

Kimberly-Clark®

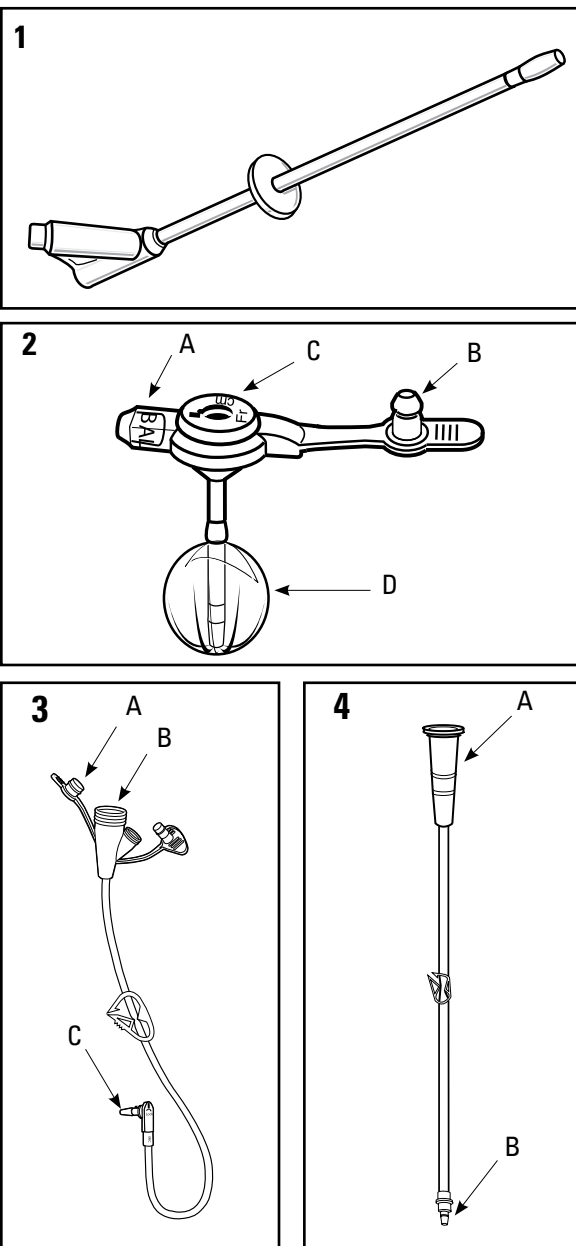
MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy Feeding Tube

Directions for Use

- (FR) Sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® • Mode d'emploi
- (DE) MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonde • Gebrauchsanweisung
- (BG) MIC-KEY® нископрофилна сонда за изкуствено хранене през гастростомия • Инструкции за работа
- (ES) Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® • Instrucciones de uso
- (CS) Nízkoprofilová gastrostomická vyživovací trubice MIC-KEY® • Návod k použití
- (DA) MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde med lav profil • Brugsanvisning
- (ET) Madala profiliiga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY® • Kasutusjuhend
- (EL) Σωλήνας σίτισης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ MIC-KEY® • Οδηγίες Χρήσης
- (IT) Tubo MIC-KEY® a basso profilo per alimentazione tramite gastrostomia • Istruzioni per l'uso
- (LV) MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zonde • Lietošanas pamācība
- (LT) MIC-KEY® kompaktiškas gastrostomijos dirbtinio maitinimo zondas • Naudojimo nurodymai
- (HU) MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztómáis adagoló szonda • Használati utasítás
- (NL) MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie • Gebruiksaanwijzing
- (NO) MIC-KEY® Lavprofil gastrostomi-ernæringssonde • Bruksanvisning
- (PL) Zgębnik żywieniowy MIC-KEY® do niskoprofilowej gastrostomii • Sposób użycia
- (PT) Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® • Instruções de utilização
- (RO) Tub simplu MIC-KEY® pentru alimentare prin gastrostomie • Instrucțiuni de folosire
- (RU) MIC-KEY® Низкопрофильная гастростомическая питательная трубка • Указания по применению
- (SK) Nízkoprofilová gastrostomická vyživovacia trubica MIC-KEY® • Návod na použitie
- (SL) MIC-KEY® gastrostomska cevka za hranjenje z nizkim profilom • Navodila za uporabo
- (FI) MIC-KEY®- matalaprofililinen maha-avanneruokintaletku • Käyttöohjeet
- (SV) MIC-KEY® gastrostomisond i lågprofil • Bruksanvisning
- (TR) MIC-KEY® Düşük-Profil Gastrostomi Besleme Borusu • Kullanım Talimatları
- (JA) MIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブ • 使用方法
- (KO) MIC-KEY® 소형 위루 급식 튜브 • 사용 방법
- (ZH) MIC-KEY® 细径胃造瘘术营养管 • 使用说明

KIMBERLY-CLARK* MIC-KEY* Low-Profile Gastrostomy Feeding Tube

Directions for Use



Description

The Kimberly-Clark® MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy feeding tube (**Fig 2**) allows for delivery of enteral nutrition and medication directly into the stomach and/or gastric decompression.

Indications For Use

The Kimberly-Clark® MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy feeding tube is indicated for use in patients who require long term feeding, are unable to tolerate oral feeding, who are at low risk for aspiration, require gastric decompression and / or medication delivery directly into the stomach.

Contraindications

Contraindications for placement of a low-profile gastrostomy feeding tube include, but are not limited to ascites, colonic interposition, portal hypertension, peritonitis and morbid obesity.

Warning

Do not reuse, reprocess, or resterilize this medical device. Reuse, reprocessing, or resterilization may 1) adversely affect the known biocompatibility characteristics of the device, 2) compromise the structural integrity of the device, 3) lead to the device not performing as intended, or 4) create a risk of contamination and cause the transmission of infectious diseases resulting in patient injury, illness, or death.

Complications

The following complications may be associated with any low-profile gastrostomy feeding tube:

- Skin Breakdown • Infection
- Hypergranulation Tissue • Stomach or Duodenal Ulcers
- Intrapitoneal Leakage • Pressure Necrosis

Note: Verify package integrity. Do not use if package is damaged or sterile barrier compromised.

Placement

The Kimberly-Clark® MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy feeding tube may be placed percutaneously under fluoroscopic or endoscopic guidance or as a replacement to an existing device using an established stoma tract.

Caution: A gastropexy must be performed to affix the stomach to the anterior abdominal wall, the feeding tube insertion site identified, stoma tract dilated and measured prior to initial tube insertion to ensure patient safety and comfort.

Caution: Do not use the retention balloon of the feeding tube as a gastropexy device. The balloon may burst and fail to attach the stomach to the anterior abdominal wall.

Warning: The insertion site for infants and children should be high on the greater curvature to prevent occlusion of the pylorus when the balloon is inflated.

An inappropriately sized MIC-KEY® can cause necrosis, buried bumper syndrome and / or hypergranulation tissue.

Tube Preparation

1. Select the appropriate size MIC-KEY® Gastrostomy feeding tube, remove from the package and inspect for damage.
2. Using the 6 ml Luer slip syringe contained in the kit, inflate the balloon with 5 ml (3 ml for 12 Fr) sterile or distilled water through the balloon port (**Fig 2A**).
3. Remove the syringe and verify balloon integrity by gently squeezing the balloon to check for leaks. Visually inspect the balloon to verify symmetry. Symmetry may be achieved by gently rolling the balloon between the fingers. Reinsert the syringe and remove all the water from the balloon.
4. Lubricate the tip of the tube with a water soluble lubricant. Do not use mineral oil. Do not use petroleum jelly.

Suggested Radiologic Placement Procedure

1. Place the patient in the supine position.
2. Prep and sedate the patient according to clinical protocol.
3. Insure that the left lobe of the liver is not over the fundus or the body of the stomach.
4. Identify the medial edge of the liver by CT scan or ultrasound.
5. Glucagon 0.5 to 1.0 mg IV may be administered to diminish gastric peristalsis.
- Caution:** Consult Glucagon instructions for use for rate of IV injection and recommendations for use with insulin dependent patients.
6. Insufflate the stomach with air using a nasogastric catheter, usually 500 to 1,000 ml or until adequate distention is achieved. It is often necessary to continue air insufflation during the procedure, especially at the time of needle puncture and tract dilation, to keep the stomach distended so as to oppose the gastric wall against the anterior abdominal wall.
7. Choose a catheter insertion site in the left sub-costal region, preferably over the lateral aspect or lateral to the rectus abdominis muscle (N.B. the superior epigastric artery courses along the medial aspect of the rectus) and directly over the body of the stomach toward the greater curvature. Using fluoroscopy, choose a location that allows as direct a vertical needle path as possible. Obtain a cross table lateral view prior to placement of gastrostomy when interposed colon or small bowel anterior to the stomach is suspected.

Note: PO/NG contrast may be administered the night prior or an enema administered prior to placement to opacify the transverse colon.

8. Prep and drape according to facility protocol.

Gastropexy Placement

Caution: It is recommended to perform a three point gastropexy in a triangle configuration to ensure attachment of the gastric wall to the anterior abdominal wall.

1. Place a skin mark at the tube insertion site. Define the gastropexy pattern by placing three skin marks equidistant from the tube insertion site and in a triangle configuration.
- Warning:** Allow adequate distance between the insertion site and gastropexy placement to prevent interference of the T-Fastener and inflated balloon.
2. Localize the puncture sites with 1% lidocaine and administer local anesthesia to the skin and peritoneum.
3. Place the first T-Fastener and confirm Intragastric position. Repeat the procedure until all three T-Fasteners are inserted at the corners of the triangle.
4. Secure the stomach to the anterior abdominal wall and complete the procedure.

Create the Stoma Tract

1. Create the stoma tract with the stomach still insufflated and in apposition to the abdominal wall. Identify the puncture site at the center of the gastropexy pattern. With fluoroscopic guidance confirm that the site overlies the distal body of the stomach below the costal margin and above the transverse colon.

Caution: Avoid the epigastric artery that courses at the junction of the medial two-thirds and lateral one-third of the rectus muscle.

Warning: Take care not to advance the puncture needle too deeply in order to avoid puncturing the posterior gastric wall, pancreas, left kidney, aorta or spleen.

2. Anesthetize the puncture site with local injection of 1% lidocaine down to the peritoneal surface (distance from skin to the anterior gastric wall is usually 4-5 cm).
3. Insert a .038" compatible introducer needle at the center of the gastropexy pattern into the gastric lumen.
- Note:** For gastrostomy tube placement, the best angle of insertion is a true right angle to the surface of the skin. The needle should be directed toward the pylorus if conversion to PEGJ tube is anticipated.
4. Use fluoroscopic visualization to verify correct needle placement. Additionally, to aid in verification, a water filled syringe may be attached to the needle hub and air aspirated from the gastric lumen.
- Note:** Contrast may be injected upon return of air to visualize gastric folds and confirm position.
5. Advance a J tip guidewire, up to .038", through the needle and into stomach. Confirm position.
6. Remove the introducer needle, keeping the J tip guidewire in place and dispose of according to facility protocol.

Dilation

1. Use a #11 scalpel blade to create a small skin incision that extends alongside the guidewire, downward through the subcutaneous tissue and fascia of the abdominal musculature. After the incision is made, dispose of according to facility protocol.
2. Advance a dilator over the guidewire and dilate the stoma tract to the desired size.
3. Remove the dilator over the guidewire, leaving the guidewire in place.
4. Measure the Stoma Length with the Kimberly-Clark® Stoma Measuring Device.

Measuring the Stoma Length

Caution: Selection of the correct size MIC-KEY® is critical for the safety and comfort of the patient. Measure the length of the patient's stoma with the Stoma Measuring Device. The shaft length of the MIC-KEY® selected should be the same as the length of the stoma. An inappropriately sized MIC-KEY® can cause necrosis, buried bumper syndrome and/or hypergranulation tissue.

1. Moisten the tip of the stoma measuring device (**Fig 1**) with water soluble lubricant. Do not use mineral oil. Do not use petroleum jelly.
2. Advance the Stoma Measuring Device over the guidewire, through the stoma and into the stomach. DO NOT USE FORCE.
3. Fill the Luer slip syringe with 5ml of water and attach to the balloon port. Depress the syringe plunger and inflate the balloon.
4. Gently pull the device toward the abdomen until the balloon rests against the inside of the stomach wall.
5. Slide the plastic disc down to the abdomen and record the measurement above the disc.
6. Add 4-5 mm to the recorded measurement to ensure the proper stoma length and fit in any position. Record the measurement.
7. Using a slip tip syringe, remove the water in the balloon.
8. Remove the stoma measuring device.
9. Document the date, lot number and measured centimeter shaft length.

Tube Placement

Note: A peel-away sheath may be used to facilitate advancement of the tube through the stoma tract.

1. Select the appropriate MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy feeding tube and prepare according to the directions in the Tube Preparation section listed above.
2. Advance the distal end of the tube over the guidewire, through the stoma tract and into the stomach.
3. Verify that the tube is in the stomach, remove the guidewire or peel-away sheath if utilized and inflate the balloon.
4. Ensure the external bolster is flush with the skin.
5. Using the 6 ml Luer slip syringe, inflate the balloon.
- Inflate the 12 FR balloon with 3 ml of sterile or distilled water.
- Inflate 14 FR and larger tube balloons with 5 ml of sterile or distilled water.

Caution: Do not exceed 5 ml total balloon volume inside the 12 FR balloon. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.

Caution: Do not exceed 10 ml total balloon volume in 14 FR or larger tube balloons. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.

6. Clean the residual fluid or lubricant from the tube and stoma.

Bolus and SECUR-LOK® Extension Set Assembly

1. Use either the Bolus (**Fig 4**) or the SECUR-LOK® (**Fig 3**) Extension Sets for gastric feeding and gastric decompression.
2. Open the feeding port cover (**Fig 2B**).
3. Insert the SECUR-LOK® (**Fig 3C**) or the Bolus (**Fig 4B**) Extension Set by aligning the lock and key connector. Align the black line on the set with the black line on the MIC-KEY® (**Fig 2C**) feed port.
4. Lock into place by pushing in and rotating the connector CLOCKWISE until a slight resistance is felt (approximately 1/4 of a turn) DO NOT rotate the connector past the stop point.
5. To remove the Extension Set, rotate it COUNTER CLOCKWISE until the black line on the Extension Set aligns with the black line on the MIC-KEY®. Remove the set and cap the port with the attached port cover.

Verify Tube Position and Patency

1. With either Extension Set connected, attach the catheter-tip syringe containing 10 ml of water to the feed port.
2. Aspirate gastric contents. The presence of gastric contents in the syringe confirms the correct tube position within the stomach.
3. Flush with 10 ml of water. Check for leakage around the stoma. If there is a leak, reconfirm proper balloon inflation. Also verify the French size, stoma length and placement. Proper placement may be confirmed radiographically. The MIC-KEY® has a Radiopaque stripe on the tube. Do not use contrast inside the balloon.
4. Begin feeding only after confirmation of proper patency, placement and according to physician instructions.

Suggested Endoscopic Placement Procedure

1. Perform routine Esophagogastroduodenoscopy (EGD). Once the procedure is complete and no abnormalities are identified that could pose a contraindication to placement of the tube, place the patient in the supine position and insufflate the stomach with air.
2. Transilluminate through the anterior abdominal wall to select a gastrostomy site that is free of major vessels, viscera and scar tissue. The site is usually one third the distance from the umbilicus to the left costal margin at the midclavicular line.
3. Depress the intended insertion site with a finger. The endoscopist should clearly see the resulting depression on the anterior surface of the gastric wall.
4. Prep and drape the skin at the selected insertion site.

Gastropexy Placement

Caution: It is recommended to perform a three point gastropexy in a triangle configuration to ensure attachment of the gastric wall to the anterior abdominal wall.

1. Place a skin mark at the tube insertion site. Define the gastropexy pattern by placing three skin marks equidistant from the tube insertion site and in a triangle configuration.
2. Localize the puncture sites with 1% lidocaine and administer local anesthesia to the skin and peritoneum.
3. Place the first T-Fastener and confirm Intragastric position. Repeat the procedure until all three T-Fasteners are inserted at the corners of the triangle.
4. Secure the stomach to the anterior abdominal wall and complete the procedure.

Create the Stoma Tract

1. Create the stoma tract with the stomach still insufflated and in apposition to the abdominal wall. Identify the puncture site at the center of the gastropexy pattern. With endoscopic guidance confirm that the site overlies the distal body of the stomach below the costal margin and above the transverse colon.

Caution: Avoid the epigastric artery that courses at the junction of the medial two-thirds and lateral one-third of the rectus muscle.

Warning: Take care not to advance the puncture needle too deeply in order to avoid puncturing the posterior gastric wall, pancreas, left kidney, aorta or spleen.

2. Anesthetize the puncture site with local injection of 1% lidocaine down to the peritoneal surface.
3. Insert a .038" compatible introducer needle at the center of the gastropexy pattern into the gastric lumen.

Note: For gastrostomy tube placement, the best angle of insertion is a true right angle to the surface of the skin. The needle should be directed toward the pylorus if conversion to PEGJ tube is anticipated.

4. Use endoscopic visualization to verify correct needle placement. Additionally, to aid in verification, a water filled syringe may be attached to the needle hub and air aspirated from the gastric lumen.
5. Advance a J tip guidewire, up to .038", through the needle and into stomach. Confirm position.
6. Remove the introducer needle, keeping the J tip guidewire in place and dispose of according to facility protocol.

Dilation

1. Use a #11 scalpel blade to create a small skin incision that extends alongside the guidewire, downward through the subcutaneous tissue and fascia of the abdominal musculature. After the incision is made, dispose of according to facility protocol.
2. Advance a dilator over the guidewire and dilate the stoma tract to the desired size.
3. Remove the dilator over the guidewire, leaving the guidewire in place.
4. Measure the Stoma Length with the Kimberly-Clark® Stoma Measuring Device.

Measuring the Stoma Length

Caution: Selection of the correct size MIC-KEY® is critical for the safety and comfort of the patient. Measure the length of the patient's stoma with the Stoma Measuring Device. The shaft length of the MIC-KEY® selected should be the same as the length of the stoma. An inappropriately sized MIC-KEY® can cause necrosis, buried bumper syndrome and/or hypergranulation tissue.

1. Moisten the tip of the stoma measuring device (**Fig 1**) with water soluble lubricant. Do not use mineral oil. Do not use petroleum jelly.
2. Advance the Stoma Measuring Device over the guidewire, through the stoma and into the stomach. DO NOT USE FORCE.
3. Fill the Luer slip syringe with 5ml of water and attach to the balloon port. Depress the syringe plunger and inflate the balloon.
4. Gently pull the device toward the abdomen until the balloon rests against the inside of the stomach wall.
5. Slide the plastic disc down to the abdomen and record the measurement above the disc.
6. Add 4-5 mm to the recorded measurement to ensure the proper stoma length and fit in any position. Record the measurement.
7. Using a Luer slip syringe, remove the water in the balloon.
8. Remove the stoma measuring device.
9. Document the date, lot number and measured centimeter shaft length.

Tube Placement

Note: A peel-away sheath may be used to facilitate advancement of the tube through the stoma tract.

1. Select the appropriate MIC-KEY® Low-Profile Gastrostomy feeding tube and prepare according to the directions in the Tube Preparation section listed above.
 2. Advance the distal end of the tube over the guidewire, through the stoma tract and into the stomach.
 3. Verify that the tube is in the stomach, remove the endoscope, remove the guidewire or peel-away sheath if utilized and inflate the balloon.
 4. Ensure the external bolster is flush with the skin.
 5. Using the 6 ml Luer slip syringe, inflate the balloon.
 - Inflate the 12 FR balloon with 3 ml of sterile or distilled water.
 - Inflate 14 FR and larger tube balloons with 5 ml of sterile or distilled water.
- Caution:** Do not exceed 5 ml total balloon volume inside the 12 FR balloon. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.
- Caution:** Do not exceed 10 ml total balloon volume in 14 FR or larger tube balloons. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.
6. Clean the residual fluid or lubricant from the tube and stoma.

Bolus and SECUR-LOK® Extension Set Assembly

1. Use either the Bolus (**Fig 4**) or the SECUR-LOK® (**Fig 3**) Extension Sets for gastric feeding and gastric decompression.
2. Open the feeding port cover (**Fig 2B**).
3. Insert the SECUR-LOK® (**Fig 3C**) or the Bolus (**Fig 4B**) Extension Set by aligning the lock and key connector. Align the black line on the set with the black line on the MIC-KEY® (**Fig 2C**) feed port.

- Lock into place by pushing in and rotating the connector CLOCKWISE until a slight resistance is felt (approximately 1/4 of a turn). DO NOT rotate the connector past the stop point.
- To remove the Extension Set, rotate it COUNTER CLOCKWISE until the black line on the Extension Set aligns with the black line on the MIC-KEY*. Remove the set and cap the port with the attached port cover.

Verify Tube Position and Patency

- With either Extension Set connected, attach the catheter-tip syringe containing 10 ml of water to the feed port.
- Aspirate gastric contents. The presence of gastric contents in the syringe confirms the correct tube position within the stomach.
- Flush with 10 ml of water. Check for leakage around the stoma. If there is a leak, reconfirm proper balloon inflation. Also verify the French size, stoma length and placement. Proper placement may be confirmed radiographically. The MIC-KEY* has a Radiopaque stripe on the tube. Do not use contrast inside the balloon.
- Begin feeding only after confirmation of proper patency, placement and according to physician instructions.

Tube Removal

- First, make sure that this type of tube can be replaced at the bedside.
 - Assemble all equipment and supplies, cleanse hands using aseptic technique and apply clean, powder free gloves.
 - Rotate the tube 360 degrees to ensure the tube moves freely and easily.
 - Firmly insert the Luer slip syringe into the balloon port and withdraw all the fluid from the balloon.
 - Apply counter pressure to the abdomen and remove the tube with gentle, but firm traction.
- Note:** If resistance is encountered, lubricate the tube and stoma with water soluble lubricant. Simultaneously push and rotate the tube. Gently manipulate the tube free. If the tube will not come out, refill the balloon with the prescribed amount of water and notify the physician. Never use excessive force to remove a tube.

Warning: Never attempt to change the tube unless trained by the physician or other health care provider.

Replacement Procedure

- Cleanse the skin around the stoma site and allow the area to air dry.
 - Measure the stoma length with the Kimberly-Clark* Stoma Measuring Device.
 - Select the appropriate size MIC-KEY* Gastrostomy feeding tube and prepare according to the directions in the Tube Preparation section above.
 - Lubricate the distal end of the tube with water soluble lubricant and gently insert the MIC-KEY* through the stoma into the stomach.
 - Ensure the external bolster is flush with the skin.
 - Using the 6 ml Luer slip syringe, inflate the balloon.
 - Inflate the 12 FR balloon with 3 ml of sterile or distilled water.
 - Inflate 14 FR and larger tube balloons with 5 ml of sterile or distilled water.
- Caution:** Do not exceed 5 ml total balloon volume inside the 12 FR balloon. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.
- Caution:** Do not exceed 10 ml total balloon volume in 14 FR or larger tube balloons. Do not use air. Do not inject contrast into the balloon.
- Clean the residual fluid or lubricant from the tube and stoma.
 - Verify proper tube position according to the direction in the Verify Tube Position section above.

Feeding Administration

- Remove the feed port plug (**Fig 3A**).
- If feeding with a syringe, connect the catheter tip syringe to the bolus extension feed port (**Fig 4A**). Push firmly and twist 1/4 turn to secure the connection.
- If using a feeding bag, purge the air from the bag and tubing. Connect the tubing to the SECUR-LOK* Extension Set (**Fig 3B**). Push firmly and twist 1/4 turn to secure the connection.
- Adjust the formula flow rate and administer the feeding.
- Upon completion, flush the Extension Set and MIC-KEY* with 20 ml of water until the tubing is clear.
- Disconnect the SECUR-LOK* or the Bolus Extension Set and replace the MIC-KEY* feed port plug (**Fig 2B**).
- Wash the Extension Set and the catheter tip syringe or feeding bag with warm soapy water, rinse and dry thoroughly.
- If feeding continuously with a pump, flush the MIC-KEY* with 10 ml to 20 ml of water every six hours.

Decompression

- Decompression may be done with either the Bolus or SECUR-LOK* Extension Set.
- Attach the Bolus (**Fig 4**) or the SECUR-LOK* (**Fig 3**) Extension Set to the MIC-KEY* (**Fig 2**).
- If using the SECUR-LOK* Extension Set, remove the feed port plug. Drain the stomach contents into a container.
- After decompression, flush the Extension Set and the MIC-KEY* with 20 ml of warm water.
- Remove the Extension Set and replace the attached MIC-KEY* plug.

Medication Administration

Use liquid medication when possible and consult the pharmacist to determine if it is safe to crush solid medication and mix with water. If safe, pulverize the solid medication into a fine powder form and dissolve the powder in water before administering through the feeding tube. Never crush enteric coated medication or mix medication with formula.

Using a catheter tip syringe flush the tube with the prescribed amount of water.

Tube Patency Guidelines

Proper tube flushing is the best way to avoid clogging and maintain tube patency. The following are guidelines to avoid clogging and maintain tube patency.

- Flush the feeding tube with water every 4-6 hours during continuous feeding, anytime the feeding is interrupted, before and after every intermittent feeding, or at least every 8 hours if the tube is not being used.
- Flush the feeding tube before and after medication administration and between medications. This will prevent the medication from interacting with formula and potentially causing the tube to clog.
- Use liquid medication when possible and consult the pharmacist to determine if it is safe to crush solid medication and to mix with water. If safe, pulverize the solid medication into a fine powder form and dissolve the powder in warm water before administering through the feeding tube. Never crush enteric-coated medication or mix medication with formula.
- Avoid using acidic irrigants such as cranberry juice and cola beverages to flush feeding tubes as the acidic quality when combined with formula proteins may actually contribute to tube clogging.

General Flushing Guidelines

- Use a 30 to 60 cc catheter tip syringe. Do not use smaller size syringes as this can increase pressure on the tube and potentially rupture smaller tubes.
- Use room temperature tap water for tube flushing. Sterile water may be appropriate where the quality of municipal water supplies is of concern. 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 mls for adults, and 3 to 10 mls for infants. 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.
- Do not use excessive force to flush the tube. Excessive force can perforate the tube and can cause injury to the gastrointestinal tract.
- Document the time and amount of water used in the patient's record. This will enable all caregivers to monitor the patient's needs more accurately.

Daily Care & Maintenance Check List

Assess the patient	Assess the patient for any signs of pain, pressure or discomfort.
Assess the stoma site	Assess the patient for any signs of infection, such as redness, irritation, edema, swelling, tenderness, warmth, rashes, purulent or gastrointestinal drainage.
	Assess the patient for any signs of pressure necrosis, skin breakdown or hypergranulation tissue.
Clean the stoma site	Use warm water and mild soap.
	Use a circular motion moving from the tube outwards.
	Clean sutures, external bolsters and any stabilizing devices using a cotton-tipped applicator.
	Rinse thoroughly and dry well.
Assess the tube	Assess the tube for any abnormalities such as damage, clogging or abnormal discoloration.
Clean the feeding tube	Use warm water and mild soap being careful not to pull or manipulate the tube excessively.
	Rinse thoroughly, dry well.
Clean the jejunal, gastric and balloon ports	Use a cotton tip applicator or soft cloth to remove all residual formula and medication.
Do not rotate the external bolster	This will cause the tube to kink and possibly lose position.
Verify placement of the external bolster	Verify that the external bolster rests 2-3mm above the skin.
Flush the feeding tube	Flush the feeding tube with water every 4-6 hours during continuous feeding, anytime the feeding is interrupted, or at least every 8 hours if the tube is not being used.
	Flush the feeding tube after checking gastric residuals.
	Flush the feeding tube before and after medication administration.
	Avoid using acidic irrigants such as cranberry juice and cola beverages to flush feeding tubes.

Balloon Maintenance

Check the water volume in the balloon once a week.

- Insert a Luer slip syringe into the balloon inflation port and withdraw the fluid while holding the tube in place. Compare the amount of water in the syringe to the amount recommended or the amount initially prescribed and documented in the patient record. If the amount is less than recommended or prescribed, refill the balloon with the water initially removed, then draw up and add the amount needed to bring the balloon volume up to the recommended and prescribed amount of water. Be aware as you deflate the balloon there may be some gastric contents that can leak from around the tube. Document the fluid volume, the amount of volume to be replaced (if any), the date and time.
- Wait 10-20 minutes and repeat the procedure. The balloon is leaking if it has lost fluid, and the tube should be replaced. A deflated or ruptured balloon could cause the tube to dislodge or be displaced. If the balloon is ruptured, it will need to be replaced. Secure the tube into position using tape, then follow facility protocol and/or call the physician for instructions.

Note: Refill the balloon using sterile or distilled water, not air or saline. Saline can crystallize and clog the balloon valve or lumen, and air may seep out and cause the balloon to collapse. Be sure to use the recommended amount of water as over-inflation can obstruct the lumen or decrease balloon life and under-inflation will not secure the tube properly.

Tube Occlusion

Tube occlusion is generally caused by:

- Poor flushing techniques
- Failure to flush after measurement of gastric residuals
- Inappropriate administration of medication
- Pill fragments
- Viscous medications
- Thick formulas, such as concentrated or enriched formulas that are generally thicker and more likely to obstruct tubes
- Formula contamination that leads to coagulation
- Reflux of gastric or intestinal contents up the tube

To Unclog A Tube

- Make sure that the feeding tube is not kinked or clamped off.
- If the clog is visible above the skin surface, gently massage or milk the tube between fingers to break up the clog.
- Next, place a catheter tip syringe filled with warm water into the appropriate adaptor or lumen of the tube and gently pull back on then depress the plunger to dislodge the clog.
- If the clog remains, repeat step #3. Gentle suction alternating with syringe pressure will relieve most obstructions.
- If this fails, consult with the physician. Do not use cranberry juice, cola drinks, meat tenderizer or chymotrypsin, as they can actually cause clogs or create adverse reactions in some patients. If the clog is stubborn and cannot be removed, the tube will have to be replaced.

Balloon Longevity

Precise balloon life cannot be predicted. Silicone balloons generally last 1-8 months, but the life span of the balloon varies according to several factors. These factors may include medications, volume of water used to inflate the balloon, gastric pH and tube care.

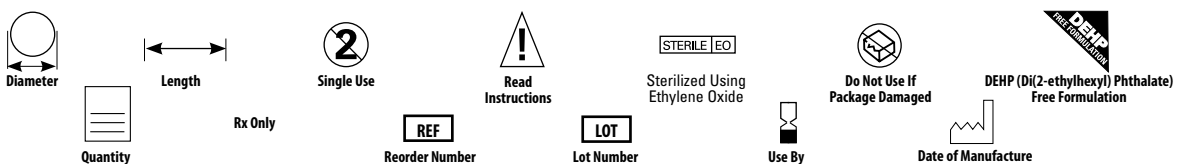
Kit Contents:

- 1 MIC-KEY® Low-Profile Feeding Tube
- 1 – 6 ml Luer Slip Syringe
- 1 – 35 ml Catheter Tip Syringe
- 1 MIC-KEY® Extension Set with SECUR-LOK® Right Angle Connector and 2 Port "Y" and Clamp 12
- 1 MIC-KEY® Bolus Extension Set with Cath Tip, SECUR-LOK® Straight Connector and Clamp 12
- 4 Gauze Pads

Warning: For enteral nutrition and/or medication only.

For more information, please call 1-800-KCHELPS in the United States, or visit our web site at www.kchealthcare.com.

Educational Booklets: "A Guide to Proper Care" and "A Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" is available upon request. Please contact your local representative or contact Customer Care



Description

La sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® de Kimberly-Clark® (**Fig 2**) assure l'administration de médicaments et d'une nutrition entérale directement dans l'estomac et/ou une décompression gastrique.

Indications d'emploi

L'utilisation de la sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® de Kimberly-Clark® est indiquée chez les patients nécessitant une alimentation à long terme, dans l'incapacité de tolérer une alimentation orale, à faible risque d'aspiration, exigeant une décompression gastrique et/ou une administration de médicaments directement dans l'estomac.

Contre-indications

Parmi les contre-indications à la mise en place d'une sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate on compte, mais sans caractère limitatif, les ascites, l'interposition du colon, l'hypertension portale, la péritonite et l'obésité morbide.

Avertissement :

Ne pas réutiliser, retraiter ou restériliser ce dispositif médical. Toute réutilisation, tout retraitement ou toute restérilisation peut : 1) affecter négativement les caractéristiques de biocompatibilité connues du dispositif, 2) compromettre l'intégrité structurelle du dispositif, 3) conduire à une performance non prévue du dispositif ou 4) créer un risque de contamination et entraîner la transmission de maladies infectieuses pouvant se traduire par une blessure, une maladie ou même le décès du patient.

Complications

Les complications suivantes peuvent être associées à l'usage de toute sonde d'alimentation gastrostomique extra-plat :

- Lésions cutanées
- Hypergranulation
- Fuite intraperitoneale
- Infection
- Ulcère gastrique ou duodénal
- Nécrose par pression

Remarque : Vérifier l'intégrité de l'emballage. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou si la protection stérile est compromise.

Mise en place

La sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® de Kimberly-Clark® peut être mise en place de manière percutanée, sous guidage fluoroscopique ou endoscopique ou en remplacement d'un dispositif existant, en utilisant un tractus de stomie établi.

ATTENTION : UNE GASTROPEXIE DOIT ÊTRE RÉALISÉE POUR FIXER L'ESTOMAC À LA PAROI ABDOMINALE ANTÉRIEURE, LE SITE D'INSERTION DE LA SONDE D'ALIMENTATION DOIT ÊTRE IDENTIFIÉ, LE TRACTUS DE LA STOMIE DILATÉ ET MESURÉ AVANT L'INSERTION INITIALE DE LA SONDE, AFIN D'ASSURER LA SÉCURITÉ ET LE CONFORT DU PATIENT.

ATTENTION : NE PAS UTILISER LE BALLONNET DE RÉTENTION DE LA SONDE D'ALIMENTATION COMME DISPOSITIF DE GASTROPEXIE. LE BALLONNET PEUT ÉCLATER ET NE PAS RÉUSSIR À FIXER L'ESTOMAC À LA PAROI ABDOMINALE ANTÉRIEURE.

AVERTISSEMENT : Le site d'introduction chez les nourrissons et les enfants doit être haut placé sur la grande courbure de l'estomac, de façon à empêcher une occlusion du pylore lors du gonflage du ballonnet.

Une sonde MIC-KEY® de taille inadquate peut provoquer une nécrose, le syndrome du boutoir enfoui et/ou une hypergranulation.

Préparation de la sonde

1. Sélectionner la sonde d'alimentation gastrostomique MIC-KEY® de taille appropriée, la sortir de l'emballage et l'examiner pour déceler tout endommagement.
2. À l'aide de la seringue Luer-slip de 6 ml, contenue dans le kit, gonfler le ballonnet avec 5 ml (3 ml pour les 12 Fr) d'eau stérile ou distillée à travers l'orifice du ballonnet (**Fig 2A**).
3. Retirer la seringue et vérifier l'intégrité du ballonnet en pressant délicatement dessus pour révéler toute fuite. Procéder à un examen visuel du ballonnet pour s'assurer de sa symétrie. La symétrie peut être atteinte en faisant doucement rouler le ballonnet entre les doigts. Réinsérer la seringue et retirer toute l'eau du ballonnet.
4. Lubrifier l'extrémité de la sonde avec un lubrifiant hydrosoluble. Ne pas utiliser d'huile minérale. Ne pas utiliser de vaseline.

Suggestion de mise en place radiologique

1. Placer le patient en décubitus dorsal.
2. Préparer le patient et lui donner un sédatif conformément au protocole clinique.
3. S'assurer que le lobe gauche du foie ne se trouve pas au-dessus du fundus (grosse tubérosité) ou du corps de l'estomac.
4. Identifier le bord médian du foie par tomodensitogramme ou ultrasons.
5. 0,5 à 1,0 mg de glucagon peut être administré par i.v., afin de réduire tout péristaltisme gastrique.
6. Insuffler de l'air dans l'estomac à l'aide d'un cathéter nasogastrique, habituellement de 500 à 1 000 ml ou jusqu'à obtention d'une distension adéquate. Il s'avère souvent nécessaire de poursuivre l'insufflation d'air pendant l'intervention, surtout au moment de la ponction par

l'aiguille et de la dilatation du tractus, afin de conserver l'estomac distendu, de manière à accolter la paroi gastrique à la paroi abdominale antérieure.

7. Choisir un site d'insertion du cathéter dans la région sous costale gauche, de préférence au-dessus de la face latérale ou latéralement au muscle grand droit de l'abdomen (N.B. l'artère épigastrique supérieure suit le long de la face médiane du grand droit) et directement au-dessus du corps de l'estomac vers la plus grande courbure. Sous fluoroscopie, choisir un emplacement permettant un trajet d'aiguille vertical aussi direct que possible. Obtenir un cliché de profil chirurgical à rayon horizontal avant la mise en place de la gastropexie en cas de suspicion de côlon interposé ou de l'intestin grêle avant l'estomac.

REMARQUE : Un produit de contraste PO/NG peut être administré la nuit avant ou un lavement effectué avant la mise en place pour opacifier le côlon transverse.

8. Préparer et recouvrir de champs opératoires conformément au protocole de l'établissement.

Mise en place de la gastropexie

ATTENTION : IL EST RECOMMANDÉ DE RÉALISER UNE GASTROPEXIE À TROIS POINTS, SELON UNE CONFIGURATION TRIANGULAIRE POUR ASSURER LA FIXATION DE LA PAROI GASTRIQUE À LA PAROI ABDOMINALE ANTÉRIEURE.

1. Placer un repère cutané au niveau du site d'insertion de la sonde. Définir le modèle de gastropexie en plaçant trois repères cutanés équidistants du site d'insertion de la sonde et selon une configuration triangulaire.

AVERTISSEMENT : Prévoir suffisamment de distance entre le site d'insertion et la mise en place de la gastropexie, afin d'éviter toute interférence entre le point d'ancre (T-Fastener) et le ballonnet gonflé.

2. Repérer les sites de ponction à l'aide de lidocaïne à 1 % et administrer un anesthésique local sur la peau et le péritoine.
3. Placer le premier point d'ancre et confirmer la position intragastrique. Répéter l'intervention jusqu'à ce que les trois points d'ancre soient insérés aux coins du triangle.
4. Fixer l'estomac à la paroi abdominale antérieure et terminer l'intervention.

Création du tractus de la stomie

1. Créer le tractus de la stomie avec l'estomac encore insufflé et en apposition à la paroi abdominale. Identifier le site de ponction au centre du modèle de gastropexie. Sous guidage fluoroscopique, confirmer que le site recouvre le corps distal de l'estomac sous le rebord costal et au-dessus du côlon transverse.

ATTENTION : ÉVITER L'ARTÈRE ÉPIGASTRIQUE QUI PASSE À LA JONCTION DE LA PARTIE DES DEUX-TIERS MÉDIANS ET DU TIERS LATÉRAL DU MUSCLE DROIT.

AVERTISSEMENT : Prendre soin de ne pas faire avancer l'aiguille de ponction trop profondément, afin d'éviter toute ponction de la paroi gastrique postérieure, du pancréas, du rein gauche, de l'aorte ou de la rate.

2. Anesthésier le site de ponction à l'aide d'une injection locale de lidocaïne à 1 % jusqu'à la surface du péritoine (la distance entre la peau et la paroi gastrique antérieure est habituellement de 4 à 5 cm).

3. Insérer une aiguille introductrice compatible de 0,038 po. au centre du modèle de gastropexie et dans la lumière gastrique.

REMARQUE : Pour la mise en place d'une sonde de gastrotomie, le meilleur angle d'insertion est un véritable angle droit rapport à la surface de la peau. L'aiguille doit être dirigée vers le pylore en cas d'anticipation de conversion en sonde GEP-J.

4. Se servir de la visualisation fluoroscopique pour vérifier la mise en place correcte de l'aiguille. De plus, pour faciliter la vérification, une seringue remplie d'eau peut être fixée au raccord d'aiguille et de l'air aspiré à travers la lumière gastrique.

REMARQUE : Du produit de contraste peut être injecté au retour d'air pour visualiser les plis gastriques et confirmer la position.

5. Faire avancer un fil-guide à extrémité en J, jusqu'à 0,038 po., à travers l'aiguille et dans l'estomac. Confirmer la position.

6. Retirer l'aiguille introductrice, en conservant en place le fil-guide à extrémité en J et la mettre au rebut conformément au protocole de l'établissement.

Dilatation

1. À l'aide d'une lame de scalpel No. 11, créer une petite incision cutanée qui s'étend le long du fil-guide vers le bas, à travers les tissus sous-cutanés et le fascia des muscles abdominaux. Une fois l'incision réalisée, mettre au rebut conformément au protocole de l'établissement.

