. Calcii chloridum: 40 mol/ml. **Indikace:** Přípravek ARTISS je indikován jako tkáňové lepidlo k adhezi/lepení podkožních tkání v plastické, rekonstrukční a popáleninové chirurgii jako náhrada nebo doplněk sutur a svorek.

Přípravek ARTISS je dále indikován k podpoře hemostázy na površích podkožních tkání. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. Přípravek ARTISS není indikován k nahradě kožních stehů k uzavření chirurgické rány a samotný není určen k léčbě masivního a rychlého arteriálního nebo venózního krvácení. Přípravek ARTISS se nikdy nesmí aplikovat intravaskulárně. **Dávkování a způsob podání:** Přípravek ARTISS je určen pouze pro použití v nemocničním zařízení. Přípravek ARTISS směřuje používat pouze zkušení chirurgové, kteří byli k jeho použití výsloveni. Dávka, kterou je třeba aplikovat, se řídí proměnnými faktory, které mimo jiné zahrnují typ chirurgického výkonu, velikost plochy, zamýšlený způsob aplikace a počet aplikací. Podání přípravku musí být individualizováno ošetřujícím lékařem. V klinických studiích bylo individuální dávkování typicky v rozsahu 0,2–12 ml. Při rozsáhlých procedurách mohou být potřebné větší objemy. Počáteční množství přípravku má být dostatečné pro úplné pokrytí místa zamýšlené aplikace. Aplikaci lze v případě potřeby opakovat na všechny malé plochy, které nebyly dříve ošetřeny, avšak vyhnete se opakovanému použití přípravku ARTISS na již existující polymerizovanou vrstvu přípravku. Při aplikaci lepidla na povrchy je 1 balení přípravku ARTISS 2 ml dostatečné pro pokrytí oblasti minimálně 10 cm<sup>2</sup> a operátor má po okamžitém přiložení štěpu až 60 sekund na jeho manipulaci a umístění než dojde k polymerizaci. V klinických studiích nebyl přípravek ARTISS podáván osobám > 65 let. **Pediatrická populace:** doporučení pro dávkování přípravku nejsou stanovená. Epilezionální (topicke) podání. Neinjikujte. Pouze pro subkutánní podání. Přípravek ARTISS nemá být používán v laparoskopické chirurgii. **Aplikace spreje** – přípravek ARTISS má být rekonstituován a aplikován v souladu s příslušnými pokyny a lze jej používat pouze se zařízeními doporučenými pro tento produkt. Sprejování přípravku ARTISS musí být zajištěno pouze pomocí regulátoru tlaku, který dodává tlak maximálně 2,0 baru (28,5 psi) a mělo by se používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost, která musí být v souladu s doporučenými výrobce. **Upozornění:**

V případě intravaskulární aplikace přípravku mohou nastat život ohrožující trombembolické komplikace. Opatrnost je třeba při aplikaci fibrinového lepidla pomocí stlačeného plynu (sprejovací zdravotnický prostředek), protože je spojena s potenciálním rizikem vzduchové / plynové embolie, protření tkáně nebo zachycení plynu s kompresí, která může být život ohrožující. Přípravek se může aplikovat sprejováním pouze v přehledných místech, použitý tlak nesmí překročit 2,0 bary a má se pohybovat v rozmezí doporučeném výrobcem zdravotnického prostředku. Při sprejování přípravku ARTISS je třeba monitorovat změny krevního tlaku, tepové frekvence, saturaci kyslíkem a výdej zbytkového CO<sub>2</sub> vzhledem k možným rizikům. Přípravek ARTISS se aplikuje v tenké vrstvě. Nadměrná tloušťka sraženiny může negativně interferovat s účinkem přípravku a procesem hojení rány. Přípravek ARTISS není indikován pro použití v neurochirurgii a jako podpora sutur při gastrointestinálních nebo cévních anastomózách. Přípravky obsahující oxidovanou celulózu jako nosný materiál mohou snížit účinek přípravku ARTISS neméně byt používány. Přípravek obsahuje aprotinin, a proto i v případě přísně lokální aplikace existuje riziko anafylaktické reakce spojené s přítomností aprotininu. Riziko se zdá být vyšší v případech, kdy došlo k předchozí expozici, i pokud byla dobré tolerována. Proto je nutné zaznamenat jakékoli použití aprotininu nebo přípravků obsahujících aprotinin do dokumentace pacienta. Standardní opatření zabraňující přenosu infekce v souvislosti s používáním léčivých přípravků vyrobených z lidské krve nebo plazmy zahrnují pečlivý výběr dárců, testování jednotlivých odběrů krve a plazmatických poolů na specifické ukazatele infekce a zařazení účinných výrobních postupů deaktivace/odstranění virů. Přesto nemůže být možnost přenosu infekce při podávání léčivých přípravků vyráběných z lidské krve nebo plazmy zcela vyloučena. To platí i pro jakékoli neznámé nebo vznikající viry nebo jiné patogeny. Přijatá opatření jsou považována za účinná proti obaleným virům, jako je HIV, HBV a HCV a proti neobalenému viru HAV. Omezený účinek mohou mít tato opatření u neobalených virů, jako je parvovirus B19. **Interakce:** Formální studie interakcí nebyly provedeny. **Nezádoucí účinky:** I když byla první léčba přípravkem ARTISS dobře tolerována, následné podání přípravku ARTISS nebo systémové podání aprotininu může vyústit v závažné anafylaktické reakce. **Nezádoucí účinky hlášené z klinických studií:** Časté (>1/100 až <1/10) Poruchy kůže a podkožní tkáně: svědění, odhojení kožního štěpu. **Uchovávání:** Uchovávejte a převážejte zmrazené (při -20 °C). Uchovávejte injekční stříkačku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Neotevřená balení, rozmrazená při pokojové teplotě, je možné uchovávat až po dobu 14 dní při kontrolované pokojové teplotě (nepřesahující +25 °C). Po rozmrazení znova nezmrazujte a nevracejte do chladničky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** BAXTER CZECH spol. s r. o., Praha, Česká republika. **Registrační číslo:** 87/380/09-C. **Poslední revize SPC:** 10. 4. 2013.

Přípravek ARTISS není hrazen ze zdravotního pojištění při poskytování ambulantní zdravotní péče. Úplné znění SPC naleznete na [www.baxter-vpis.cz](http://www.baxter-vpis.cz). Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**Baxter**

BAXTER CZECH spol. s r.o.  
Karla Engliša 3201/6  
150 00 Praha 5

Podrobné informace získáte od místního zástupce společnosti.

Baxter, Artiss a Easyspray jsou ochranné známky společnosti Baxter International Inc., jejich poboček a přidružených společností.  
2013100