

DUPLOSPRAY – stručná referenční příručka (pro laparoskopické zákroky)



EDUKAČNÍ MATERIÁL

Pokyny pro obíhající sestru | Regulátor DUPLOSPRAY MIS



Umístěte systém DUPLOSPRAY tak, aby nožní pedál ležel v době aplikace vedle nohy chirurga.



Připojte hadici zdroje plynu na zadní straně regulátoru ke zdroji medicinálního CO₂.



Připojte sprejovací sadu k regulátoru. Připojte modře označený filtr odvzdušňovacího vedení k modrému konektoru typu luer s vnitřním závitem a neoznačený filtr vedení plynu ke konektoru typu luer s vnějším závitem na regulátoru.



Při stisknutém nožním pedálu upravte rychlosť průtoku plynu na 1,0–2,0 litry za minutu. Při stlačení nožního pedálu zkонтrolujte průtok plynu ověřením výšky kuličky v rotametru.

Pokyny pro instrumentářku | Aplikátor DUPLOSPRAY MIS



Našroubujte sterilní vyměnitelný hrot na aplikátor pomocí nástroje pro vyrovnání hrotu.



Pevně připojte aplikátor k tryskám na dvojitě stříkačce.



Utažením pásku k držáku systému dvou injekčních stříkaček zajistěte řádné upevnění sprejovacího aplikátoru.



Připojte vedení zdroje plynu (neoznačený konektor typu luer) ke sterálnímu aplikátoru. Pro zajištění spoje otočte bílou pojistnou objímkou.

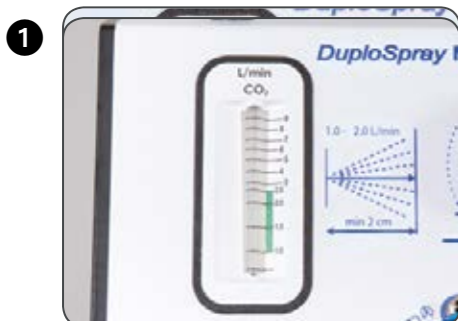


Předejte sestavený systém dvojitě stříkačky a sprejovacího aplikátoru chirurgovi k použití.



Připojte odvzdušňovací vedení pacienta (červený konektor typu luer) k volnému konektoru typu luer s vnitřním závitem na odvzdušňovacím ventilu trokaru. Ověřte, že je odvzdušňovací ventil zcela otevřený.

Pokyny pro chirurga



Potvrďte si aktuální průtok maximálně 2 litry/min s personálem operačního sálu.



Před aplikací fibrinového lepidla TISSEEL stiskněte nožní pedál pro spuštění průtoku plynu. Před vložením aplikátoru zkontrolujte průtokoměr na regulátoru. Pokud se při stisknutí nožního pedálu kulička v rotametru neposune, hrot aplikátoru je ucpaný a je nutné jej vyměnit.



Při aktivaci nožního pedálu dávkujete fibrinové tkáňové lepidlo TISSEEL přes hrot aplikátoru velmi pomalým a rovnoměrným stlačením pístů obou stříkaček. Pro přerušení sprejování uvolněte tlak na písty stříkaček a zachovějte průtok plynu přidržením sešílápnutého nožního pedálu na další 3–5 sekund, čímž vyčistíte hrot aplikátoru.

Fibrinové tkáňové lepidlo TISSEEL smějí používat pouze zkušení chirurgové, kteří byli k jeho použití vyškoleni.

Pro zajištění optimálního bezpečného použití lepidla TISSEEL sprejováním provádějte aplikaci z minimální vzdálenosti 2 cm s maximálním sprejovacím tlakem 1,5 baru (22 psi / maximální průtok plynu 2,0 litry za minutu). Minimalizujete tak riziko vzduchové nebo plynové embolie, ruptury tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s následnou kompresí.

TIPY

- Odvzdušňovací vedení pacienta po připojení k odvzdušňovacímu ventilu kanyly trokaru bude odsávat plyn pouze po stisknutí nožního pedálu. Po připojení kanyly trokaru a před aplikací spreje ověřte, zda je odvzdušňovací ventil na kanyle trokaru zcela otevřený.
- Pokud se během použití hrot ucpe, odstraňte ucpaný hrot odstraněním proti směru hodinových ručiček. Pomocí sterilního hadíku otřete veškerý sražený materiál z volných konců hadiček. Prsty našroubujte a utáhněte nový hrot.
- V případě potřeby je možné sestavu dvou hadiček snadno rozdělit a umožnit tak volný pohyb.