2. Faire avancer un dilatateur au-dessus du fil-guide et dilater le tractus de la stomie à la taille souhaitée.

3. Retirer le dilatateur au-dessus du fil-guide en laissant ce dernier en place.

4. Mesurer la longueur de la stomie à l'aide du dispositif de mesure de stomie Kimberly-Clark®.

Mesure de la longueur de la stomie

ATTENTION : LA SÉLECTION DE LA TAILLE CORRECTE DE SONDE MIC-KEY® EST CRUCIALE À LA SÉCURITÉ ET AU CONFORT DU PATIENT. MESURER LA LONGEUR DE LA STOMIE DU PATIENT À L'AIDE DU DISPOSITIF DE MESURE DE STOMIE. LA LONGEUR DU CORPS DE LA SONDE MIC-KEY® SELECTIONNÉE DOIT ÊTRE IDENTIQUE À LA LONGEUR DE LA STOMIE. UNE SONDE MIC-KEY® DE TAILLE INADÉQUATE PEUT PROVOQUER UNE NÉCROSE, LE SYNDROME DU BUTTOIR ENFOUI ET/OU UNE HYPERGRANULATION.

1. Humecter l'extrémité du dispositif de mesure de stomie (**Fig 1**) à l'aide d'un lubrifiant hydrosoluble. Ne pas utiliser d'huile minérale. Ne pas utiliser de vaseline.

2. Faire progresser le dispositif de mesure de stomie sur le fil-guide, à travers la stomie et jusque dans l'estomac. NE PAS FORCER.

- Remplir la seringue Luer-slip de 5 ml d'eau et la fixer à l'orifice du ballonnet. Enfoncer le piston de la seringue et gonfler le ballonnet.
- Tirer délicatement le dispositif vers l'abdomen jusqu'à ce que le ballonnet repose contre l'intérieur de la paroi de l'estomac.
- Faire glisser le disque en plastique vers le bas jusqu'à l'abdomen et enregistrer la mesure au-dessus du disque.
- Ajouter 4 à 5 mm à la mesure enregistrée pour assurer une longueur et une taille adéquates dans n'importe quelle position. Enregistrer la mesure.
- Utiliser une seringue à embout slip, retirer l'eau du ballonnet.
- Retirer le dispositif de mesure de la stomie.
- Noter la date, le numéro du lot et la longueur du corps de la sonde mesurée en centimètres.

Mise en place de la sonde

REMARQUE : Une gaine pelable peut être utilisée pour faciliter l'avancement de la sonde à travers le tractus de la stomie.

- Sélectionner la sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® appropriée et la préparer selon les instructions de la section sur la préparation de la sonde figurant ci-dessus.
- Faire progresser l'extrémité distale de la sonde sur le fil-guide, à travers la stomie et jusque dans l'estomac.
- Vérifier que la sonde se trouve dans l'estomac, retirer le fil-guide ou peler la gaine le cas échéant et gonfler le ballonnet.
- S'assurer que la collette externe est à ras de la peau.
- Gonfler le ballonnet à l'aide d'une seringue Luer-slip de 6 ml.
 - Gonfler le ballonnet 12 FR avec 3 ml d'eau stérile ou distillée.
 - Gonfler les ballonnets de sondes 14 FR et plus grands avec 5 ml d'eau stérile ou distillée.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 5 ML À L'INTÉRIEUR DU BALLONNET 12 FR. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 10 ML À L'INTÉRIEUR DE BALLONNETS DE SONDES 14 FR OU SUPÉRIEURE. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

- Essuyer le liquide ou le lubrifiant résiduel de la sonde et de la stomie.

Montage de rallonge pour bolus et connecteur SECUR-LOK®

- Utiliser l'ensemble de rallonge pour Bolus (Fig 4) ou pour connecteur SECUR-LOK® (Fig 3) pour l'alimentation et la décompression gastriques.
- Ouvrir le capuchon de l'orifice d'alimentation (Fig 2B).
- Insérer l'ensemble de rallonge SECUR-LOK® (Fig 3C) ou Bolus (Fig 4B) en alignant le verrou et le connecteur à clé. Aligner la ligne noire de l'ensemble sur la ligne noire de l'orifice d'alimentation MIC-KEY® (Fig 2C).
- Verrouiller l'ensemble en place en l'enfonçant et en tournant le connecteur DANS LE SENS DES AIGUILLES D'UNE MONTRE jusqu'à la sensation d'une légère résistance (1/4 de tour environ). NE PAS tourner le connecteur au-delà de la butée.
- Pour retirer l'ensemble de rallonge, le faire tourner DANS LE SENS INVERSE DES AIGUILLES D'UNE MONTRE jusqu'à ce que la ligne noire de l'ensemble de rallonge soit alignée sur la ligne noire de la sonde MIC-KEY®. Retirer l'ensemble et boucher l'orifice avec le capuchon de l'orifice attaché.

Vérification de la position et de la perméabilité de la sonde

- Avec l'un ou l'autre des ensembles de rallonge raccordé, connecter la seringue à embout cathéter, contenant 10 ml d'eau, à l'orifice d'alimentation.
- Aspirer le contenu gastrique. La présence de contenu gastrique dans la seringue confirme la position correcte de la sonde à l'intérieur de l'estomac.
- Rincer avec 10 ml d'eau. Vérifier l'absence de fuite autour de la stomie. En cas de fuite, reconfrirmer le gonflement approprié du ballonnet. Vérifier également la taille French, la longueur de la stomie et la mise en place. La mise en place correcte peut être confirmée par radiographie. La sonde MIC-KEY® possède une bande opaque aux rayons X. Ne pas utiliser de produit de contraste à l'intérieur du ballonnet.
- Ne commencer l'alimentation qu'après confirmation d'une perméabilité et d'un positionnement adéquats et conformément aux instructions d'un médecin.

Suggestion de méthode de mise en place endoscopique

- Réaliser une œsophagogastrroduodénoscopie (EGD) de routine. Une fois l'intervention terminée et en l'absence d'identification d'anomalies susceptibles de poser une contre-indication à la mise en place de la sonde, placer le patient en position de décubitus dorsal et lui insuffler de l'air dans l'estomac.
- Éclaircir par transparence à travers la paroi abdominale antérieure pour sélectionner un site de gastrostomie dépourvu de vaisseaux importants, de viscères et de tissu cicatriciel. Le site se trouve habituellement à un tiers de la distance entre le nombril et le rebord costal gauche sur la ligne médioclaviculaire.
- Appuyer sur le site d'insertion prévu avec un doigt. L'endoscopiste devrait voir clairement la dépression correspondante à la surface antérieure de la paroi gastrique.
- Préparer le champ opératoire et recouvrir la peau de champs stériles au niveau du site d'insertion choisi.

Mise en place de la gastropexie

ATTENTION : IL EST RECOMMANDÉ DE RÉALISER UNE GASTROPEXIE À TROIS POINTS, SELON UNE CONFIGURATION TRIANGULAIRE POUR ASSURER LA FIXATION DE LA PAROI GASTRIQUE À LA PAROI ABDOMINALE ANTÉRIEURE.

- Placer un repère cutané au niveau du site d'insertion de la sonde. Définir le modèle de gastropexie en plaçant trois repères cutanés équidistants du site d'insertion de la sonde et selon une configuration triangulaire.
- AVERTISSEMENT :** Prévoir suffisamment de distance entre le site d'insertion et la mise en place de la gastropexie, afin d'éviter toute interférence entre le point d'ancre (T-Fastener) et le ballonnet gonflé.
- Repérer les sites de ponction à l'aide de lidocaïne à 1 % et administrer un anesthésique local sur la peau et le péritoine.
- Placer le premier point d'ancre et confirmer la position intragastrique. Répéter l'intervention jusqu'à ce que les trois points d'ancre soient insérés aux coins du triangle.
- Fixer l'estomac à la paroi abdominale antérieure et terminer l'intervention.

Création du tractus de la stomie

- Créer le tractus de la stomie avec l'estomac encore insufflé et en apposition à la paroi abdominale. Identifier le site de ponction au centre du modèle de gastropexie. Sous guidage endoscopique, confirmer que le site recouvre le corps distal de l'estomac sous le rebord costal et au-dessus du côlon transverse.

ATTENTION : ÉVITER L'ARTÈRE ÉPIGASTRIQUE QUI PASSE À LA JONCTION DE LA PARTIE DES DEUX-TIERS MÉDIANS ET DU TIERS LATÉRAL DU MUSCLE DROIT.

AVERTISSEMENT : Prendre soin de ne pas faire avancer l'aiguille de ponction trop profondément, afin d'éviter toute ponction de la paroi gastrique postérieure, du pancréas, du rein gauche, de l'aorte ou de la rate.

- Anesthésier le site de ponction à l'aide d'une injection locale de lidocaïne à 1 % jusque sur la surface du péritoine.
- Insérer une aiguille introductrice compatible de 0,038 po. au centre du modèle de gastropexie et dans la lumière gastrique.
- REMARQUE :** Pour la mise en place d'une sonde de gastrostomie, le meilleur angle d'insertion est un véritable angle droit rapport à la surface de la peau. L'aiguille doit être dirigée vers le pylore en cas d'anticipation de conversion en sonde GEP-J.
- Se servir d'une visualisation endoscopique pour vérifier la mise en place correcte de l'aiguille. De plus, pour faciliter la vérification, une seringue remplie d'eau peut être fixée au raccord d'aiguille et de l'air aspiré à travers la lumière gastrique.
- Faire avancer un fil-guide à extrémité en J, jusqu'à 0,038 po., à travers l'aiguille et dans l'estomac. Confirmer la position.
- Retirer l'aiguille introductrice, en conservant en place le fil-guide à extrémité en J et la mettre au rebut conformément au protocole de l'établissement.

Dilatation

- À l'aide d'une lame de scalpel No. 11, créer une petite incision cutanée qui s'étend le long du fil-guide vers le bas, à travers les tissus sous-cutanés et le fascia des muscles abdominaux. Une fois l'incision réalisée, mettre au rebut conformément au protocole de l'établissement.
- Faire avancer un dilatateur au-dessus du fil-guide et dilater le tractus de la stomie à la taille souhaitée.
- Retirer le dilatateur au-dessus du fil-guide en laissant ce dernier en place.
- Mesurer la longueur de la stomie à l'aide du dispositif de mesure de stomie Kimberly-Clark®.

Mesure de la longueur de la stomie

ATTENTION : LA SÉLECTION DE LA TAILLE CORRECTE DE SONDE MIC-KEY® EST CRUCIALE À LA SÉCURITÉ ET AU CONFORT DU PATIENT. MESURER LA LONGUEUR DE LA STOMIE DU PATIENT À L'AIDE DU DISPOSITIF DE MESURE DE STOMIE. LA LONGUEUR DU CORPS DE LA SONDE MIC-KEY® SÉLECTIONNÉE DOIT ÊTRE IDENTIQUE À LA LONGUEUR DE LA STOMIE. UNE SONDE MIC-KEY® DE TAILLE INADÉQUATE PEUT PROVOQUER UNE NÉCROSE, LE SYNDROME DU BUTTOIR ENFOUÍ ET/OU UNE HYPERGRANULATION.

- Humecter l'extrémité du dispositif de mesure de stomie (Fig 1) à l'aide d'un lubrifiant hydro soluble. Ne pas utiliser d'huile minérale. Ne pas utiliser de vaseline.
- Faire progresser le dispositif de mesure de stomie sur le fil-guide, à travers la stomie et jusque dans l'estomac. NE PAS FORCER.
- Remplir la seringue Luer-slip de 5 ml d'eau et la fixer à l'orifice du ballonnet. Enfoncer le piston de la seringue et gonfler le ballonnet.
- Tirer délicatement le dispositif vers l'abdomen jusqu'à ce que le ballonnet repose contre l'intérieur de la paroi de l'estomac.
- Faire glisser le disque en plastique vers le bas jusqu'à l'abdomen et enregistrer la mesure au-dessus du disque.
- Ajouter 4 à 5 mm à la mesure enregistrée pour assurer une longueur et une taille adéquates, dans n'importe quelle position. Enregistrer la mesure.
- Utiliser une seringue Luer-slip, retirer l'eau du ballonnet.
- Retirer le dispositif de mesure de stomie.
- Noter la date, le numéro du lot et la longueur du corps de la sonde mesurée en centimètres.

Mise en place de la sonde

REMARQUE : Une gaine pelable peut être utilisée pour faciliter l'avancement de la sonde à travers le tractus de la stomie.

1. Sélectionner la sonde d'alimentation gastrostomique extra-plate MIC-KEY® appropriée et la préparer selon les instructions de la section sur la préparation de la sonde figurant ci-dessus.
2. Faire progresser l'extrémité distale de la sonde sur le fil-guide, à travers la stomie et jusque dans l'estomac.
3. Vérifier que la sonde se trouve dans l'estomac, sortir l'endoscope, retirer le fil-guide ou peiner la gaine le cas échéant et gonfler le ballonnet.
4. S'assurer que la collerette externe est à ras de la peau.
5. Gonfler le ballonnet à l'aide d'une seringue Luer-slip de 6 ml.
 - Gonfler le ballonnet 12 FR avec 3 ml d'eau stérile ou distillée.
 - Gonfler les ballonnets de sondes 14 FR et plus grands avec 5 ml d'eau stérile ou distillée.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 5 ML À L'INTÉRIEUR DU BALLONNET 12 FR. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 10 ML À L'INTÉRIEUR DE BALLONNETS DE SONDES 14 FR OU SUPÉRIEURE. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

6. Essuyer le liquide ou le lubrifiant résiduel de la sonde et de la stomie.

Montage de rallonge pour bolus et connecteur SECUR-LOK*

1. Utiliser l'ensemble de rallonge pour Bolus (Fig 4) ou pour connecteur SECUR-LOK* (Fig 3) pour l'alimentation et la décompression gastriques.
2. Ouvrir le capuchon de l'orifice d'alimentation (Fig 2B).
3. Insérer l'ensemble de rallonge SECUR-LOK* (Fig 3C) ou Bolus (Fig 4B) en alignant le verrou et le connecteur à clé. Aligner la ligne noire de l'ensemble sur la ligne noire de l'orifice d'alimentation MIC-KEY* (Fig 2C).
4. Verrouiller l'ensemble en place en l'enfonçant et en tournant le connecteur DANS LE SENS DES AIGUILLES D'UNE MONTRE jusqu'à la sensation d'une légère résistance (1/4 de tour environ). NE PAS tourner le connecteur au-delà de la butée.
5. Pour retirer l'ensemble de rallonge, le faire tourner DANS LE SENS INVERSE DES AIGUILLES D'UNE MONTRE jusqu'à ce que la ligne noire de l'ensemble de rallonge soit alignée sur la ligne noire de la sonde MIC-KEY*. Retirer l'ensemble et boucher l'orifice avec le capuchon de l'orifice attaché.

Vérification de la position et de la perméabilité de la sonde

1. Avec l'un ou l'autre des ensembles de rallonge raccordé, connecter la seringue à embout cathéter, contenant 10 ml d'eau, à l'orifice d'alimentation.
2. Aspirer le contenu gastrique. La présence de contenu gastrique dans la seringue confirme la position correcte de la sonde à l'intérieur de l'estomac.
3. Rincer avec 10 ml d'eau. Vérifier l'absence de fuite autour de la stomie. En cas de fuite, reconfrmer le gonflement approprié du ballonnet. Vérifier également la taille French, la longueur de la stomie et la mise en place. La mise en place correcte peut être confirmée par radiographie. La sonde MIC-KEY® possède une bande opaque aux rayons X. Ne pas utiliser de produit de contraste à l'intérieur du ballonnet.
4. Ne commencer l'alimentation qu'après confirmation d'une perméabilité et d'un positionnement adéquats et conformément aux instructions d'un médecin.

Retrait de la sonde

1. Tout d'abord, s'assurer que ce type de sonde peut être remplacé au chevet du patient.
2. Rassembler tout le matériel et les fournitures nécessaires, se nettoyer les mains selon une technique aseptique et enfiler des gants propres non poudrés.
3. Faire pivoter la sonde de 360 degrés pour s'assurer qu'elle tourne librement et facilement.
4. Insérer fermement la seringue Luer-slip dans l'orifice du ballonnet et en soutirer tout le liquide qu'il contient.
5. Appliquer une contre-pression sur l'abdomen et retirer la sonde par traction, d'un mouvement délicat mais ferme.

REMARQUE : En cas de résistance, lubrifier la sonde et la stomie à l'aide d'un lubrifiant hydrosoluble. Pousser la sonde et la faire tourner simultanément. Dégager la sonde avec précaution. Si la sonde ne sort pas, remplir à nouveau le ballonnet avec la quantité d'eau prescrite et avertir le médecin. Ne jamais utiliser de force excessive pour retirer une sonde.

AVERTISSEMENT : Ne jamais tenter de remplacer la sonde sans formation préalable donnée par le médecin ou un autre membre du personnel soignant.

Procédure de remplacement

1. Nettoyer la peau autour du site de stomie et lui permettre de sécher à l'air libre.
2. Mesurer la longueur de la stomie à l'aide du dispositif de mesure de stomie Kimberly-Clark®.
3. Sélectionner la sonde d'alimentation gastrostomique MIC-KEY® de taille appropriée et la préparer selon les instructions de la section sur la préparation de la sonde figurant ci-dessus.
4. Lubrifier l'extrémité distale de la sonde à l'aide de lubrifiant hydrosoluble et insérer délicatement la sonde MIC-KEY® à travers la stomie jusque dans l'estomac.
5. S'assurer que la collerette externe est à ras de la peau.
6. Gonfler le ballonnet à l'aide d'une seringue Luer-slip de 6 ml.
 - Remplir le ballonnet 12 FR avec 3 ml d'eau stérile ou distillée.
 - Gonfler les ballonnets de sondes 14 FR et plus grands avec 5 ml d'eau stérile ou distillée.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 5 ML À L'INTÉRIEUR DU BALLONNET 12 FR. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

ATTENTION : NE PAS DÉPASSER UN VOLUME TOTAL DE BALLONNET DE 10 ML À L'INTÉRIEUR DE BALLONNETS DE SONDES 14 FR OU SUPÉRIEURE. NE PAS UTILISER D'AIR. NE PAS INJECTER DE PRODUIT DE CONTRASTE DANS LE BALLONNET.

7. Essuyer le liquide ou le lubrifiant résiduel de la sonde et de la stomie.

8. Vérifier le positionnement correct de la sonde selon les directives de la section ci-dessus, intitulée Vérification de la position de la sonde.

Administration de l'alimentation

1. Retirer le bouchon de l'orifice d'alimentation (Fig 3A).
2. En cas d'alimentation par seringue, connecter la seringue à embout cathéter à l'orifice d'alimentation de la rallonge pour Bolus (Fig 4A). Appuyer fermement et tourner en effectuant un quart de tour pour s'assurer que la connexion est solide.
3. En cas d'utilisation de poche d'alimentation, purger l'air de la poche et de la tubulure. Raccorder la tubulure à l'ensemble de rallonge SECUR-LOK® (Fig 3B). Appuyer fermement et tourner en effectuant un quart de tour pour s'assurer que la connexion est solide.
4. Régler le débit de la formule et administrer l'alimentation.
5. À la fin de l'alimentation, rincer l'ensemble de rallonge et la sonde MIC-KEY® avec 20 ml d'eau jusqu'à ce que la tubulure soit limpide.
6. Retirer l'ensemble de rallonge SECUR-LOK® ou pour Bolus et remettre le bouchon sur l'orifice d'alimentation MIC-KEY® (Fig 2B).
7. Laver l'ensemble de rallonge et la seringue à embout cathéter ou la poche d'alimentation avec de l'eau savonneuse tiède et les rincer et sécher soigneusement.
8. En cas d'alimentation continue avec une pompe, purger la sonde MIC-KEY® avec 10 ml à 20 ml d'eau toutes les six heures.

Décompression

1. La décompression peut avoir lieu avec l'ensemble de rallonge pour Bolus ou pour connecteur SECUR-LOK®.
2. Raccorder l'ensemble de rallonge pour Bolus (Fig 4) ou pour connecteur SECUR-LOK® (Fig 3) à la sonde MIC-KEY® (Fig 2).
3. En cas d'utilisation de l'ensemble de rallonge SECUR-LOK®, retirer le bouchon de l'orifice d'alimentation. Vider le contenu de l'estomac dans un récipient.
4. Après décompression, purger l'ensemble de rallonge et la sonde MIC-KEY® avec 20 ml d'eau tiède.
5. Retirer l'ensemble de rallonge et remettre en place le bouchon MIC-KEY® attaché.

Administration de médicament

Dans la mesure du possible, utiliser un médicament sous forme liquide ou consulter un pharmacien pour déterminer s'il est possible d'écraser sans danger un médicament sous forme solide et de le diluer dans de l'eau. Si cela est sûr, pulvériser le médicament solide sous forme de poudre fine à dissoudre dans de l'eau avant de l'administrer à travers la sonde d'alimentation. Ne jamais écraser de médicament entérique ni mélanger de médicament à une formule alimentaire. Rincer la sonde avec la quantité d'eau prescrite à l'aide d'une seringue à embout cathéter.

Directives concernant la perméabilité de la sonde

Un rinçage adéquat de la sonde est le meilleur moyen d'éviter les obstructions et d'en assurer la perméabilité. Ce qui suit est une liste de quelques directives permettant d'éviter les obstructions et d'assurer la perméabilité de la sonde.

- Rincer la sonde d'alimentation à l'eau toutes les 4 à 6 heures pendant une alimentation en continu, à chaque interruption de l'alimentation, avant et après chaque alimentation intermittente ou au moins toutes les 8 heures en cas d'inutilisation de la sonde.
- Rincer la sonde d'alimentation avant et après l'administration de médicament et entre les médicaments. Ceci empêchera toute interaction entre le médicament et la formule alimentaire et ainsi tout risque d'obstruction de la sonde.
- Dans la mesure du possible, utiliser un médicament sous forme liquide ou consulter un pharmacien pour déterminer s'il est possible d'écraser sans danger un médicament sous forme solide et de le diluer dans de l'eau. Si cela est sûr, pulvériser le médicament solide sous forme de poudre fine à dissoudre dans de l'eau chaude avant de l'administrer à travers la sonde d'alimentation. Ne jamais écraser de médicament entérique ni mélanger de médicament à une formule alimentaire.
- Éviter d'utiliser des irrigants acides du type jus de canneberges et des boissons à base de cola pour rincer les sondes d'alimentation, du fait que leur qualité acide une fois combinée aux protéines des formules alimentaires peut contribuer à l'obstruction de la sonde.

Directives générales de rinçage

- Utiliser une seringue de 30 à 60 cc à embout cathéter. Ne pas utiliser de seringues plus petites car cela pourrait augmenter la pression sur la sonde et potentiellement briser les sondes plus petites.
- Utiliser de l'eau du robinet à température ambiante pour le rinçage des sondes. De l'eau stérile peut s'avérer appropriée lorsque la qualité de la source d'eau municipale est en question. La quantité d'eau va dépendre 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 de 3 à 10 ml pour les nourrissons. 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 le besoin en liquide intraveineux supplémentaire. Toutefois, les personnes souffrant d'insuffisance rénale et sujettes à d'autres restrictions au niveau des liquides doivent recevoir le volume minimal de rinçage nécessaire pour assurer la perméabilité.

- Ne pas exercer de force excessive pour rincer la sonde. Une force excessive peut percer la sonde et causer des blessures au tractus gastrointestinal.
- Prendre note de l'heure et de la quantité d'eau utilisée, dans le dossier du patient. Ceci permet à tous les soignants de surveiller les besoins du patient avec davantage de précision.

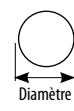
Liste de contrôle pour les soins et l'entretien quotidiens

Évaluation du patient	Évaluer l'état du patient pour détecter tout signe de douleur, de pression ou de gêne.
Évaluation du site de stomaie	Évaluer l'état du patient pour détecter tout signe d'infection, du type rougeur, irritation, œdème, enflure, chaleur, éruptions cutanées, drainage purulent ou gastrointestinal. Évaluer l'état du patient pour détecter tout signe de nécrose de pression, lésions cutanées ou hypergranulation.
Nettoyage du site de stomaie	Laver à l'eau chaude et au savon doux. Utiliser un mouvement circulaire allant de la sonde vers l'extérieur. Nettoyer les sutures, collerettes externes et tout dispositif de stabilisation à l'aide d'un applicateur ouaté. Rincer et sécher soigneusement.
Évaluation de la sonde	Évaluer la sonde pour déceler toute anomalie du type endommagement, obstruction ou décoloration anormale.
Nettoyage de la sonde d'alimentation	Laver à l'eau chaude et au savon doux en prenant soin de ne pas tirer sur la sonde ni la manipuler excessivement. Rincer et sécher soigneusement.
Nettoyage des orifices jéjunal, gastrique et du ballonnet	Utiliser un applicateur ouaté ou un chiffon doux pour retirer tout résidu de formule alimentaire et de médicament.
Ne pas faire pivoter la collerette externe	Cela risquerait de tordre la sonde et de la déloger.
Vérification de la mise en place de la collerette externe	Vérifier que la collerette externe repose 2 à 3 mm au-dessus de la peau.
Rinçage de la sonde d'alimentation	Rincer la sonde d'alimentation à l'eau toutes les 4 à 6 heures pendant une alimentation en continu, à chaque interruption de l'alimentation ou au moins toutes les 8 heures en cas d'inutilisation de la sonde. Rincer la sonde d'alimentation après vérification de résidus gastriques. Rincer la sonde d'alimentation avant et après l'administration de médicaments. Éviter l'emploi d'irrigants acides du type jus de canneberges et boîssons au cola pour rincer les sondes d'alimentation.

Entretien du ballonnet

Vérifier le volume d'eau dans le ballonnet une fois par semaine.

- Insérer une seringue Luer-slip dans l'orifice de gonflage du ballonnet et soutirer le liquide tout en maintenant la sonde en place. Comparer la quantité d'eau dans la seringue à la quantité recommandée ou à celle prescrite initialement et figurant dans le dossier du patient. Si la quantité est inférieure à celle recommandée ou prescrite, réinjecter le ballonnet à l'aide de l'eau sorti initialement, puis y ajouter la quantité nécessaire pour amener le volume du ballonnet à la quantité d'eau recommandée et prescrite. Lors du dégonflage du ballonnet, avoir conscience du fait qu'une certaine quantité de contenu gastrique puisse se répandre autour de la sonde. Prendre note du volume de liquide, de la quantité de volume à remplacer (au besoin), de la date et de l'heure.
- Patienter 10 à 20 minutes avant de répéter la procédure. Si le ballonnet a perdu du liquide, il s'agit d'une fuite et la sonde doit être remplacée. Un ballonnet dégonflé ou déchiré pourrait déloger ou déplacer la sonde. En cas de rupture du ballonnet, il devra être remplacé. Fixer la sonde en place à l'aide de ruban adhésif, puis suivre le protocole de l'établissement et/ou contacter le médecin pour des instructions.



Diamètre



Longueur



À usage unique



Lire les instructions



Quantité

Sur ordonnance uniquement

REF
Numéro de référence

STERILE EO

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène

LOT

N° de lot



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Utiliser avant le



Formule sans DEHP (Phthalate de di(2-éthylhexyle))



Date de fabrication

REMARQUE : Remplir à nouveau le ballonnet à l'aide d'eau stérile ou distillée et non pas d'air ni de sérum physiologique. Le sérum physiologique peut cristalliser et boucher la valve ou la lumière du ballonnet et de l'air peut s'échapper et entraîner un effondrement du ballonnet. S'assurer d'utiliser la quantité d'eau recommandée du fait qu'un surgonflage peut obstruer la lumière ou réduire la durée de vie du ballonnet et qu'un sous-gonflage ne réussira pas à fixer correctement la sonde.

Oclusion de la sonde

Les causes habituelles d'occlusion de la sonde sont comme suit :

- Mauvaises techniques de rinçage
- Manque de rinçage après mesure de résidus gastriques
- Administration inappropriée de médicaments
- Fragments de comprimés
- Médicaments visqueux
- Formules épaisse, de type concentrées ou enrichies qui sont généralement plus épaisse et plus à même d'obstruer les sondes
- Contamination due aux formules et entraînant une coagulation
- Reflux gastrique ou intestinal vers le haut de la sonde

Pour déboucher une sonde

1. S'assurer que la sonde d'alimentation n'est pas pliée ni pincée par un clamp.
2. Si l'obstruction est visible au-dessus de la surface de la peau, masser délicatement la sonde avec les doigts pour l'éliminer.
3. Ensuite, placer une seringue à embout cathéter, remplie d'eau chaude, dans la lumière ou l'adaptateur approprié de la sonde et tirer délicatement sur le piston avant de l'enfoncer pour déloger l'obstruction.
4. Si l'obstruction demeure, répéter l'étape No. 3. Une aspiration délicate en alternance avec la pression d'une seringue devrait dégager la plupart des obstructions.
5. En cas d'échec, consulter le médecin. Ne pas utiliser de jus de canneberges, boissons au cola, attendrisseur à viande ou chymotrypsine, du fait qu'ils sont susceptibles de créer eux-mêmes des obstructions ou des effets indésirables chez certains patients. En cas d'obstruction récalcitrante, impossible à dégager, la sonde devra être remplacée.

Longévité du ballonnet

La durée de vie exacte du ballonnet ne peut pas être prédite. Les ballonnets au silicone durent généralement de 1 à 8 mois, mais la durée de vie des ballonnets varie en fonction de plusieurs facteurs. Parmi ceux-ci on compte : médicaments, volume d'eau utilisé pour gonfler le ballonnet, pH gastrique et soins apportés à la sonde.

Contenu du kit :

- 1 sonde d'alimentation extra-plate MIC-KEY*
- 1 seringue Luer-slip de 6 ml
- 1 seringue de 35 ml à embout de type cathéter
- 1 ensemble de rallonge MIC-KEY* avec connecteur à angle droit SECUR-LOK* et « Y » à 2 orifices et clamp 12
- 1 ensemble de rallonge pour Bolus MIC-KEY* avec embout de type cathéter, connecteur à angle droit SECUR-LOK* et clamp 12
- 4 compresses de gaze

Avertissement : Pour alimentation et/ou administration de médicaments par voie entérale uniquement.

Pour plus de renseignements, appeler le 1-800-KCHELPS aux États-Unis ou consulter notre site Web www.kchealthcare.com.

Livrets de formation : Un guide de soins appropriés (A guide to Proper Care) et un guide de dépannage pour site de stomaie et sonde d'alimentation entérale (Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide) sont disponibles sur demande. Veuillez contacter votre représentant local ou le service clientèle.

Beschreibung

Die Kimberly-Clark® MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonden (Abb. 2) ermöglichen die Zuführung von enteraler Ernährung sowie Medikamenten direkt in den Magen und/oder eine Magendekompression.

Indikationen

Die Kimberly-Clark® MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonde ist zur Verwendung bei Patienten indiziert, die eine langfristige Ernährung benötigen, keine orale Ernährungszufuhr vertragen, ein niedriges Risiko für Aspiration besitzen, oder eine Magendekompression und/oder Medikamentenzufuhr direkt in den Magen erfordern.

Kontraindikationen

Zu den Kontraindikationen einer Flachprofil-Gastrostomiesondenplatzierung zählen u. a. Ascites, Coloninterposition, portale Hypertorie, Peritonitis und morbide Adipositas.

Warnung

Dieses Medizinprodukt darf nicht wieder verwendet, wieder verarbeitet oder neu sterilisiert werden. Eine Wiederverwendung, Wiederverarbeitung oder Resterilisierung kann 1) die bekannten Biokompatibilitätseigenschaften negativ beeinflussen, 2) die strukturelle Integrität des Produkts beeinträchtigen, 3) die beabsichtigte Leistung des Produkts nichtig machen oder 4) ein Kontaminationsrisiko darstellen, was zu einer Übertragung infektiöser Krankheiten und damit zu einer Verletzung, Erkrankung oder sogar zum Tod des Patienten führen könnte.

Komplikationen

Folgende Komplikationen können im Zusammenhang mit Flachprofil-Gastrostomiesonden auftreten:

- Hautinfektion
- Hypergranulationsgewebe
- Infiltration
- Magen- oder Dudenalgeschwür
- Drucknekrose

HINWEIS: Packung auf Unversehrtheit überprüfen. Nicht verwenden, wenn die Verpackung oder die Sterilbarriere beschädigt wurde.

Platzierung

Die Kimberly-Clark® MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonden können perkutan unter fluoroskopischer oder endoskopischer Führung oder als Ersatz einer bestehenden Vorrichtung unter Verwendung eines bereits bestehenden Stoma-Trakts platziert werden.

ACHTUNG: VOR DEM ERSTMALIGEN EINFÜHREN DER SONDE MUSS DER MAGEN PER GASTROPEXIE AN DIE VORDERE BAUCHWAND GENÄHT WERDEN, DIE EINFÜHRUNGSSTELLE DER ERNÄHRUNGSSONDE IDENTIFIZIERT UND DER STOMA-TRAKT DILATIERT UND GEMESSEN WERDEN.

ACHTUNG: DER BALLON DER ERNÄHRUNGSSONDE DARF NICHT ALS GASTROPEXIEERSATZ VERWENDET WERDEN. DER BALLON KANN PLATZEN UND DADURCH NICHT MEHR ZUM BEFESTIGEN DES MAGENS AN DER VORDEREN BAUCHWAND DIENEN.

WARNUNG: Die Einführstelle sollte bei (Klein-)Kindern möglichst weit oben an der großen Magenkurvatur gewählt werden, um eine Okklusion des Pylorus zu vermeiden, wenn der Ballon gefüllt ist.

Die falsche Größe einer MIC-KEY® Sonde kann zu Nekrose, "Buried bumper"-Syndrom und/oder Hypergranulationsgewebe führen.

Sondenvorbereitung

1. Die MIC-KEY® Gastrostomiesonde der richtigen Größe auswählen, aus der Packung nehmen und auf eventuelle Schäden überprüfen.
2. Den Ballon mit der im Set enthaltenen 6 ml-Luer-Slip-Spritze mit 5 ml (3 ml für 12 Fr.) steriles oder destilliertem Wasser durch den Ballonport (Abb. 2A) auffüllen.
3. Die Spritze entfernen und sicherstellen, dass der Ballon intakt ist, indem der Ballon durch Drücken auf Lecks überprüft wird. Per Sichtprüfung die Symmetrie des Ballons sicherstellen. Eine Symmetrie des Ballons wird durch leichtes Rollen des Ballons zwischen den Fingern erzielt. Spritze wieder einsetzen und das gesamte Wasser aus dem Ballon entfernen.
4. Die Sondenspitze mit einem wasserlöslichen Gleitmittel gleitfähig machen. Kein Mineralöl verwenden. Keine Vaseline verwenden.

Empfohlenes Verfahren zur radiologischen Platzierung

1. Den Patienten auf den Rücken legen.
2. Den Patienten gemäß klinischem Protokoll desinfizieren und sedieren.
3. Der linke Lappen der Leber darf sich nicht über dem Fundus oder Korpus des Magens befinden.
4. Den medialen Rand der Leber mittels CT-Scan oder Ultraschall identifizieren.
5. Zur Reduzierung der Magenperistaltik kann intravenös 0,5 bis 1,0 mg Glucagon verabreicht werden.
6. Mit einem nasogastralen Katheter Luft in den Magen insufflieren - normalerweise 500 bis 1.000 ml oder bis eine ausreichende Ausdehnung des Bauches erreicht wurde. Oft ist es nötig, die Luftsufflation während des Verfahrens aufrecht zu erhalten, besonders bei einer Nadelpunktion oder Trakt dilatation, um den Magen ausgedehnt und dadurch die Magenwand an der vorderen Bauchwand zu halten.
7. Eine Kathetereinführstelle im linken subkostalen Bereich auswählen, vorzugsweise über dem

seitlichen Aspekt oder seitlich vom Musculus rectus abdominis (Bemerkung: die superiore epigastrische Arterie läuft am medialen Aspekt des M. rectus entlang) und direkt über dem Korpus des Magens in Richtung größere Kurve. Mittels Fluoroskopie eine Stelle auswählen, die den direktestmöglichen vertikalen Nadelweg ermöglicht. Wenn eine Coloninterposition vermutet wird oder der Verdacht besteht, dass der Dünndarm vor dem Magen liegt, muss vor dem Platzieren der Gastrostomie eine Cross-Table-Aufnahme mit seitlichem Strahlengang eingeholt werden.

HINWEIS: Für die Opazität des Querkolons kann ein Kontrastmittel oral oder per nasogastrischer Sonde am Abend zuvor bzw. ein Lauf vor dem Platzieren der Gastrostomie verabreicht werden.

8. Den Patienten vorschriftsgemäß desinfizieren und abdecken.

Platzierung durch Gastropexie

ACHTUNG: Es wird empfohlen, eine Gastropexie mit drei in einem Dreieck angeordneten Punkten durchzuführen, um die Fixierung der Magenwand an der vorderen Bauchwand sicherzustellen.

1. Die Haut an der Sondeneinführungsstelle markieren. Das Gastropexie-Dreieck durch drei Markierung auf der Haut, die in gleichen Abständen zur Sondeneinführungsstelle liegen, festlegen.
- Achtung: Zwischen der Einführungsstelle und den Gastropexiestellen muss ein ausreichender Abstand bestehen, damit der T-Anker den gefüllten Ballon nicht stört.
2. Die Punktionsstellen mit 1%igem Lidokain anästhesiert und die Haut und das Peritoneum mit lokalem Anästhetikum behandeln.
3. Den ersten T-Anker platzieren und die intragastrische Position bestätigen. Das Verfahren wiederholen, bis alle drei T-Anker an den Ecken des Dreiecks eingebracht wurden.
4. Den Magen an der vorderen Bauchwand fixieren und das Verfahren abschließen.

Erstellen des Stoma-Trakts

1. Stoma-Trakt an der Bauchwand erstellen, solange der Magen noch gedehnt ist. Die Punktionsstelle in der Mitte des Gastropexie-Dreiecks festlegen. Unter fluoroskopischer Kontrolle bestätigen, dass die Stelle über dem distalen Korpus des Magens unterhalb vom Rippenrand und über dem Querkolon liegt.

Achtung: Die epigastrische Arterie meiden, die an der Schnittstelle der medialen zwei Drittel und des seitlichen Drittels des Musculus rectus verläuft.

WARNUNG: Die Punktionsnadel mit Vorsicht nicht zu tief einführen, damit die hintere Magenwand, Pankreas, linke Niere, Aorta oder Milz nicht punktiert werden.

2. Die Punktionsstelle mit einer lokalen 1%igen Lidokain-Injektion bis in die peritoneale Oberfläche anästhesieren (der Abstand von der Haut bis zur vorderen Magenwand ist normalerweise 4-5 cm).
3. Eine mit 0,038 Zoll (1 mm) kompatible Einführnadel in der Mitte des Gastropexie-Dreiecks in das Magenlumen einführen.

HINWEIS: Der beste Einführwinkel für die Platzierung einer Gastrostomiesonde ist ein wahrer 45-Grad-Winkel zur Hautoberfläche. Die Nadel sollte in Richtung Pylorus abzielen, falls eine Umstellung auf eine PEG-J-Sonde vorgesehen ist.

4. Die korrekte Nadelposition mittels Fluoroskopie überprüfen. Außerdem kann zur zusätzlichen Überprüfung eine mit Wasser gefüllte Spritze an den Nadelhub angeschlossen und Luft aus dem Magenlumen aspiriert werden.

HINWEIS: Nach der Aspiration von Luft kann ein Kontrastmittel injiziert werden, wenn Magenfalten dargestellt und die Position bestätigt werden soll.

5. Einen bis zu 0,038 Zoll (1 mm) starken Führungsdräht mit J-Spitze durch die Nadel in den Magen vorschieben. Position bestätigen.
6. Die Einführungsstiel wieder herausziehen und den Vorschriften gemäß entsorgen, dabei den Führungsdräht mit J-Spitze am Platz belassen.

Dilatation

1. Mit einem Skalpell #11 eine kleine Inzision entlang des Führungsdrähts vornehmen, die durch das subkutane Gewebe und die Faszie der Bauchmuskulatur führt. Nach der Inzision gemäß den Vorschriften entsorgen.
2. Einen Dilatator über den Führungsdräht vorschieben und den Stoma-Trakt bis zur gewünschten Größe dilatieren.
3. Den Führungsdräht in dieser Position belassen und den Dilatator über dem Führungsdräht entfernen.
4. Die Stomalänge mit dem Kimberly-Clark® Stoma-Messgerät messen.

Messen der Stomalänge

Achtung: Die Auswahl der richtigen Größe für die MIC-Key® Sonde ist für die Sicherheit und das Wohlbefinden des Patienten äußerst wichtig. Die Länge des Patientenstomas mit dem Stoma-Messgerät messen. Die Schaftlänge der ausgewählten MIC-KEY® Sonde sollte der Länge des Stomas entsprechen. Die falsche Größe einer MIC-KEY® Sonde kann zu Nekrose, "Buried Bumper"-Syndrom und/oder Hypergranulationsgewebe führen.

1. Die Spitze des Stoma-Messgeräts (Abb. 1) mit einem wasserlöslichen Gleitmittel anfeuchten. Kein Mineralöl verwenden. Keine Vaseline verwenden.
2. Das distale Ende des Stoma-Messgeräts über den Führungsdräht durch den Stoma-Trakt und in den Magen vorschieben. KEINE GEWALT ANWENDEN.
3. Die Luer-Slip-Spritze mit 5ml Wasser füllen und am Ballonport anbringen. Den Kolben der

Spritze drücken und den Ballon füllen.

4. Die Vorrichtung vorsichtig in Richtung Abdomen ziehen, bis sich der Ballon an der Innenseite der Magenwand befindet.
5. Die Kunststoffscheibe nach unten auf das Abdomen schieben und die Messung oberhalb der Scheibe notieren.
6. Dem gemessenen Wert 4-5 mm hinzufügen, um die richtige Stomalänge und Passform für jede Position zu gewährleisten. Die Messung notieren.
7. Das Wasser im Ballon mit einer Luer-Slip-Spritze entfernen.
8. Das Stoma-Messgerät entfernen.
9. Datum, Chargennummer und gemessene Schaftlänge in cm notieren.

Platzierung der Sonde

HINWEIS: Die Verwendung einer Peel-away-Schleuse kann das Vorschieben der Sonde durch den Stoma-Trakt erleichtern.

1. Die richtige MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonde auswählen und gemäß den oben stehenden Anweisungen zur Sondenvorbereitung vorbereiten.
2. Das distale Ende der Sonde über den Führungsdrähten durch den Stoma-Trakt und in den Magen vorschieben.
3. Sicherstellen, dass sich die Sonde im Magen befindet, den Führungsdrähten bzw. die Peel-away-Schleuse, falls verwendet, entfernen und den Ballon auffüllen.
4. Überprüfen, dass die externe Stütze mit der Haut auf einer Ebene liegt.
5. Den Ballon mit der 6 ml Luer-Slip-Spritze füllen.
 - Einen 12 Fr. Ballon mit 3 ml sterilem oder destilliertem Wasser füllen.
 - Einen 14 Fr. Ballon oder größer mit 5 ml sterilem oder destilliertem Wasser füllen.

Achtung: Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 12 Fr. Ballon 5 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.

Achtung: Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 14 Fr. Ballon oder größer 10 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.

6. Verbliebene Flüssigkeit oder Gleitmittel von Sonde und Stoma entfernen.

Zusammenbau des Bolus und SECUR-LOK® Verlängerungssets

1. Entweder das Bolus (**Abb. 4**) oder SECUR-LOK® (**Abb. 3**) Verlängerungsset zur Magendekompression und enteralen Ernährung verwenden.
2. Den Verschluss des Ernährungssports (**Abb. 2B**) öffnen.
3. Das SECUR-LOK® (**Abb. 3C**) oder das Bolus (**Abb. 4B**) Verlängerungsset unter Ausrichtung der Arretierverbindung einführen. Die schwarze Linie auf dem Verlängerungsset an der schwarzen Linie auf dem MIC-KEY® Ernährungssport (**Abb. 2C**) ausrichten.
4. Das Set befestigen, indem das Verbindungsstück eingedrückt und im UHRZEIGERSINN gedreht wird, bis leichter Widerstand zu spüren ist (nach ca. einer Dreivierteldrehung). Das Verbindungsstück NICHT über den Anschlagpunkt hinaus drehen.
5. Das Verlängerungsset wird entfernt, indem das Verbindungsstück ENTGEGEN DEM UHRZEIGERSINN gedreht wird, bis die schwarze Linie am Verlängerungsset mit der schwarzen Linie auf der MIC-KEY® ausgerichtet ist. Das Set entfernen und den Port mit dem angebrachten Ernährungssport-Verschluss verschließen.

Überprüfen der Sondenposition und Durchgängigkeit

1. Wenn eines der Verlängerungssets angeschlossen ist, eine Spritze mit Katheterspitze und 10 ml Wasser am Ernährungssport anschließen.
2. Mageninhalt aspirieren. Mageninhalt in der Spritze bestätigt die richtige Sondenposition im Magen.
3. Mit 10 ml Wasser spülen. Die Umgebung des Stomas auf Lecks prüfen. Falls ein Leck vorliegt, muss überprüft werden, ob der Ballon richtig gefüllt ist. Außerdem sollte die Fr.-Größe, Stomalänge und Position überprüft werden. Die richtige Position kann röntgenologisch bestätigt werden. Die MIC-KEY® besitzt einen röntgendichten Streifen auf der Sonde. Keine Kontrastmittel im Ballon verwenden.
4. Ernährung erst einleiten, wenn die richtige Position und Durchgängigkeit bestätigt wurde und entsprechende Anweisungen des Arztes erfolgten.

Empfohlenes Verfahren zur endoskopischen Platzierung

1. Eine routinemäßige Ösophagogastroduodenoskopie (ÖGD) durchführen. Wenn die ÖGD abgeschlossen und keine Anomalien festgestellt wurden, die eine Kontraindikation für die Sondenplatzierung darstellen, kann der Patienten in die Rückenlage gebracht und der Bauch mit Luft insuffliert werden.
2. Die Bauchdecke durchleuchten, um eine Gastrostomiestelle auszuwählen, die frei von größeren Gefäßen, Viszera und Narbengewebe ist. Dieses Stelle ist meist ein Drittel der Distanz vom Nabel zum linken Rippenrand an der Medioklavikularlinie.
3. Mit den Finger auf die beabsichtigte Einführungsstelle drücken. Der die Endoskopie durchführende Arzt sollte die eingedrückte Stelle auf der vorderen Oberfläche der Magenwand deutlich sehen können.
4. Die Haut an der gewählten Einführungsstelle desinfizieren und abdecken.

Platzierung durch Gastropexie

Achtung: Es wird empfohlen, eine Gastropexie mit drei in einem Dreieck angeordneten Punkten durchzuführen, um die Fixierung der Magenwand an der vorderen Bauchwand sicherzustellen.

1. Die Haut an der Sondeneinführungsstelle markieren. Das Gastropexie-Dreieck durch drei Markierung auf der Haut, die in gleichen Abständen zur Sondeneinführungsstelle liegen, festlegen.
2. Die Punktionsstellen mit 1%igem Lidokain anästhesiert und die Haut und das Peritoneum mit lokalem Anästhetikum behandeln.
3. Den ersten T-Anker platzieren und die intragastrische Position bestätigen. Das Verfahren wiederholen, bis alle drei T-Anker an den Ecken des Dreiecks eingeführt wurden.
4. Den Magen an der vorderen Bauchwand fixieren und das Verfahren abschließen.

Erstellen des Stoma-Trakts

1. Das Stoma erstellen, solange der Magen noch gedehnt ist und sich an der Bauchwand befindet. Die Punktionsstelle in der Mitte des Gastropexie-Dreiecks festlegen. Unter endoskopischer Kontrolle bestätigen, dass die Stelle über dem distalen Korpus des Magens unterhalb vom Rippenrand und über dem Querkolon liegt.
2. **Achtung:** Die epigastrische Arterie meiden, die an der Schnittstelle der medialen zwei Drittel und des seitlichen Drittels des Musculus rectus verläuft.
3. **WARNUNG:** Die Punktionsnadel mit Vorsicht nicht zu tief einführen, damit die hintere Magenwand, Pankreas, linke Niere, Aorta oder Milz nicht punktiert werden.
4. Die Punktionsstelle mit einer lokalen 1%igen Lidokain-Injektion bis hinunter zur peritonealen Oberfläche anästhesiert.
5. Eine mit 0,038 Zoll (1 mm) kompatible Einführnadel in der Mitte des Gastropexie-Dreiecks in das Magenlumen einführen.
6. **HINWEIS:** Der beste Einführungswinkel für die Platzierung einer Gastrostomiesonde ist ein wahrer 45-Grad-Winkel zur Hautoberfläche. Die Nadel sollte in Richtung Pylorus abzielen, falls eine Umstellung auf eine PEGJ-Sonde vorgesehen ist.
7. Die korrekte Nadelposition endoskopisch bestätigen. Außerdem kann zur zusätzlichen Überprüfung eine mit Wasser gefüllte Spritze an den Nadeleinsatz anschließen und Luft aus dem Magenlumen aspiriert werden.
8. Einen bis zu 0,038 Zoll (1 mm) starken Führungsdräht mit J-Spitze durch die Nadel in den Magen vorschieben. Position bestätigen.
9. Die Einführungsnadel wieder herausziehen und den Vorschriften gemäß entsorgen, dabei den Führungsdräht mit J-Spitze am Platz belassen.

Dilatation

1. Mit einem Skalpell #11 eine kleine Inzision entlang des Führungsdrähts vornehmen, die durch das subkutane Gewebe und die Faszie der Bauchmuskulatur führt. Nach der Inzision gemäß den Vorschriften entsorgen.
2. Dilatator über den Führungsdräht vorschieben und den Stoma-Trakt bis zur gewünschten Größe dilatieren.
3. Den Führungsdräht in dieser Position belassen und den Dilatator über dem Führungsdräht entfernen.
4. Die Stomalänge mit dem Kimberly-Clark® Stoma-Messgerät messen.

Messen der Stomalänge

Achtung: Die Auswahl der richtigen Größe für die MIC-Key® Sonde ist für die Sicherheit und das Wohlbefinden des Patienten äußerst wichtig. Die Länge des Patientenstomas mit dem Stoma-Messgerät messen. Die Schaftlänge der ausgewählten MIC-KEY® Sonde sollte der Länge des Stomas entsprechen. Die falsche Größe einer MIC-KEY® Sonde kann zu Nekrose, "Buried Bumper"-Syndrom und/oder Hypergranulationsgewebe führen.

1. Die Spitze des Stoma-Messgeräts (**Abb. 1**) mit einem wasserlöslichen Gleitmittel anfeuchten. Kein Mineralöl verwenden. Keine Vaseline verwenden.
2. Das distale Ende des Stoma-Messgeräts über den Führungsdräht durch den Stoma-Trakt und in den Magen vorschieben. KEINE GEWALT ANWENDEN.
3. Die Luer-Slip-Spritze mit 5ml Wasser füllen und am Ballonport anbringen. Den Kolben der Spritze drücken und den Ballon füllen.
4. Die Vorrichtung vorsichtig in Richtung Abdomen ziehen, bis sich der Ballon an der Innenseite der Magenwand befindet.
5. Die Kunststoffscheibe nach unten auf das Abdomen schieben und die Messung oberhalb der Scheibe notieren.
6. Dem gemessenen Wert 4-5 mm hinzufügen, um die richtige Stomalänge und Passform für jede Position zu gewährleisten. Die Messung notieren.
7. Das Wasser im Ballon mit einer Luer-Slip-Spritze entfernen.
8. Das Stoma-Messgerät entfernen.
9. Datum, Chargennummer und gemessene Schaftlänge in cm notieren.

Platzierung der Sonde

HINWEIS: Die Verwendung einer Peel-away-Schleuse kann das Vorschieben der Sonde durch den Stoma-Trakt erleichtern.

1. Die richtige MIC-KEY® Flachprofil-Gastrostomiesonde auswählen und gemäß den oben stehenden Anweisungen zur Sondenvorbereitung vorbereiten.
2. Das distale Ende der Sonde über den Führungsdrähten durch den Stoma-Trakt und in den Magen vorschlieben.
3. Sicherstellen, dass sich die Sonde im Magen befindet, das Endoskop und den Führungsdräht bzw. die Peel-away-Schleuse, falls verwendet, entfernen und den Ballon auffüllen.
4. Überprüfen, dass die externe Stütze mit der Haut auf einer Ebene liegt.
5. Den Ballon mit der 6 ml Luer-Slip-Spritze auffüllen.
 - Einen 12 Fr. Ballon mit 3 ml sterilem oder destilliertem Wasser füllen.
 - Einen 14 Fr. Ballon oder größer mit 5 ml sterilem oder destilliertem Wasser füllen.
- Achtung:** Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 12 Fr. Ballon 5 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.
- Achtung:** Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 14 Fr. Ballon oder größer 10 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.
6. Verbliebene Flüssigkeit oder Gleitmittel von Sonde und Stoma entfernen.

Zusammenbau des Bolus und SECUR-LOK® Verlängerungssets

1. Entweder das Bolus (**Abb. 4**) oder SECUR-LOK® (**Abb. 3**) Verlängerungsset zur Magendekompression und enteralen Ernährung verwenden.
2. Den Verschluss des Ernährungssports (**Abb. 2B**) öffnen.
3. Das SECUR-LOK® (**Abb. 3C**) oder das Bolus (**Abb. 4B**) Verlängerungsset unter Ausrichtung der Arretierverbindung einführen. Die schwarze Linie auf dem Verlängerungsset an der schwarzen Linie auf dem MIC-KEY® Ernährungssport (**Abb. 2C**) ausrichten.
4. Das Set befestigen, indem das Verbindungsstück eingedrückt und IM UHRZEIGERSINN gedreht wird, bis leichter Widerstand zu spüren ist (nach ca. einer Vierteldrehung). Das Verbindungsstück NICHT über den Anschlagpunkt hinaus drehen.
5. Das Verlängerungsset wird entfernt, indem das Verbindungsstück ENTGEGEN DEM UHRZEIGERSINN gedreht wird, bis die schwarze Linie am Verlängerungsset mit der schwarzen Linie auf der MIC-KEY® Sonde ausgerichtet ist. Das Set entfernen und den Port mit dem angebrachten Ernährungssport-Verschluss verschließen.

Überprüfen der Sondenposition und Durchgängigkeit

1. Wenn eines der Verlängerungssets angeschlossen ist, eine Spritze mit Katheterspitze und 10 ml Wasser am Ernährungssport anschließen.
2. Mageninhalt aspirieren. Mageninhalt in der Spritze bestätigt die richtige Sondenposition im Magen.
3. Mit 10 ml Wasser spülen. Die Umgebung des Stomas auf Lecks prüfen. Falls ein Leck vorliegt, muss überprüft werden, ob der Ballon richtig gefüllt ist. Außerdem sollte die Fr.-Größe, Stomalänge und Position überprüft werden. Die richtige Position kann röntgenologisch bestätigt werden. Die MIC-KEY® Sonde besitzt einen röntgendichten Streifen. Keine Kontrastmittel im Ballon verwenden.
4. Ernährung erst einleiten, wenn die richtige Position und Durchgängigkeit bestätigt wurde und entsprechende Anweisungen des Arztes erfolgten.

Entfernung der Sonde

1. Zunächst sicherstellen, dass diese Art von Sonde am Krankenbett ausgewechselt werden kann.
2. Instrumente und Zubehör zusammenbauen, Hände nach aspetischen Kautelen reinigen und sauberen, puderfreien Handschuh überziehen.
3. Die Sonde um 360 Grad drehen, um sicherzustellen, dass sie sich frei und leicht bewegen lässt.
4. Die Luer-Slip-Spritze in den Ballonport einführen und sämtliche Flüssigkeit aus dem Ballon abziehen.
5. Gegendruck auf das Abdomen ausüben und die Sonde vorsichtig und gleichmäßig herausziehen.

HINWEIS: Falls Widerstand zu spüren ist, die distale Sondenspitze mit einem wasserlöslichen Gleitmittel gleitfähig machen. Die Sonde gleichzeitig drücken und drehen. Die Sonde vorsichtig befreien. Wenn sich die Sonde nicht entfernen lässt, den Ballon erneut mit der vorgeschriebenen Menge Wasser füllen und den Arzt benachrichtigen. Eine Sonde niemals mit Gewalt entfernen.

WARUNG: Ein Sondenwechsel darf nur von medizinisch ausgebildeten Fachkräften vorgenommen werden.

Auswechselverfahren

1. Die Haut um das Stoma reinigen und den Bereich an der Luft trocknen lassen.
2. Die Stomalänge mit dem Kimberly-Clark® Stoma-Messgerät messen.
3. Die MIC-KEY® Gastrostomiesonde der richtigen Größe auswählen und gemäß den oben stehenden Anweisungen zur Sondenvorbereitung vorbereiten.
4. Die distale Spitze der Sonde mit einem wasserlöslichen Gel gleitfähig machen und dann die MIC-KEY® Sonde durch das Stoma in den Magen einführen.
5. Überprüfen, dass die externe Stütze mit der Haut auf einer Ebene liegt.
6. Den Ballon mit der 6 ml Luer-Slip-Spritze auffüllen.
 - Ein 12 Fr. Ballon wird mit 3 ml sterilem oder destilliertem Wasser gefüllt.
 - Ein 14 Fr. Ballon oder größer wird mit 5 ml sterilem oder destilliertem Wasser gefüllt.

Achtung: Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 12 Fr. Ballon 5 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.

- Achtung:** Das Gesamtvolumen im Ballon darf bei einem 14 Fr. Ballon oder größer 10 ml nicht überschreiten. Keine Luft verwenden. Keine Kontrastmittel in den Ballon injizieren.
7. Verbliebene Flüssigkeit oder Gleitmittel von Sonde und Stoma entfernen.
 8. Die richtige Position der Sonde gemäß dem oben stehenden Abschnitt zum Überprüfen der Sondenposition überprüfen.

Ernährungsverabreichung

1. Den Stöpsel des Ernährungssports abnehmen (**Abb. 3A**).
2. Falls die Ernährung mit einer Spritze durchgeführt wird, die Spritze mit Katheterspitze an den Ernährungssport mit Bolusverlängerung anschließen (**Abb. 4A**). Fest andrücken und die Verbindung mit einer Vierteldrehung sichern.
3. Falls ein Ernährungsbeutel verwendet wird, muss die Luft aus dem Beutel und dem Schlauch entfernt werden. Das Schlauchset am SECUR-LOK®-Verlängerungsset (**Abb. 3B**) anbringen. Fest andrücken und die Verbindung mit einer Vierteldrehung sichern.
4. Die Nährösungsraten einstellen und die Ernährung verabreichen.
5. Danach das Verlängerungsset und die MIC-KEY® mit 20 ml warmen Wasser spülen, bis der Schlauch durchsichtig ist.
6. Das SECUR-LOK®- oder Bolus-Verlängerungsset abnehmen und den Stöpsel des MIC-KEY® Ernährungssports anbringen (**Abb. 2B**).
7. Das Verlängerungsset und die Spritze mit Katheterspitze oder den Ernährungsbeutel mit warmem Wasser und Seife waschen und gründlich nachspülen und trocknen.
8. Falls die Ernährung kontinuierlich durch eine Pumpe erfolgt, sollte die MIC-KEY® Sonde alle sechs Stunden mit 10 – 20 ml Wasser gespült werden.

Dekompression

1. Dekompression erfolgt entweder mit dem Bolus- oder SECUR-LOK®-Verlängerungsset.
2. Das Bolus (**Abb. 4**) oder SECUR-LOK® (**Abb. 3**) Verlängerungsset an die MIC-KEY® Sonde (**Abb. 2**) anschließen.
3. Für das SECUR-LOK®-Verlängerungsset den Stöpsel des Ernährungssports abnehmen. Mageninhalt in einen Behälter abfließen lassen.
4. Nach der Dekompression das Verlängerungsset und die MIC-KEY® Sonde mit 20 ml warmem Wasser spülen.
5. Das Verlängerungsset abnehmen und den MIC-KEY® Stöpsel wieder anbringen.

Verabreichung von Medikamenten

Wenn möglich sollten flüssige Medikamente verwendet werden. Andernfalls den Apotheker zurate ziehen, ob es sicher ist, feste Medikamente zu zerdrücken und mit Wasser zu mischen. Wenn dies vom Apotheker als sicher angesehen wird, sollten feste Medikamente in feines Pulver zerkleinert und in Wasser aufgelöst werden, bevor diese durch die Ernährungssonde verabreicht werden. Niemals magensaftresistente überzogene Medikamente zerkleinern und niemals Medikamente mit Nährösung mischen.

Die Sonde unter Verwendung einer Spritze mit Katheterspitze mit der vorgeschriebenen Wassermenge spülen.

Richtlinien zur Sondendurchgängigkeit

Durch sachgerechtes Spülen der Sonde kann eine Verstopfung der Sonde vermieden und die Durchgängigkeit der Sonde am besten gewährleistet werden. Im Folgenden sind Richtlinien aufgeführt, die eine Verstopfung der Sonde vermeiden und die Durchgängigkeit der Sonde gewährleisten.

- Bei kontinuierlicher Ernährung die Ernährungssonne alle 4-6 Stunden spülen. Außerdem sollte die Sonde nach jeder Unterbrechung der Nahrungszufuhr, sowie vor und nach jeder zwischenzeitlichen Nahrungszufuhr und bei Nichtgebrauch mindestens alle 8 Stunden gespült werden.
- Ernährungssonne vor und nach jeder Medikamentenzufuhr und zwischen Medikamentenverabreichungen spülen. Dadurch wird verhindert, dass eine Wechselwirkung zwischen Medikament und Nährösung entsteht, was die Sonde verstopfen könnte.
- Wenn möglich sollten flüssige Medikamente verwendet werden. Andernfalls den Apotheker zurate ziehen, ob es sicher ist, feste Medikamente zu zerdrücken und mit Wasser zu mischen. Wenn dies vom Apotheker als sicher angesehen wird, sollten feste Medikamente in feines Pulver zerkleinert und in warmem Wasser aufgelöst werden, bevor diese durch die Ernährungssonde verabreicht werden. Niemals magensaftresistente überzogene Medikamente zerkleinern und niemals Medikamente mit Nährösung mischen.
- Ein Spülen mit säurehaltigen Spülösungen wie z. B. Johannisbeersaft oder colahaltigen Getränken zum Spülen der Ernährungssonden sollte vermieden werden, da die Säure in Kombination mit den Proteinen der Nährösung u. U. zur Verstopfung der Sonde beitragen kann.

Allgemeine Spülrichtlinien

- Eine 30 bis 60 cc Spritze mit Katheterspitze verwenden. Keine kleineren Spritzen verwenden, da diese einen größeren Druck auf die Sonde ausüben könnte und möglicherweise zum Reißen kleinerer Sonden führen könnte.
- Zum Spülen der Sonden Leitungswasser mit Zimmertemperatur verwenden. Steriles Wasser kann verwendet werden, wenn die Qualität der städtischen Wasserversorgung in Frage gestellt ist. Die Wassermenge hängt vom Bedarf des Patienten, den klinischen Umständen und der Art der Sonde ab und beläuft sich im Durchschnitt auf 10 bis 50 ml bei Erwachsenen und 3 bis 10 ml bei Kleinkindern. Der Hydrationszustand des Patienten wirkt sich auch

auf das zum Spülen der Ernährungssonden benötigte Wasservolumen aus. In vielen Fällen kann ein erhöhtes Spülvolumen verhindern, dass dem Patienten zusätzliche intravenöse Flüssigkeiten zugeführt werden müssen. Jedoch sollten Patienten mit Nierenversagen und anderen Flüssigkeitsrestriktionen nur das benötigte Mindestspülvolumen erhalten, um die Durchgängigkeit aufrechtzuhalten.

- Beim Spülen der Sonde keine übermäßige Kraft ausüben. Eine übermäßige Krafteinwirkung kann die Sonde perforieren und Verletzungen des Magen-Darm-Trakts zur Folge haben.
- Die verwendete Zeit und Wassermenge in der Patientenakte notieren. Dadurch kann das Pflegepersonal die Bedürfnisse des Patienten besser überwachen.

Checkliste zur täglichen Pflege und Wartung

Untersuchung des Patienten Patienten auf Anzeichen von Schmerz, Druck oder sonstige Beschwerden untersuchen.

Kontrolle des Stomas

Patienten auf Anzeichen einer Infektion, wie beispielsweise Rötung, Hautreizung, Ödem, Schwellung, Druckempfindlichkeit, Wärme, Hautausschlag, eitrigen oder gastrointestinalen Ausfluss untersuchen.

Patienten auf Anzeichen von Drucknekrose, Dekubitus oder Hypergranulationsgewebe untersuchen.

Warmes Wasser und milde Seife verwenden.

Reinigung mit kreisenden Bewegungen von der Sonde nach außen durchführen.

Nähte, externe Stütze und eventuell vorhandene Stabilisierungsvorrichtungen mit einem Baumwollstäbchen reinigen.

Gründlich spülen und gut abtrocknen.

Sonde auf etwaige Schäden, Verstopfung oder abnormale Verfärbung inspizieren.

Warmes Wasser und milde Seife verwenden und darauf achten, die Sonde so wenig wie möglich zu manipulieren.

Gründlich spülen und gut abtrocknen.

Kontrolle der Sonde

Zur Entfernung von Ernährungs- und Medikamentenresten ein Baumwollstäbchen oder weiches Tuch verwenden.

Die externe Stütze nicht drehen

Andernfalls kann sich die Sonde verdrehen und sich dadurch möglicherweise verschieben.

Kontrollieren der Platzierung der externen Stütze

Überprüfen, dass die externe Stütze 2–3 mm über der Haut liegt.

Spülen der Sonde

Bei kontinuierlicher Ernährung die Ernährungssonde alle 4–6 Stunden spülen. Außerdem sollte die Sonde nach jeder Unterbrechung der Nahrungszufuhr und bei Nichtgebrauch mindestens alle 8 Stunden gespült werden.

Die Sonde nach Kontrolle auf Magenreste spülen.

Die Sonde vor und nach jeder Medikamentenzufuhr spülen.

Säurehaltige Spülösungen wie z. B. Johannisbeersaft oder colahaltige Getränke zum Spülen der Ernährungssonden vermeiden.

Wartung des Ballons

Das Wasservolumen im Ballon einmal pro Woche überprüfen.

- Sonde festhalten, eine Luer-Slip-Spritze in den Ballon einführen und die Flüssigkeit abziehen. Die Wassermenge in der Spritze mit der empfohlenen oder anfänglich verordneten Menge vergleichen und in der Patientenakte dokumentieren. Wenn die Menge geringer als die empfohlene oder verordnete Menge ist, den Ballon neuerlich mit dem vorher abgesaugten Wasser füllen und anschließend die erforderliche Menge aufziehen und einspritzen, um das Ballonvolumen auf die erforderliche oder verordnete Wassermenge aufzufüllen. Beim Ablassen von Wasser aus dem Ballon darauf achten, dass um die Sonde herum Mageninhalt ausfließen kann. Das Flüssigkeitsvolumen und das Auffülvolumen (falls erforderlich) mit Datum und Uhrzeit dokumentieren.
- 10–20 Minuten warten und den Vorgang wiederholen. Wenn ein Flüssigkeitsverlust auftritt, leckt der Ballon und die Sonde sollte ausgewechselt werden. Ein ungefüllter Ballon oder gerissener Ballon können dazu führen, dass sich die Sonde verlagert oder verschiebt. Wenn der Ballon gerissen ist, muss er ausgewechselt werden. Die Sonde mit Klebeband fixieren,

anschließend gemäß den Richtlinien im Krankenhaus auswechseln oder Anweisungen von einem Arzt einholen.

HINWEIS: Den Ballon mit sterilem oder destilliertem Wasser, nicht mit Luft oder Kochsalzlösung, füllen. Kochsalzlösung kann kristallisieren und das Ballonventil oder -lumen verstopfen; Luft kann entweichen und zum Kollabieren des Ballons führen. Darauf achten, nur die empfohlene Wassermenge zu verwenden, da eine Überfüllung das Lumen blockieren oder die Haltbarkeit des Ballons verringern kann, während bei Unterfüllung die Sonde nicht entsprechend fixiert ist.

Sondenverschluss

Ein Sondenverschluss wird im Allgemeinen durch Folgendes verursacht:

- unzureichende Spülung
- keine Spülung nach Messung der Magenreste
- falsche Verabreichung von Medikamenten
- Tablettenbruchstücke
- visköse Arzneimittel
- dickflüssige Zubereitungen, wie konzentrierte oder angereicherte Nährlösungen, die im Allgemeinen dickflüssiger sind und eher zu einem Sondenverschluss führen
- Kontamination der Nährlösung, die zur Gerinnung führt
- Reflux von Magen- oder Darminhalt in die Sonde

Beseitigung einer Verstopfung in einer Sonde

1. Sicherstellen, dass die Sonde nicht verdreht oder abgeklemmt ist.
2. Wenn die Verstopfung oberhalb der Haut sichtbar ist, Sonde vorsichtig mit den Fingern massieren oder kneten, um die Verstopfung aufzulösen.
3. Anschließend eine mit warmem Wasser gefüllte Spritze mit Katheterspitze an den entsprechenden Adapter oder in das Lumen der Sonde stecken und vorsichtig den Kolben zurückziehen und dann hinunterdrücken, um die Verstopfung zu lösen.
4. Wenn sich die Verstopfung nicht entfernen lässt, Schritt 3 wiederholen. Durch wiederholtes vorsichtiges Zurückziehen und Hinunterdrücken des Kolbens können die meisten Verstopfungen beseitigt werden.
5. Wenn dies nicht zum Erfolg führt, einen Arzt zurate ziehen. Keinen Johannisbeer- bzw. Preiselbeersaft, Colagetränke, Fleischweichmacher oder Chymotrypsin verwenden, da diese zu Verstopfungen oder unerwünschten Wirkungen bei einigen Patienten führen können. Wenn sich die Verstopfung als hartnäckig erwies und nicht entfernt werden kann, muss die Sonde ausgewechselt werden.

Haltbarkeit des Ballons

Die genaue Lebensdauer des Ballons kann nicht vorhergesagt werden. Silikonballons halten im Allgemeinen 1–8 Monate, wobei die Haltbarkeit der Ballons von mehreren Faktoren bestimmt wird. Zu diesen Faktoren zählen die Art der Medikamente, das verwendete Wasservolumen zum Füllen des Ballons, der pH-Wert im Magen und die Pflege der Sonde.

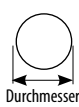
Kit-Inhalt:

- 1 MIC-KEY® Flachprofilsonde
- 1 6-ml-Luer-Slip-Spritze
- 1 35-ml-Spritze mit Katheterspitze
- 1 MIC-KEY® Verlängerungsset mit rechtwinkligem SECUR-LOK® Anschluss, 2-Port, „Y“-Adapter und 12-Zoll-Klemme
- 1 MIC-KEY® Bolus-Verlängerungsset mit Katheterspitze, geradem SECUR-LOK® Anschluss und 12-Zoll-Klemme
- 4 Mullkompressen

Warnung: Nur für die enterale Ernährung und/oder Verabreichung von Medikamenten

Weitere Informationen erhalten Sie telefonisch unter 1-800-KCHELPS in den Vereinigten Staaten oder auf unserer Website www.khealthcare.com.

Informationsbroschüren: „A Guide to Proper Care“ (Pflegeanleitung) und „A Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide“ (Broschüre zur Fehlerbehebung am Stoma und für die enterale Ernährungssonde) sind auf Anfrage erhältlich. Wenden Sie sich bitte an Ihren Vertreter vor Ort oder an den Kundendienst.



Durchmesser



Länge



Einmalprodukt



Anweisungen lesen

STERILE | EO

Mit Ethylenoxid sterilisiert



Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden.



DEHP-(Di(2-ethylhexyl)-phthalat)freie Formulierung



Menge

Verschreibungspflichtig

REF

Bestellnummer

LOT

Chargennummer



Verwendbar bis



Herstellungsdatum

Описание

Нископрофилната сонда за изкуствено хранене през гастростомия на фирмата Kimberly-Clark® MIC-KEY® (Фиг. 2) дава възможност за осигуряване на ентерално хранене и лекарства направо в стомаха и/или коремна декомпресия.

Случаи на употреба

Нископрофилната сонда за изкуствено хранене през гастростомия на фирмата Kimberly-Clark® MIC-KEY® е предназначена за ползване при пациенти, при които това хранене е необходимо да продължи дълго време, които не могат да се хранят през устата, при които опасността от аспирация е малка, и за които е необходима стомашна декомпресия и/или даване на лекарство направо в стомаха.

Противопоказания

Противопоказанията за прилагането на йеюналната сонда за хранене включват асцит, пластики на дебелото черво, портална хипертония, перитонит, болестно затъпяване и др.

Предупреждение

Не използвайте повторно, не преработвайте и не стерилизирайте повторно това медицинско устройство. Повторната употреба, преработване или повторно стерилизиране може да: 1) окаже отрицателно въздействие на познатите характеристики на биологична съвместимост на устройството, 2) повреди структурната цялост на устройството, 3) доведе до промени във функционирането на устройството така, че то да не функционира според предназначението си или 4) причини опасност от замърсяване и заразяване с инфекциозни заболявания, които може да доведат до травма, болест или смърт на пациента.

Усложнения

Следните усложнения могат да бъдат свързани с употребата на всички сонди за изкуствено хранене през гастростомия.

- Кожен обрив
- Ускорено образуване на гранулатионна тъкан
- Инфекция
- Интраперitoneален кръвоизлив
- Язви на стомаха или дебелото черво
- Некроза в резултат на притискане

Забележка: Проверете дали опаковката не е разкъсана. Да не се използва ако опаковката е повредена или е нарушена стерилинността.

Поставяне

Нископрофилната сонда за изкуствено хранене през гастростомия на фирмата Kimberly-Clark® MIC-KEY® може да бъде поставена през кожата под флуороскопски или ендоскопско наблюдение или като заместител на друго устройство, което използва вече установена стома.

ВНИМАНИЕ: ПРЕДИ ПЪРВОНАЧАЛНОТО ВКАРВАНЕ НА СОНДАТА ТРЯБВА ДА СЕ НАПРАВИ ГАСТРОПЕКСИЯ С ЦЕЛ ПРИКРЕПВАНЕ НА СТОМАХА КЪМ ПРЕДНАТА КОРЕМНА СТЕНА, ДА СЕ ОПРЕДЕЛИ МЯСТОТО ЗА ВКАРВАНЕ НА ХРАНИЛНАТА СОНДА И ДА СЕ РАЗШИРИ И ЗИМЕРИ СТОМАТА С ЦЕЛ ОСИГУРЯВАНЕ НА БЕЗОПАСНОСТТА И ОБЛЕКЧАВАНЕ НА ПАЦИЕНТА.

ВНИМАНИЕ: ЗАКРЕПВАЩИЯ БАЛОН НА СОНДАТА ЗА ХРАНЕНЕ НЕ БИВА ДА СЕ ПОЛЗВА КАТО УСТРОЙСТВО ЗА ГАСТРОПЕКСИЯ. БАЛОНЪТ МОЖЕ ДА СЕ СПУКА И ДА НЕ СЕ ОСЪЩЕСТВИ ЗАКРЕПВАНЕТО НА СТОМАХА КЪМ ПРЕДНАТА КОРЕМНА СТЕНА.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: При бебетата и децата избраната за вкарването област трябва да бъде високо на голямата кривина, за да се предотврати евентуално запушване на пилора при надуването на балона.

При неправилно подбиране на размера на сондата MIC-KEY® може да се получи некроза, миграция на вътрешния ограничител в стомашната стена (buried bumper syndrome) и/или ускорено образуване на гранулатионна тъкан.

Подготовка на сондата

1. Подберете подходяща по размер гастростомна сонда за хранене MIC-KEY®, извадете я от опаковката и проверете дали не е повредена.
2. С помощта на 6-милилитровата спринцовка Luer от комплекта раздуйте балона с 5 мл (3 мл за 12 Fr) стерилизирана или дестилирана вода през порта на балона (Фиг. 2A).
3. Отстранете спринцовката и с леко стискане на балона проверете дали не спада. Огледайте балона, за да сте сигурни, че е симетричен. Симетричността може да се постигне чрез внимателно оформяне с пръсти. Вкарайте отново спринцовката и отстранете всичката вода от балона.
4. Намажете водещия край на сондата с водоразтворим лубрикант. Не използвайте минерално масло. Не използвайте вазелин.

Препоръчен метод за радиологично приложение

1. Поставете пациентата в легло по гръб положение.
2. Подгответе пациентата и направете обезболяване според клиничния протокол.
3. Направете така, че левият дял на черния дроб да не е върху дъното на стомаха или върху стомаха.
4. Определете местоположението на медиалния ръб на черния дроб с помощта на КТ или ехокардиография.
5. За намаляване на стомашната перисталтика може да се постави интравенозно 0,5 до 1,0 mg глукагон (Glucagon).

ВНИМАНИЕ: ЗА ОПРЕДЕЛЕНИЕ НА СКОРОСТТА НА ИНТРАВЕНОЗНОТО ИНЖЕКТИРАНЕ И ПРЕПОРЪКИ ЗА ПОЛЗВАНЕ ПРИ ПАЦИЕНТИ НА ИНСУЛИН, МОЛЯ ПРОЧЕТЕТЕ ИНСТРУКЦИИТЕ ЗА ПРИЛАГАНЕ НА ГЛУКАГОН.

6. С помощта на въздушен назо-абдоминален катетър вкарайте въздух в стомаха на пациента, обикновено 500 до 1000 ml или достатъчно количество за получаване на подходящо разтягане на стомаха. Често се налага вкарването на въздуха да продължи и по време на процедурата, особено по време на продупливането с иглата и раздуването на стомашния тракт, за да се поддържа стомахът раздут и пълно прилепнат към предната коремна стена.
7. Изберете място за вкарване на катетъра в лявата половина на подребрието, за предпочитане е това да стане странично или странично по отношение на коремните мускули (rectus abdominis) (N.B. горната епигастрална артерия се пропъча по средата на коремния мускул) и директно над стомаха към големата кривина. Под флуороскопско наблюдение изберете място, което позволява най-преки чрез възможен вертикален път на иглата. При съмнения за преплитане на червата пред стомаха трябва да се получи страничен напречен на масата изглед пред извършването на гастростомия.

ЗАБЕЛЕЖКА: Вечерта преди процедурата може да се инжектира контрастно вещество (PO/NG) или да се направи клизма преди поставянето, за да се визуализира напречното дебело черво.

8. Подгответе и покройте с хирургически чаршаф според болничния протокол.

Поставяне на гастропексия

ВНИМАНИЕ: ПРЕПОРЪЧВА СЕ ИЗВЪРШВАНЕТО НА ГАСТРОПЕКСИЯ В ТРИ ПУНКТА ПОД ФОРМАТА НА ТРИЪГЪЛНИК, ЗА ДА СЕ ОСИГУРИ ПРИЛЕПВАНЕ НА СТОМАШНАТА СТЕНА КЪМ ПРЕДНАТА КОРЕМНА СТЕНА

1. Маркирайте мястото за вкарване на сондата. С помощта на три щрихи върху кожата, на равно разстояние от мястото за вкарване на сондата и образуващи триъгълник, скицирайте местоположението на гастропексията.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Оставете достатъчно разстояние между мястото на вкарване и местата за поставяне на гастропексията, за да не пречи раздупянят балон на поставянето на Т-образната скоба.

2. Локализрайте местата на прободждането и поставете местна упойка с 1%-ов разтвор на лиодокайн в кожата и перитонеума.
3. Поставете първата Т-образна скоба и проверете положението в стомаха. Повторете процедурата докато вкарвате и трите Т-образни скоби в бълите на триъгълника.
4. Прикрепете стомаха към предната коремна стена и завършете процедурата.

Образуване на стомен канал

1. Образуването на стомния канал става докато стомахът все още е раздут и пълно прилепнат към предната коремна стена. Определете мястото на прободждане в средата на скицата на гастропексията. Под флуороскопско наблюдение проверете дали мястото наистина се намира над дисталната част на стомаха под ребрата и над напречната част на дебелото черво.

ВНИМАНИЕ: ВНИМАВАЙТЕ ДА НЕ ПОПАДНЕТЕ НА ЕПИГАСТИНАЛНА АРТЕРИЯ, КОЯТО СЕ ПРОТОЧВА ПО ПРОТЕЖЕНИЕ НА ЛИНИЯТА НА СЪБДИНИЯВАНЕ НА МЕДИАЛНИТЕ ДВЕ ТРЕТИ И СТРАНИЧНАТА ЕДНА ТРЕТА ОТ КОРЕМНИЯ МУСКУЛ (RECTUS ABDOMINIS).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Внимавайте да не вкарвате много навътре иглата на пункцията, за да избегнете евентуално прободждане на задната стена на стомаха, панкреас, левия бъблик, аортата или далака.

2. Поставете местна упойка на мястото на пункцията чрез инжектиране на 1%-ов разтвор на лиодокайн на дълбочина до повърхността на перитонеума (разстоянието от кожата до предната стена на стомаха е обикновено 4-5 см).
3. От центъра на скицата на гастропексията вкарайте подходяща 0,038-инчова въвеждаща игла в стомашния лumen.

ЗАБЕЛЕЖКА: Най-подходящият ъгъл за вкарване на гастростомна сонда е правият ъгъл спрямо повърхността на кожата. Ако се очаква преминаване към PEG сонда, иглата трябва да е насочена към пилора.

4. За потвърждане на правилното положение на иглата използвайте флуороскопско наблюдение. Освен това, за по-голяма точност на проверката, към иглата може да се прикачи спринцовка пълна с вода и въздух, и да се аспирира въздух от стомашния лumen.

ЗАБЕЛЕЖКА: При връщането на въздуха може да се инжектира контрастно вещество, за да се нагледят стомашните гънки и да се потвърди положението.