Přečtěte si souhrn informací o přípravce TISSEEL spolu s tímto dokumentem.

DUPLOSPRAY – stručná referenční příručka



UPOZORNĚNÍ

Jakákoli aplikace natlakovánoho 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

Fibrinové lepidlo TISSEEL

- Aplikace přípravku sprejem by se měla používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost; ta musí být v souladu s doporučením výrobce. Nesprejte blíže než z doporučované vzdálenosti.
- Před aplikací sprejovatelných fibrinových rozpouštědel 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 rozpouštědel pro tkáňová lepidla pomocí regulátoru tlaku hlídat, zda u pacienta nedochází ke změnám krevního tlaku, pulzové frekvence, saturace kyslíkem nebo obsahu CO₂ ve vzduchu na konci výdechu.
- Regulátory je nutné používat v souladu s doporučením výrobce a dle souhrnu údajů o přípravku a návodu k použití.
- Při laparoskopických zákrocích: CO₂ používejte pouze při aplikaci přípravku sprejováním. Při aplikaci přípravku sprejováním pomocí regulátoru tlaku CO₂ by měl být maximální tlak 1,5 baru (22 psi / maximální průtok plynu 2,0 litry za minutu). Sprejováním produktem je třeba provádět ze vzdálenosti alespoň 2 cm (doporučovaná vzdálenost je 2–5 cm) od povrchu tkáně.

Aby bylo zajistěno optimální bezpečné použití přípravku TISSEEL ve formě spreje, dodržujte následující doporučení:

Doporučovaný tlak, vzdálenost a zařízení k aplikaci spreje TISSEEL

Operace	Vhodná sprejovací souprava	Vhodné hroty aplikátorů	Vhodný regulátor tlaku	Doporučená vzdálenost od cílové tkáně	Doporučený tlak spreje
Laparoskopické / minimálně invazivní postupy	neuvedeno	Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 20 cm	Regulátor DUPLOSPRAY MIS	2–5 cm	1,2–1,5 baru (18–22 psi) 1,0 - 2,0 l/min
			Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
		Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 30 cm	Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
			Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
		Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 40 cm	Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
			Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
		Vyměnitelný hrot	Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
			Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		

Kvůli riziku výskytu vzduchové nebo plynové embolie je třeba během sprejování přípravku TISSEEL hlídat, zda u pacienta nedochází ke změnám krevního tlaku, pulzu, saturace kyslíkem nebo obsahu CO₂ ve vzduchu na konci výdechu.

Zařízení připojte pouze k regulovanému zdroji CO₂; maximální vstupní tlak nesmí přesáhnout 100 psi ± 5 (6.89 bar ± .35).

Pro prevenci vzduchové nebo plynové embolie neprovádějte aplikaci sprejem přímo na cévy.

Upozornění: Jakákoli aplikace natlakovánoho 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 situaci nedocházelo, proveďte odpovídající opatření – dodržujte doporučenou minimální vzdálenost při nástřiku 2 cm (optimální pracovní vzdálenost je 3 cm) a maximální průtok 2,0 standardní litry za minutu.

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz. Uvedte, prosím, přesný název přípravku a číslo šarže.

ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

TISSEEL, roztoky pro tkáňové lepidlo

Složení: Složka 1: Roztok lepicího proteinu. Fibrinogenum humanum (jako srážlivý protein): 91 mg/ml. Aprotininum (bovinum): 3000 KIU/ml. Pomocná látka se známým účinkem – Polysorbát 80: 0,6 – 1,9 mg/ml. Složka 2: Roztok thrombinu. Thrombinum humanum: 500 IU/ml. Calcii chloridum dihydricum: 40 µmol/ml. **Indikace:** Podpůrná léčba tam, kde jsou standardní chirurgické techniky nedostatečné podpora hemostázy; tkáňové lepidlo ke zlepšení hojení ran nebo podpoře sutur v cévní chirurgii, u gastrointestinálních anastomóz; lepení tkání, ke zlepšení adheze oddělených tkání (např. neštěpených transplantátů, tkáňových štepů a transplantátů); prokázána účinnost u plně heparinizovaných pacientů. **Dávkování a způsob podání:** Přípravek TISSEEL smějí používat pouze zkušení chirurgové, kteří byli k jeho použití výkoleni. Množství přípravku TISSEEL, které je třeba aplikovat, a četnost aplikace by měly být vždy přizpůsobeny zjištěným klinickým potřebám pacienta. 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 4 – 20 ml. Při některých procedurách (např. úrazy jater nebo uzavírání rozsáhlých popálených povrchů) mohou být potřebné větší objemy. Počáteční množství přípravku k aplikaci na zvolenou anatomickou oblast nebo cílový povrch má být dostatečné pro úplné pokrytí místa zamýšlené aplikace. Aplikaci lze v případě potřeby opakovat. Neaplujte však opakovaně přípravku TISSEEL na předešlou polymerizovanou vrstvu přípravku TISSEEL, protože přípravek TISSEEL nepřilne k polymerizované vrstvě. Při aplikaci lepidla na povrchy je 1 balení přípravku TISSEEL 2 ml (tj. 1 ml roztoku TISSEEL plus 1 ml roztoku thrombinu) dostatečné pro pokrytí oblasti minimálně 10 cm². Je-li TISSEEL nanašen rozprášováním, bude stejný objem postačující k pokrytí značně větších ploch, v závislosti na konkrétní indikaci a individuálním případu. **Bezpečnost a účinnost:** TISSEEL není indikován u pediatrických pacientů stanovenou. **Epizelionální podání:** Neaplujte intravaskulárně. Při chirurgických zákrocích na otevřených ranách používejte regulátor tlaku, který dodává tlak maximálně 2,0 baru (28,5 psi). Při minimálně invazivních/laparoskopických zákrocích používejte pouze regulátor tlaku dodávající tlak maximálně 1,5 baru (22 psi). Používejte pouze plynný oxid uhličitý. Opatrnost je třeba při aplikaci fibrinového lepidla pomocí stlačeného plynu. Aplikace natlakovaným plymem je spojena s potenciálním rizikem vzduchové nebo plynové embolie, protržení tkáně nebo zachycení plynu s kompresí, což může být život ohrožující. **Aplikace spreje** – přípravek TISSEEL se smí sprejovat pouze na viditelná aplikací místa a má být rekonstituován a aplikován v souladu s příslušnými pokyny a lze jej používat pouze se zařízeními doporučenými pro tento přípravek. **Kontraindikace:** TISSEEL samotný není určen k léčbě masivního a tryskajícího arteriálního nebo venovního krvácení. TISSEEL není indikován k náhradě kožních stehů k uzavření chirurgické rány. TISSEEL se nikdy nesmí aplikovat intravaskulárně. Intravaskulární aplikace může vyvolat život ohrožující tromboembolické příhody. Hypersenzitivita na látky nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. **Zvláštní upozornění:** V případě neúmyslné intravaskulární aplikace přípravku mohou nastat život ohrožující trombembolické komplikace. Opatrnost je třeba při aplikaci fibrinového lepidla pomocí tlakovaného plynu při použití sprejovacích zdravotnických prostředků, které mají tlakovou regulaci, neboť hrozí riziko život ohrožující vzduchové nebo plynové embolie, protržení tkáně nebo zachycení plynu s kompresí. **Při aplikaci přípravku TISSEEL pomocí sprejovacího zařízení se ujistěte, že používáte tlak v rozmezí doporučeném výrobcem tohoto zařízení.** Aplikace přípravku TISSEEL sprejem by se měla používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost; ta musí být v souladu s doporučením výrobce. Nesprejte blíže než z doporučované vzdálenosti. Při sprejování přípravku TISSEEL je třeba monitorovat změny krevního tlaku, tepové frekvence, saturaci kyslíkem a obsahu CO₂ ve vzduchu na konci výdechu CO₂ vzhledem k možnému riziku výskytu vzduchové nebo plynové embolie. Před podáním přípravku TISSEEL je třeba zajistit dostatečnou ochranu/pokrytí části těla mimo místo aplikace, aby se předešlo tkáňové adhezi na nežádoucích místech. Jestliže jsou fibrinová lepidla aplikována na stisněných místech, např. mozek nebo mícha, je třeba vzít v úvahu riziko kompresivních komplikací. Podobně jako u jiných přípravků obsahujících protein se mohou objevit závažné hypersenzitivitní / anafylaktické reakce a pokud se vyskytnou, musí být podávání přípravku okamžitě přerušeno a zahájena v současnosti platná standardní protišoková léčba. Zbylý přípravek musí být odstraněn z místa aplikace. Přípravek TISSEEL obsahuje syntetický protein (aprotinin). I v případě přísně lokální aplikace existuje riziko anafylaktické reakce spojené s přítomností aprotinimu. Riziko se zdá být vyšší v případech, kdy došlo k předešlé expozici, i pokud byla dobře tolerována. Proto je nutné zaznamenat jakékoli použití aprotinimu nebo přípravku obsahující aprotinin do dokumentace pacienta. Syntetický aprotinin je strukturálně identický s aprotininem hovězím, a proto by použití přípravku TISSEEL u pacientů alergických na hovězí proteiny mělo být pečlivě zváženo. Polysorbát 80 může způsobit místní irritaci kůže, jako je kontaktní dermatitida. Standardní opatření zabrnující přenos infekce v souvislosti s používáním léčivých přípravků vyrobených z lidské krve nebo plazmy zahrnují pečlivý výběr dárčů, testování jednotlivých odběrů krve a plazmatických poolů na specifické ukazatele infekce a zařazení účinných výrobních postupů deaktivace/odstranění virů. Přijatá opatření jsou považována za účinná proti obaleným virům, jako je HIV, HBV a HCV a proti neobalenému víru HAV. Omezený účinek mohou mít tato opatření u neobalených virů, jako je parvovirus B19. U pacientů s pravidelným/opakovaným podáváním tkáňových lepidel pocházejících z lidské plazmy se má zvážit vhodná vakcinace (hepatitida A a B). Přípravky obsahující oxidovanou celulózu by neměly být používány s přípravkem TISSEEL. **Interakce:** Formální studie interakcí nebyly provedeny. Podobně jako srovnatelné přípravky nebo roztoky thrombinu může být přípravek denaturován kontaktem s roztoky obsahující alkohol, jód nebo těžké kovy (např. antiseptické roztoky). Před aplikací přípravku je třeba tyto látky odstranit v maximálně možné míře. **Nežádoucí účinky:** I když byla první léčba přípravkem TISSEEL dobře tolerována, následné podání přípravku TISSEEL Lyo nebo systémové podání aprotininu může vyústit ojediněle v závažné anafylaktické reakce. Nežádoucí účinky byly hlášeny ze tří klinických zaměřených na bezpečnost a účinnost přípravku TISSEEL a z postmarketingové zkušenosti s tkáňovými lepidly společnosti Baxter. V těchto studiích byl přípravek TISSEEL aplikován k doplňkové hemostázi v kardiochirurgii, cévní chirurgii, u totálních endoprotes kyčelního kloubu a u operací jater a sleziny. Jiné klinické studie zahrnovaly lepení lymfatických cév u pacientů podstupujících axilární lymfadenektomii, lepení anastomóz tlustého střeva a lepení dura mater ve fossa posterior. **Velmi časté (≥ 1/10)**