5. През иглата вкарайте водач с J връх до 0,038 инча в стомаха. Потвърдете положението.
6. Отстранете въвеждащата игла, като оставите водача на място и изхвърлете иглата според протокола на здравното заведение.

Дилатация

1. С помощта на скалпел №11 направете малък разрез на кожата по протежение на водача и на дълбочина през подкожната тъкан и фасцията на коремния мускулатура. След като направите разреза, изхвърлете скалпела според протокола на здравното заведение.
2. Прекарайте дилататора по водача и разширете стомата до желания размер.
3. Отстранете дилататора по водача, като оставите водача на мястото му.
4. Измерете дължината на стомата със специалното измерващо устройство за стома на фирмата Kimberly-Clark®.

Измерване на дължината на стомата

ВНИМАНИЕ: ПРАВИЛНИЯТ ПОДБОР НА ДЪЛЖИННАТА НА СОНДАТА MIC-KEY® Е ОТ РЕШАВАЩО ЗНАЧЕНИЕ ЗА БЕЗОПАСНОСТА И УДОСВОБОДОВАНЕ НА ПАЦИЕНТА. ИЗМЕРЕТЕ ДЪЛЖИННАТА НА СТОМАТА НА ПАЦИЕНТА С УСТРОЙСТВОТО ЗА ИЗМЕРВАНЕ НА СТОМАТА. ИЗБРАНАТА ДЪЛЖИНА НА КОРПУСА НА СОНДАТА MIC-KEY® ТРЯБВА ДА БЪДЕ РАВНА НА ДЪЛЖИННАТА НА СТОМАТА. ПРИ НЕПРАВИЛО ПОДБИРАНЕ НА РАЗМЕРА НА СОНДАТА MIC-KEY® МОЖЕ ДА СЕ ПОГУЧИ НЕКРОЗА, МИГРАЦИЯ НА ВЪТРЕШНИЯ ОГРАНИЧИТЕЛ В СТОМАШНАТА СТЕНА (BURIED BUMPER SYNDROME) И/ИЛИ УСКОРЕНО ОБРАЗУВАНЕ НА ГРАНУЛАЦИОННА ТЪКАН.

1. Навляжнете накрайника на измерващото устройство (**Фиг. 1**) с водоразтворим лубрикант. Не използвайте минерално масло. Не използвайте вазелин.
2. По водача прекарайте измерващото устройство за стома през стомата до стомаха. **НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ СИЛА.**
3. Натиснете спринцовката Luer с 5 мл вода и я прикачете към порта на балона. Натиснете буталото на спринцовката и раздуйте балона.
4. Започнете да издърпвате внимателно устройството към корема докато балонът се прилепи към вътрешната стена на стомаха.
5. Пълзнете пластмасовия диск надолу към корема и запишете размера, който се вижда над диска.
6. Добавете 4-5 мм към записания размер за да е сигурно, че стомата ще има подходяща дължина за всяко положение на тялото. Запишете измерената дължина.
7. С помощта на спринцовка с връх от типа *slip* отстранете водата от балона.
8. Отстраниете устройството за измерване на стомата.
9. Запишете датата, номера на партидата и измерената дължина на корпуса в сантиметри.

Поставяне на сондата

ЗАБЕЛЕЖКА: За подпомагане на прекарването на сондата през отвора на стомата може да се използва обеляващ се маншон.

1. Подберете подходяща гастростомна сonda за хранене MIC-KEY® и я подгответе според горепосочените указания в раздела за подготовка на сондата.
2. По водача прекарайте дисталния край на сондата през отвора на стомата до стомаха.
3. Проверете дали сондата е в стомаха, отстраниете водача или отстраниете (чрез обелване) използвання специален маншон и раздуйте балона.
4. Нагласете външната опора така, че да прилепи пълтно върху повърхността на кожата.
5. С помощта на 6-милилитрова спринцовка от типа *luer slip* раздуйте балона.
 - Балоните с размер 12 Fr да се раздуват с 3 мл стерилна или дестилирана вода.
 - Балоните с размери 14 Fr и тези над 14 Fr да се раздуват с 5 мл стерилна или дестилирана вода

ВНИМАНИЕ: НЕ РАЗДУВАЙТЕ БАЛОННИТЕ С РАЗМЕР 12 FR С ПОВЕЧЕ ОТ 5 МЛ ТЕЧНОСТ. ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪЗДУХ. ДА НЕ СЕ ИНЖЕКТИРА КОНТРАСТНО ВЕЩЕСТВО В БАЛОНА.

ВНИМАНИЕ: НЕ РАЗДУВАЙТЕ БАЛОННИТЕ С РАЗМЕР 14 FR С ПОВЕЧЕ ОТ 10 МЛ ТЕЧНОСТ. ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪЗДУХ. ДА НЕ СЕ ИНЖЕКТИРА КОНТРАСТНО ВЕЩЕСТВО В БАЛОНА.

6. Почиствайте остатъчната течност или лубрикант от сондата и стомата.

Комплект удиљжители от типа *Bolus* и SECUR-LOK®*

1. За изкуствено хранене през стомаха и декомпресия използвайте комплактие *Bolus* (**Фиг. 4**) или SECUR-LOK® (**Фиг. 3**).
2. Отворете капачката на порта за хранене (**Фиг. 2B**).
3. Вкарайте удиљжителя SECUR-LOK® (**Фиг. 3C**) или *Bolus* (**Фиг. 4B**) чрез напасване на конекторите ключалка и ключ. Изравнете черната линия на удиљжителя с черната линия на порта за хранене на сондата MIC-KEY® (**Фиг. 2C**).
4. Прикачете чрез натискане навътре и завъртане на конектора ПО ПОСОКА НА ЧАСОВНИКОВАТА СТРЕЛКА докато почувствува легко съпротивление (приближително ¼ оборот). НЕ завъртайте конектора със сила след спиралило.
5. Ако желаете да раздържите комплектика, завъртете ПО ПОСОКА ОБРАТНА НА ЧАСОВНИКОВАТА СТРЕЛКА докато черната линия върху удиљжителя се изравни с черната линия на MIC-KEY®. Отстраниете удиљжителя и затворете порта с прикрепената към него капачка.

Проверяване на положението и проходимостта на сондата

1. Прикаченено удиљжение (независимо кое от двете) скачете към порта за хранене спринцовка за катетър, съдържаща 10 мл вода.
2. Аспирирайте стомашно съдържимото. Ако в спринцовката има стомашно съдържимо, това потвърждава, че положението на сондата в стомаха е правилно.
3. Промийте с 10 мл вода. Проверете дали участъкът около стомата е влажен. Ако има изтичане, проверете отново дали балонът е раздут правилно. Проверете също размера във френчове, дължината на стомата и дали е поставена правилно. Правилното поставяне може да се потвърди по радиологичен начин. Върху сондата MIC-KEY® има рентгеноконтрастна ивица. Не използвайте контраст вътре в балона.
4. Не започвайте храненето преди да сте потвърдили, че проходимостта и положението са подходящи и следвайте лекарските инструкции.

Препоръчана ендоскопска процедура за поставяне

1. Направете езофагогастроудоденоскопия (EGD) по обичайния начин. След като завърши процедурата и ако не се открият никакви отклонения, които да са противопоказания за поставянето на сондата, поставете пациента в легнато положение по гръб и вкарайте въздух в стомаха.

2. Осветете със сила светлина през предната коремна стена, за да можете да изберете място за гастростомията, в което няма големи кръвноносни съдове, вътрешни органи и цикатриси на тъкан. Това място е обикновено на 1/3 от разстоянието между пъпа и ръба на лявото подребре на линията в средата на ключничното пространство.
3. Натиснете с пръст избраното място за вкарване. Извършващият ендоскопията трябва ясно да види вдлъбнатината върху предната повърхност на стомашната стена.
4. Подгответе кожата в избраната за вкарване област и я покройте с хирургически чаршаф.

Поставяне на гастропексия

ВНИМАНИЕ: ПРЕПОРЪЧВА СЕ ИЗВЪРШВАНЕТО НА ГАСТРОПЕКСИЯ В ТРИ ПУНКТА ПОД ФОРМАТА НА ТРИЪЛНИК, ЗА ДА СЕ ОСИГУРЯ ПРИЛЕПВАНЕ НА СТОМАШНАТА СТЕНА КЪМ ПРЕДНАТА КОРЕМНА СТЕНА

1. Маркирайте мястото за вкарване на сондата. С помощта на три щирки върху кожата, на равно разстояние от мястото за вкарване на сондата и образуващи триълници, скъцярайте местоположението на гастропексията.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Оставете достатъчно разстояние между мястото на вкарване и местата за поставяне на гастропексията, за да не пречи раздущият балон на поставянето на Т-образната скоба.

2. Локализирайте мястата на пробождането и направете местно обезболяване с 1%-ов разтвор на лидокаин в кожата и перитонеума.
3. Поставете първата Т-образна скоба и проверете положението в стомаха. Повторете процедура докато вкарвате трите Т-образни скоби в югите на триълъника.
4. Прикрепете стомаха към предната коремна стена и завършете процедура.

Образуване на стомен канал

1. Образуването на стомния канал става докато стомахът все още е раздут и пълно приленял към предната коремна стена. Определете мястото на пробождане в средата на скъцата на гастропексията. Под ендоскопско наблюдение проверете дали мястото наистина се намира над дисталната част на стомаха под ребрата и над напречното дебело черво.

ВНИМАНИЕ: ВНИМАВАЙТЕ ДА НЕ ПОПАДНЕТЕ НА ЕПИГАСТИАЛНАТА АРТЕРИЯ, КОЯТО СЕ ПРОТОЧВА ПО ПРОТЕЖЕНИЕ НА ЛИНИЯТА НА СЪЕДИНЯВАНЕ НА МЕДИАЛНИТЕ ДВЕ ТРЕТИ И СТРАНИЧНАТА ЕДНА ТРЕТА ОТ КОРЕМНИЯ МУСКУЛ (RECTUS ABDOMINIS).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Внимавайте да не вкарвате много навътре пункционната игла, за да избегнете евентуално пробождане на задната стена на стомаха, панкреас, левия бъбрец, аортата или далаца.

2. Направете локално обезболяване на мястото на пункцията чрез инжеクтиране на 1%-ов разтвор на лидокаин на дълъбочина до повърхността на перитонеума.
 3. От центъра на скъцата на гастропексията вкарайте подходяща 0,038-инчова въвеждаща игла в стомашния лumen.
- ЗАБЕЛЕЖКА:** Най-подходящият егъл за вкарване на гастростомна сonda е правият ѝгъл спрямо повърхността на кожата. Ако се очаква преминаване към PEG сonda, излата трябва да е насочена към пипора.
4. За потвърждаване на правилното положение на иглата използвайте ендоскопско наблюдение. Освен това, за по-голяма точност на проверката, към иглата може да се прикачи спринцовка пълна с вода и въздух и да се аспирира въздух от стомашния лumen.
 5. През иглата вкарвайте водач с J връх до 0,038 инча в стомаха. Потвърдете положението.
 6. Отстраниете въвеждащата игла, като оставите водача на място и изхвърлете иглата според протокола на здравното заведение.

Дилатация

1. С помощта на скалpel №11 направете малък разрез на кожата по протежение на водача и на дълъбочина през подкожната тъкан и фасцията на коремната мускулатура. След като направите разреза, изхвърлете скалпела според протокола на здравното заведение.
2. Прекарайте дилататора по водача и разширете стомата до желания размер.
3. Отстраниете дилататора по водача, като оставите водача на място му.
4. Измерете дължината на стомата със специалното измерващо устройство за стома на фирмата Kimberly-Clark®.

Измерване на дължината на стомата

ВНИМАНИЕ: ПРАВИЛНИЯТ ПОДБОР НА ДЪЛЖИНАТА НА СОНДАТА MIC-KEY® Е ОТ РЕШАВАЩО ЗНАЧЕНИЕ ЗА БЕЗОПАСНОСТА И УДОСВОБОДОВАНЕ НА ПАЦИЕНТА. ИЗМЕРЕТЕ ДЪЛЖИНАТА НА СТОМАТА НА ПАЦИЕНТА С УСТРОЙСТВОТО ЗА ИЗМЕРВАНЕ НА СТОМАТА. ИЗБРАНАТА ДЪЛЖИНА НА КОРПУСА НА СОНДАТА MIC-KEY® ТРЯБВА ДА БЪДЕ РАВНА НА ДЪЛЖИНАТА НА СТОМАТА. ПРИ НЕПРАВИЛО ПОДБИРАНЕ НА РАЗМЕРА НА СОНДАТА MIC-KEY® МОЖЕ ДА СЕ ПОГУЧИ НЕКРОЗА, МИГРАЦИЯ НА ВЪТРЕШНИЯ ОГРАНИЧИТЕЛ В СТОМАШНАТА СТЕНА (BURIED BUMPER SYNDROME) И/ИЛИ УСКОРЕНО ОБРАЗУВАНЕ НА ГРАНУЛАЦИОННА ТЪКАН.

1. Навляжнете накрайника на измерващото устройство (**Фиг. 1**) с водоразтворим лубрикант. Не използвайте минерално масло. Не използвайте вазелин.
2. По водача прекарайте измерващото устройство за стома през стомата до стомаха. **НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ СИЛА.**
3. Натъпнете спринцовката Luer с 5 мл вода и я прикачете към порта на балона. Натиснете буталото на спринцовката и раздуйте балона.
4. Започнете да издърпвате внимателно устройството към корема докато балонът се прилепи към вътрешната стена на стомаха.
5. Пълзнете пластмасовия диск надолу към корема и запишете размера, който се вижда над диска.

- Добавете 4-5 mm към записания размер за да е сигурно, че стомата ще има подходяща дължина за всяко положение на тялото. Запишете измерената дължина.
- С помощта на спринцовка с връх от типа luer slip отстранете водата от балона.
- Отстранете устройството за измерване на стомата.
- Запишете датата, номера на партидата и измерената дължина на корпуса в сантиметри.

Поставяне на сондата

ЗАБЕЛЕЖКА: За подпомагане на прекарването на сондата през отвора на стомата може да се използва обелващ с манцион.

- Подберете подходяща гастроствомна сonda за хранене MIC-KEY® и я подгответе според горепосочените указания в раздела за подготовка на сондата.
- По водача прекарайте дисталния край на сондата през отвора на стомата до стомаха.
- Проверете дали сондата е в стомаха, отстраниТЕ ендоскопа, отстраниТЕ водача или отстраниТЕ (чрез обелване) специалния манцион, ако е използван такъв и раздуйте балона.
- Нагласете външната опора така, че да прилепне пътно върху повърхността на кожата.
- С помощта на 6-милилитрова спринцовка от типа luer slip наредите балона.
 - Балоните с размер 12 Fr да се раздуват с 3 мл стерилина или дестилирана вода
 - Балоните с размери 14 Fr и тези над 14 Fr да се раздуват с 5 мл стерилина или дестилирана вода

ВНИМАНИЕ: НЕ РАЗДУВАЙТЕ БАЛОННИТЕ С РАЗМЕР 12 FR С ПОВЕЧЕ ОТ 5 МЛ ТЕЧНОСТ. ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪЗДУХ. ДА НЕ СЕ ИНЖЕКТИРА КОНТРАСТНО ВЕЩЕСТВО В БАЛОНА.

ВНИМАНИЕ: НЕ РАЗДУВАЙТЕ БАЛОННИТЕ С РАЗМЕР 14 FR С ПОВЕЧЕ ОТ 10 МЛ ТЕЧНОСТ. ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪЗДУХ. ДА НЕ СЕ ИНЖЕКТИРА КОНТРАСТНО ВЕЩЕСТВО В БАЛОНА.

- Почиствайте остатъчната течност или лубрикант от сондата и стомата.

Комплект удължители от типа Bolus и SECUR-LOK®*

- За изкуствено хранене през стомаха и декомпресия използвайте комплактите Bolus (Фиг. 4) или SECUR-LOK® (Фиг. 3).
- Отворете капачката на порта за хранене (Фиг. 2B).
- Вкарайте удължителя SECUR-LOK® (Фиг. 3C) или Bolus (Фиг. 4B) чрез напасване на конекторите ключалка и ключ. Изравнете черната линия на удължителя с черната линия на порта за хранене на сондата MIC-KEY® (Фиг. 2C).
- Прикачете чрез натискане навътре и завъртете на конектора ПО ПОСОКА НА ЧАСОВНИКОВАТА СТРЕЛКА докато почувствате леко съпротивление (приблизително ¼ оборот). Не завъртайте конектора след точката на спиране.
- Ако желаете да разкърнете комплакта, завъртете ПО ПОСОКА ОБРАТНА НА ЧАСОВНИКОВАТА СТРЕЛКА докато черната линия върху удължителя се изправи с черната линия на MIC-KEY®. ОтстраниТЕ удължителя и затворете порта с прикрепената към него капачка.

Проверяване на положението и проходимостта на сондата

- Прикаченото удължение (независимо кое от двете) скачете към порта за хранене спринцовка за катетър, съдържаща 10 мл вода.
- Аспирите стомашно съдържимото. Ако в спринцовката има стомашно съдържимо, това потвърждава, че положението на сондата в стомаха е правилно.
- Промийте с 10 мл вода. Проверете дали участъкът около стомата е влажен. Ако има изтичана, проверете отново дали балонът е раздут правилно. Проверете също размера във френчове, дължината на стомата и дали е поставена правилно. Правилното поставяне може да се потвърди по радиологичен начин. Върху сондата MIC-KEY® има рентгеноконтрастна ивица. Не използвайте контраст вътре в балона.
- Не започвайте храненето преди да сте потвърдили, че проходимостта и положението са подходящи и следвайте лекарските инструкции.

Отстраняване на сондата

- Първо, проверете дали този вид сонда може да се смени на леглото на пациента.
- СъбереТЕ необходимото оборудване и консумативи, почистете ръцете си по асептичния метод и си сложете чисти безстаклови ръкавици.
- Завъртете сондата на 360 градуса за да сте сигурни, че се движки свободно и с лекота.
- Пълно вкарайте спринцовката от типа luer slip в порта за раздуване на балона и изтеглете всичката течност от балона.
- С натискане на корема отстраниТЕ сондата с внимателно, плавно и постоянно движение.

ЗАБЕЛЕЖКА: Ако усетите съпротивление, намажете сондата и стомата с водоразтворим лубрикант. Едновременно бутайте и въртете сондата. Внимателно манипулирайте сондата докато я освободите. Ако сондата не може да се изведи, напълнете отново балона с предписаното количество вода и уведомете лекаря.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не се опитвайте да подменяте сонди, ако не сте обучени от лекар или друго медицинско лице.

Процедура по подменянето

- Почистете кожата около мястото на стомата и изчакайте докато мястото изсъхне на въздух.
- Измерете дължината на стомата със специалното измерващо устройство за стома на фирмата Kimberly-Clark®.
- Подберете подходяща гастроствомна сonda за хранене MIC-KEY® и я подгответе според горепосочените указания в раздела за подготовка на сондата.

- Намажете с водоразтворим лубрикант дисталния край на сондата и внимателно вкарайте сондата MIC-KEY® през стомата в стомаха.
 - Нагласете външната опора така, че да прилепне пътно върху повърхността на кожата.
 - С помощта на 6-милилитрова спринцовка от типа luer slip раздуйте балона.
 - Балоните с размер 12 Fr да се раздуват с 3 мл стерилина или дестилирана вода.
 - Балоните с размери 14 Fr и тези над 14 Fr да се раздуват с 5 мл стерилина или дестилирана вода
- ВНИМАНИЕ:** НЕ РАЗДУВАЙТЕ БАЛОННИТЕ С РАЗМЕР 12 FR С ПОВЕЧЕ ОТ 5 МЛ ТЕЧНОСТ. ДА НЕ СЕ ИЗПОЛЗВА ВЪЗДУХ. ДА НЕ СЕ ИНЖЕКТИРА КОНТРАСТНО ВЕЩЕСТВО В БАЛОНА.
- Почиствайте остатъчната течност или лубрикант от сондата и стомата.
 - Проверете дали положението на сондата е правилно според инструкциите в раздела "Проверяване на положението на сондата" по-горе.

Хранене

- ОтстраниТЕ капачката на порта за хранене (Фиг. 3A)
- Ако храните със спринцовка, свържете спринцовката за катетър с порта за хранене на болус удължителя. (Фиг. 4A) Връзката се осъществява чрез силно натискане и завъртане на ¼ оборот.
- Ако използвате торба за хранене, изгонете въздуха от торбата и тръбата. Свържете торбата с удължителяния комплект SECUR-LOK® (Фиг. 3B). Връзката се осъществява чрез силно натискане и завъртане на ¼ оборот.
- Регулирайте скоростта на влизане на хранителната смес и започнете храненето.
- След като свърши храненето, промийте удължителяния комплект и сондата MIC-KEY® с 20 мл вода до почистване на сондата.
- Разкърнете SECUR-LOK® или удължителяния комплект Bolus и поставете отново капачката върху порта за хранене на сондата MIC-KEY® (Фиг. 2B).
- Измийте удължителяния комплект и спринцовката за катетър или торбата за хранене с топла салунена вода, обилно излъжкайте и подушете.
- Ако храните непрекъснато с помощта на помпа, промивайте MIC-KEY® с 10 мл до 20 мл вода на всеки шест часа.

Декомпресия

- Декомпресия може да се направи както с удължителяния комплект SECUR-LOK®.
- Скачете удължителяния комплект Bolus (Фиг. 4) или комплекта SECUR-LOK® (Фиг. 3) със сондата MIC-KEY® (Фиг. 2).
- Ако използвате удължителяния комплект SECUR-LOK®, отстраниТЕ запушалката на порта за хранене. Изпразнете в контейнер цялото съдържание на стомаха.
- След декомпресия промивайте удължителяния комплект и MIC-KEY® с 20 мл топла вода.
- ОтстраниТЕ удължителяния комплект и отново поставете запушалката на MIC-KEY®.

Даване на лекарства

Когато е възможно използвайте течни лекарства и се консултирайте с фармацевта за това дали е безопасно да раздробите търдите лекарства и да ги смесите с вода. Ако е безопасно пулверизирайте търдото лекарство на фин прах и го разтворете във вода преди да го дадете през сондата за хранене. Не разчупвайте и не смесвайте с хранителната смес лекарства с ентерално покритие (formula).

С помощта на спринцовка за катетър промийте сондата с предписаното количество вода.

Указания за осигуряване на проходимост на сондата

Подходящото промиване е най-добрият начин за предотвратяване на евентуално запушване и поддържане на проходимостта на сондата. Следните указания имат за цел предотвратяване на евентуално запушване и поддържане на проходимостта на сондата.

- Промивайте сондата за хранене с вода през 4-6 часа по време на непрекъснатото хранене, всеки път когато се прекъсне храненето, преди и след всяко хранене или поне на 8 часа, когато сондата не се използва.
- Промивайте сондата за хранене преди и след даване на лекарства и между лекарствата. Това ще предотврати евентуални взаимодействия между лекарствата и хранителната смес и евентуални запушвания на сондата в резултат на тези взаимодействия.
- Когато е възможно използвайте течни лекарства и се консултирайте с фармацевта за това дали е безопасно да раздробите търдото лекарство на фин прах и го разтворете във вода преди да го дадете през сондата за хранене. Не разчупвайте и не смесвайте с хранителната смес лекарства с ентерално покритие (formula).
- Да се избяга употребата на дразнещи течности с киселинно съдържание като сок от дрени и кока кола за промиване на хранителните сонди, тъй като киселинното съдържание в комбинация с хранителната смес може да допринесе до запушване на сондата.

Общи указания за промиване

- Да се използва спринцовка за катетър с обем 30 до 60 cc. Да не се използват спринцовки с по-малък размер, тъй като това може да увеличи натиска върху сондата и е възможно да доведе до разкъсване при по-малките сонди.
- Да промиване на сондата да се използва чешмична вода със стайна температура. Когато качеството на питейната вода е под въпрос е по-добре да се използва стерилина вода. Количество вода ще зависи от нуждите на пациента, клиничното състояние, и вида

на сондата, но средният обем, необходим за промиването варира в границите на 10 до 50 мл за възрастни и 3 - 10 мл за бебета. Степента на хидратация на пациента също оказва влияние върху обема на течност, който се използва за промиване на сондите за хранене. В много случаи при увеличаване на обема за промиване може да отпадне необходимостта от преливане на допълнителна течност със система. Пациентите с бъбречни заболявания и други ограничения по отношение на приемането на течности трябва да получават минималния обем за промиване, необходим за поддържане на проходимостта на сондата.

- Не използвайте сила при промиването на сондата. Прекомерното използване на сила може да перфорира сондата и да причини увреждания в стомашно-чревния тракт.
- Запишете в картона на пациента количеството на вода и частът, в който е направена промивката. Това ще даде възможност на целия медицински персонал по-точно да наблюдава и задоволява нуждите на пациента.

Списък на задълженията, свързани с ежедневната поддръшка

Оценка на състоянието на пациента

Прегледайте пациента и потърсете признания на болка, вътрешно налягане или дискомфорт.

Проценете състоянието на мястото на стомата

Потърсете признания на инфекция, като например зачеряване, раздразнение, подутини, болезнени места, топли места, обриви или изтичане на гной или стомашно-чревна течност.
Проценете дали пациентът има симптоми на некроза в резултат на притискане, обриви по кожата или ускорено образуване на гранулатационна тъкан.

Почистване на мястото на стомата

Да се използва мек сапун и топла вода.
Да се почиства с хърково движение, като се започне от мястото, непосредствено до сондата и се върви навън.
С помощта на апликатор с памук на върха да се почистват шевовете, външните опори и всички стабилизиращи устройства.
Добре да се изплаква и подсушава.

Проценка на състоянието на сондата

Да се проценчи състоянието на сондата, като се потърсят отклонения от нормалното, като например повреди, запушване, или ненормално обезцветяване.

Почистване на сондата за хранене

Да се използва топла вода и мек сапун и да се внимава сондата много да не се дърпа или мести.
Добре да се изплаква и подсушава.

Почистване на йеоналияния, стомашния и порта за балона

За премахването на остатъци от хранителната смес и лекарствата да се използва апликатор с памук на върха или мека тъкан.

Да не се върти външната опора

Това ще причини прегъване на сондата и е възможно да я измести от положението.

Да се провери дали е правилно поставена външната опора

Да се провери дали външната опора е поставена на 2-3 мм над кожата.

Да се промие сондата за хранене

Промивайте сондата за хранене с вода през 4-6 часа по време на непрекънатото хранене, всеки път когато се прекъсне храненето, преди и след всяко хранение, или поне на 8 часа, когато сондата не се използва.
Промивайте сондата за хранене след като проверите стомашните остатъци.
Промивайте сондата за хранене преди и след даването на лекарства.
Да се избягва употребата на дразнещи течности с киселинно съдържание, като например сок от дренки и кока кола за промиване на сондите за хранене.

Поддръшка на балона

Веднъж в седмицата да се проверява обемът на водата в балона.

- Вкарайте спринцовка от типа Luer в порта за раздуване на балона и изтеглете течността като придържате сондата на място. Сравнете количеството вода в спринцовката с препоръченото количество или сървоначално предписаното и документирано в картона на пациента количество. Ако количество е по-малко от препоръченото или предписаното, отново напълнете балона с изтегленото количество, а след това изтеглете и добавете необходимото количество за допълване на обема на балона до

препоръченото или предписано количество вода. Имате пред вид, че при спадането на балона от мястото около сондата може да протече стомашно съдържимо.

Документирайте обема на течността, количеството течност, което трябва да се добави (ако има такова) и датата и часа.

- Изчакайте 10-20 минути и повторете процедурата. Ако балонът е загубил течност, това означава, че пропуска и сондата трябва да се смени. Когато балонът е спаднат или продушен, това може да доведе до изкаране или изместване на сондата. Ако балонът е продушен трябва да се смени. С помощта на лепенки закрепете сондата в желаното положение, след това следвайте протокола на здравното заведение и/или се обадете на лекаря за помощ.

ЗАБЕЛЕЖКА: Балонът се допълва със стерилна или дестилирана вода, а не въздуш или физиологичен разтвор. Физиологичният разтвор може да кристализира и да запуши клапата на балона или лумена, а въздухът може да излезе и да причини спадане на балона. Не забравяйте да използвате препоръченото количество вода, тъй като прераздуването може да запуши лумена или да намали живота на балона, а недостатъчното раздуване няма да може да поддържа добре сондата в желаното положение.

Запушване на сондата

Запушването на сондата се причинява обикновено от:

- лоши методи на промиване;
- липса на промиване след измерване на стомашни остатъци;
- неправилно даване на лекарство;
- парченца от таблетки;
- високозни лекарства;
- гъсти хранителни смеси, като например концентрирани или обогатени хранителни смеси, които обикновено са по-гъсти и има по-голяма вероятност да запушват сондите;
- замърсяване на хранителната смес, което е довело до коагулация и
- рефлукс на стомашно или чревно съдържание нагоре по хранителната сонда.

Отпушване на сондата

- Проверете дали сондата за хранене не е прегъната или прищипана.
- Ако запушването се вижда над кожата, леко масажирайте или стискайте (като при донесе) сондата между пръстите си, за да раздробите това, което я запушва.
- След това, поставете пълна с топла вода спринцовка за катетър в подходящ адаптер или лумена на сондата и леко изтеглете и след това натиснете буталото на спринцовката, за да избутате това, което е причинило запушването.
- Ако сондата пръдължава да бъде запушена, повторете стъпка №3. Леко засмукване последвано от налягане от спринцовката би трябвало да разчисти повечето запушвания.
- Ако това не помогне, обрънете се за помощ към лекаря. Не използвайте сок от дренки, вещества използвани за обработка на месо или химическо стимулиране, тъй като самите те може да предизвикат запушвания или нежелани реакции у някои пациенти. Ако запушването не може да се отстрани трябва да се смени сондата.

Продължителност на живота на балона

Точната продължителност на живота на балона не може да се предскаже. Силиконовите балони обикновено издържат 1-8 месеца, но продължителността на живота на балона варира в зависимост от няколко фактора. Тези фактори може да включват лекарства, обем на използваната за надуването на балона вода, киселинността на стомаха и гръжите за сондата.

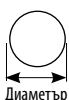
Съдържание на комплекта

- 1 никопрофилна сонда за изкуствено хранене MIC-KEY®
- 1 - 6-милилитрова спринцовка от типа Luer-Slip
- 1 - 35-милилитрова спринцовка с накрайник за катетър
- 1 удължител MIC-KEY® с конектор SECUR-LOK® с дясно рамо, Y-образен накрайник с два порта и 12-инчова клема.
- 1 удължител MIC-KEY® Bolus с накрайник за катетър, прав конектор SECUR-LOK® и 12-инчова клема.
- 4 марлени тампони

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Само за ентерално хранене и/или даване на лекарства.

За повече информация се обадете на телефон 1-800-KCHELPS в Съединените щати, или посетете нашия уебсайт www.kchealthcare.com.

Образователните брошюри "Справочник за правилни грижи" и "Справочник за отстраняване на повреди на мястото на стомата и в сондата за ентерално хранене" ще Ви бъдат доставени при поискване. Моля обрънете се към местния ни представител или се обадете на Отдела за обслужване на клиентите.



Диаметър
Количество



Дължина



За еднократна употреба



Прочетете инструкциите

STERILE EO

LOT

Партиден номер



Да не се използва ако опаковката е повредена.

Срок на годност



DEHP (Di(2-ethylhexyl) Phthalate) Свободна рецептура

Дата на производството

Само по рецепт

Номер за повторна поръчка

REF

Descripción

La Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® de Kimberly-Clark® (**Fig. 2**) permite el suministro enteral de nutrición y medicamentos directamente en el estómago, así como la descompresión gástrica.

Indicaciones de uso

La Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® de Kimberly-Clark® está indicada para pacientes que requieren alimentación de largo plazo, no toleran la alimentación por vía oral, tienen un riesgo bajo de broncoaspiración, requieren descompresión gástrica o la administración de medicamentos directamente en el estómago.

Contraindicaciones

Entre las contraindicaciones de la colocación de una sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía se encuentran las siguientes, sin limitarse a ellas: ascitis, interposición colónica, hipertensión portal, peritonitis y obesidad mórbida.

Advertencia

No intente reutilizar, reprocesar ni volver a esterilizar este dispositivo médico. La reutilización, el reprocessamiento o la reesterilización podría (1) afectar adversamente las propiedades conocidas de biocompatibilidad del dispositivo, (2) comprometer la integridad estructural del dispositivo, (3) conducir a que el dispositivo no se desempeñe como está previsto o, (4) crear riesgo de contaminación y causar la transmisión de enfermedades infecciosas que resulten en lesiones, patología o la muerte del paciente.

Complicaciones

Las siguientes complicaciones se pueden presentar con el uso de cualquier sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía:

- Lesión en la piel
- Infección
- Tejido de hipergranulación
- Úlceras gástricas o duodenales
- Fuga intraperitoneal
- Necrosis por presión

NOTA: Verifique la integridad del paquete. No lo utilice si el paquete ha sufrido algún daño o el aislamiento estéril está comprometido.

Colocación

La Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® de Kimberly-Clark® se puede colocar de forma percutánea con guía fluoroscópica o endoscópica, o como reemplazo de un dispositivo existente usando el estoma establecido.

PRECAUCIÓN: PARA GARANTIZAR LA SEGURIDAD Y LA COMODIDAD DEL PACIENTE, ANTES DE INSERTAR LA SONDA ES PRECISO REALIZAR UNA GASTROPEXIA PARA FIJAR EL ESTÓMAGO A LA PARED ABDOMINAL ANTERIOR, IDENTIFICAR EL SITIO DE INSERCIÓN DE LA SONDA, Y DILATAR Y MEDIR EL TRACTO DEL ESTOMA.

PRECAUCIÓN: EL BALÓN DE RETENCIÓN DE LA SONDA DE ALIMENTACIÓN NO SE DEBE USAR COMO DISPOSITIVO DE GASTROPEXIA. EL BALÓN PODRÍA ESTALLAR Y NO FIJAR EL ESTÓMAGO A LA PARED ABDOMINAL ANTERIOR.

ADVERTENCIA: El sitio de inserción para lactantes y niños debe ser en una parte alta de la curvatura mayor del estómago para evitar que el balón inflado ocluya el piloro.

Un dispositivo MIC-KEY® de tamaño incorrecto puede producir necrosis, migración recurrente del botón de gastrostomía (buried bumper syndrome) y tejido de hipergranulación.

Preparación de la sonda

1. Seleccione el tamaño adecuado de la Sonda para alimentación por gastrostomía MIC-KEY®, saque la sonda del paquete y examínela para ver si está dañada.
2. Con la jeringa Luer Slip de 6 mL que viene en el juego, infle el balón con 5 mL (3 mL para 12 Fr) de agua estéril o destilada a través del puerto del balón (**Fig. 2A**).
3. Quite la jeringa y apriete ligeramente el balón entre los dedos para ver si hay fugas. Examine el balón visualmente para verificar su simetría. Para hacer que el balón quede simétrico, hágalo rodar suavemente entre los dedos. Vuelva a insertar la jeringa y saque toda el agua del balón.
4. Lubrique la punta de la sonda con un lubricante hidrosoluble. No use aceite mineral. No use vaselina.

Procedimiento recomendado de colocación radiológica

1. Coloque al paciente en decúbito supino.
2. Prepare y sede al paciente según el protocolo clínico.
3. Cerciórese de que el lóbulo izquierdo del hígado no se encuentre sobre el fondo o el cuerpo gástrico.
4. Identifique el borde medial del hígado mediante una tomografía computarizada o un ultrasonido.
5. Para reducir la peristalsis gástrica se puede administrar glucagón 0,5 a 1,0 mg IV.
- PRECAUCIÓN:** CONSULTE LAS INSTRUCCIONES DEL GLUCAGÓN PARA DETERMINAR LA VELOCIDAD DE LA INYECCIÓN IV Y LAS RECOMENDACIONES PARA USAR EN DIABÉTICOS DEPENDIENTES DE INSULINA.
6. A través de una sonda nasogástrica insuflé el estómago con 500 a 1000 mL de aire o hasta obtener una distensión adecuada. A menudo es necesario continuar la insufilación durante el procedimiento, especialmente durante la punción con la aguja y la dilatación del tracto,

para mantener el estómago distendido de forma que la pared gástrica quede contra la pared abdominal anterior.

7. Elija un sitio para insertar el catéter en la región subcostal izquierda, preferiblemente sobre el aspecto lateral del músculo recto abdominal (N.B. la arteria epigástrica superior cursa a lo largo del aspecto medial del músculo recto) y directamente sobre el cuerpo del estómago, hacia la curvatura mayor. Con la ayuda de fluoroscopia, elija un sitio que permita la trayectoria más vertical posible para la aguja. Si sospecha interposición del colon o que la posición del intestino delgado sea anterior al estómago, obtenga una radiografía lateral con rayo horizontal antes de colocar la gastrostomía.

NOTA: Para opacar el colon transverso se puede administrar medio de contraste PO/NG la noche anterior, o administrar un enema antes de la colocación.

8. Prepare y coloque los campos estériles según el protocolo institucional.

Colocación de la gastropexia

PRECAUCIÓN: SE RECOMIENDA REALIZAR UNA GASTROPEXIA DE TRES PUNTOS EN CONFIGURACIÓN TRIANGULAR PARA ASEGURAR QUE LA PARED GÁSTRICA QUEDA FIJADA A LA PARED ABDOMINAL ANTERIOR.

1. Haga una marca en la piel en el sitio donde insertará la sonda. Defina la forma de la gastropexia colocando tres marcas cutáneas equidistantes del sitio de inserción de la sonda, en una configuración triangular.

ADVERTENCIA: Para evitar interferencia del T-Fastener y el balón inflado, deje suficiente espacio entre el sitio de inserción y la gastropexia.

2. Localice los sitios de punción con lidocaina al 1% y administre anestesia local a la piel y el peritoneo.
3. Coloque el primer T-Fastener y confirme su posición dentro del estómago. Repita el procedimiento hasta que los tres T-Fasteners estén insertados en las esquinas del triángulo.
4. Fije el estómago a la pared abdominal anterior y termine el procedimiento.

Cree el tracto del estoma

1. Haga el tracto del estoma con el estómago aún insuflado y en aposición con la pared abdominal. Identifique el sitio de la punción en el centro del patrón de la gastropexia. Con ayuda de fluoroscopia, confirme que el sitio recubre el cuerpo distal del estómago debajo del reborde costal y sobre el colon transverso.

PRECAUCIÓN: EVITE LA ARTERIA EPIGÁSTRICA QUE CURSA EN LA UNIÓN ENTRE LOS DOS TERCIOS MEDIALES Y EL TERCIO LATERAL DEL MÚSCULO RECTO.

2. Anestesie el sitio de la punción con una inyección local de lidocaina al 1% en la superficie peritoneal (la distancia entre la piel y la pared gástrica anterior es por lo general 4-5 cm).

ADVERTENCIA: Para evitar perforar la pared gástrica posterior, el páncreas, el riñón izquierdo, la aorta o el bazo, no inserte la aguja de punción demasiado profundamente.

3. Inserte una aguja introductora compatible de 0,038 pulg. en el centro del patrón de gastropexia dentro de la luz del estómago.
- NOTA:** El mejor ángulo de inserción para colocar una sonda de gastrostomía es de 90 grados respecto a la superficie cutánea. Si se espera realizar una gastrostomía endoscópica percutánea, la aguja se debe dirigir hacia el piloro.
4. Verifique la colocación correcta de la aguja mediante fluoroscopia. Para mayor verificación, puede acoplar una jeringa llena de agua al cubo de la aguja y aspirar aire de la luz del estómago.

NOTA: Al devolver el aire, se puede inyectar medio de contraste para visualizar los pliegues gástricos y confirmar la posición.

5. Haga avanzar un alambre guía de punta en J de hasta 0,038 pulg. al estómago a través de la aguja. Confirme la posición.
6. Retire la aguja introductora dejando el alambre guía de punta en J en su lugar, y deseche la aguja según el protocolo institucional.

Dilatación

1. Con una hoja de bisturí #11 haga una pequeña incisión cutánea a lo largo del alambre guía, a través del tejido subcutáneo y de la fascia de los músculos abdominales. Una vez hecha la incisión, deseche la hoja según el protocolo institucional.
2. Haga avanzar un dilatador sobre el alambre guía y dilate el tracto del estoma hasta obtener el tamaño deseado.
3. Retire el dilatador dejando el alambre guía en su lugar.
4. Mida la longitud del estoma con el Dispositivo de medición de estomas de Kimberly-Clark®.

Medición de la longitud del estoma

PRECAUCIÓN: LA SELECCIÓN DEL TAMAÑO CORRECTO DEL DISPOSITIVO MIC-KEY® ES ESENCIAL PARA LA SEGURIDAD Y COMODIDAD DEL PACIENTE. MIDA LA LONGITUD DEL ESTOMA DEL PACIENTE CON EL DISPOSITIVO DE MEDICIÓN DE ESTOMAS. LA LONGITUD DEL EJE DEL DISPOSITIVO MIC-KEY® SELECCIONADO DEBE SER IGUAL A LA DEL ESTOMA. UN DISPOSITIVO MIC-KEY® DE TAMAÑO INCORRECTO PUEDE PRODUCIR NECROSIS, MIGRACIÓN RECURRENTE DEL BOTÓN DE GASTROSTOMÍA Y TEJIDO DE HIPERGRANULACIÓN.

1. Humedezca la punta del dispositivo de medición de estomas (**Fig. 1**) con un lubricante hidrosoluble. No use aceite mineral. No use vaselina.
2. Haga avanzar el dispositivo de medición de estomas sobre el alambre guía hasta el estómago a través del estoma. NO EJERZA FUERZA.

- Llene la jeringa Luer Slip con 5 mL de agua y acópela al puerto del balón. Apriete el émbolo de la jeringa e infle el balón.
- Tire suavemente del dispositivo hacia el abdomen hasta que el balón descance contra el interior de la pared gástrica.
- Deslice el disco de plástico hacia el abdomen y registre la medida sobre el disco.
- Añada 4-5 mm a esta medida para asegurar la longitud y ajuste correctos del estoma en cualquier posición. Anote la medición.
- Extraiga el agua del balón con una jeringa de punta slip tip.
- Retire el dispositivo de medición de estomas.
- Anote la fecha, el número de lote y la longitud del eje medido en centímetros.

Colocación de la sonda

NOTA: Se puede utilizar una vaina despegable para ayudar a hacer avanzar la sonda a través del trato del estoma.

- Seleccione la Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® y prepárela según las instrucciones de la sección "Preparación de la sonda" que figuran arriba.
- Haga avanzar el extremo distal de la sonda hasta el estómago sobre el alambre guía a través del trato del estoma.
- Verifique que la sonda se encuentre en el estómago, retire el alambre guía o la vaina despegable que se haya utilizado, e infle el balón.
- Cerciórese de que el cabezal externo esté a ras de la piel.
- Infle el balón con una jeringa Luer Slip de 6 mL.
 - Infle el balón 12 FR con 3 mL de agua estéril o destilada.
 - Infle los balones 14 FR o más grandes con 5 mL de agua estéril o destilada.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 5 ML DENTRO DEL BALÓN 12 FR. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 10 ML DENTRO DE LOS BALONES 14 FR O MAYORES. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

- Limpie el líquido o lubricante residual de la sonda y el estoma.

Armado del Juego de extensión para bolos y SECUR-LOK®

- Use el Juego de extensión para bolos (Fig. 4) o SECUR-LOK® (Fig. 3) para la alimentación gástrica y la descompresión gástrica.
- Abra la tapa de puerto de alimentación (Fig. 2B).
- Inserte el Juego de extensión SECUR-LOK® (Fig. 3C) o para bolos (Fig. 4B) alineando el conector de cierre y llave. Alinee la raya negra del juego con la raya negra del puerto de alimentación del dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2C).
- Empuje y gire el conector EN LA DIRECCIÓN DE LAS AGUJAS DEL RELOJ hasta sentir un leve resistencia (aproximadamente 1/4 de vuelta) para que quede encajado. NO gire el conector más allá del punto de parada.
- Para retirar el Juego de extensión, gírelo EN LA DIRECCIÓN CONTRARIA A LAS AGUJAS DEL RELOJ hasta que la raya negra del juego quede alineada con la raya negra del dispositivo MIC-KEY®. Retire el juego y tape el puerto con la tapa que viene acoplada.

Compruebe la posición y permeabilidad de la sonda

- Con cualquiera de los Juegos de extensión conectado, acople al puerto de alimentación la jeringa con cono de tipo catéter con 10 mL de agua.
- Extraiga el contenido gástrico. La presencia de contenido gástrico en la jeringa confirma que la sonda está bien colocada dentro del estómago.
- Irrigue con 10 mL de agua. Busque señales de fugas alrededor del estoma. Si hay alguna fuga, vuelva a confirmar que el balón esté bien inflado. Además, verifique el calibre French, la longitud y colocación del estoma. La colocación se puede comprobar radiográficamente. El dispositivo MIC-KEY® tiene una raya radiopaca en la sonda. No use medio de contraste en el balón.
- Comience la alimentación sólo después de confirmar la permeabilidad y colocación de la sonda, y de acuerdo con las instrucciones del médico.

Procedimiento recomendado de colocación endoscópica

- Realice una esofagagogastroduodenoscopia (EGD) de rutina. Una vez terminado el procedimiento, si no se han identificado anomalías que pudieran constituir una contraindicación para la colocación de la sonda, ponga al paciente en decúbito supino e insuflé el estómago con aire.
- Efectúe una transiluminación a través de la pared abdominal anterior para seleccionar un sitio de gastrostomía donde no haya vasos sanguíneos importantes, vísceras ni tejido cicatrizal. Por lo general, el sitio queda a un tercio de la distancia entre el ombligo y el reborde costal izquierdo, en la línea medioclavicular.
- Hunda con un dedo el sitio donde va a hacer la inserción. El endoscopista podrá ver claramente la depresión en la superficie anterior de la pared gástrica.
- Prepare la piel del punto seleccionado para la inserción y coloque los campos quirúrgicos.

Colocación de la gastropexia

PRECAUCIÓN: SE RECOMIENDA REALIZAR UNA GASTROPEXIA DE TRES PUNTOS EN CONFIGURACIÓN TRIANGULAR PARA ASEGURAR QUE LA PARED GÁSTRICA QUEDA FIJADA A LA PARED ABDOMINAL ANTERIOR.

- Haga una marca en la piel en el sitio donde insertará la sonda. Defina la forma de la gastropexia colocando tres marcas cutáneas equidistantes del sitio de inserción de la sonda, en una configuración triangular.

ADVERTENCIA: Para evitar interferencia del T-Fastener y el balón inflado, deje suficiente espacio entre el sitio de inserción y la gastropexia.

- Localice los sitios de punción con lidocaina al 1% y administre anestesia local a la piel y el peritoneo.
- Coloque el primer T-Fastener y confirme su posición dentro del estómago. Repita el procedimiento hasta que los tres T-Fasteners estén insertados en las esquinas del triángulo.
- Fije el estómago a la pared abdominal anterior y termine el procedimiento.

Crear el trato del estoma

- Haga el trato del estoma con el estómago aún insuflado y en aposición con la pared abdominal. Identifique el sitio de la punción en el centro del patrón de la gastropexia. Con ayuda de endoscopia, confirme que el sitio recubre el cuerpo distal del estómago debajo del reborde costal y sobre el colon transverso.

PRECAUCIÓN: EVITE LA ARTERIA EPIGÁSTRICA QUE CURSA EN LA UNIÓN ENTRE LOS DOS TERCIOS MEDIALES Y EL TERCIO LATERAL DEL MÚSCULO RECTO.

ADVERTENCIA: Para evitar perforar la pared gástrica posterior, el páncreas, el riñón izquierdo, la aorta o el bazo, no inserte la aguja de punción demasiado profundamente.

- Anestesie el sitio de la punción con una inyección local de lidocaína al 1% en la superficie peritoneal.
- Inserte una aguja introductora compatible de 0,038 pulg. en el centro del patrón de gastropexia dentro de la luz del estómago.
- NOTA:** El mejor ángulo de inserción para colocar una sonda de gastrostomía es de 90 grados respecto a la superficie cutánea. Si se espera realizar una gastrostomía endoscópica percutánea, la aguja se debe dirigir hacia el piloro.
- Verifique la colocación correcta de la aguja mediante endoscopia. Para mayor verificación, puede acoplar una jeringa llena de agua al cubo de la aguja y aspirar aire de la luz del estómago.
- Haga avanzar un alambre guía de punta en J de hasta 0,038 pulg. al estómago a través de la aguja. Confirme la posición.
- Retire la aguja introductora dejando el alambre guía de punta en J en su lugar, y deséchela según el protocolo institucional.

Dilatación

- Con una hoja de bisturí #11 haga una pequeña incisión cutánea a lo largo del alambre guía, a través del tejido subcutáneo y de la fascia de los músculos abdominales. Una vez hecha la incisión, deseche la hoja según el protocolo institucional.
- Haga avanzar un dilatador sobre el alambre guía y dilate el trato del estoma hasta obtener el tamaño deseado.
- Retire el dilatador dejando el alambre guía en su lugar.
- Mida la longitud del estoma con el Dispositivo de medición de estomas de Kimberly-Clark®.

Medición de la longitud del estoma

PRECAUCIÓN: LA SELECCIÓN DEL TAMAÑO CORRECTO DEL DISPOSITIVO MIC-KEY® ES ESENCIAL PARA LA SEGURIDAD Y COMODIDAD DEL PACIENTE. MIDA LA LONGITUD DEL ESTOMA DEL PACIENTE CON EL DISPOSITIVO DE MEDICIÓN DE ESTOMAS. LA LONGITUD DEL EJE DEL DISPOSITIVO MIC-KEY® SELECCIONADO DEBE SER IGUAL A LA DEL ESTOMA. UN DISPOSITIVO MIC-KEY® DE TAMAÑO INCORRECTO PUEDE PRODUCIR NECROSIS, MIGRACIÓN RECURRENTE DEL BOTÓN DE GASTROSTOMÍA (BURIED BUMPER SYNDROME) Y TEJIDO DE HIPERGRANULACIÓN.

- Humedezca la punta del dispositivo de medición de estomas (Fig. 1) con un lubricante hidrosoluble. No use aceite mineral. No use vaselina.
- Haga avanzar el dispositivo de medición de estomas sobre el alambre guía hasta el estómago a través del estoma. NO EJERZA FUERZA.
- Llene la jeringa Luer Slip con 5 mL de agua y acópela al puerto del balón. Apriete el émbolo de la jeringa e infle el balón.
- Tire suavemente del dispositivo hacia el abdomen hasta que el balón descance contra el interior de la pared gástrica.
- Deslice el disco de plástico hacia el abdomen y registre la medida sobre el disco.
- Añada 4-5 mm a esta medida para asegurar la longitud y ajuste correctos del estoma en cualquier posición. Anote la medición.
- Extraiga el agua del balón con una jeringa Luer de punta slip tip.
- Retire el dispositivo de medición de estomas.
- Anote la fecha, el número de lote y la longitud del eje medido en centímetros.

Colocación de la sonda

NOTA: Se puede utilizar una vaina despegable para ayudar a hacer avanzar la sonda a través del trato del estoma.

- Seleccione la Sonda de perfil plano para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® apropiada y prepárela según las instrucciones de la sección "Preparación de la sonda" que figuran arriba.
- Haga avanzar el extremo distal de la sonda hasta el estómago sobre el alambre guía a través del trato del estoma.
- Verifique que la sonda se encuentre en el estómago, retire el endoscopio, retire el alambre guía o la vaina despegable que se haya utilizado, e infle el balón.
- Cerciórese de que el cabezal externo esté a ras de la piel.
- Infle el balón con una jeringa Luer Slip de 6 mL.
 - Infle el balón 12 FR con 3 mL de agua estéril o destilada.

- Inflé los balones 14 FR o mayores con 5 mL de agua estéril o destilada.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 5 ML DENTRO DEL BALÓN 12 FR. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 10 ML DENTRO DE LOS BALONES 14 FR O MAYORES. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

6. Limpie el líquido o lubricante residual de la sonda y el estoma.

Armado del juego de extensión para bolos y SECUR-LOK®

1. Use el Juego de extensión para bolos (Fig. 4) o SECUR-LOK® (Fig. 3) para la alimentación gástrica y la descompresión gástrica.
2. Abra la tapa del puerto de alimentación (Fig. 2B).
3. Inserte el Juego de extensión SECUR-LOK® (Fig. 3C) o para bolos (Fig. 4B) alineando el conector de cierre y llave. Alinee la raya negra del juego con la raya negra del puerto de alimentación del dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2C).
4. Empuje y gire el conector EN LA DIRECCIÓN DE LAS AGUJAS DEL RELOJ hasta sentir una leve resistencia (aproximadamente 1/4 de vuelta) para que quede encajado. NO gire el conector más allá del punto de parada.
5. Para retirar el Juego de extensión, gírello EN LA DIRECCIÓN CONTRARIA A LAS AGUJAS DEL RELOJ hasta que la raya negra del juego quede alineada con la raya negra del dispositivo MIC-KEY®. Retire el juego y tape el puerto con la tapa que viene acoplada.

Compruebe la posición y permeabilidad de la sonda

1. Con cualquiera de los Juegos de extensión conectado, acople al puerto de alimentación la jeringa con cono de tipo catéter con 10 mL de agua.
2. Extraiga el contenido gástrico. La presencia de contenido gástrico en la jeringa confirma que la sonda está bien colocada dentro del estómago.
3. Irrigue con 10 mL de agua. Busque señales de fugas alrededor del estoma. Si hay alguna fuga, vuelva a confirmar que el balón esté bien inflado. Además, verifique el calibre French, la longitud y colocación del estoma. La colocación se puede comprobar radiográficamente. El dispositivo MIC-KEY® tiene una raya radiopaca en la sonda. No use medio de contraste en el balón.
4. Comience la alimentación sólo después de confirmar la permeabilidad y colocación de la sonda, y de acuerdo con las instrucciones del médico.

Remoción de la sonda

1. Primero verifique que este tipo de sonda pueda cambiarse al pie de la cama.
2. Disponga todo el equipo y los suministros, lávese las manos con técnica aseptica y póngase guantes limpios sin talco.
3. Gire la sonda 360 grados para asegurar que se pueda mover fácilmente sin impedimentos.
4. Inserte firmemente una jeringa Luer Slip en el puerto del balón y extraiga todo el líquido del balón.
5. Aplique contrapresión sobre el abdomen y extraiga la sonda mediante tracción suave pero firme.

NOTA: Si encuentra resistencia, lubrique la sonda y el estoma con un lubricante hidrosoluble. Gire y empuje la sonda simultáneamente. Manipule la sonda con suavidad hasta liberarla. Si la sonda no sale, vuelva a llenar el balón con la cantidad prescrita de agua y avísele al médico. Nunca aplique fuerza excesiva para extraer una sonda.

ADVERTENCIA: Nunca intente cambiar una sonda a menos que haya recibido capacitación del médico u otro proveedor de atención médica.

Procedimiento de cambio de sonda

1. Limpie la piel alrededor del estoma y permita que el área se seque al aire.
2. Mida la longitud del estoma con el Dispositivo de medición de estomas de Kimberly-Clark®.
3. Seleccione el tamaño adecuado de la Sonda para alimentación por gastrostomía MIC-KEY® y prepárela según las instrucciones de la sección "Preparación de la sonda" que figura arriba.
4. Lubrique el extremo distal de la sonda con un lubricante hidrosoluble e inserte suavemente el dispositivo MIC-KEY® dentro del estómago a través del estoma.
5. Cerciórese de que el cabezal externo esté a ras de la piel.
6. Inflé el balón con una jeringa Luer Slip de 6 mL.
 - Inflé el balón 12 FR con 3 mL de agua estéril o destilada.
 - Inflé los balones 14 FR o mayores con 5 mL de agua estéril o destilada.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 5 ML DENTRO DEL BALÓN 12 FR. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

PRECAUCIÓN: NO EXCEDA UN VOLUMEN TOTAL DE 10 ML DENTRO DE LOS BALONES 14 FR O MAYORES. NO USE AIRE. NO INYECTE MEDIO DE CONTRASTE EN EL BALÓN.

7. Limpie el líquido o lubricante residual de la sonda y el estoma.

8. Verifique que la sonda haya quedado en la posición correcta según la sección "Compruebe la posición de la sonda" que figura arriba.

Administración de la alimentación

1. Quite la tapa del puerto de alimentación (Fig. 3A).
2. Si se usa una jeringa de alimentación, conecte la jeringa con cono de tipo catéter al puerto de la extensión para bolos (Fig. 4A). Presione firmemente y gire 1/4 de vuelta para lograr una conexión segura.
3. Si va a usar una bolsa de alimentación, purgue el aire de la bolsa y el tubo. Conecte el tubo al Juego de extensión SECUR-LOK® (Fig. 3B). Presione firmemente y gire 1/4 de vuelta para

lograr una conexión segura.

4. Ajuste la velocidad de flujo de la fórmula y administre el alimento.
5. Al terminar, irrigue el Juego de extensión y el dispositivo MIC-KEY® con 20 mL de agua hasta que el tubo esté limpio.
6. Desconecte el Juego de extensión SECUR-LOK® o para bolos y vuelva a tapar el puerto de alimentación del dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2B).
7. Lave el Juego de extensión y la jeringa con cono de tipo catéter o la bolsa de alimentación con agua tibia jabonosa, enjuáguelos y séquelos bien.
8. Si la alimentación es continua con bomba, irrigue el dispositivo MIC-KEY® con 10 mL a 20 mL de agua cada seis horas.

Descompresión

1. La descompresión se puede hacer con el Juego de extensión para bolos o con el SECUR-LOK®.
2. Acople el Juego de extensión para bolos (Fig. 4) o SECUR-LOK® (Fig. 3) al dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2).
3. Si usa el Juego de extensión SECUR-LOK®, quite el tapón del puerto de alimentación. Drene el contenido gástrico en un recipiente.
4. Después de la descompresión, irrigue el Juego de extensión y el dispositivo MIC-KEY® con 20 mL de agua tibia.
5. Retire el Juego de extensión y vuelva a poner el tapón en el dispositivo MIC-KEY®.

Administración de medicamentos

Siempre que sea posible, use medicamentos líquidos; consulte con el farmacéutico si es seguro moler un medicamento sólido y mezclarlo con agua. En caso afirmativo, muela el medicamento sólido hasta obtener un polvo fino y disuelva el polvo en agua antes de administrarlo por la sonda de alimentación. Nunca muela un medicamento con capa entérica ni mezcle un medicamento con la fórmula.

Irrigue la sonda con la cantidad prescrita de agua a través de una jeringa con cono de tipo catéter.

Pautas para confirmar la permeabilidad de la sonda

La mejor manera de evitar las obstrucciones y mantener la permeabilidad de la sonda es la irrigación correcta de la sonda. Las siguientes son instrucciones para prevenir las obstrucciones y mantener la permeabilidad de la sonda.

- Irrigue la sonda de alimentación con agua cada 4-6 horas durante la alimentación continua, siempre que se interrumpe la alimentación, antes y después de cada alimentación intermitente, o al menos cada 8 horas si la sonda no se está usando.
- Irrigue la sonda de alimentación antes y después de cada administración de medicamentos y entre cada medicamento. Esto evita que el medicamento interactúe con la fórmula y produzca una obstrucción.
- Siempre que sea posible, use medicamentos líquidos; consulte con el farmacéutico si es seguro moler un medicamento sólido y mezclarlo con agua. En caso afirmativo, muela el medicamento sólido hasta obtener un polvo fino y disuelva el polvo en agua tibia antes de administrarlo por la sonda de alimentación. Nunca muela un medicamento con capa entérica ni mezcle un medicamento con la fórmula.
- No use irrigantes ácidos como jugo de arándanos o bebidas de cola para irrigar las sondas de alimentación, ya que la acidez combinada con las proteínas de la fórmula podría contribuir a la formación de obstrucciones.

Pautas generales para la irrigación

- Use una jeringa con cono de tipo catéter de 30 a 60 cc. No use jeringas más pequeñas, ya que esto podría aumentar la presión sobre la sonda y romper las sondas más pequeñas.
- Use agua del grifo a temperatura ambiente para irrigar la sonda. Puede utilizar agua estéril si la calidad del agua municipal es motivo de preocupación. La cantidad de agua depende de las necesidades del paciente, su estado clínico y el tipo de sonda, pero el volumen promedio es de 10 a 50 mL para adultos, y de 3 a 10 mL para lactantes. El estado de hidratación también afecta al volumen usado para irrigar las sondas de alimentación. En muchos casos, aumentar el volumen de irrigación puede obviar la necesidad de administrar líquidos suplementarios por vía intravenosa. No obstante, los pacientes con insuficiencia renal y otras restricciones de líquidos deben recibir el volumen de irrigación mínimo necesario para mantener la permeabilidad.
- No ejerza fuerza excesiva para irrigar la sonda. La fuerza excesiva podría perforar la sonda y lesionar el tracto gastrointestinal.
- Anote la hora y la cantidad de agua usada en el expediente del paciente. Esto les permitirá a los proveedores de atención vigilar con mayor exactitud las necesidades del paciente.

Lista de verificación para el mantenimiento y cuidado diario

Evaluación al paciente

Determine si el paciente presenta signos de dolor, presión o molestia.

Evaluación del sitio del estoma

Determine si el paciente presenta signos de infección como enrojecimiento, irritación, edema, hinchazón, sensibilidad, calor, erupción cutánea o drenaje purulento o gastrointestinal. Determine si el paciente presenta signos de necrosis por presión, lesión en la piel o tejido de hipergranulación.

Limpieza del sitio del estoma

Use agua tibia y un jabón suave. Haga un movimiento circular desde la sonda hacia afuera. Limpie las suturas, los cabezales externos y los dispositivos de estabilización con un aplicador con punta de algodón. Enjuague concienzudamente y seque bien.

Evaluar la sonda	Examine la sonda para ver si tiene daños, obstrucción o coloración anormal.
Limpiar la sonda de alimentación	Use agua tibia y un jabón suave y no tire de la sonda ni la manipule excesivamente. Enjuague concientudamente y seque bien.
Limpiar los puertos yeyunal, gástrico y del balón	Limpie toda la fórmula y medicamento residuales con un aplicador con punta de algodón o un paño suave.
No gire el cabezal externo	Esto tuerce la sonda y podría hacerle perder su posición.
Verificar la colocación del cabezal externo	Compruebe que el cabezal externo descance 2-3 mm sobre la piel.
Irrigar la sonda de alimentación	Irrígue la sonda de alimentación con agua cada 4-6 horas durante la alimentación continua, siempre que se interrumpe la alimentación, o al menos cada 8 horas si la sonda no se está usando. Irrígue la sonda de alimentación después de examinar los residuos gástricos. Irrígue la sonda de alimentación antes y después de cada administración de medicamentos. No use irrigantes ácidos como jugo de arándanos o bebidas de cola para irrigar las sondas de alimentación.
Mantenimiento del balón	Verifique el volumen de agua en el balón una vez por semana.
	<ul style="list-style-type: none"> Inserte una jeringa Luer Slip en el puerto de inflado del balón y extraiga el líquido mientras sostiene la sonda en su lugar. Compare la cantidad de agua en la jeringa con la cantidad recomendada o la cantidad prescrita al principio y anotada en el expediente del paciente. Si la cantidad es menor que la recomendada o prescrita, vuelva a llenar el balón con el agua que extrajo, luego añada la cantidad necesaria para llenar el balón hasta el volumen de agua recomendado o prescrito. Mientras desinfla el balón, tenga en cuenta que podría haber fugas de contenido gástrico alrededor de la sonda. Anote el volumen de líquido, el volumen que añadió, si corresponde, y la fecha y la hora. Espera 10-20 minutos y repita el procedimiento. Si el balón ha perdido líquido, significa que tiene una fuga y es necesario cambiar la sonda. Un balón desinflado o roto podría hacer que la sonda se mueva o desarrolle. Si el balón se ha roto, deberá cambiarse. Fije la sonda en su posición con cinta adhesiva, luego siga el protocolo institucional o llame al médico para recibir instrucciones. <p>NOTA: Vuelva a llenar el balón con agua estéril o destilada, no aire ni solución salina. La solución salina podría cristalizarse y obstruir la válvula o la luz del balón, y el aire podría escapar y hacer que el balón se desinfla. Use la cantidad de agua recomendada, ya que inflar el balón excesivamente podría obstruir la luz o reducir su vida útil, y un inflado insuficiente no fijará la sonda en su lugar.</p>

Oclusión de la sonda

La oclusión de la sonda por lo general es causada por:

- Mala técnica de irrigación
- No irrigar después de medir los residuos gástricos
- Administración inadecuada de medicamentos
- Fragmentos de pastillas
- Medicamentos viscosos
- Fórmulas espesas, como las fórmulas concentradas o enriquecidas que tienden a ser más espesas y más propensas a obstruir las sondas
- Contaminación de la fórmula que causa coagulación
- Reflujo del contenido gástrico o intestinal por la sonda

Eliminación de la obstrucción de una sonda

1. Cerciórese de que la sonda de alimentación no esté retorcida o pinzada.
2. Si hay una obstrucción visible sobre la superficie de la piel, masajee o exprima la sonda entre los dedos para destruir la obstrucción.
3. Luego coloque una jeringa con cono de tipo catéter llena de agua tibia en el adaptador correspondiente e en la luz de la sonda, tire suavemente del émbolo y luego empujelo para desalojar la obstrucción.
4. Repita el paso 3 si la obstrucción persiste. Una succión suave alternada con presión de la jeringa eliminará la mayoría de las obstrucciones.
5. Consulte con el médico si esto no soluciona el problema. No use jugo de arándanos, bebidas de cola, ablandador de carne ni quimotripsina, ya que estas sustancias pueden causar obstrucciones o producir reacciones adversas en algunos pacientes. Si la obstrucción persiste y no puede eliminarse, deberá cambiarse la sonda.

Vida útil del balón

No es posible predecir con precisión la vida útil del balón. Los balones de silicona en general duran 1-8 meses, pero este período depende de varios factores. Entre estos factores están los medicamentos, el volumen de agua usada para inflar el balón, el pH gástrico y el cuidado que se le ha dado a la sonda.

Contenido del kit:

- 1 Sonda para alimentación de perfil plano MIC-KEY*
- 1 Jeringa Luer Slip de 6 mL
- 1 Jeringa con cono de tipo catéter de 35 mL
- 1 Juego de extensión MIC-KEY* con conector en ángulo recto SECUR-LOK* y bifurcación de 2 puertos y pinza 12
- 1 Juego de extensión para bolos MIC-KEY* con cono de tipo catéter, conector recto SECUR-LOK* y pinza 12
- 4 Gasas

ADVERTENCIA: Sólo para alimentación y medicamentos enterales.

Para mayor información, llame al 1-800-KCHELPS (en los Estados Unidos), o visite nuestro sitio web en www.kchealthcare.com.

Los folletos educativos en inglés: "A Guide to Proper Care" y "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" están disponibles previa solicitud. Comuníquese con su representante local o con Atención al Cliente.



Popis

Nízkoprofilová gastrostomická výživovací trubice MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® (**vybr. 2**) umožňuje podávání enterální výživy a léků přímo do žaludku a/nebo žaludeční dekomprese.

Indikace pro použití

Nízkoprofilová gastrostomická výživovací trubice MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® je indikovaná pro použití u pacientů, kteří vyžadují dlouhodobé výživování, nejsou schopni tolerovat potravu podávanou ústy, kteří mají malé riziko aspirace, vyžadují dekomprezi žaludku a/nebo podávání léků přímo do žaludku.

Kontraindikace

Kontraindikace pro zavedení nízkoprofilové gastrostomické výživovací trubice zahrnují kromě jiného ascites, zárok na tlustém střevu, portální hypertenzi, peritonitidu a morbidní obezitu.

Varování

Tento lékařský nástroj znovu nepoužívejte, neupravujte ani nesterilizujte. Opakování používání, upravování nebo sterilizování může 1) negativně ovlivnit známé charakteristiky biokompatibility, 2) narušit strukturální celistvost nástroje nebo vést k používání nástroje nebo jeho částí v rozporu s pokyny pro jeho použití, 3) vést k tomu, že nástroj nebude splňovat svou určenou funkci nebo 4) vyvolat riziko kontaminace a způsobit přenos infekčních chorob a tím vést k poranění, onemocnění nebo smrti pacienta.

Komplikace

S použitím nízkoprofilové gastrostomické trubice mohou být spojeny následující komplikace:

- Popraskaní kůže
- Infekce
- Hypergranulace tkání
- Žaludeční nebo dvanácterníkové vředy
- Intraperitoneální prosakování
- Tlaková nekróza

POZNÁMKA: Zkontrolujte neporušenost balení. Pokud je balení poškozené nebo sterilní bariéra porušena, nepoužívejte.

Zavádění

Nízkoprofilová gastrostomická výživovací trubice MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® může být zaváděna perkutánně pod skiaskopickým nebo endoskopickým zobrazením nebo jako náhrada stávajícího nástroje s použitím již vytvořeného stomatického traktu.

UPozornění: PRO PROVEDENÍ GASTROPEXE SE MUSÍ PŘIPEVNIT ŽALUDEK K PŘEDNÍ BŘÍŠNÍ STĚNĚ, MUSÍ BÝT URČENO MÍSTO ZAVEDENÍ VÝŽIVOVACÍ TRUBICE A STOMATICKÝ TRAKT MUSÍ BÝT ROZSÍŘEN A ZMĚŘEN PŘED POČÁTEČNÍM ZAVÁDĚNÍM TRUBICE, ABY SE ZAJISTILA BEZPEČNOST A KOMFORT PACIENTA.

UPozornění: RETENČNÍ BALÓNEK VÝŽIVOVACÍ TRUBICE NEPOUŽÍVEJTE JAKO NÁSTROJ PRO PROVEDENÍ GASTROPEXE. BALÓNEK BY SE MOHL PROTŘHNOUT A NEDOŠLO BY K PŘICHYŘENÍ ŽALUDKU K PŘEDNÍ BŘÍŠNÍ STĚNĚ.

VAROVÁNÍ: Místo zavádění u novorozenců a dětí by mělo být vysoko na velkém zakřivení žaludku, aby se zabránilo okluzi vrátníku, když se balónek naplní.

Nesprávně určená velikost trubice MIC-KEY® může způsobit nekrózu, syndrom skryté podušky a/nebo hypergranulaci tkáně.

Příprava trubice

1. Vyberte gastrostomickou výživovací trubici MIC-KEY® vhodné velikosti, vytáhněte ji z balení a zkontrolujte, zda není poškozená.
2. S použitím 6ml pohotovostní stříkačky typu Luer připojte k soupravě napříležitý balónek 5 ml (3 ml u velikosti 12 Fr) sterilní nebo destilované vody skrze otvor balónku (**vybr. 2A**).
3. Vytáhněte stříkačku a zkontrolujte neporušenost balónku jeho jemným stisknutím, aby se ověřilo, zda je těsný. Prohlédněte balónek, zda je symetrický. Symetrie lze dosáhnout jemným promnutím balónku mezi prsty. Zasuňte stříkačku zpátky a odsaje všechnu vodu z balónku.
4. Namáte špičku trubice mazadem rozpustným ve vodě. Nepoužívejte minerální olej. Nepoužívejte vazelinu.

Navrhovaný postup pro zavádění pod rentgenem

1. Uložte pacienta do polohy naznak.
2. Připravte pacienta a podejte mu sedativa podle klinického protokolu.
3. Zkontrolujte, zda leví lalok jater nepřecíná dno nebo těleso žaludku.
4. Najděte střední okraj jater pomocí počítacové tomografie nebo ultrazvuku.
5. Pro snížení žaludeční peristaltiky můžete pacientovi podat 0,5 až 1 mg glukagonu.
6. Zavěděte vzduch do žaludku s použitím nazogastrického katétru, obvykle 500 až 1000 ml nebo tolik, kolik ho bude řeba pro dostatečné roztažení žaludku. Často bývá nutné počkat v zavádění vzduchu během zároku, zejména v čase punkce jehly a dilatace traktu, aby se žaludek uchoval roztáčený, aby žaludeční stěna nalehla na přední bříšní stěnu.
7. Zvolte místo zavedení katétru v levé podzbežné oblasti, nejlépe nad postranním aspektem nebo laterálně k musculus rectus abdominis (nota bene, horní epigastrická arterie běží podél středního aspektu konečníku) a přímo nad tělesem žaludku v velkém zakřivení. S použitím skiaskopie zvolte místo, které umožní co možná nejvíceji svislou cestu jehly. Pokud máte podezření na přesah tlustého nebo tenkého střeva před žaludkem, nastavte si příčný laterální pohled před umístěním gastrostomie.

POZNÁMKA: Kontrastní látka PO/NG nebo klystýr se musí podávat večer před zámkem, resp. před umístěním trubice, aby se zakali příčný tračník.

8. Připravte místo zámkru a opatřete zábaly podle protokolu lékařského zařízení.

Umístění gastropexe

UPozornění: DOPORUČUJEME PROVÁDĚNÍ TŘIBODOVÉ GASTROPEXE V TROJÚHLENÍKOVÉ KONFIGURACI, ABY SE ZAJISTILO PŘICHYŘENÍ STĚNY ŽALUDKU K PŘEDNÍ BŘÍŠNÍ STĚNĚ.

1. V místě zavádění trubice umístěte značku na kůži. Určete vzorek gastropexe umístěním tří značek na kůži vzdálených stejně od trubice v trojúhelníkové konfiguraci.

VAROVÁNÍ: Mezi místem zavedení a umístěním gastropexe ponechte dostatečnou vzdálenost, aby se zabránilo tření spony tvaru T o naplněný balónek.

2. Stanovte místa punkce 1% lidokainu a podejte lokální anestetikum na kůži a peritoneum.
3. Umístěte první sponu tvaru T a potvrďte intragastrickou polohu. Zapakujte postup tak, aby se všechny upevňovací spony tvaru T vsadily do rohů trojúhelníku.

4. Přichytě žaludek k přední bříšní stěně a dokončete zárok.

Vytvoření stomatického traktu

1. Vytvořte stomatický trakt při dosud vzduchem naplněném žaludku v apozici vůči bříšní stěně. Určete místo punkce ve středu vzoru gastropexe. Pomocí skiaskopického zobrazení potvrďte, že toto místo leží nad distálním tělesem žaludku pod mezižeberním okrajem nad příčným tračníkem.

UPozornění: VYHÝBEJTE SE EPIGASTRICKÉ CÉVĚ, KTERÁ PROBÍHÁ VE SPOJENÍ MEDIALNÍCH DVOU TŘETIN A LATERÁLNÍ TŘETINY SVALU KONEČNIKU.

VAROVÁNÍ: Dávejte pozor, abyste nezavrdli punkní jehlu příliš hluboko, čímž se vyuvarujete propichnutí zadní stěny žaludku, slinivky, levé ledviny, aorty nebo sleziny.

2. Provlete anestézií místa punkce lokální injekcí 1% lidokainu směrem dolů k povrchu pobřišnice (vzdálenost od pokožky k přední stěně žaludku je obvykle 4-5 cm).

3. Zavěděte kompatibilní zaváděcí jehlu o průměru 0,15 mm (0,038 palce) ve středu vzoru gastropexe do žaludečního lumen.

POZNÁMKA: Pro umístění gastrostomické trubice je nejlepší úhel zavádění právý úhel k povrchu kůže. Pokud se očekává přechod na trubici PEG, musí se jehla nasmerovat k lačníku.

4. Pro ověření správného zavedení jehly použijte skiaskopické zobrazení. Kromě toho můžete na pomoc při ověřování připojit k hlavici jehly stříkačku naplněnou vodou a vzdudem aspirovaným ze žaludečního lumen.

POZNÁMKA: Po návratu vzdachu můžete injikovat kontrastní látka, abyste uviděli záhyby žaludku a potvrdily správnou polohu jehly.

5. Posuňte špičku vodicího drátu zakroucenou do tvaru J, o velikosti až do 0,15 mm (0,038 palce) skrz jehlu do žaludku. Potvrďte jeho polohu.
6. Vytáhněte zaváděcí jehlu, ale ponechte vodicí drát se špičkou zakroucenou do tvaru J na jeho místě a zlikvidujte jehlu podle protokolu zdravotnického zařízení.

Dilatace

1. Použijte skalpel velikosti 11 na vytvoření malého řezu do kůže, který bude sledovat vodicí drát, směrem dolů skrz podkožní tkáně a fascie bříšního sválstva. Po provedení řezu zlikvidujte skalpel podle protokolu zdravotnického zařízení.
2. Posuňte dilatátor po vodicím drátu a dilatajte stomatický trakt na požadovanou velikost.
3. Vytáhněte dilatátor po vodicím drátu, ale ponechte vodicí drát na místě.
4. Změřte délku stomy pomocí měřicího nástroje na stому firmy Kimberly-Clark®.

Měření délky stomy

UPozornění: VOLBA TRUBICE MIC-KEY® SPRÁVNÉ VELIKOSTI JE KRITICKÝ DŮLEŽITÁ PRO BEZPEČNOST A POHODLÍ PACIENTA. ZMĚŘTE DĚLKU STOMY PACIENTA POMOCÍ NÁSTROJE PRO MĚŘENÍ STOMY. DĚLKA TĚLESA TRUBICE MIC-KEY® MUSÍ BÝT STEJNÁ JAKO DĚLKA STOMY. NESPRÁVNĚ URČENÁ VELIKOST TRUBICE MIC-KEY® MŮŽE ZPŮSOBIT NEKRÓZU, SYNDROM SKRYTÉ PODUŠKY A/NEBO HYPERGRANULACI TKÁNĚ.

1. Navlhčte špičku nástroje pro měření stomy (**vybr. 1**) mazadem rozpustným ve vodě. Nepoužívejte minerální olej. Nepoužívejte vazelinu.
2. Posuňte jemně nástroj po měření stomy po vodicím drátu skrz stomu do žaludku. NEPOUŽÍVEJTE SÍLU.
3. Napištěte pohotovostní stříkačku typu Luer 5 ml vody a připojte ji k otvoru balónku. Stlačte píst stříkačky a naplňte balónek.
4. Jemně stáhněte nástroj k břichu, až balónek spočne proti vnitřku stěny žaludku.
5. Vsuňte plastový disk dolů do břicha a zaznamenejte hodnotu měření nad diskem.
6. Přidejte 4-5 mm k naměřené hodnotě, aby se zajistila správná délka stomy a její vzhodnost v kterékoli poloze. Zaznamenejte naměřenou hodnotu.
7. S použitím pohotovostní stříkačky vysajte vodu z balónku.
8. Vytáhněte nástroj na měření stomy.
9. Dokumentujte datum, číslo šarže a naměřenou délku tělesa trubice v centimetrech.

Umístění trubice

POZNÁMKA: Pro usnadnění posunu trubice skrz stomatický trakt můžete použít strhávací pouzdro.

1. Zvolte nízkoprofilovou gastrostomickou výživovací trubici MIC-KEY® odpovídající velikosti a připravte ji podle návodu na přípravu trubice uvedeného výše.
2. Posuňte distální konec trubice po vodicím drátu skrz stomatický trakt do žaludku.
3. Zkontrolujte, zda je trubice v žaludku, vytáhněte vodicí drát nebo odtrhněte pouzdro, pokud se použilo, a naplňte balónek.
4. Zajistěte, aby vonější poduška byla zarovnaná s kůží.

- S použitím pohotovostní stříkačky typu Luer napřítejte balónek.
 - Napřítejte balónek velikosti 12 Fr 3 ml sterilní nebo destilované vody.
 - Napřítejte balónek velikosti 14 Fr a velikostí pro větší trubice 5 ml sterilní nebo destilované vody.

UPOZORNĚNÍ: U BALÓNKU VELIKOSTI 12 FR NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 5 ML UVNÍTĚ BALÓNKU VELIKOSTI 12 FR. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUKU.

UPOZORNĚNÍ: U BALÓNKU VELIKOSTI 14 FR NEBO U BALÓNKU PRO VĚTŠÍ TRUBICE NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 10 ML. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUKU.
- Vysajte reziduální tekutinu nebo mazadlo z trubice a stomy.

Sestava bolusu a prodlužovací soupravy SECUR-LOK*

- Pro využívání přímo do žaludku a dekomprezii žaludku použijte buď prodlužovací soupravu Bolus (vyobr. 4) nebo SECUR-LOK*.
- Otevřete kryt využívacího otvoru (vyobr. 2B).
- Zaveděte prodlužovací soupravu SECUR-LOK* (vyobr. 3C) nebo Bolus (vyobr. 4B) zarovnáním konektoru zámků a klíče. Zarovnejte černou rysku na soupravě s černou ryskou na využívacím otvoru MIC-KEY® (vyobr. 2C).
- Zajistěte je na místě sláčením a otočením konektoru PO SMĚRU HODINOVÝCH RUČÍČEK, dokud neucítíte jemný odpor (přibližně po ¼ otáčky). NEOTÁČEJTE konektor dále za tento konečný bod.
- Prodlužovací souprava se odpojí tak, že konektor se otočí PROTIV SMĚRU HODINOVÝCH RUČÍČEK, až se černá ryska na soupravě zarovná s černou ryskou na využívacím otvoru. Oddělte soupravu a zakryjte otvor připojeným krytem využívacího otvoru.

Potvrzení polohy a prostupnosti trubice

- Při napojení kterékoli soupravy připojte stříkačku s katéterovou špičkou obsahující 10 ml vody k využívacímu otvoru.
- Odsaje obsah žaludku. Přítomnost obsahu žaludku ve stříkačce potvrzuje správnou polohu trubice v žaludku.
- Vyláchněte 10 ml vody. Zkontrolujte, zda je kolem stomy přítomná vlhkost. Pokud trubice prosakuje, potvrďte znovu správné naplnění balónku. Potvrde také velikost trubice, délku stomy a umístění trubice. Správné umístění lze potvrdit rentgenem. Trubice MIC-KEY® na sobě má rádiopákní pásku. Nevstříkujte kontrastní látku do balónku.
- Využívání začněte pouze po potvrzení správné prostupnosti, umístění, a to podle pokynů lékaře.