Poranění, otravy a procedurální komplikace: serom. Časté (>1/10 až <1/10) **Infekce a infestace:** Pooperární infekce rány. **Poruchy nervového systému:** poruchy smyslového vnitřního. **Cévní poruchy:** trombóza axilární žily (jako následek intravaskulární aplikace do sinus petrosus superior). **Poruchy kůže a podkožní tkáně:** výrůžka. Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáně: bolest v končetině. Celkové poruchy a reakce v místě aplikace: bolest, zvýšená tělesná teplota. **Reakce – Třídy:** Další nežádoucí účinky spojené s použitím přípravků zařazených do třídy fibrinové lepidlo/zahrnují: projevy hypersenzitivitní zahrnující podráždění v místě aplikace, obtížné dýchání, třesavka, bolest hlavy, letargie, neklid a zvražení. **Uchovávání:** Uchovávejte a převážejte zmrzlené (při ≤ -20 °C) bez přerušení až do aplikace. Uchovávejte injekční stříkačku v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem. Neotevřená balení rozmrazená při teplotě do 25°C, je možné uchovávat až po dobu 72 hodin při teplotě do 25°C. Není-li roztok použit do 72 hodin po rozmrazení, je třeba TISSEEL zlikvidovat. Po rozmrazení znova nezmrzajte a nevracejte do chladničky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** BAXTER CZECH spol. s r. o., Praha, Česká republika. **Registracní číslo:** 87/791/09-2015. **Poslední revize:** 26. 3. 2015.

Přípravek TISSEEL není hrazen ze zdravotního pojištění při poskytování ambulantní zdravotní péče. Úplné znění SPC naleznete na www.baxter-vpois.cz.

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

Podrobné informace získáte od místního zástupce společnosti.

Baxter, Tisseel a Duplospray jsou ochranné známky společnosti Baxter International Inc., jejich poboček a přidružených společností.

2015062