Doporučený postup endoskopického umístění trubice

- Vykonejte rutinní ezofágastroduodenoskopii (EGD). Jakmile je zárok ukončen a nedojedle-li ke zjistění žádých abnormalit, které by mohly kontraindikovat umístění trubice, uložte pacienta do polohy naznak a napřítejte žaludek vzdudem.
- Provězte transluminaci skrze přední břišní stěnu, abyste zvolili místo gastrotomie, které je bez hlavních cév, vnitřních orgánů a zjizvené tkáně. Toto místo je obvykle v třetině vzdálenosti od pupku směrem k levému okraji žebra na mldklavikulární čáře.
- Stlačte zamyšlené místo zavedení trubice prstem. Obsluha endoskopu by měla jasně vidět vzniklý důlek na předním povrchu břišní stěny.
- Připravte a opatřete zábaly pokožku ve zvoleném místě zavedení trubice.

Umístění gastropexe

UPOZORNĚNÍ: DOPORUČUJEME PROVÁDĚNÍ TŘÍBODOVÉ GASTROPEXE V TROJÚHELNÍKOVÉ KONFIGURACI, ABY SE ZAJISTILO PRÍCHYCIENÍ STĚNY ŽALUDKU K PŘEDNÍ BŘIŠNÍ STĚNĚ.

- V místě zavedení trubice umístěte značku na kůži. Určete vzorek gastropexe umístěním tří značek na kůži vzdálených stejně od trubice v trojúhelníkové konfiguraci.
- VAROVÁNÍ:** Mezi místem zavedení a umístěním gastropexe ponechte dostatečnou vzdálenost, aby se zabránilo tření spony tvaru T o naplněný balónek.
- Stanovte místa punkce 1% lidokainu a podejte lokální anestetikum na kůži a peritoneum.
- Umístěte první sponu tvaru T a potvrde intragastrickou polohu. Zapakujte postup tak, aby se všechny upevňovací spony tvaru T vsadily do rohu trojúhelníku.
- Přichytě žaludek k přední břišní stěně a dokončete zárok.

Vytvoření stomatického traktu

- Vytvořte stomatický trakt při dosud vzdudem naplněném žaludku v apozici vůči břišní stěně. Určete místo punkce ve středu vzoru gastropexe. Pomocí skiaskopického zobrazení potvrde, že toto místo leží nad distálním tělesem žaludku pod mezižeberním okrajem nad příčným tračníkem.
- UPOZORNĚNÍ:** VYHÝBEJTE SE EPIGASTRICKÉ CÉVĚ, KTERÁ PROBÍHA VE SPOJENÍ MEDIÁLNÍCH DVOU TŘETIN A LATERÁLNÍ TŘETINY SVALU KONEČNIKU.
- VAROVÁNÍ:** Dávejte pozor, abyste nezavědli punktní jehlu příliš hluboko, čímž se vyvarujete propichnutí zadní stěny žaludku, slinivky, levé ledviny, aorty nebo sleziny.
- Provězte anestézii místa punkce lokální injekcí 1% lidokainu směrem dolů k povrchu pobřišnice.
- Zaveděte kompatibilní zaváděcí jehlu o průměru 0,15 mm (0,038 palce) ve středu vzoru gastropexe do žaludečního lumen.
- POZNÁMKA:** Pro umístění gastrostomické trubice je nejlepší úhel zavádění je pravý úhel k povrchu kůže. Pokud se očekává přechod na trubici PEG, musí se jehla nasmerovat k kačníku.

- Pro ověření správného umístění jehly použijte endoskopické zobrazení. Kromě toho můžete na pomoc při ověřování připojit k hlavici jehly stříkačku naplněnou vodou a vzdudem aspirovaným ze žaludečního lumen.
- Pošuňte špičku vodicího drátu zakroucenou do tvaru J, o velikosti až do 0,15 mm (0,038 palce) skrz jehlu do žaludku. Potvrde jeho polohu.
- Vytáhněte zaváděcí jehlu, ale ponechte vodicí drát se špičkou zakroucenou do tvaru J na jeho místě a zlikvidujte jehlu podle protokolu zdravotnického zařízení.

Dilatace

- Použijte skalpel velikosti 11 na vytvoření malého řezu do kůže, který bude sledovat vodicí drát, směrem dolů skrz podkožní tkáň a fascie břišního svalstva. Po provedení řezu zlikvidujte skalpel podle protokolu zdravotnického zařízení.
- Pošuňte dilatátor po vodicím drátu a dilatuji stomatický trakt na požadovanou velikost.
- Vytáhněte dilatátor po vodicím drátu, ale ponechte vodicí drát na místě.
- Změřte délku stomy pomocí měřicího nástroje na stomu firmy Kimberly-Clark®.

Měření délky stomy

UPOZORNĚNÍ: VOLBA TRUBICE MIC-KEY® SPRÁVNÉ VELIKOSTI JE KRITICKY DŮLEŽITÁ PRO BEZPEČNOST A POHODL PACHENTA. ZMĚŘTE DĚLKU STOMY PACIENTA POMOCÍ NÁSTROJE PRO MĚŘENÍ STOMY. DĚLKA TĚLESA TRUBICE MIC-KEY® MUSÍ BYT STEJNÁ JAKO DĚLKA STOMY. NESPRÁVNÉ URCENÁ VELIKOST TRUBICE MIC-KEY® MŮŽE ZPŮSOBIT NEKRÓZU, SYNDROM SKRYTÉ PODUŠKY A/NEBO HYPERGRANULACI TKÁNĚ.

- Navlhčte špičku nástroje pro měření stomy (vyobr. 1) mazadlem rozpustným ve vodě. Nepoužívejte minerální olej. Nepoužívejte vazelín.
- Pošuňte jemně nástroj pro měření stomy po vodicím drátu skrz stomu do žaludku. NEPOUŽÍVEJTE SÍLU.
- Naplňte pohotovostní stříkačku typu Luer 5 ml vody a připojte ji k otvoru balónku. Stlačte píst stříkačky a napláňte balónek.
- Jemně stáhněte nástroj k břichu, až balónek spočne proti vnitřku stěny žaludku.
- Vsuňte plastový disk dolů do břicha a zaznamenejte hodnotu měření nad diskem.
- Přidejte 4-5 mm k naměřené hodnotě, aby se zajistila správná délka stomy a její vhodnost v kterékoli poloze. Zaznamenejte naměřenou hodnotu.
- S použitím pohotovostní stříkačky typu Luer vysajte vodu z balónku.
- Vytáhněte nástroj na měření stomy.
- Dokumentujte datum, číslo šárže a naměřenou délku tělesa trubice v centimetrech.

Umístění trubice

POZNÁMKA: Pro usnadnění posunu trubice skrze stomatický trakt můžete použít strhávací pouzdro.

- Zvolte nízkoprofilovou gastrostomickou využívací trubici MIC-KEY® odpovídající velikosti a připravte ji podle návodu na přípravu trubice uvedeného výše.

- Pošuňte distální konec trubice po vodicím drátu skrze stomatický trakt do žaludku.
- Zkontrolujte, zda je trubice v žaludku, vytáhněte endoskop, vytáhněte vodicí drát nebo odtrhněte pouzdro, pokud se použilo, a napláňte balónek.

4. Zajistěte, aby vnější poduška byla zarovnána s kůží.

- S použitím pohotovostní stříkačky typu Luer napláňte balónek.
- Naplňte balónek velikosti 12 Fr 3 ml sterilní nebo destilované vody.
- Naplňte balónek velikosti 14 Fr 5 ml sterilní nebo destilované vody.

UPOZORNĚNÍ: U BALÓNKU VELIKOSTI 12 FR NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 12 ML. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUKU.

UPOZORNĚNÍ: U BALÓNKU VELIKOSTI 14 FR NEBO U VĚTŠÍCH TRUBICOVÝCH BALÓNŮ NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 10 ML. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUKU.

- Vysajte reziduální tekutinu nebo mazadlo z trubice a stomy.

Sestava bolusu a prodlužovací soupravy SECUR-LOK*

- Pro využívání přímo do žaludku a dekomprezii žaludku použijte buď prodlužovací soupravu Bolus (vyobr. 4) nebo SECUR-LOK*.
- Otevřete kryt využívacího otvoru (vyobr. 2B).
- Zaveděte prodlužovací soupravu SECUR-LOK* (vyobr. 3C) nebo Bolus (vyobr. 4B) zarovnáním konektoru zámků a klíče. Zarovnejte černou rysku na soupravě s černou ryskou na využívacím otvoru MIC-KEY® (vyobr. 2C).
- Zajistěte je na místě sláčením a otočením konektoru PO SMĚRU HODINOVÝCH RUČÍČEK, dokud neucítíte jemný odpor (přibližně po ¼ otáčky). NEOTÁČEJTE konektor za bod zastavení.
- Prodlužovací souprava se odpojí tak, že konektor se otočí PROTIV SMĚRU HODINOVÝCH RUČÍČEK, až se černá ryska na soupravě zarovná s černou ryskou na využívacím otvoru. Oddělte soupravu a zakryjte otvor připojeným krytem využívacího otvoru.

Potvrzení polohy a prostupnosti trubice

- Při napojení kterékoli soupravy připojte stříkačku s katéterovou špičkou obsahující 10 ml vody k využívacímu otvoru.
- Odsaje obsah žaludku. Přítomnost obsahu žaludku ve stříkačce potvrzuje správnou polohu trubice v žaludku.
- Vyláchněte trubici 10 ml vody. Zkontrolujte, zda je kolem stomy přítomná vlhkost. Pokud trubice prosakuje, potvrde znovu správné naplnění balónku. Potvrde také velikost trubice, délku stomy a umístění trubice. Správné umístění lze potvrdit rentgenem. Trubice MIC-KEY® na sobě má rádiopákní pásku. Nevstříkujte kontrastní látku do balónku.
- Využívání začněte pouze po potvrzení správné prostupnosti, umístění, a to podle pokynů lékaře.

Vytáhnutí trubice

1. Nejdříve zajistěte, aby tento typ trubice mohl být vyměněn u lžouka pacienta.
2. Sestavte všechno zařízení a nachystejte si zásoby, umyjte si ruce s použitím aseptické metody a nasadte si čisté rukavice bez pudru.
3. Otoče trubici o 360 stupňů, aby se ujistili, že se pohybuje volně a snadno.
4. Vtlačte pevně pohotovostní stříkačku typu Luer do otvoru balónku a vysajte všechnu tekutinu z balónku.
5. Aplikujte protitlak na trubici a vytáhněte trubici jemným, ale pevným pohybem.

POZNÁMKA: Pokud narazíte na odpor, namáte trubici a stromu mazadlem rozpustným ve vodě. Stlačte trubici a zároveň ji otočte. Jemně trubici manipujte. Pokud trubici nevytáhnete, napřítejte balónek znovu předepsaným množstvím vody a uvědomte lékaře. Nikdy při vytahování trubice nepoužívejte nadměrnou sílu.

VAROVÁNÍ: Nikdy se nepokusujte vyměnit trubici, pokud k tomu nejste vyškoleni lékařem nebo jiným zdravotnickým pracovníkem.

Postup výměny

1. Očistěte kůži kolem místa stomy a nechte oblast vysušit.
2. Změřte délku stomy pomocí měřicího nástroje na stomu firmy Kimberly-Clark*.
3. Zvolte gastrostomickou výživovací trubici MIC-KEY® odpovídající velikosti a připravte ji podle návodu na přípravu trubice uvedeného výše.
4. Namaťte distální konec trubice mazadlem rozpustným ve vodě a jemně zasuňte trubici MIC-KEY® skrz stomu do žaludku.
5. Zajistěte, aby vnější poduška byla zarovnaná s kůží.
6. S použitím pohotovostní stříkačky typu Luer napřítejte balónek.
 - Napřítejte balónku velikosti 12 Fr 3 ml sterilní nebo destilované vody.
 - Napřítejte balónku velikosti 14 Fr 5 ml sterilní nebo destilované vody.
- UPOZORNĚNÍ:** U BALÓNUK VELIKOSTI 12 FR NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 12 ML. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUK.
- UPOZORNĚNÍ:** U BALÓNUK VELIKOSTI 14 FR NEBO U VĚTŠÍCH TRUBICOVÝCH BALÓNŮ NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM 10 ML. NEPOUŽÍVEJTE VZDUCH. NEVSTŘIKUJTE KONTRASTNÍ LÁTKU DO BALÓNUK.
7. Vysajte reziduální tekutinu nebo mazadlo z trubice a stomy.
8. Potrdte správné umístění trubice podle návodu v oddílu ověření polohy trubice výše.

Podávání výživy

1. Sundejte kryt výživovacího otvoru (**vyobr. 3A**).
2. Pokud prováděte výživování stříkačkou, připojte stříkačku s katérovou špičkou do otvoru pro výživování prodlužovačem bolusu (**vyobr. 4A**). Pro zajištění spojení je pevně stlačte a otoče o ¼ otáčky.
3. Pokud používáte výživovací vak, vypudte vzduch z vaku a z hadičky. Připojte trubičky k prodlužovací soupravě SECUR-LOK® (**vyobr. 3B**). Pro zajištění spojení je pevně stlačte a otoče o ¼ otáčky.
4. Upravte průtok tekuté potravy a podejte výživu.
5. Po ukončení postupu vypláchněte prodlužovací soupravu a trubici MIC-KEY® 20 ml vody, aby se trubička vycistila.
6. Odpojte prodlužovací soupravu SECUR-LOK® nebo prodlužovací soupravu Bolus a vyměňte kryt výživovacího otvoru (**vyobr. 2B**).
7. Umyjte prodlužovací soupravu a stříkačku s katérovou špičkou nebo vak od výživy teplou mydlovou vodou a pečlivě je vypláchněte.
8. Pokud podáváte výživu pumpou bez přerušení, vypláchněte trubici MIC-KEY® 10 ml vody každých šest hodin.

Dekomprese

1. Dekomprezi je možno provádět buď prodlužovací soupravou Bolus nebo SECUR-LOK®.
2. Připojte prodlužovací soupravu Bolus (**vyobr. 4**) nebo SECUR-LOK® (**vyobr. 3**) k trubici MIC-KEY® (**vyobr. 2**).
3. Pokud používáte prodlužovací soupravu SECUR-LOK®, sundejte kryt výživovacího otvoru. Vypláchněte obsah žaludku do nádoby.
4. Po dekomprezii vypláchněte prodlužovací soupravu a trubici MIC-KEY® 20 ml teplé vody.
5. Vytáhněte prodlužovací soupravu a vyměňte připojený kryt trubice MIC-KEY®.

Podávání léků

Kdykoli to bude možné, podávejte tekuté léky a konzultujte s lékářkem, zda je bezpečné rozdrtit léky v pevném skupenství a smíšit je s vodou. Pokud je to bezpečné, rozdrtíte pilulky na jemný prášek a před jeho podáváním skrze výživovací trubici rozprustěte prášek ve vodě. Nikdy nedrte léky s enterosolventním potahem ani je nezmíšejte s tekutými léky nebo tekutou potravou.

Na vypláchnutí trubice použijte stříkačku s katérovou špičkou a předepsané množství vody.

Pokyny ohledně průchodnosti trubice

Správné vypláchnutí trubice je nejlepší způsob, jak se vyhnout jejímu upínání a jak zajistit její průchodnost. Dodržujte následující pokyny pro zabránění upínání trubice a uchování její průchodnosti.

- Vypláchněte výživovací trubici vodou každých 4-6 hodin během nepřetržitého výživování, kdykoli je výživování přerušeno, před každým občasným výživováním a po něm anebo přinejmenším každých 8 hodin, pokud se trubice nepoužívá.

- Vypláchněte výživovací trubici před podáváním léků a po něm a mezi podáváním. Tím se zabrání tomu, aby léky reagovaly na tekutou potravu a potenciálně způsobovaly její upínání.
- Kdykoli to bude možné, podávejte tekuté léky a konzultujte s lékářkem, zda je bezpečné rozdrtit léky ve pevném skupenství a smíšit je s vodou. Pokud je to bezpečné, rozdrtíte pilulky na jemný prášek a před jeho podáváním skrze výživovací trubici rozprustěte prášek ve vodě. Nikdy nedrte léky s enterosolventním potahem ani je nezmíšejte s tekutými léky nebo tekutou potravou.
- Vyhýbejte se použití kyselých irigačních prostředků, jako je šťáva z brusinek a nápoje z koly při vyplachování trubice, protože jejich kyselost v kombinaci s proteiny v tekuté potravě by mohla přispět k upínání trubice.

Všeobecné pokyny týkající se vyplachování

- Používejte stříkačku s katérovou špičkou o objemu 30 až 60 ml. Nepoužívejte stříkačky malé velikosti, protože by to mohlo zvýšit tlak na trubici a potenciálně vést k protrhnutí menších trubic.
- Pro vyplachování trubice použijte vodu z vodovodu o pokojové teplotě. V případě, že kvalita vodovodní vody je problematická, můžete použít sterilní vodu. Množství vody bude záviset na potřebách pacienta, jeho klinickém stavu a typu trubice, ale průměrný objem se poohybuje od 10 do 50 ml u dospělých a od 3 do 10 ml u novorozenců. Stav hydratace rovněž ovlivňuje objem vody používaný pro vyplachování výživovacích trubic. V mnoha případech zvýšením objemu omezíte potřebu dodatečné intravenózní tekutiny. U osob trpících selháním ledvin a jiným omezením tekutin je třeba použít minimální objem pro vyplachování potřebný k zajištění průchodnosti trubice.
- Při vyplachování trubice nepoužívejte nadměrnou sílu. Nadměrná síla může protrhnout trubici a způsobit poranění gastrointestinaльního traktu.
- Dokumentujte čas a množství použité vody v záznamech pacienta. Umožní to pečovatelům sledovat potřeby pacienta mnohem přesněji.

Kontrolní seznam každodenní péče a údržby

Vyhodnocení pacienta

Vyhodnotte pacienta ohledně známek bolesti, tlaku nebo nepohodlí.

Vyhodnocení místa stomy

Vyhodnotte pacienta ohledně známek infekce, jako je zrudnutí, podrážděnost, edém, otok, bolestivost, vyšší teplota, výrátka, hněs a gastrointestinaльní průšak.

Vyhodnotte pacienta ohledně známek tlakové nekrózy, popraskání kůže nebo hypergranulace tkáně.

Vyčištění místa stomy

Použijte teplou vodu a jemné mydlo. Použijte kruhový pohyb směrem od trubice ven.

Vyčistěte stehy, vnější podušky a stabilizační pomůcky pomocí aplikátoru s vatovou špičkou.

Místo pečlivě opláchněte a vysušte.

Vyhodnocení trubice

Zkontrolujte, zda trubice nenese nějaké abnormální známky, jako poškození, upcání nebo změny barvy.

Vyčistěte výživovací trubici

Použijte teplou vodu a jemné mydlo a dálejte přitom pozor, abyste se trubici netahali ani s ní nadměrně nemaniipulovali. Místo pečlivě opláchněte a dobře vysušte.

Vyčištění jejunaálního, gastrického a balónkového otvoru

Na odstranění zbytků tekuté potravy a léků použijte aplikátor s vatovou špičkou nebo měkký hadík.

Neotáčejte vnější podušku.

Způsobilо to by zkroutení trubice a možnou změnu její polohy.

Potvrzení umístění vnější podušky

Potrdte, že vnější poduška spočívá 2-3 mm nad kůží.

Vypláchnutí výživovací trubice

Vypláchněte výživovací trubici vodou každých 4-6 hodin během nepřetržitého výživování, kdykoli je výživování přerušeno, anebo přinejmenším každých 8 hodin, pokud se trubice nepoužívá.

Vypláchněte výživovací trubici po kontrole zbytkové tekutiny ze žaludku.

Vypláchněte výživovací trubici před podáváním léků a po něm.

Vyhýbejte se použití kyselých irigačních prostředků, jako je šťáva z brusinek a nápoje z koly při vyplachování trubice.

Údržba balónku

Jednou za týden zkontrolujte objem vody v balónku.

- Vložte pohotovostní stříkačku typu Luer do plnicího otvoru balónku a odsajte kapalinu, při čemž podržte trubici na místě. Porovnejte množství vody ve stříkačce s doporučeným množstvím a s původně předepsaným množstvím a dokumentujte je v záznamech pacienta. Pokud je toto množství menší než doporučené nebo předepsané, napřítejte balónku množství původně odsáte vody, poté doplňte množství potřebné pro dosažení doporučeného objemu balónku a předepsaného množství vody. Nezapomeňte, že při odsávání balónku v něm může zůstat nějaké množství žaludečních šťáv, které mohou prosaknout kolem trubice. Dokumentujte objem tekutiny, množství tekutiny, která se má nahradit (pokud tomu tak je), datum a čas.
- Počkejte 10-20 minut a zopakujte tento postup. Balónek prosakuje, pokud v něm došlo ke ztrátě tekutiny, množství tekutiny, která se má nahradit (pokud tomu tak je), datum a čas.

mohl způsobit uvolnění trubice nebo změnu její polohy. Pokud je balónek protrhnutý, bude se muset vyměnit. Zajistěte trubici v její poloze s použitím pásky, poté postupujte podle protokolu zdravotnického zařízení a/nebo zavolejte lékaři, aby vám dal další pokyny.

POZNÁMKA: Balónek naplňte znovu s použitím sterilní nebo destilované vody, nikoli vzduchu nebo fyziologického roztoku. Fyziologický roztok může krystalizovat a ucpat ventil nebo lumen balónku, přičemž může uniknout vzduch a způsobit splasknutí balónku. Dbejte na to, aby se použilo doporučené množství vody, protože nadměrné naplnění balónku může vytvořit překážku pro lumen nebo snížit životnost balónku, a jeho nedostatečné naplnění způsobi, že trubice nebude správně zajištěná.

Okluze trubice

Okluzi trubice obvykle způsobuje:

- Nesprávná metoda vylplachování
- Nedostatečné vylpláchnutí po změření zbytkové tekutiny žaludku
- Nesprávné podání léku
- Zlomky léku
- Viskozní lék
- Husté tekuté potraviny, jako například koncentrovaná nebo obohacená tekutá strava, která je obvykle hustší a daleko pravděpodobněji ucpe trubice
- Kontaminace tekuté stravy, která vede ke koagulaci
- Reflux žaludečního nebo střevního obsahu trubicí

Uvolnění upsané trubice

1. Zkontrolujte, zda vyžívavací trubice není zkroucená nebo sevřená.
2. Pokud je upcání viditelné nad povrchem kůže, jemně trubici namasírujte nebo promněte mezi prsty, aby se žmolek uvolnil.
3. Poté vložte stříkačku s katérovou špičkou naplněnou teplou vodou do příslušného adaptéra nebo lumen trubice a jemně ji stáhněte a poté slácte pist, aby se žmolek uvolnil.
4. Pokud žmolek přetráv, zopakujte krok 3. Jemné sání střídané s tlakem stříkačku uvolní většinu překážek.
5. Pokud to nebude stačit, zkonzultujte situaci s lékařem. Nepoužívejte šťávu z brusinek, nápoje z koly, marinádu na maso nebo chymotrypsin, protože mohou způsobit upcání nebo vyvolat nepříznivou reakci u některých pacientů. Pokud je žmolek tuhý a neodstranitelný, bude nutné vyměnit trubici.

Životnost balónku

Přesnou životnost balónku nelze předpovědět. Silikonové balónky obvykle vydrží 1-8 měsíců, ale životnost balónku se liší na základě několika faktorů. Tyto faktory mohou zahrnovat léky, množství vody použité k naplnění balónku, hodnotu pH žaludku a peči o trubici.

Obsah soupravy:

- 1 nízkoprofilová jejunální vyžívavací trubice MIC-KEY®
- 1 – 6 ml pohotovostní stříkačka typu Luer
- 1 – 35 ml stříkačka s katérovou špičkou
- 1 prodlužovací souprava MIC-KEY® s pravoúhlým konektorem SECUR-LOK® a 2 otvory tvaru „Y“ a s vorka 12
- 1 prodlužovací souprava Bolus MIC-KEY® s katérovou špičkou, přímý konektor SECUR-LOK® a s vorka 12
- 4 gázové podušky

VAROVÁNÍ: Pouze pro enterální vyžívavání a/nebo léky.

Další informace získáte, pokud zavoláte na číslo 1-800-KCHELPS ve Spojených státech nebo pokud navštívíte naši internetovou stránku na adresě www.kchealthcare.com.

Informační brožury: Publikace „A guide to Proper Care“ (Průvodce správnou péčí) a „Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide“ (Průvodce odstraňováním problémů s místem stomy a s enterální vyžívavací trubicí) jsou k dispozici na žádost. Kontaktujte prosím svého místního zástupce nebo oddělení péče o zákazníky.



Beskrivelse

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonden med lav profil (fig. 2) er beregnet til tilførsel af enteral næring og medicin direkte i maven og/eller til mavetømning.

Indikationer for anvendelse

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonden med lav profil er indiceret til anvendelse til patienter, som har behov for langvarig ernæringsstifløsel, ikke kan tolerere oral ernæringsstifløsel, som har lav risiko for aspiration, har behov for mavetømning og/eller medicintilførelse direkte i maven.

Kontradiktioner

Kontraindikationer for anlæggelse af en gastrostomi-sonde med lav profil omfatter, men er ikke begrænset til ascites, interponeret kolon, portal hypertension, peritonitis og sygelig fedme.

Advarsel

Denne medicinske anordning må ikke genanvendes, rengøres til genbrug eller resteriliseres. Genanvendelse, rengøring til genbrug eller resterilisering kan 1) forringe de kendte karakteristika vedrørende biokompatibilitet ved anordningen, 2) kompromittere anordningens funktion, 3) medføre at anordningen ikke virker som tilstigtet eller 4) forårsage risiko for kontaminering og medføre overførsel af smittefarlige sygdomme, der resulterer i skade på patienten, sygdom eller dødsfald.

Komplikationer

Følgende komplikationer kan være forbundet med enhver form for gastrostomi-ernæringssonde med lav profil:

- Nedbrydelse af huden
- Hypergranulationsvæv
- Intraperitoneal lækage
- Infektion
- Mave- eller duodenalsår
- Tryknokrose

BEMÆRK: Kontroller, at emballagen er intakt. Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, eller den sterile indpakning er defekt.

Anlæggelse

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonden med lav profil kan anlægges perkutant under fluoroskopisk eller endoskopisk kontrol eller som en udskiftning af en eksisterende anordning vha. en etableret stomikanal.

FORSIGTIG: DER SKAL UDFORES GASTROPEKSI FOR AT FASTHÆFTE MAVEN TIL DEN ANTERIORE BUGVÆG, INDFØRINGSSTEDET TIL ERNÆRINGSSONDEN SKAL IDENTIFICERES, OG STOMIKANALEN SKAL DILATERES OG MÅLES, INDEN SONDEINDFØRINGEN PÅBEGYNDES FOR AT SIKRE PATIENTENS SIKKERHED OG KOMFORT.

FORSIGTIG: RETENTIONSBALLONEN TIL ERNÆRINGSSONDEN MÅ IKKE ANVENDES TIL GASTROPEKSI. BALLONEN KAN SPRINGE, SÅ MAVEN IKKE FASTHÆFTES TIL DEN ANTERIORE BUGVÆG.

ADVARSEL: Indføringsstedet hos spædbørn og børn bør være højt på store kurvatur for at forhindre okklusion af pylorus, når ballonen fyldes.

En forkert størrelse MIC-KEY® kan forårsage nekrose, buried bumper-syndrom og/eller hypergranulationsvæv.

Klargøring af sonde

1. Vælg den korrekte størrelse MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde, tag den ud af emballagen, og se den efter for skade.
2. Fyld ballonen ved hjælp af den 6 ml luer slip-sprøjte, der er med i sættet, med 5 ml (3 ml når det drejer sig om størrelse 12 Fr) steril eller destilleret vand gennem ballonporten (fig. 2 A).
3. Tag sprøjten ud, og aprov, om ballonen er tæt ved at klemme forsigtigt på den. Se ballonen efter visuelt for at kontrollere, at den er symmetrisk. Ballonen kan gøres symmetrisk ved at rulle den forsigtigt mellem fingrene. Sæt sprøjten i igen, og tom alt vandet ud af ballonen.
4. Smør sondespidsen med et vandoploseligt smøremiddel. Der må ikke bruges mineralolie. Der må ikke bruges vaseline.

Anvisning i anlæggelse med røntgen

1. Få patienten til at ligge på ryggen.
2. Klargør og bedøv patienten i henhold den kliniske protokol.
3. Kontrollér, at leverens venstre lap ikke er over fundus ventriculi eller maven.
4. Identificér leverens mediale kant ved CT-scanning eller ultralyd.
5. Der kan indgives glucagon 0,5-1,0 mg intravenøst for at formindskе gastrisk peristaltik.
6. Insufflér maven med luft ved hjælp af et nasogastrisk kateter, normalt 500-1000 ml, eller til der er opnået tilstrækkelig distension. Det er ofte nødvendigt at fortæs luftinsuffleringen under indgribet, især når der foretages nálepunktur og kanaldilatation, for at holde maven udvidet, så ventrikelfæggen sidder imod den anteriore bugvæg.
7. Vælg et indgangssted til kateteret i regionen under venstre ribben, helst over det laterale aspekt eller lateralt for musculus rectus abdominis (Obs! arteria epigastrica superior går langs det mediale aspekt af rectus) og direkte over maven hen mod den store kurvatur. Vælg ved hjælp af fluoroskopii et sted, der muliggør så direkte en lodret kanylebane som muligt. Få et lateralt billede på tværs af bordet forud for anlæggelse af gastrostomi, når der er mistanke om interponeret kolon eller tyndtarm anteriot for maven.

BEMÆRK: Der kan indgives PO/NG-kontrastmiddel aftenen før, eller der kan indgives lavement forud for anlæggelse for at sløre colon transversum.

8. Klargør og afdæk i henhold til hospitalsprotokollen.

Anlæggelse af gastropexi

FORSIGTIG: DET ANBEFALES A UDFØRE GASTROPEKSI TRE STEDER I EN TREKANTKONFIGURATION FOR AT SIKRE, AT VENTRIKELVÆGGEN SIDDER FAST PÅ DEN ANTERIORE BUGVÆG.

1. Sæt et mærke på huden ved sondens indføringssted. Definér gastropeximønstret ved at anbringe tre hudmærker med lige stor afstand fra sondens indføringssted og i en trekantskonfiguration.

ADVARSEL: Der skal være tilstrækkelig afstand mellem indføringsstedet og gastropexiplaceringen til at forhindre sammenstød mellem T-fastgørelsесanordningen og den fyldte ballon.

2. Lokalbedøv punktursteder med 1 % lidokain, og indgiv lokalbedøvelse i huden og peritoneum.
3. Placer den første T-fastgørelsесanordning, og bekræft intragastrisk position. Gentag dette, til alle tre T-fastgørelsесanordninger er sat i de tre hjørner af trekanten.
4. Fastgør maven til den anteriore bugvæg, og færdiggør indgribet.

Oprettelse af stomikanalen

1. Stomikanalen skal oprettes, mens maven stadigvæk er insuffleret og sidder mod bugvæggen. Identificér punkturstedet midt i gastropeximønstret. Bekräft ved hjælp af fluoroskopii, at stedet ligger over den distale del af maven under ribbenskurvaturen og over colon transversum.

FORSIGTIG: UNDGÅ ARTERIA EPIGASTRICA, DER GÅR VED OVERGANGEN MELLEM DE MEDIALE TO TREDJEDELE OG DEN LATERALE TREDJEDEL AF RECTUSMUSKLEN.

ADVARSEL: Pas på ikke at føre punkturnålen for dybt ind, så punktur af den posteriore ventrikelfæg, bugvæg, pancreas, venstre nyre, aorta og milt undgås.

2. Bedøv punkturstedet med lokalindsprøjtning af 1 % lidokain ned til den peritoneale flade (afstand fra huden til den anteriore ventrikelfæg er normalt 4-5 cm).
3. Indfør en 0,038" kompatibel introducerør i midten af gastropeximønstret og ind i mavesækken.

BEMÆRK: Til anlæggelse af gastrostomi-sonder er den bedste indføringsvinkel en ret vinkel på hudooverfladen. Kanylen skal rettes direkte mod pylorus, hvis konvertering til PEGJ-sonde forventes.

4. Brug fluoroskopisk visualisering til verificering af korrekt kanyleplacering. Som hjælp til verificering kan der desuden sættes en vandfyldt sprøjte i kanylemuffen og suges luft fra mavesækken.

BEMÆRK: Der kan injiceres kontrastmiddel, når der kommer luft ud, for at visualisere ventrikelfolder og bekræfte positionen.

5. For en guidewire med J-formet spids, op til 0,038", gennem kanylen og ind i maven. Bekräft positionen.
6. Fjern introducerkanylen, og lad guidewiren med J-formet spids blive på plads; skal bortskaffes i henhold til hospitalsprotokollen.

Dilatation

1. Lav en lille hudincision med et skalpelblad nr. 11; hudincisionen skal går langs med guidewiren og ned gennem det subkutane væv og fascien på bugmuskulaturen. Når incisionen er lavet, skal instrumentet bortskaffes i henhold til hospitalsprotokollen.
2. Før en dilatator frem over guidewiren, og dilater stromikanalen til den ønskede størrelse.
3. Fjern dilatatoren fra guidewiren, og lad guidewiren blive på plads.
4. Mål stromlængden med Kimberly-Clark® stomamåleren.

Måling af stromilængden

FORSIGTIG: DET ER MEGET VIGTIGT FOR PATIENTENS SIKKERHED OG VELVÆRE AT VÆLGE KORREKT STØRRELSE MIC-KEY® SONDE. MÅL LÆNGDEN AF PATIENTENS STOMIKANAL MED STOMAMÅLEREN. MIC-KEY® SONDESKAFTET SKAL HAVE SAMME LÆNGDE SOM STOMIKANALEN. EN FORKERT STØRRELSE MIC-KEY® SONDE KAN FORÅRSAGE NEKROSE, BURIED BUMPER-SYNDROM OG/ELLER HYPERGRANULATIONSVÆV.

1. Fugt spidsen af stomamåleren (fig. 1) med et vandoploseligt smøremiddel. Der må ikke bruges mineralolie. Der må ikke bruges vaseline.
2. Før stomamåleren over guidewiren, gennem stomaet og ind i maven. DER MÅ IKKE BRUGES MAGT.
3. Fyld luer slip-sprøjten med 5 ml vand, og sæt den i ballonporten. Tryk sprøjtestemplet ind, og fyld ballonen.
4. Træk forsigtigt måleren mod abdomen, til ballonen sidder imod indersiden af ventrikelfæggen.
5. Skyd plastskiven ned til abdomen, og aflæs målingen oven over skiven.
6. Tilføj 4-5 mm til den målte værdi for at sikre korrekt stromilængde og -tilpasning i alle positioner. Skriv målingen ned.
7. Fjern vandet fra ballonen med en sprøjte med slip-spids.
8. Fjern stomamåleren.
9. Dokumentér datoen, partinummer og skæftelængdens mål i cm.

Sondeanlæggelse

BEMÆRK: Der kan anvendes en aftrækkelig sheath for at lette fremføringen af sonden gennem stomikanalen.

1. Valg den korrekte MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde med lav profil, og gør den klar som anvist i afsnittet "Klargøring af sonde" ovenfor.
2. Før den distale ende af sonden over guidewiren, gennem stomikanalen og ind i maven.
3. Kontrollér, at sonden er i maven, fjern guidewiren eller den aftrækkelige sheath, hvis en sådan anvendes, og fyld ballonen.
4. Sørg for, at det eksterne bolster flytter med huden.
5. Fyld ballonen med en 6 ml luer slip-sprøjte.
 - Størrelse 12 Fr. balloner skal påfyldes 3 ml steril eller destilleret vand.
 - Størrelse 14 Fr. og større balloner skal påfyldes 5 ml steril eller destilleret vand.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 5 ml I STØRRELSE 12 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 10 ml I STØRRELSE 14 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

6. Rens resterende væske eller smøremiddel af sonde og stoma.

Samling af SECUR-LOK® forlængersæt

1. Der skal anvendes enten bolusforlængersæt (fig. 4) eller SECUR-LOK® (fig. 3) forlængersæt til gastrisk ernæring og mavetørring.
2. Åbn dækslet på ernæringsporten (fig. 2 B).
3. Sæt SECUR-LOK® (fig. 3 C) eller bolusforlængersættet (fig. 4 B) i ved at rette studspind og -not ind. Ret den sorte streg på sættet ind med den sorte streg på MIC-KEY® (fig. 2 C) ernæringsporten.
4. Lås sættet på plads ved at skubbe det ind og dreje studsen HØJRE OM, til der mærkes let modstand (ca. 1/4 omgang). Studsen må ikke drejes forbi stoppunktet.
5. Forlængersættet tages af ved at dreje studsen VENSTRE OM, så den sorte streg på forlængersættet retter ind med den sorte streg på MIC-KEY®. Fjern sættet, og sæt det hængslede dæksel på porten.

Kontrol af sondeposition og fri passage i sonden

1. Med et forlængersæt tilsluttet sættes kateterspidsprojekten med 10 ml vand i ernæringsporten.
2. Aspirér maveindholdet. Hvis der er maveindhold i sprøjten, sidder sonden korrekt i maven.
3. Skyl med 10 ml vand. Se efter lekkage omkring stomaet. Hvis der er lekkage, kontrolleres det, om ballonen er fyldt korrekt. Kontrollér ligeledes Fr. storrelse, stomilængde og anlæggelse. Korrekt anlæggelse kan bekræftes ved røntgen. Der er en røntgenfast stribé på MIC-KEY® sonden. Der må ikke anvendes kontrastmiddel i ballonen.
4. Ernæring må først påbegyndes, når fri passage og korrekt anlæggelse er bekræftet og i henhold til lægens anvisninger.

Forslag til endoskopisk anlæggelse

1. Udfør rutinemæssig oesophagogastrroduodenoskopi. Når indgrebet er færdigt, og der ikke er fundet abnormiteter, der kan udgøre en kontraindikation for anlæggelse af sonden, skal patienten lægges på ryggen, og maven insuffleres med luft.
2. Gennemgå gennem den anteriore bugvæg for at vælge et gastrostomisted uden større kar, viscerer og arvæv. Stedet er normalt et tredjedel af afstanden fra umbilicus til venstre ribbens kurvur ved medioklavikularlinjen.
3. Tryk på det tilsigtede indføringssted med en finger. Endoskopisten skal tydeligt kunne se den resulterende fordybning i den anteriore overflade af ventrikelveggen.
4. Klargør og afdæk huden ved det udvalgte indføringssted.

Anlæggelse af gastropesi

FORSIGTIG: DET ANBEFALES A UDFØRE GASTROPESKI TRE STEDER I EN TREKANTKONFIGURATION FOR AT SIKRE, AT VENTRIKELVÆGGEN SIDDER FAST PÅ DEN ANTERIORE BUGVÆG.

1. Sæt et mærke på huden ved sondens indføringssted. Definér gastropesimønstret ved at anbringe tre hudmærker med lige stor afstand fra sondens indføringssted og i en trekantskonfiguration.

ADVARSEL: Der skal være tilstrækkelig afstand mellem indføringsstedet og gastropesiplaceringen til at forhindre sammenstød mellem T-fastgørelseseanordningen og den fyldte ballon.

2. Lokalbedøv punkturstedet med 1 % lidokain, og indgiv lokalbedøvelse i huden og peritoneum.
3. Placer den første T-fastgørelseseanordning, og bekræft intragastrisk position. Gentag dette, til alle tre T-fastgørelseseanordninger er sat i de tre hjørner af trekanten.
4. Fastgør maven til den anteriore bugvæg, og færdiggør indgrebet.

Oprettelse af stomikanalen

1. Stomikanalen skal oprettes, mens maven stadigvæk er insuffleret og sidder mod bugvæggen. Identificér punkturstedet midt i gastropesimønstret. Bekræft under endoskopisk kontrol, at stedet ligger hen over den distale del af maven under ribbens kurvur og over colon transversum.

FORSIGTIG: UNDGÅ ARTERIA EPIGASTRICA, DER GÅR VED OVERGANGEN MELLEM DE MEDIALE TO TREDJEDELE OG DEN LATERALE TREDJEDEL AF RECTUSMUSKLEN.

ADVARSEL: Pas på ikke at føre punkturnålen for dybt ind, så punktur af den posteriore ventrikelveg, bugvæg, pancreas, venstre nyre, aorta og milt undgås.

2. Bedøv punkturstedet med lokalindsprøjtning af 1 % lidokain ned til den peritoneale flade.
3. Indfør en 0,038" kompatibel introduceremål i midten af gastropesimønstret og ind i mavesækken.
4. Bekræft korrekt kanyleplacering ved hjælp af endoskopisk visualisering. Som hjælp til verificering kan der desuden sættes en vandfyldt sprøjte i kanylemuffen og suges luft fra mavesækken.
5. Før en guidewire med J-formet spids, op til 0,038", gennem kanylen og ind i maven. Bekræft position.
6. Fjern introducerkanylen, og lad guidewiren med J-formet spids blive på plads; skal bortskaffes i henhold til hospitalsprotokollen.

Dilatation

1. Lav en lille hudincision med et skalpelblad nr. 11; hudincisionen skal går langs med guidewiren og ned gennem det subkutane væv og fascien på bugmuskulaturen. Når incisionen er lavet, skal instrumentet bortskaffes i henhold til hospitalsprotokollen.
2. Før en dilatator frem over guidewiren, og dilater stomikanalen til den ønskede storrelse.
3. Fjern dilatator fra guidewiren, og lad guidewiren blive på plads.
4. Mål stomilængden med Kimberly-Clark® stomamåleren.

Måling af stomilængden

FORSIGTIG: DET ER MEGET VIGTIGT FOR PATIENTENS SIKKERHED OG VELVÆRE AT VÆLGE KORREKT STØRRELSE MIC-KEY® SONDE. MÅL PATIENTENS STOMIKANAL MED STOMAMÅLEREN. MIC-KEY® SONDESKAFTET SKAL HAVE SAMME LÆNGDE SOM STOMIKANALEN. EN FORKERT STØRRELSE MIC-KEY® KAN FORÅRSAGE NEKROSE, BURIED BUMPER-SYNDROM OG/ELLER HYPERGRANULATIONS-EV.

1. Fugt spidsen af stomamåleren (fig. 1) med et vandoploseligt smøremiddel. Der må ikke bruges mineralolie. Der må ikke bruges vaseline.
2. Før stomamåleren over guidewiren, gennem stomaet og ind i maven. DER MÅ IKKE BRUGES MAGT.
3. Fyld luer slip-sprøjten med 5 ml vand, og sæt den i ballonporten. Tryk sprøjtestemplet ind, og fyld ballonen.
4. Træk forsigtigt måleren mod abdomen, til ballonen sidder imod indersiden af ventrikelveggen.
5. Skyd plastskiven ned til abdomen, og afslæs målingen oven over skiven.
6. Tilføj 4-5 mm til den målte værdi for at sikre korrekt stomilængde og -tilpasning i alle positioner. Skriv målingen ned.
7. Fjern vandet fra ballonen med en luer slip-sprøjte.
8. Fjern stomamåleren.
9. Dokumentér dato, partinummer og skafelængdens mål i cm.

Sondeanlæggelse

BEMÆRK: Der kan anvendes en aftrækkelig sheath for at lette fremføringen af sonden gennem stomikanalen.

1. Valg den korrekte MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde med lav profil, og gør den klar som anvist i afsnittet "Klargøring af sonde" ovenfor.
2. Før den distale ende af sonden over guidewiren, gennem stomikanalen og ind i maven.
3. Kontrollér, at sonden er i maven, fjern endoskopet, fjern guidewiren eller den aftrækkelige sheath, hvis en sådan anvendes, og fyld ballonen.
4. Sørg for, at det eksterne bolster flytter med huden.
5. Fyld ballonen med en 6 ml luer slip-sprøjte.
 - Størrelse 12 Fr. balloner skal påfyldes 3 ml steril eller destilleret vand.
 - Størrelse 14 Fr. og større balloner skal påfyldes 5 ml steril eller destilleret vand.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 5 ml I STØRRELSE 12 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 10 ml I STØRRELSE 14 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

6. Rens resterende væske eller smøremiddel af sonde og stoma.

Samling af SECUR-LOK® forlængersæt

1. Der skal anvendes enten bolusforlængersæt (fig. 4) eller SECUR-LOK® (fig. 3) forlængersæt til gastrisk ernæring og mavetørring.
2. Åbn dækslet på ernæringsporten (fig. 2 B).
3. Sæt SECUR-LOK® (fig. 3 C) eller bolusforlængersættet (fig. 4 B) i ved at rette studspind og -not ind. Ret den sorte streg på sættet ind med den sorte streg på MIC-KEY® (fig. 2 C) ernæringsporten.
4. Lås sættet på plads ved at skubbe det ind og dreje studsen HØJRE OM, til der mærkes let modstand (ca. 1/4 omgang). Studsen må IKKE drejes forbi stoppet.
5. Forlængersættet tages af ved at dreje studsen VENSTRE OM, så den sorte streg på forlængersættet retter ind med den sorte streg på MIC-KEY®. Fjern sættet, og sæt det hængslede dæksel på porten.

Kontrol af sond deposition og fri passage i sonden

1. Med et forlængersæt tilsluttet sættes kateterspidssprojten med 10 ml vand i ernæringsporten.
2. Aspirér maveindholdet. Hvis der er maveindhold i sprojten, sidder sonden korrekt i maven.
3. Skyl med 10 ml vand. Se efter lækage omkring stomaet. Hvis der er lækage, kontrolleres det, om ballonen er fyldt korrekt. Kontrollér ligeledes Fr. størrelse, stomilængde og anlæggelse. Korrekt anlæggelse kan bekræftes ved røntgen. Der er en røntgenfast stribe på MIC-KEY® sonden. Der må ikke anvendes kontrastmiddel i ballonen.
4. Ernæring må først påbegyndes, når fri passage og korrekt anlæggelse er bekræftet og i henhold til lægens anvisninger.

Sondefjernelse

1. Find først ud af, om denne sondetype kan udskiftes med patienten i sengen.
2. Samt alt udstyr og tilbehør sammen, vask hænderne med aseptisk teknik, og tag rene, puddefri handsker på.
3. Drej sonden en hel omgang (360 grader) for at sikre, at den bevæger sig frit og let.
4. Sæt luer slip-sprojten i ballonporten med fast hånd, og træk al væsken ud af ballonen.
5. Lav modtryk på abdomen, og fjern sonden ved at trække forsigtigt i den, men med fast hånd.

BEMÆRK: Hvis der mærkes modstand, smøres sonde og stoma med et vandopløseligt smøremiddel. Skub og drej sonden samtidigt. Manipuler forsigtigt sonden fri. Hvis sonden ikke vil komme ud, fyldes ballonen igen med den ordinerede mængde vand, og lægen informeres. Sonden må aldrig fjernes med magt.

ADVARSEL: Forsøg aldrig at skifte en sonde, medmindre De har fået undervisning i det af en læge eller sygeplejerske.

Udskiftning af sonde

1. Rens huden omkring stomaet, og lad stedet lufttørre.
2. Mål stomilængden med Kimberly-Clark® stomachålerne.
3. Vælg den korrekte størrelse MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde, og gør den klar som anvist i afsnittet "Klarginning af sonde" ovenfor.
4. Smør den distale ende af sonden med vandopløseligt smøremiddel, og før forsigtigt MIC-KEY® sonden gennem stomaet og ind i maven.
5. Sørg for, at det eksterne bolster flugter med huden.
6. Fyld ballonen med en 6 ml luer slip-sprojte.
 - Størrelse 12 Fr. balloner skal påfyldes 3 ml steril eller destilleret vand.
 - Størrelse 14 Fr. og større balloner skal påfyldes 5 ml steril eller destilleret vand.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 5 ml I STØRRELSE 12 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

FORSIGTIG: DER MÅ HØJST FYLDES 10 ml I STØRRELSE 14 FR. BALLONER. DER MÅ IKKE BRUGES LUFT. DER MÅ IKKE INJICERES KONTRASTMIDDEL I BALLONEN.

7. Rens resterende væske eller smøremiddel af sonden og stoma.
8. Kontrollér, at sonden er korrekt anlagt som anvist i afsnittet "Kontrol af sondositionen" ovenfor.

Indgivelse af ernæring

1. Tag proppen af ernæringsporten (fig. 3 A).
2. Hvis ernæring foretages med sprojte, sættes kateterspidssprojten i ernæringsporten på bolusforlænger (fig. 4 A). Skub den i med fast hånd, og drej den 1/4 omgang, så den sidder godt fast.
3. Hvis der anvendes ernæringspose, skal pose og slange udluftes. Sæt slangen i SECUR-LOK® forlængersættet (fig. 3 B). Skub slangen i med fast hånd, og drej den 1/4 omgang, så den sidder godt fast.
4. Justér flowhastigheden på sondemanden, og indgiv ernæringen.
5. Ved afslutning af sondeernæring, gennemskyldes forlængersæt og MIC-KEY® med 20 ml vand, til slangen er ren.
6. Tag SECUR-LOK® hhv. bolusforlængersæt af, og sæt proppen i ernæringsporten på MIC-KEY® igen (fig. 2 C).
7. Forlængersæt og kateterspidssprojte eller ernæringspose vaskes med varmt sæbевand, skylles og tørres grundigt.
8. Hvis der tilføres kontinuerlig ernæring med pumpe, skal MIC-KEY® sonden gennemskyldes med 10-20 ml vand hver sjette time.

Mavetømning

1. Tomning kan foretages enten med bolusforlængersæt eller SECUR-LOK® forlængersæt.
2. Forbind bolusforlængersæt (fig. 4) eller SECUR-LOK® (fig. 3) forlængersættet til MIC-KEY® sonden (fig. 2).
3. Hvis der anvendes SECUR-LOK® forlængersæt, tages proppen af ernæringsporten. Tøm maveindholdet ud i en beholder.
4. Efter mavetømning gennemskyldes forlængersæt og MIC-KEY® sonde med 20 ml varmt vand.
5. Tag forlængersættet af, og sæt proppen i MIC-KEY® sonden igen.

Indgivelse af medicin

Brug flydende medicin, når det er muligt, og spørg apotekeren, om det er forsvarligt at knuse medicin, der er i fast form, og blande den med vand. Hvis det er forsvarligt, skal den faste medicin stødes til et fint pulver, og pulveret skal oplöses i vand, inden det indgives gennem

ernæringssonden. Enterisk belagt medicin må aldrig knuses eller blandes med sondemand. Gennemskyld sonden med den foreskrevne mængde vand ved hjælp af en sprojte med kateterspids.

Retningslinjer vedr. åben passage i sonde

Korrekt gennemskyldning af sonde er den bedste måde at undgå tilstopning og holde fri passage i sonden. Hermed følger anvisning i at undgå tilstopning og opretholde fri passage i sonden.

- Gennemskyld ernæringssonden efter hver 4-6 timer ved kontinuerlig ernæringsstifløsel, når som helst ernæringen afbrydes, før og efter hver intermitterende ernæringsstifløsel eller mindst hver 8. time, hvis sonden ikke anvendes.
- Gennemskyld ernæringssonden før og efter indgivelse af medicin og mellem to forskellige slags medicin. Derved forhindres interaktion mellem medicin og sondemand og risiko for tilstopning af sonden.
- Brug flydende medicin, når det er muligt, og spørg apotekeren, om det er forsvarligt at knuse medicin, der er i fast form, og blande den med vand. Hvis det er forsvarligt, skal den faste medicin stødes til et fint pulver, og pulveret skal oplöses i varmt vand, inden det indgives gennem ernæringssonden. Enterisk belagt medicin må aldrig knuses eller blandes med sondemand.
- Undgå at bruge syreholdige skylllevæsker, såsom tranebærsæft og cola, til at gennemskyde ernæringssonden, da syren sammen med sondemandproteinene muligvis kan bidrage til tilstopning af sonden.

Generelle retningslinjer vedr. gennemskyldning

- Brug en 30-60 ml sprojte med kateterspids. Der må ikke bruges mindre sprojeter, da det kan øgge trykket på sonden med risiko for ruptur på mindre sonder.
- Brug vandhanevand med stuetemperatur til gennemskyldning af sonden. Det kan være hensigtsmæssigt at bruge steril vand på steder, hvor der er problemer med vandhanevands kvalitet. Mængden af vand afhænger af patientens behov, kliniske forhold og sondetypen, men den gennemsnitlige mængde er 10-50 ml for voksne og 3-10 ml for spedbørn. Hydreringsstatus har også indflydelse på den mængde, der skal bruges til gennemskyldning af ernæringssonder. I mange tilfælde kan forøgelse af mængden af vand til gennemskyldning gøre, at der ikke er behov for supplerende intravenøs væske. Til patienter med nyrinsufficiens og andre væskerestriktioner bør der imidlertid bruges den mindste mængde vand til gennemskyldning, der er nødvendig for at opretholde fri passage.
- Der må ikke lægges for mange kræfter i ved gennemskyldning af sonden. Hvis der trykkes for hårdt, kan sonden blive perforeret, og det kan forårsage skade på forøjelseskanalet.
- Dokumentér klokkeslæt og vandmængde i patientens journal. Derved kan alt plejepersonale opfylde patientens behov med større nøjagtighed.

Kontrolliste til daglig pleje og vedligeholdelse

- Vurdér patienten
Vurdér stomistedet

Se efter, om patienten viser tegn på smærter, tryk eller ubehag.
Se patienten efter for tegn på infektion, såsom rødmen, irritation, ødem, hævelse, omhed, varme, udslæt, pusholdig eller gastrointestinal drænage.
Se patienten efter for tegn på tryknekrose, nedbrydelse af huden og hypergranulationsvæv.

Rengør stomistedet

Brug varmt vand og mild sæbe.

Vask med en cirkelbevægelse fra sonden og udad.
Rengør suturer, eksterne bolstre og evt. stabiliseringssanordninger med en vatpind.

Skyl grundigt, og tør det helt tørt.

Vurdér sonden

Se sonden efter for evt. abnormiteter, såsom skade, tilstopning eller anomal farve.

Rengør varmt vand og mild sæbe; pas på ikke at trække for meget i eller manipulere for meget med sonden.

Skyl den grundigt, og tør den helt tør.

Rengør jejunalporten, den gastriske port og ballonporten

Fjern alle rester af sondemand og medicin med en vatpind eller en blød klud.

Det eksterne bolster må ikke drejes

Hvis det sker, får sonden knæk og kommer til at sidde forkert.

Kontrollér placering af det eksterne bolster

Kontrollér, at det eksterne bolster hviler 2-3 mm over huden.

Gennemskyld ernæringssonden

Gennemskyld ernæringssonden efter hver 4-6 timer ved kontinuerlig ernæringsstifløsel, når som helst ernæringen afbrydes eller mindst hver 8. time, hvis sonden ikke anvendes.

Gennemskyld ernæringssonden efter kontrol af maverester.

Gennemskyld ernæringssonden før og efter indgivelse af medicin.

Undgå at bruge syreholdige skylllevæsker, såsom tranebærsæft og cola, til gennemskyldning af sonder.

Vedligeholdelse af ballonen

Kontrollér vandmængden i ballonen en gang om ugen.

- Sæt en luer slip-sprojte i ballonfyldningsporten, og træk væsken ud, mens sonden holdes

på plads. Sammenlign mængden af vand i sprojen med den anbefalede mængde eller mængden, der oprindeligt er ordineret og dokumenteret i patientens journal. Hvis mængden er mindre end den anbefalede eller ordinerede mængde, skal ballonen fyldes med det vand, der blev fjernet fra den, og dernæst påfyldes den mængde, der skal til for at bringe ballonvolumen op på den anbefalede eller ordinerede mængde vand. Vær opmærksom på, at mens ballonen tømmes, kan der være trængt noget maveindhold ud omkring sonden. Dokumentér væskevolumen, mængden af ekstra væske der skal fyldes på (hvis det er tilfældet), dato og klokkeslet.

- Vent 10-20 minutter, og gentag denne kontrol. Ballonen er utæt, hvis den har mistet væske, og så skal sonden udskiftes. En tom eller sprunget ballon kan bevirkе, at sonden går løs eller flytter sig. Hvis ballonen springer, skal den udskiftes. Sæt sonden fast i stillingen med tape, følg dernæst hospitala protokol og/eller ring til lægen for at få anvisning i, hvad der skal gøres.

BEMÆRK: *Fyld ballonen igen med sterilt eller destilleret vand, ikke med luft eller fysiologisk saltvand. Saltvand kan krystallisere og tilstoppe ballonventilen eller -lumen, og luft kan sieve ud og få ballonen til at falde sammen. Det er vigtigt at bruge den anbefalede mængde vand, da for meget vand kan blokere lumen eller reducere ballonens levetid, og for lidt vand gør, at sonden ikke holdes ordentligt fast.*

Sondeokklusion

Sondeokklusion forårsages normalt af:

- Dårlig gennemskyningsteknik.
- Manglende gennemskyning efter måling af maverester.
- Forkert indgivelse af medicin.
- Pillefragmente.
- Viskøs medicin.
- Tyk sondemad, såsom koncentreret eller beriget sondemad, der normalt er tykkere, så der er større sandsynlighed for, at den blokerer sonderne.
- Sondemadkontaminering der fører til koagulation.
- Tilbageløb af mave- eller tarmindhold op i sonden.

Fjernelse af tilstopning af en sonde

- Kontrollér, at ernæringssonden ikke er bukket eller afklemmt.
- Hvis tilstopningen er synlig over hudoverfladen, skal sonden forsigtigt masseres eller klemmes med fingrene, så tilstopningen nedbrydes.
- Sæt dernæst en sprojete med kateterspids fyldt med varmt vand i den relevante adapter eller sondelumen; træk forsigtigt stemplet tilbage, og tryk det dernæst ned, så tilstopningen går løs.
- Hvis tilstopningen bliver der, gentages anvisningen i punkt 3. Forsigtig skiften mellem sugning og sprojetetryk løsner de fleste blokeringer.
- Hvis det ikke lykkes, skal lægen kontaktes. Der må ikke anvendes tranebaersaft, cola, kødmørner eller chymotrypsin, da de faktisk kan forårsage tilstopning og komplikationer hos

visse patienter. Hvis tilstopningen er modstridig og ikke kan fjernes, skal sonden udskiftes.

Ballonlevetid

Det kan ikke siges nøjagtigt, hvor lang tid balloner kan holde. Silikoneballoner holder normalt 1-8 måneder, men det afhænger af flere faktorer. Disse faktorer kan omfatte medicintype, vandmængde i ballonen, maveindholdets pH-værdi og vedligeholdelse af sonden.

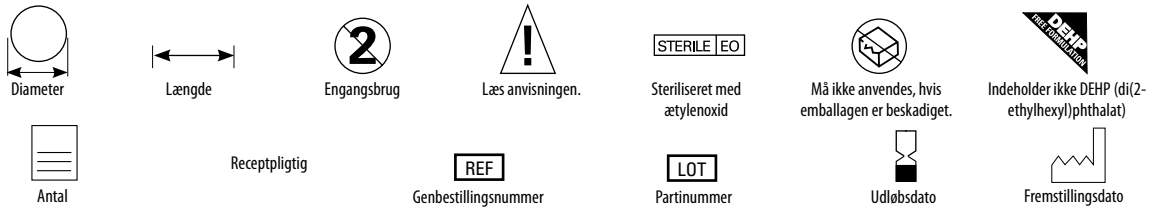
Sætindhold:

- 1 stk. MIC-KEY® ernæringssonde med lav profil
- 1 stk. 6 ml luer slip-sprojete
- 1 stk. 35 ml sprojete med kateterspids
- 1 stk. MIC-KEY® forlængersæt med 90° SECUR-LOK® vinkelstuds og Y-stykke med 2 porte og klemme (12")
- 1 stk. MIC-KEY® forlængersæt med kateterspids, lige SECUR-LOK® studs og klemme (12")
- 4 stk. gazestykker

ADVARSEL: Udelukkende til enteral ernæring og/eller medicin.

Yderligere oplysninger fås ved at ringe på tlf. 1-800-KCHELPS i USA eller slå op på vort websted: www.kchealthcare.com.

Informationspjecer: En vejledning i korrekt pleje ("A Guide to Proper Care") og en fejlfindingsvejledning til stomsæder og enteral ernæringssonder ("Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide") fås på anmodning. Kontakt nærmeste repræsentant eller vor kundeservice.



Kirjeldus

Kimberly-Clark® madala profiliiga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY® (Joonis 2) võimaldab enteraalsest toitmist ja ravimite manustamist makku ja/või mao tühjendamist.

Kasutusnäidustus

Kimberly-Clark® madala profiliiga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY® on näidustatud patientidele, kes vajavad pikaaegset toitmist, ei suuda taluda suukaudset toitmist, kel esineb aspiratsiooni oht, on tarvis mao tühjendamist ja/või ravimi manustamist otse makku.

Vastunäidustused

Madala profiliiga gastrostoomi toitmissondi paigaldamise vastunäidustused on muu hulgas astsiit, käärsoole interpositsioon, portaalhüpertensiون, peritonit ja haiguslik rasvumine.

Hoiatus

Mitte taaskasutada, ümber töödelda ega taassteriliseerida antud meditsiiniseadet. Taaskasutus, ümbertöötlus või taassteriliseerimine võib 1) negatiivselt mõjutada bioühilduvust, 2) kahjustada seadme struktuuri, 3) põhjustada seadme toiminmise erinevalt ettenähtust või 4) tekidata saastumishu ja põhjustada nakkushaiguste levikut, tuues kaasa patsiendi tervise kahjustamise, haigestumise või surma.

Tüsitsused

Madala profiliiga gastrostoomi toitmissondi kasutamine võib kaasa tuua järgmised komplikaasioonid:

- Lamatised
- Infektsioon
- Üleliigne granulatsioonkude
- Mao- või kaksteistsõrmiksoole haavandid
- Intraperitonealne leke
- Koekärbus

MÄRKUS: kontrollige, et pakend oleks terve. Ärge kasutage, kui pakend on vigastatud või steriilsusbarjär rikutud.

Paigaldus

Kimberly-Clark® madala profiliiga gastrostoomi toitmissondi MIC-KEY® võib paigaldada perkuutaiselt fluoroskoobi või endoskoobi abil või vahetades välja väljaarendatud stoomiavas kasutatava seadmee.

ETTEVAATUST: MAO FIKEERIMISEKS KÖHUSEINA KÜLGE, TOITMISSONDI SISESTUSKOHA SELGITAMISEKS JA STOOMIAVA DILATATSIOONI TARBEKS TULEB ENNE SONDI PAIGALDAMIST TEOSTADA GASTROPEKSIA, ET TAGADA PATSIENDI OHUTUS JA MUGAVUS.

ETTEVAATUST: ÄRGE KASUTAGE TOITMISSONDI KINNITUSBALLOONI GASTROPEKSIA ABIVAHENDINA. BALLOON VÕIB LÖHKEDA, SUUTMATA HOIDA MAGU VENTRAALSE KÖHUSEINA VASTAS.

HOIATUS: makku sisestamise koht peab väikelastel ja lastel olema suure maaköveriku kohal, et vältida maolukuti sulustamist täidetud ballooniga poolt.

Vale suurusega sond MIC-KEY® võib põhjustada nekroosi, nn Buried Bumper Syndrom'i ja/või üleliigse granulatsioonikoe.

Sondi ettevalmistus

1. Valige sobivas suuruses madala profiliiga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY®, pakendage see lahti ja kontrollige vigastute suhtes.
2. Täitke balloon komplektis oleva keermeta 6 ml süstla (Luer slip) abil balloonipordi kaudu (Joonis 2A) 5 ml (3ml 12 Fr suuruse puhul) sterilise või destilleeritud veega.
3. Eemaldage süstla ja kontrollige balloonti töökindlust seda võimalike lekete leidmiseks ettevaatlikult pigistades. Kontrollige visuaalselt balloonti sümmeetrisust. Sümmeetrisuse saavutamiseks rullige balloonti ettevaatlikult sõrmede vahel. Sisestage süstla uuesti ballooniti ja tühjendage see veest.
4. Niisutage sondi otsa veeslahustuva määrdage. Ärge kasutage mineraaloli. Ärge kasutage vaselinii.

Fluoroskoopiliseks paigalduseks soovitatav protseduur

1. Asetage patiент selili asendisse.
2. Patiendi ettevalmistamisel ja tuimestamisel järgige kehtivaid eeskirju.
3. Kontrollige, et maksa vasak sagar ei aseteks üle mao põhja või -kehaga.
4. Tuvestage maksa meditsiiniline serv KT- või ultraheliuuringu abil.
5. Mao peristaltika vähendamiseks võib veenisiseselt manustada 0,5–1,0 mg glukagooni.
- ETTEVAATUST:** INSULINSÖLTUVA PATSIENTIDE PUHUL LEIDKE ANNUSE SUURUS JA KASUTUSSOOVITUSED GLUKAGOONI KASUTUSJUHENDIST.
6. Laiendage magu nasogastrilise katete riabil õhuga, taviliselt 500–1000 ml, või kuni saavutate vajaliku laienemise. Õhku tuleb tihti pumbata ka protseduuri ajal, eriti nöelatorke tegemise ja ava dilatatsiooni ajal maolaienemise säilitamiseks, nii et maosein oleks ventraalse kõhuseina vastas.
7. Valige kateetri sisestamiskohat vaskus subkostalises regioonis, eelistataval köhuisrigilise lateraalsete aspektide kohal või selle suhtes lateraalset (NBI ülemine üläkokharter kulgub mööda sirliglihase medialset aspekti) ja otse maokeha kohal suunaga maaköveriku poole. Valige fluoroskoobi abil asend, mis võimaldaks võimalikult otsest vertikalset nöela teed. Kahjustades jämesoole ja peensoole asetsemist maost ventraalselt, tehke enne gastrostoomi teostamist külgprojektiooni.
- MÄRKUS:** ristkäärsoore läbipaistmatuks muutmiseks võib öö enne paigaldust oraalset või nasogastraalselt kontrastainet manustada või teostada paigalduse eel klisti.

8. Teostage ettevalmistus ja katmine vastavalt asutuse eeskirjadele.

Gastropexia paigaldus

SOOVITATAVALT TULEKS MAOSEINA FIKEERIMISEKS VENTRAALSE KÖHUSEINA KÜLGE TEOSTADA KOLME KINNITUSEGA KOLMNURGAKUJULINE GASTROPEKSIA

1. Asetage nahamarkeri sondi sisestamiskoha. Gastropexia paigutuse märkimiseks asetage kolm nahamarkerit kolmnurgakujuliselt võrdsesse kaugusesse sondi sisestamise kohast.
- HOIATUS:** JÄTKE SISESTAMISKOHA JA GASTROPEKSIA ASUKOHA VAHELE NII PALJU RUUMI, ET VALITDA T-KINNITITE JA TAIDETUD BALLOONI KOKKUPUUUTUMIST.
2. Lokaliseerige punkterimiskoht 1% lidoikailiga ning teostage naha ja köhukelme kohalik tuimestus.
3. Asetage esimene T-kinniti kohale ja kontrollige maosist asetust. Korake protseduuri, kuni kõik kolm T-kinnitit on sisestatud kolmnurga nurkadesse.
4. Kinnitage magu ventraalse kõhuseina külge ja löpetage protseduuri.

Stoomiava tegemine

1. Stoomiava tegemisel tuleb magu jätkuvalt laiendada ja säilitada selle asetus vastu ventraalist kõhuseina. Määrase punkterimiskoht gastropexia konfiguratsiooni keskpaigas. Kontrollige fluoroskoobiga, et kohat aseteks mao distalaalse keha kohal allpool roidekaart ja ülevalpool ristikäärsolt.

ETTEVAATUST: VÄLITGE ÜLKÖHÜ ARTERIT, MIS KULGEB MÖÖDA KÖHÜ SIRGLIHASE MEDIAALSE 2/3 JA LATERAALSE 1/3 ÜHENDUSKOHTA.

HOIATUS: olge ettevaatlik, et vältida punktsiooninõela liiga sügavale lükkamist, mis võib põhjustada mao tagaseina, pankrease, vasakpoolse neeru, aordi või splini läbitorkamise.

2. Tuimestage punkterimiskoht 1% lidoikailiga süstiga allapoolle köhukelme tasapinda (naha ja mao eesseina vahel on taviliselt 4–5 cm).
3. Sisestage 1 mm suurusega ühilduv sisestusnõel gastropexia konfiguratsiooni keskpaigas juures maovalendiku.

MÄRKUS: parim sisestusnõrk on 90-kraadine nurk nahapinnast. Kui eeldatakse PEGi sondi vastu vahetamist, püsib süstal olema suunaga maolukuti poole.

4. Kontrollige fluoroskoobiga nõela õiget asetust. Lisaks võib kontrollimise töhustamiseks kinnitada nõela korpusesse veega täidetud süstla ja aspireerida õhu maovalendikust välja.

MÄRKUS: õhu naasmisel võib mao limaskesta kurdude visualiseerimiseks süstida kontrastainet ja kinnitada positsiooni.

5. Viige kuni 1 mm suurusega J-otsaga juhtetraat läbi nõela makku. Kontrollige asendit.
6. Jättes J-otsaga juhtetraadi oma kohale, võtke välja sisestusnõel ja körvaldage see vastavalt asutuse eeskirjadele.

Dilatacióon

1. Tehke skalpelliteraga nr. 11 nahka väike sisselöige, mis kulgeks piki juhtetraati suunaga alla läbi subkutanse koe ja köhulihaste fastsia. Sisselöike tegemise järel körvaldage skalpell vastavalt asutuse eeskirjadele.
2. Niinutage dilataatoril üle juhtetraadi ja laiendage stoomiava vastavalt soovitud suurusele.
3. Eemaldage dilataator üle juhtetraadi, jättes juhtetraadi kohale.
4. Mõõtke stoomi pikku Kimberly-Clark® stoomimöödikuga.

Stoomipikkuse mõõtmine

ETTEVAATUST: MÖÖDIKU MIC-KEY® OIGE SUURUSE VALIK ON PATSIENDI OHUTUSE JA MUGAVUSE SEISUKOHALT KRIITILISE TÄHTSUSEGA. MÖÖTKE STOOMI PIKKUST STOOMIMÖÖDIKUGA. MÖÖDIKU MIC-KEY® VARRAS PEAB OLEMA SAMA PIKK KUI STOOM. VALE SUURUSEGA MÖÖDIK MIC-KEY® VÕIB PÖHJUSTADA NEKROOSI, NN BURIED BUMPER SYNDROM'1 JA/VÕI ÜLELIIGSE GRANULATSIOONIKOE.

1. Niisutage sondi mõõdükiga otsa (Joonis 1) veeslahustuva määrdaineega. Ärge kasutage mineraloli. Ärge kasutage vaselinii.
2. Viige sondimöödik üle juhtetraadi läbi stoomiava makku. ÄRGE KASUTAGE SURVET.
3. Täitke keermeta süstla 5 ml veega ja kinnitage see balloonipordile. Suruge süstla kolbi ja täitke balloon.
4. Tömmake seadet väljapoole, kuni balloon on mao siseaine vastas.
5. Libistage plastikrõngas köhule ja mõõtke ketta kohale jäev pikkus.
6. Stoomi õige pikkuse ja igas asendis sobivuse tagamiseks lisage saadud mõõtmistulemusele 4–5 mm. Salvestage mõõde.
7. Tühjendage balloon keermeta süstla abil veest.
8. Eemaldage stoomimöödik
9. Salvestage kuupäev, partinumber ja varda pikkus näit sentimeetrites.

Sondi paigaldus

MÄRKUS: sondi stoomiavast läbiviimise hõlbustamiseks võib kasutada äraeribatavat katet.

1. Valige sobivas suuruses madala profiliiga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY® ja valmista see vastavalt eeltoodud sondi ettevalmistamise juhenditele ette.
2. Viige sondi distalaalne ots üle juhtetraadi läbi stoomiava makku.
3. Veenduge, et sond asetseb maos, eemaldage juhtetraat või vajadusel rebitav kate ja täitke balloon.
4. Veenduge, et välispadjand on tihedalt vastu nahapinda.
5. Täitke balloon 6 ml keermeta süstla abil.

- Täitke 12 Fr balloon 3 ml destilleeritud vee või soolalahusega.
- Täitke 14 Fr balloon 5 ml destilleeritud vee või soolalahusega.

ETTEVAATUST: MITTE ÜLETADA 12 FR BALLOONI KOGUMAHTU 5 ML. MITTE KASUTADA OHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

ETTEVAATUST: ÄRGE ÜLETAGE 14 FR VÖI SUUREMATE BALLOONIDE PUHUL KOGUMAHTU 10 ML. MITTE KASUTADA ÖHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

6. Puhastage sond ja stoom vedeliku- ja määardeainejääkidest.

Booluspikenduskomplekti ja pikenduskomplekti SECUR-LOK® kokkupanek

1. Kasutage entaraalseks toitmiseks ja mao tühjendamiseks kas booluspikenduskomplekti (Joonis 4) või pikenduskomplekti SECUR-LOK® (Joonis 3).
2. Võtke lahti toitmisporti kate (Joonis 2B).
3. Sisestage sellesse komplekt SECUR-LOK® (Joonis 3C) või booluskomplekt (Joonis 4B), joondades konnektori avaga. Joondage sondikomplekti must joon ja pikenduskomplekti MIC-KEY® must joon (Joonis 2C).
4. Lukustamiseks lükake konnektor avasse ja pöörake seda PÄRIPÄEVA, kuni kohtate kerget vastupanu (tavaliselt veerandpööre); ÄRGE pöörake konnektorit peatuspunktist kaugemale.
5. Pikenduskomplekti eemaldamiseks pöörake seda VASTUPÄEVA, kuni selle must joon ühib musta joonega sondikomplekti MIC-KEY®. Eemaldage pikenduskomplekt ja sulgege port külgekinnitatud kattega.

Sondi asendi ja avatuse kontrollimine

1. Sõltumata kasutavast pikenduskomplektist kinnitage toitmisportile kateeterotsaga süstal 10 ml veega.
2. Aspireerge maosisu. Maosisu olemasolu süstlas on kinnituseks sondi õigest asetusest maos.
3. Loputage 10 ml veega. Kontrollige stoomi ümbrust lekke suhtes. Lekke esinemisel veenduge uuesti balloonil õiges tätmises. Veenduge ka suruuses (Fr), stoomi piikkuses ja paigutuses. Õiges paigutuses võib veenduda fluoroskoobi abil. Toitmissondil MIC-KEY® on röntgenkiirtest läbistamatu triip. Ärge kasutage kontrastainet balloonis.
4. Arsti ettekirjutuste kohast toitmist alustage alles siis, kui olete kontrollinud nöuetekohast avatust ja paigutust.

Endoskoopiliseks paigalduseks soovitatav protseduur

1. Sooritage rutuunne össofagoastroduodenoskoopia (EGD). Kui protseduuri käigus ei tuvastata ühtki vastunäidustust sondi paigaldusele, asetage patientselili asendisse ja laiendage magu õhuga.
2. Valgustage ventraalne köhusein läbi, et leida gastrostoomia tarbeks asukoht, kus pole olulisi veresooni, soolikaid ega armukdet. Koht jääb tavasiselt ühe kolmandiku kaugusele nabast medioklavikulaarjoonele asuva vasaku roidekaare keskpunkti suunas.
3. Vajutage kavandatavat sisestuskohta sõrmega. Endoskopist peaks maoseina ventraalsel pinnal selgelt vajutusmärki nägema.
4. Valmistage ette sisestamiskoha nahk ja katke see.

Gastropexia paigaldus

SOOVITATAVALT TULEKS MAOSEINA FIKSEERIMISEKS VENTRAALSE KÖHUSEINA KÜLGE TEOSTADA KOLME KINNITUSEGA KOLMNURGAKUJULINE GASTROPEKSI.

1. Asetage nahamarker sondi sisestamiskohta. Gastropexias paigutuse märkimiseks asetage kolm nahamarkerit kolmnrugakujuliselt võrdseesse kaugusesse sondi sisestamise kohast.
- HOIATUS:** jätké sisestamiskoha ja gastropexias asukoha vaheline nii palju ruumi, et vältida T-kinnitite ja tädetud balloonit kokkupuutumist.
2. Lokaliseerge punkteerimiskohat 1% lidoikaiiniga ning teostage naha ja köhukelme kohalik tuimestus.
3. Asetage esimene T-kinniti kohale ja kontrollige maosises asetust. Korrale protseduuri, kuni kõik kolm T-kinnit on sisestatud kolmnurga nurkadesse.
4. Kinnitage magu ventraalse köhuseina külge ja löpetage protseduur.

Stoomiava tegemine

1. Stoomiava tegemisel tuleb magu jätkuvalt laiendada ja säilitada selle asetus vastu ventraalset köhuseina. Määraake punkteerimiskohat gastropexias konfiguratsiooni keskpäigas. Kontrollige endoskoobiga, et koht aseteks mao distalaalse keha kohal allpool roidekaart ja ülevalpool ristküttarsoolt.

ETTEVAATUST: VÄLTIÄ ÜLÄOKHU ARTERIT, MIS KULGEB MÖÖDA KÖHÜ SIRGLIHASE MEDIALSE 2/3 JA LATERAALSE 1/3 ÜHENDUSKOHTA.

HOIATUS: olge ettevaatlik, et vältida punktsiooninöela liiga sügavale lükkamist, mis võib pöhjustada mao tagaseina, pankreas, vasakpoolse neeru, aordi või splini läbitöörkamise.

2. Tuimestage punkteerimiskohat kohaliku 1% lidoikaiinist süstiga allapoolse köhukelme pinda.
3. Sisestage 1 mm surusega ühilduv sisestusnööl gastropexia konfiguratsiooni keskpäiga juures maovalendiku.
4. Kontrollige endoskoobiga nööla õiget asetust. Lisaks võib kontrollimise töhustamiseks kinnitada nööla korpusesse veega tädetud süst ja aspireerida õhu maovalendikust välja.
5. Viige kuni 1 mm surusega J-otsaga juhtetraati läbi nööla makk. Kontrollige asendit.
6. Jättes J-otsa juhtetraadi oma kohale, võtke välja sisestusnööl ja körvaldage see vastavalt asutuse eeskirjadele.

Dilatatsioon

1. Tehe skalpelliteraga nr. 11 nahka väike sisselöögi, mis kulgeks piki juhtetraati suunaga alla läbi subkutaanse koe ja köhulihaste fastsia. Sisselöögi tegemise järel körvaldage skalpell vastavalt asutuse eeskirjadele.
2. Nihutage dilataatorit üle juhtetraadi ja laiendage stoomiava vastavalt soovitud suurusele.
3. Eemaldage dilataator üle juhtetraadi, jäättes juhtetraadi kohale.
4. Möötle stoomi pikkust Kimberly-Clark® stoomimöödikuga.

Stoomipikkuse mõõtmine

ETTEVAATUST: MÖÖDIKU MIC-KEY® ÕIGE SUURUSE VALIK ON PATSIENTI OHUTUSE JA MUGAVUSE SEISUKOHAL KRIITILISE TÄHTSUSEGA. MÖÖTKE STOOMI PIKKUST STOOMIMÖÖDIKUGA. MÖÖDIKU MIC-KEY® VARRAS PEAB OLEMA SAMA PIKK KUI STOOMI. VALE SUURUSEGA MÖÖDIK MIC-KEY® VÖIB PÖHJUSTADA NEKROOSI, NN BURIED BUMPER SYNDROMI JA/VÕI ÜLELIGE GRANULATSIOONIKOE.

1. Niisutage stoomimöödiku otsa (Joonis 1) veeslahustuva määardeaineega. Ärge kasutage mineraaloli. Ärge kasutage vaseliini.
2. Viige sondimöödik üle juhtetraadi läbi stoomiava makk. ÄRGE KASUTAGE SURVET.
3. Täitke keermeta süstal 5 ml veega ja kinnitage see balloonipordile. Suruge süstla kolbi ja täitke balloon.
4. Tömmake seadet kõhu poole, kuni balloon on mao siseseina vastas.
5. Libistage plastikrõngas köhule ja möötlekette ketta kohale jäääva osa pikkust.
6. Stoomi õige piikkuse ja igas asendis sobivuse tagamiseks lisage saadud möödule 4-5 mm. Salvestate mööde.
7. Tühjendage balloon keermeta süstla abil veest.
8. Eemaldage stoomimöödik
9. Salvestage kuupäev, partiinumber ja varda piikkuse näit sentimeetrites.

Sondi paigaldus

MÄRKUS: sondi stoomiavast läbiviimise hõlbustamiseks võib kasutada äraarbitavat katet.

1. Valige sobivas suurusnes madala profiiliga gastrostoomi toitmissond MIC-KEY® ja valmistage see vastavalt eeltoodud sondi ettevalmistamise juhenditele ette.
2. Viige sondi distaalne ots üle juhtetraadi läbi stoomiava makku.
3. Veenduge, et sond asetseb maos, eemaldage endoskoop ja juhtetraat, vajadusel ka rebitavate ning täitke balloon.
4. Veenduge, et välispadjand on tihedalt vastu nahapinda.
5. Täitke balloon 6 ml keermeta süstla abil.
 - Täitke 12 Fr balloon 3 ml destilleeritud vee või soolalahusega.
 - Täitke 14 Fr vöi suuremate sondide balloon 5 ml destilleeritud vee või soolalahusega.

ETTEVAATUST: MITTE ÜLETADA 12 FR BALLOONI KOGUMAHTU 5 ML. MITTE KASUTADA ÖHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

ETTEVAATUST: ÄRGE ÜLETAGE 14 FR VÖI SUUREMATE SONDIDE BALLOONIDE PUHUL KOGUMAHTU 10 ML. MITTE KASUTADA ÖHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

6. Puhastage sond ja stoom vedeliku- ja määardeainejääkidest.

Booluspikenduskomplekti ja pikenduskomplekti SECUR-LOK® kokkupanek

1. Kasutage entaraalseks toitmiseks ja mao tühjendamiseks kas booluspikenduskomplekti (Joon 4) või pikenduskomplekti SECUR-LOK® (Joon 3).
2. Avage toitmisporti kate (Joonis 2B).
3. Sisestage sellesse pikenduskomplekt SECUR-LOK® (Joonis 3C) või booluspikenduskomplekt (Joonis 4B), joondades konnektori avaga. Joondage sondikomplekti must joon ja pikenduskomplekti MIC-KEY® must joon (Joonis 2C).
4. Lukustamiseks lükake konnektor avasse ja pöörake seda PÄRIPÄEVA, kuni kohtate kerget vastupanu (tavaliselt veerandpööre). MITTE pöörata konnektorit peatuspunktist kaugemale.
5. Pikenduskomplekti eemaldamiseks pöörake seda VASTUPÄEVA, kuni selle must joon ühib musta joonega sondikomplekti MIC-KEY®. Eemaldage pikenduskomplekt ja sulgege port külgekinnitatud kattega.

Sondi asendi ja avatuse kontrollimine

1. Sõltumata kasutavast pikenduskomplektist kinnitage toitmisportile kateeterotsaga süstal 10 ml veega.
2. Aspireerge maosisu. Maosisu olemasolu süstlas on kinnituseks sondi õigest asetusest maos.
3. Loputage 10 ml veega. Kontrollige stoomi ümbrust lekke suhtes. Lekke esinemisel veenduge uuesti balloonil õiges tätmises. Veenduge ka suruuses (Fr), stoomi piikkuses ja paigutuses. Õiges paigutuses võib veenduda fluoroskoobi abil. Toitmissondil MIC-KEY® on röntgenkiirtest läbistamatu triip. Ärge kasutage kontrastainet balloonis.
4. Arsti ettekirjutuste kohast toitmist alustage alles siis, kui olete kontrollinud nöuetekohast avatust ja paigutust.

Sondi eemaldamine

1. Köigepealt veenduge, kas seda tüüpi sondi saab patsiendi voodi ääres välja vahetada.
2. Pange kokku vajaminevad seadmed ja varustus, puhastage käed aseptika reeglite järgi, pange käte puhad ja puudrivabat kindad.
3. Sondi töteteta ja hõlpsas liikumises veendumiseks tehke sellega täispööre.

- Asetage keermeta süstal kindlat ballooniporti ja tühjendage balloon täielikult vedelikust.
- Köhule vajutades tömmake sond ettevaatliku, kuid kindla liigutusega välja.

MÄRKUS: vastupanu korral niisutage sondi ja stoomi veeslahustava määärdeainega. Samal ajal suruge ja pöörake sondi. Vabastage sond ettevaatlikult. Kui sond ei tulje välja, täitke balloon uesti nöötud koguses veega ja teatage sellest arstile. Sondi eemaldamisel ärge rakendage kunagi üleliigset jõudu.

HOIATUS: mitte kunagi ei tohi üritada sondi eemaldada ilma vastava ettevalmistuseta arsti või tervishoiutöötaja poolt.

Väljavahetus

- Puhastage nahk stoomi ümbert ja laske sel öhu käes kuivada.
- Möötke stoomi pikkust Kimberly-Clark® stoomimöödikuga.
- Valige sobivas suuruses madala profiliiga gastrostoomi toitmisseond MIC-KEY® ja valmistasage see vastavalt eeltoodud sondi ettevalmistamise juhenditele ette.
- Niisutage sondi distaalselt otsa veeslahustava määärdeainega ja sisestage MIC-KEY® ettevaatlikult stoomi kaudu makku.
- Veenduge, et välispadjand on tihedalt vastu nahapinda.
- Täitke balloon 6 ml keermeta süstla abil.
 - Täitke 12 Fr balloon 3 ml destilleeritud vee või soolalahusega.
 - Täitke 14 Fr balloon 5 ml destilleeritud vee või soolalahusega.

ETTEVAATUST: MITTE ÜLETAGE 12 FR BALLOONI KOGUMAHTU 5 ML. MITTE KASUTADA ÖHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

ETTEVAATUST: ÄRGE ÜLETAGE 14 FR VÕI SUUREMATE SONDIDE BALLOONIDE PUHUL KOGUMAHTU 10 ML. MITTE KASUTADA ÖHKU. MITTE SÜSTIDA KONTRASTAINET BALLOONI.

- Puhastage sond ja stoom vedeliku- ja määärdeainejääkidest.
- Kontrollige sondi asetust vastavalt eeltoodud sondi asendi kontrollimise juhistele.

Toidu manustamine

- Eemaldage toitmispordi kate (Joonis 3A).
- Süstla toites ühdendage selle kateeterotsi boolustoitmisavaga (Joonis 4A). Tugevasti lükates tehke veerandpööre kinnituse tugevdamiseks.
- Toidukoti kasutamisel tühjendage kott ja torustik ohust. Ühdendage sond pikenduskomplektiga SECUR-LOK® (Joonis 3B). Tugevasti lükates tehke veerandpööre kinnituse tugevdamiseks.
- Valige vajalik lahusevoolu kiirust ja alustage toitmist.
- Löpetamisel loputage nii pikenduskomplekti kui sondi MIC-KEY® 20 ml sooga veega, kuni voolikud on puhtad.
- Eemaldage pikenduskomplekt SECUR-LOK® või booluskomplekt sondi MIC-KEY® toitmispordilt (Joonis 2B).
- Peske pikenduskomplekti ja kateeterotsaga süstlast või toidukotti peale igakordset kasutust seevõõga, loputage ja kuivatage pöhjalikult.
- Pideval pumbaga toitmisel loputage sondi MIC-KEY® 10-20 ml veega iga kuue tunni järel.

Mao tühjendamine

- Mao tühjendamiseks sobib nii booluspikenduskomplekt kui pikenduskomplekt SECUR-LOK®.
- Asetage booluspikenduskomplekt (Joonis 4) või pikenduskomplekt SECUR-LOK® (Joonis 3) toitmisseondile MIC-KEY® (Joonis 2).
- Pikenduskomplekti SECUR-LOK® kasutamisel eemaldage toitmispordi kate. Tühjendage kogu maosius konteinerisse.
- Tühjendamise lopetamisel loputage nii pikenduskomplekti kui toitmisseondi MIC-KEY® 20 ml sooga veega.

- Eemaldage pikenduskomplekt ja sulgege ava toitmisseondi MIC-KEY® küljesoleva kattega.

Ravimite manustamine

- Võimalusel kasutage vedelravimeid ja pidage apteekriga nõu, kas tahke toidu purustamine ja veega segamine on ohutu. Ohu puudumisel jahvatage ravim peeneks pulbriks ja lahestage see enne toitmisseondi kaudu manustamist veega. Ärge purustage kunagi enteraalsele kattega ravimit või segage ravimit toitelahusega.

Loputage sondi kateeterotsaga süstla abil vajalikus koguses veega.

Juhised sondi avatuse tagamiseks

Parim viis sondi avatuse säilitamiseks ja ummistuse välimiseks on selle nööuetekohane loputamine. Järgnevad juhised on mõeldud ummistuse välimiseks ja sondi avatuse säilitamiseks.

- Pideval toitmisel loputage toitmisseondi iga 4-6 tunni järel, koga kord toitmiskatkestuse ajal, enne ja pärast vahelduvat toitmist või sondi mitte kasutamisel vähemalt iga 8 tunni tagant.
- Loputage sond enne ja pärast ravimi manustamist ning ravimi manustamise vaheaeagadel läbi. See aitab vältida ravimi ja toitelahuse koostöimet ja sondi võimallikku ummistumist.
- Võimalusel kasutage vedelravimeid ja pidage apteekriga nõu, kas tahke toidu purustamine ja veega segamine on ohutu. Ohu puudumisel jahvatage ravim peeneks pulbriks ja lahestage see enne toitmisseondi kaudu manustamist veega. Ärge purustage kunagi enteraalsele kattega ravimit või segage ravimit toitelahusega.
- Vältige hoppeliste irrigantidega nagu jõhvikamahl ja koolajookide kasutamist toitmisseondi loputamisel, kuna nende hoppelised omadused võivad toidulahuse valkudega koostöitel põhjustada sondi ummistumise.

Loputusjuhised

- Kasutage 30-60 cc kateeterotsaga süstalt. Ärge kasutage väiksema suurusega süstalt, kuna see suurendab survei sondile ja võib väiksemad sondid purustada.
- Loputamiseks kasutage ruumitemperatuuri kraaniveti. Kui ühisvee kvaliteet jätab soovida, võib olla vajalik sterilise vee kasutamine. Vajamineva vee kogus sõltub patsiendi vajadustest, tervislikust seisundist, sondi liigist, ent üldjuhul on see 10-50 ml/s täiskasvanute ja 3-10 ml/s väikelaste puhul. Sondi loputamiseks kasutatava vee kogust mõjutab ka patsiendi hüdratsiooni taseme. Pajujel juhtudel aitab loputamiseks kasutatava veekoguse suurendamine vältida vajadust seeniisise vedeliku manustamise järel. Neerpuudulikkuse ja muude vedelikupiirangutega isikud peaks saama vaid avatuse tagamiseks vajamineva minimaalse koguse.
- Ärge kasutage sondi loputamisel liigset surveit. Liigne surve võib sondi mulgustada ja seedekulglat vigastada.
- Dokumenteerige loputamise aeg ja kogus patsiendi jälgimislehel. Nii saavad köik hooldajad patsientide vajadusi paremini jälgida.

Igapäevase korras hoitav ja hoolduse kontrollnimekirja

Hinnaake patsiendi seisukorda	Hinnaake patsiendil valumärkide, surve või ebamugavuse esinemist.
Hinnaake stoomi asukohta	Hinnaake patsiendil infektsioonisümptome, näit. punetuse, ärkituse, turse, paistetuse, valulikkuse, kuumuse, lööbe, mäda või maolekke esinemist. Hinnaake patsiendil koenekroosi sümptome, lamatiste või üleliigse granulatsioonikoore esinemist.
Puhastage stoomi asukohta	Kasutage soojat vett ja pehmest seepi. Kasutage ringikujulisi liigutusi suunaga sondist eemale. Puhastage vattitikuga haavaõmblusel, välispadjand ja fikseerimisevahendil. Loputage ja kuivatage pöhjalikult.
Hinnaake sondi	Hinnaake sondil mis tahes ebakorrapärasuste, nagu vigastuse, ummistuse või ebanormaalse värvinumise, esinemist.
Puhastage toitmisseond	Sooja vett ja pehmest seepi kasutades olge ettevaatlik, et vältida sondi üleliigset tömbamist või liigutust. Loputage ja kuivatage pöhjalikult.
Puhastage tühisoole-, mao- ja ballooniport	Eemaldage vattitiku või pehme lapiga köik toidujäämed ja ravimid.
Ärge keerake välispadjandit	See võib põhjustada sondi sõlme keerdumise ja vale asendi.
Kontrollige välispadjandi asetust	Kontrollige, et välispadjand jääks 2-3 mm kõrgusele nahast.
Loputage sondi	Pideval toitmisel loputage toitmisseondi iga 4-6 tunni järel, iga kord toitmiskatkestuse ajal, enne ja pärast vahelduvat toitmist või sondi mitte kasutamisel vähemalt iga 8 tunni tagant. Loputage sondi pärast maojääkide kontrollimist. Loputage sond enne ja pärast ravimi manustamist. Vältige hoppeliste vedelike nagu jõhvikamahl või koolajoogid kasutamist sondi loputamiseks.

Balloonni hooldus

Kontrollige veezugust balloonis kord nädalas.

- Sondi paigal hoides sisestage keermeta süstal balloonni täitmisporti ja eemaldage selle kaudu vedelik. Kontrollige, kas noelas oleva vee kogus vastab soovituslikele või algsele ettekirjutatule ja patsiendi jälgimislehole märgitule. Soovitatust või ettekirjutatust väiksema koguse puhul täitke balloon uestsi algselt eemaldatud veega, tömmake see üles ja lisage soovitatud või ettekirjutatud koguse saavutamiseks vajalik hulk vett. Balloon tühjendamisel pane tähele, et veel hulgas võib olla sondi ümbrusest lekkinud maosius. Dokumenteerige vedeliku kogus, lisatud (kohaldatavuse) veehulg, kuupäev ja kellaaed.
- Korrake protseduuri 10-20 minutti pärast uestsi. Veekaudu osutab lekkivale balloonile ja vajadusele sondi välja vahetada. Sondi vähitlenenud või purunenud balloonil töötu paigalt nihkuda või kohalt liikuda. Purunenud balloon tuleb välja vahetada. Kinnitage sond kleebilindiga kohale, järgige asutuse eeskirju ja/või helistage arstil edasisele juhendile osas.
- MÄRKUS: täitke balloon uestsi steriilse või destilleeritud vee, mitte õhu või soolalahusega. Soolalahus võib kristalliseeruda ja ummistada balloonil klapi või valendiku, mille tagajärvel võib õhk välja pääseda ja balloon kokku vajuda. Kasutage kindlasti soovitatavat veezugust, kuna ületatmise tagajärvel võib valendik ummistuda või balloonil kasutusaeg lüheneda; alati äidetud balloon põhjustab sondi ebaoige kinnitust.

Sondi ummistuse

Sondi ummistuse põhjuseks on üldiselt:

- Ebaõjätkavatud loputamismeetodid
- Maojääkide miötmissuse järel sondi loputamata jätmine
- Ravimi vale manustamine
- Tabletiosakesed

- Viskoosset ravimid
- Pakstud toitelahused, näit. kontsentreeritud või rikastatud toitelahused on üldiselt paksemad ja kalluvad sonde ummistamama
- Toitelahuse saastumine, mis põhjustab koaguleerumise
- Mao- või soolesisu refleksi sondi

Sondi vabastamine ummistusest

1. Veenduge, et toitmissond poleks keerdu tömbunud või vabanenud.
2. Kui silmaga nähtav ummistus esineb sondi nahapinnale jäavas osas, mudige sondi ummistuse lagundamiseks ettevaatlikult sõrmede vahel.
3. Järgmisena asetage sooja veega täidetud kateeterotsaga süstal sondi vastavasse liitmikku või valendikku ja tõmmake kolbi ummistusest vabanemiseks ettevaatlikult tahapoole ja siis ettepoole.
4. Ummistuse püsimisel korra 3. punkti. Kerge vaakumi ja nöelasurve rakendamine aitab enamus testist takistustest vabaneda.
5. Kui ummistust ei õnnestu eemaldada, pidage nõu arstiga. Ärge kasutage jõhvikaambla, koolajooke, lihapehmendajat või kümotrüpsiini, kuna need võivad iseenesest põhjustada ummistuse või avaldata kõrvaltoimet patsiendile. Püsiva ummistuse puhul, mida eemaldada ei õnnestu, tuleb sond välja vahetada.

Balloon'i kasutusaja pikkus

Balloon'i eluga on täpselt võimatu ennustada. Silikoontballoonid peavad tavaiselt vastu 1-8 kuud, aga balloon'i vastupidavus sõltub mitmest tegurist. Nende seas tuleks nimetada ravimeid, balloon'i täitmiseks kasutatava vee kogust, maoappesust ja sondi hooldust.

Komplekt sisaldb:

- 1 madala profiiliga toitmissond MIC-KEY*
- 1 keermata süstal (Luer Slip), 6 ml
- 1 kateeterotsaga süstal, 35 ml
- 1 MIC-KEY® pikenduskomplekt SECUR-LOK® täisnurkse konnektori, 2-avalise Y-pordi ja 12" klambriga
- 1 MIC-KEY® booluspikenduskomplekt kateeterotsa, sirge konnektori Secur-Lok® ja 12" klambriga
- 4 marlitampooni

Hoiatus: ainult enteraalseks toitmiseks ja/või ravimi manustamiseks.

Täiendava teabe saamiseks helistage 1-800-KCHELPS (USAs) või külastage meie kodulehte aadressil www.kchealthcare.com.

Teatmikud: nõudmisel on saadavad ingliskeelised "A guide to Proper Care" ja "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide". Võtke ühendust kohapealse esindaja või meie klienditeenindusega.

Diameter	Pikkus	Ühekordseks kasutamiseks	Lugeda kasutusjuhiseid	STERILE EO	Steriliseeritud etüileen-oxiidiga	Mitte kasutada vigastatud pakendi korral	DEHP (dietüülheksüülfataat) vaba aine
Kogus	Saadaval ainult retseptiravimina	Katalooginumber	REF	LOT	Partiinumber	Kasutada kuni	Valmistamiskuupäev

Περιγραφή

Ο Σωλήνας σίτησης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ MIC-KEY® της Kimberly-Clark® (Εικ. 2) επιτρέπει τη χορήγηση εντερικής σίτησης και φαρμάκων απευθείας στο στόμαχο και/ή τη γαστρική αποσυμπίεση.

Ενδείξεις χρήσης

Ο Σωλήνας σίτησης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ MIC-KEY® της Kimberly-Clark® ενδείκνυται για χρήση σε ασθενείς που απαιτούν μακροπρόθεμη σίτηση, δεν ανέχονται στοματική σίτηση, διατρέχουν χαμηλό κίνδυνο αναρρόφησης, απαιτούν γαστρική αποσυμπίεση και/ή χορήγηση φαρμάκων απευθείας στο στόμαχο.

Αντενδέξιες

Οι αντενδέξιες για την τοποθέτηση σωλήνα σίτησης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ περιλαμβάνουν, χωρίς περιορισμό, τον ασκήτη, τη μετάθεση ποχέος εντέρου, την πυλαία υπέρταση, την περιτονίτιδα και τη νοσηρή παχυσαρκία.

Προειδοποίηση

Μην επαναχρησιμοποιείτε, επανεπεξεργάζεστε ή επαναποστειρώνετε την παρούσα ιατρική συσκευή. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία ή επαναποστειρώση μπορεί να 1) επηρεάσουν δυσμενώς τα γνωστά χαρακτηριστικά βιοσυμβατότητας, 2) διακινθούν τη δυμική ακεραιότητα της συσκευής, 3) διδρήσουν σε μη προβλέπομένη απόδοση της συσκευής, ή 4) να δημιουργήσουν κίνδυνο μόλυνσης και να προκαλέσουν τη μετάδοση μολυνσατικών ασθενειών που με τη σειρά τους μπορεί να προκαλέσουν τραυματισμό, ασθενεία ή θάνατο του ασθενούς.

Επιπλοκές

Η χρήση ποιοσύνης σωλήνα σίτησης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ μπορεί να συνδέεται με τις παρακάτω επιπλοκές:

- Λύση του δέρματος • Λοίμωξη
- Ιτός υπερκοκκιωμάτων • Έλκη στομάχου ή δωδεκαδακτύλου
- Ενδοπεριτονίτιδη διαρροή • Νέκρωση λόγω πίεσης

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Επαληθεύστε την ακεραιότητα της συσκευασίας. Μη χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει παραβιαστεί ο στερός φραγμός.

Τοποθέτηση

Ο Σωλήνας σίτησης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ MIC-KEY® της Kimberly-Clark® μπορεί να τοποθετηθεί διαδερμικά υπό ακτινοσκοπική ή ενδοσκοπική καθοδήγηση ή για αντικατάσταση υπάρχουσας συσκευής με χρήση σταθεροποιημένης οδού στομίας.

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΚΤΕΛΕΣΤΕΙ ΤΑ ΓΑΣΤΡΟΠΗΓΙΑ ΓΙΑ ΣΤΕΡΕΟΣ ΤΟΥ ΣΤΟΜΑΧΟΥ ΣΤΟ ΠΡΟΣΘΙΟ ΚΟΙΛΑΙΚΟ ΤΟΙΧΩΜΑ, ΝΑ ΕΝΤΟΠΙΣΤΕΙ ΤΟ ΣΗΜΕΙΟ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΣΙΤΙΣΗΣ ΚΑΙ ΝΑ ΔΙΑΤΑΣΘΕΙ ΚΑΙ ΝΑ ΜΕΤΡΗΘΕΙ Η ΟΔΟΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ ΠΡΙΝ ΤΗΝ ΑΡΧΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΕΤΣΙ ΩΣΤΕ ΝΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΤΕΙ Η ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΚΑΙ ΑΝΕΣΗ ΤΟΥ ΑΣΘΕΝΟΥΣ.

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΣΤΕ ΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗΣ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΣΙΤΙΣΗΣ ΩΣ ΣΥΣΚΕΥΗ ΓΑΣΤΡΟΠΗΓΙΑΣ. ΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ ΕΝΔΕΧΕΤΑΙ ΝΑ ΣΠΑΣΕΙ ΚΑΙ ΝΑ ΜΗΝ ΚΑΤΑΦΕΡΕΙ ΝΑ ΣΤΕΡΕΩΣΕΙ ΤΟ ΣΤΟΜΑΧΟ ΣΤΟ ΠΡΟΣΘΙΟ ΚΟΙΛΑΙΚΟ ΤΟΙΧΩΜΑ.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Στα βρέφη και στα παιδιά, το σημείο εισαγωγής θα πρέπει να βρίσκεται ακρετικά ψηλά στο μείζον τόξο ώστε να αποτραπεί η απόφραξη του πυλωρού μετά το φύσκωμα του μπαλονιού.

MIC-KEY® ακταλλήλου μεγέθους μπορεί να προκαλέσει νέκρωση, σύνδρομο βυθισμένου προφύλακτρα και/ή ιστό υπερκοκκιωμάτων.

Προετοιμασία σωλήνα

1. Επιλέξτε το κατάλληλο μέγεθος σωλήνα σίτησης γαστροστομίας MIC-KEY®, αφαιρέστε τον από τη συσκευασία και επιθεωρήστε τον για τυχόν ζημιές.
2. Χρησιμοποιώντας τη σύριγγα με οιλοθάινον άκρο luer των 6 ml που περιέχεται στο kit, φουσκώστε το μπαλόνι με 5 ml (3ml για 12 Fr) αποστειρωμένου νερού μέσω της θύρας του μπαλονιού (Εικ. 2A).
3. Αφαιρέστε τη σύριγγα και επαληθεύστε την ακεραιότητα του μπαλονιού πιέζοντας ελαφρά το μπαλόνι για να ελέγχετε για διαρροές. Επιθεωρήστε οπικά το μπαλόνι για να επαληθεύσετε τη συμμετρία. Η συμμετρία μπορεί να επιτευχθεί κυλώντας απόλιτο το μπαλόνι ανάμεσα στα δάχτυλα. Εισαγάγετε και πάλι τη σύριγγα και αφαιρέστε όλο το νερό από το μπαλόνι.
4. Λιπάντε το άκρο του σωλήνα με υδατοδιαλούτ λαπταντικό. Μη χρησιμοποιείτε προϊόντα με βάση το ορκτελάσιο. Μη χρησιμοποιείτε βαζέλινη.

Προτεινόμενη διαδικασία ακτινοσκοπικής τοποθέτησης

1. Τοποθετήστε τον ασθενή σε υπέτα θέση.
 2. Προετοιμάστε και ναρκώστε τον ασθενή σύμφωνα με το κλινικό πρωτόκολλο.
 3. Βεβαιωθείτε ότι ο αριστερός ηπατικός λοβός δεν βρίσκεται πάνω από την πτυχώση ή το σώμα του στομάχου.
 4. Αναγγινώστε τη μέση άκρη του ήπατος με εξονική τομογραφία ή υπερηχογράφημα.
 5. Μπορεί να χορηγηθεί 0,5 έως 1,0 mg IV γλυκαγόνη για μείωση της γαστρικής περίσταλψης.
- ΠΡΟΣΟΧΗ:** ΑΝΑΤΡΕΞΤΕ ΣΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ ΓΛΥΚΑΓΟΝΟΥ ΓΙΑ ΤΟ ΡΥΘΜΟ ΤΗΣ ΕΝΑΛΟΦΕΙΑΣ ΕΡΓΥΣΗΣ ΚΑΙ ΤΙΣ ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΙΝΣΟΥΛΙΝΟΕΞΑΡΤΟΜΕΝΟΥΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ.
6. Διογκώστε το στόμαχο με αέρα χρησιμοποιώντας ρινογαστρικό καθετήρα, συνήθως 500 έως 1.000 ml ή έως να επιτευχθεί επαρκής διάταση. Συχνά είναι απαραίτητο να συνεχίστε τη διογκώση με αέρα κατά τη διαδικασία, ιδίως την ώρα της παρακέντησης με τη βελόνα και της

διάτασης της οδού, για να διατηρηθεί ο στόμαχος σε διάταση και το γαστρικό τοίχωμα έναντι του πρόσθιου κοιλιακού τοιχώματος.

7. Επλέξτε σημείο εισαγωγής του καθετήρα στην αριστερή υποπλευρική περιοχή, κατά προτίμηση από την εξωτερική πλευρά ή εξωτερικά του κοιλιακού ορόφου μόνος (Σημείωση: στις διαδρόμους της άνω επιγαστρικής αρτηρίας κατά μήκος της ίστης πλευράς του ορόφου) και απευθείας πάνω από το σώμα προς το μείζον τόξο. Με χρήση ακτινοσκοπίης, επλέξτε μία θέση που επιτρέπει όσο το δυνατόν ποι ευθεία διάδορμη κάθετης βελόνας. Κάνετε λήψη μιας εγκάρασης της τράπεζας πλευρικής απεικόνισης πριν την τοποθέτηση της γαστροτομής όταν υπάρχει υποψία για μετάθεση του ορόφου ή του λεπτού εντέρου προσθίου του στομάχου.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Μπορεί να χορηγηθεί σκιαγραφικό από το στόμα/μέσω σωλήνα NG την προηγουμένη νύχτα ή να χορηγηθεί κλύσμα πριν την τοποθέτηση ώστε να καταστεί οδιαφανές το εγκάριο κόπωμα.

8. Προετοιμάστε και σκεπάστε τον ασθενή σύμφωνα με το πρωτόκολλο της κλινικής.

Τοποθέτηση γαστροπηξίας

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΣΥΝΙΣΤΑΤΑΙ Η ΕΚΤΕΛΕΣΗ ΓΑΣΤΡΟΠΗΓΙΑΣ ΤΡΙΩΝ ΣΗΜΕΙΩΝ ΣΕ ΤΡΙΓΩΝΙΚΗ ΔΙΑΤΑΞΗ ΩΣΤΕ ΝΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΤΕΙ Η ΣΤΕΡΕΩΣΗ ΤΟΥ ΓΑΣΤΡΙΚΟΥ ΤΟΙΧΩΜΑΤΟΣ ΣΤΟ ΠΡΟΣΘΙΟ ΚΟΙΛΑΙΚΟ ΤΟΙΧΩΜΑΤΟΣ.

1. Τοποθετήστε τη σημάδι στο δέρμα στο σημείο εισαγωγής του σωλήνα. Προσδιορίστε το μοτίβο της γαστροτομής τας ποιοτητών της τρία σημάδια στο δέρμα σε ίση απόσταση από το σημείο εισαγωγής του σωλήνα και σε τριγωνική διάταξη.
2. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Αφήστε επαρκή απόσταση μεταξύ του σημείου εισαγωγής και της τοποθέτησης της γαστροπηξίας ώστε να αποφύγετε την παρεμβολή του συνδέτηρα Τ και του φουσκωμένου μπαλονιού.
3. Εντοπίστε τα σημεία παρακέντησης με λιδοκαΐνη 1% και χορηγήστε τοπική αναισθησία στο δέρμα και το περιόδιον.
4. Τοποθετήστε την πρώτη συνδέτηρα Τ επαληθεύστε την ενδογαστρική θέση. Επαναλάβετε τη διαδικασία έως ότου και οι τρεις συνδέτηρες Τ θα εισαγόνται στις γωνίες του τριγώνου.
5. Ασφαλίστε το στόμαχο στο πρόσθιο κοιλιακό τοίχωμα και ολοκληρώστε τη διαδικασία.

Δημιουργία οδού στομάχου

1. Δημιουργήστε την οδό στομίας με το στόμαχο ακόμα διογκωμένο και σε παράθεση με το κοιλιακό τοίχωμα. Αναγνωρίστε τη θέση παρακέντησης στο κέντρο του μοτίβου γαστροπηξίας. Υπό ακτινοσκοπική καθοδήγηση, επαληθεύστε ότι η θέση βρίσκεται πάνω από το περιφερικό σώμα του στομάχου κάτω από την πλευρική παρυφή και πάνω από το εγκάριο κόπωμα.

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΑΠΟΦΥΓΕΤΕ ΤΗΝ ΕΠΙΓΑΣΤΡΙΚΗ ΑΡΤΗΡΙΑ ΠΟΥ ΔΙΑΤΡΕΧΕΙ ΣΤΗ ΣΥΝΑΨΗ ΤΗΣ ΜΕΣΗΣ ΔΥΟ ΤΡΙΤΑ ΚΑΙ ΠΛΕΥΡΙΚΑ ΕΝΑ ΤΡΙΤΟ ΤΟΥ ΟΡΟΥ ΜΥΟΣ.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Προσέξτε να μην ωθήσετε τη βελόνα παρακέντησης πολύ βαθιά ώστε να αποφύγετε την τρώση του οπισθίου γαστρικού τοιχώματος, του παγκρέατος, του αριστερού νεφρού, της αστρίτης ή του σπλήνα.

2. Αναισθητοποιήστε τη θέση παρακέντησης με τοπική έγχωση λιδοκαΐνης 1% ώστην περιτονιακή επιφάνεια (απόσταση από το δέρμα έως το πρόσθιο γαστρικό τοίχωμα είναι συνήθως 4-5 cm).

3. Εισαγάγετε συμβατή βελόνα εισαγωγής .038" στο κέντρο του μοτίβου γαστροπηξίας μέσα στο γαστρικό αύλο.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για την τοποθέτηση σωλήνα γαστροστομίας, η καλύτερη γωνία εισαγωγής είναι πραγματική ορθή γωνία προς την επιφάνεια του δέρματος. Η βελόνα πρέπει να κατεύθυνται προς την πυλωρό με ανάμετανται μετατροπή σε σωλήνα PEGJ (διαδερμική ενδοσκοπική γαστροτροποδοστομία).

4. Χρησιμοποιήστε ακτινοσκοπική απεικόνιση για να επαληθεύσετε τη ωστική τοποθέτηση της βελόνας. Επιπλέον, ως βοήθημα για την επαλήθευση, μπορεί να προσαρθρθεί αέρας από το γαστρικό αύλο.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Μπορεί να εγχωσί σκιαγραφική ανανεωσης μεταρρυθμίσεων μεταρρυθμίσεων που επιτοφρήθηκαν στην επιστροφή του αέρα ώστε να απεικονιστούν οι γαστρικές πτυχές και να επηρεασθεί η θέση.

5. Προσθήστε οδηγό σύρμα με άκρο J έως .038", διαμέσου της βελόνας στο στόμαχο. Επαληθεύστε τη θέση.

6. Αφαιρέστε τη βελόνα εισαγωγής, αφήνοντας το οδηγό σύρμα με άκρο J στη θέση του και απορρίψτε τη σύμφωνα με το πρωτόκολλο της κλινικής.

Διάταση

1. Χρησιμοποιήστε λεπίδα νυστερίου #11 για να δημιουργήσετε μια μικρή τομή του δέρματος που επεκτείνεται κατά μήκος του οδηγού σύρματος, προς τα κάτω διαμέσου του πυρδορίου μιστού και της περιτονιας του κοιλιακού μισκού συστήματος. Αφού γίνει η τομή, απορρίψτε το νυστέρι σύμφωνα με το πρωτόκολλο της κλινικής.

2. Προωθήστε το διαστόλεα επάνω από το οδηγό σύρμα, και διαστείλετε την οδό της στομίας έως το επιμηπτό μέγεθος.

3. Αφαιρέστε το διαστόλεα επάνω από το οδηγό σύρμα, αφήνοντας το οδηγό σύρμα στη θέση του.

4. Μετρήστε το μήκος της στομίας με τη συσκευή μέτρησης στομάτων της Kimberly-Clark®.

Μέτρηση του μήκους στομίας

ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ΕΠΙΛΟΓΗ ΤΟΥ ΣΩΣΤΟΥ ΜΕΤΡΕΩΣ MIS-KEY® ΕΙΝΑΙ ΖΩΤΙΚΗΣ ΣΗΜΑΣΙΑΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΑΝΕΣΗ ΤΟΥ ΑΣΘΕΝΟΥΣ. ΜΕΤΡΗΣΤΕ ΤΟ ΜΗΚΟΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ ΤΟΥ ΑΣΘΕΝΗ ΜΕΤΗΣΥ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ. ΤΟ ΜΗΚΟΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ ΝΑΙΣ ΣΩΛΗΝΑ MIS-KEY® ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΜΕΤΡΕΩΣ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΝΕΚΡΩΣΗ, ΣΥΝΔΡΟΜΟ ΒΥΘΙΣΜΕΝΟΥ ΠΡΟΦΥΛΑΚΤΗΡΑ ΚΑΙ/Η ΙΣΤΟΥ ΥΠΕΡΚΟΚΚΙΩΜΑΤΟΣΩΣ.

- Υγράνετε το άκρο της συσκευής μέτρησης στομίας (Εικ. 1) με υδατοδιαλυτό λιπαντικό. Μη χρησιμοποιείτε προϊόντα με βάση το ορυκτέλαιο. Μη χρησιμοποιείτε βαζελίνη.
- Προσθήτε τη συσκευή μέτρησης στομίας επάνω από το οδηγό σύρμα, διαμέσου της στομίας και μέσα στο στόμαχο. ΜΗΝ ΑΣΚΕΙΤΕ ΠΙΕΣΗ.
- Γεμίστε τη σύριγγα με το ολισθαίνον άκρο iuer με 5 ml νερό και προσαρτήστε στη θύρα του μπαλονιού. Πιέστε το έμβολο της σύριγγας και φουσκώστε το μπαλόνι.
- Τραβήξτε προσεκτικά τη συσκευή προς την κοιλία έως ότου το μπαλόνι βρίσκεται σε επαφή με το τούχιμα του στόμαχου.
- Σύρετε τον πλαστικό δίσκο προς την κοιλία και καταγράψτε τη μέτρηση πάνω από το δίσκο.
- Προσθέστε 4-5 πιτ στην καταγεγραμμένη μέτρηση για να διασφαλίσετε το σωστό μήκος στομίας και το ταίριασμα σε οποιαδήποτε θέση. Καταγράψτε τη μέτρηση.
- Χρησιμοποιώντας σύριγγα με ολισθαίνον άκρο, αφαιρέστε το νερό στο μπαλόνι.
- Αφαιρέστε τη συσκευή μέτρησης στομίας.
- Καταγράψτε την ημερομηνία, αριθμό παρτίδας και μετρηθέν μήκος άξονα σε εκατοστά.

Τοποθέτηση σωλήνα

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Μπορεί να χρησιμοποιηθεί αυτοκόλλητο περιβήλημα για διευκόλυνση της προώθησης του σωλήνα διαμέσου της οδού της στομίας.

- Επιλέξτε τον καταλληλό σωλήνα σίτισης γαστροστομίας χαμπού προφίλ MIC-KEY® και προστιμάστε σύμφωνα με τις οδηγίες της ενότητας Προετοιμασία του σωλήνα που αναφέρονται παραπάνω.
- Προσθήτε το περιφερικό άκρο του σωλήνα επάνω από το οδηγό σύρμα, διαμέσου της οδού της στομίας και μέσα στο στόμαχο.
- Επαληθεύστε ότι ο σωλήνας βρίσκεται στο στόμαχο, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα ή το αυτοκόλλητο περιβήλημα, αν χρησιμοποιείται, και φουσκώστε το μπαλόνι.
- Βεβαιωθείτε ότι το εξωτερικό στήριγμα είναι στην ίδια ευθεία με την επιφάνεια του δέρματος.
- Χρησιμοποιώντας τη σύριγγα με ολισθαίνον άκρο iuer, φουσκώστε το μπαλόνι.
- Φουσκώστε το μπαλόνι των 12 FR με 3 ml αποσταγμένου ή αποτειρωμένου νερού .
- Φουσκώστε το μπαλόνι των 14 FR και τα μεγαλύτερου σωλήνα μπαλόνια με 5 ml αποσταγμένου ή αποτειρωμένου νερού .

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΕ ΤΑ 5 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 12 FR. ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΕ ΤΑ 10 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 14 FR Η ΜΠΑΛΟΝΙΑ ΜΕΓΑΛΥΤΕΡΟΝ ΣΩΛΗΝΩΝ. ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.

6. Καθαρίστε τα υπολείμματα υγρών ή λιπαντικού από το σωλήνα και τη στομία.

Συναρμολόγηση σετ προεκτάσεις Βλωμού και SECUR-LOK®*

- Χρησιμοποιήστε τα σετ προέκτασης βλωμού (Εικ. 4) ή SECUR-LOK® (Εικ. 3) για γαστρική σίτιση και γαστρική αποσυμπίσηση.
- Ανοίξτε το καλύμμα της θύρας σίτισης (Εικ. 2B).
- Εισαγάγετε το σετ προέκτασης SECUR-LOK® (Εικ. 3C) ή βλωμού (Εικ. 4B) ευθυγραμμιζόντας την πασφάλεια με το σύνδεσμο. Ευθυγραμμίστε τη μαύρη γραμμή στο σετ με τη μαύρη γραμμή στη θύρα σίτισης στο MIC-KEY® (Εικ. 2C).
- Ασφαλίστε στη θέση του, ωθώντας και πειριστρέφοντας το σύνδεσμο ΔΞΞΙΩΣΤΡΟΦΑ ώσπου να γίνει αισθητή μία ελαφρά αντίσταση (περίπου 1/4 μίας στροφής). ΜΗΝ πειριστρέψετε το σύνδεσμο πέρα από το ομίχλε οποίο.
- Για να αφαιρέσετε το σετ προέκτασης, στρέψτε το σύνδεσμο ΑΡΙΣΤΕΡΟΣΤΡΟΦΑ, μέχρις ότου η μαύρη γραμμή στο σετ ευθυγραμμιστεί με τη μαύρη γραμμή στο MIC-KEY®. Αφαιρέστε το σετ και πιεστάτε τη θύρα με το προσαρτημένο καλύμμα θύρας.

Επαλήθευση θέσης σωλήνα και βατότητας

- Με συνδεδέμενο έπανω από τα σετ προέκτασης, προσαρτήστε τη σύριγγα του άκρου του καθετήρα, η οποία περιέχει 10 ml νερού, στη θύρα σίτισης.
- Αναφραφήστε το περιεχόμενο του στομάχου. Η παρουσία περιεχομένου του στομάχου στη σύριγγα επιβεβαιώνει τη σωστή θέση του σωλήνα στο εσωτερικό του στόμαχου.
- Εκπλύνετε με 10 ml νερού. Ελέγχετε αν υπάρχει διαφροή γύρω από τη στομία. Αν υπάρχει διαφροή, βεβαιωθείτε ότι το μπαλόνι έχει φουσκώσει σωστά. Ελέγχετε επίσης το μένερο Fr, το μήκος της στομίας και την ποτοθέτηση. Η σωστή ποτοθέτηση μπορεί να επιβεβαιωθεί ακτινοσκόπικά. Το MIC-KEY® διαδέεται μακτυντικής λωρίδα στο σωλήνα. Μη χρησιμοποιήστε οκιαγραφικό μέσα στο μπαλόνι.
- Ξεκινήστε τη σίτιση αφού είστε βέβαιοι για τη σωστή βατότητα και τοποθέτηση του σωλήνα και σύμφωνα με τις οδηγίες του ιατρού.

Προτεινόμενη διαδικασία ενδοσκοπικής τοποθέτησης

- Διενέργηστε κανονική Οισοφαγογαστροδεικτοκακτοσκόπηση (EGD). Μόλις ολοκληρωθεί η διαδικασία και δεν έχουν αναγνωριστεί ανωμάλιες που θα μπορούσαν να αποτελούν αντενθήξεις για την ποτοθέτηση του σωλήνα, ποτοθέτηστε τον ασθενή σε ύπτια θέση και διογκώστε το στόμαχο με άερα.
- Διαφανοσκόπηστε μέσω του πρόσθιου κοιλιακού τοιχώματος για να επιλέξετε θέση γαστροστομίας ελεύθερου κύριων αγγείων, σπλήνων και ουλαδούς ιστών. Η θέση συνήθως βρίσκεται στο ένα τρίτη της απόστασης από τον ομφαλό προς την αριστερή πλευρική παρυφή στη μεσοκλειδική γραμμή.
- Πιέστε την προοριζόμενη θέση εισαγωγής με το δάχτυλο. Ο ενδοσκόπος θα πρέπει να μπορεί να δει καθαρά τη συνεπαγμένη πίεση στην πρόσθια επιφάνεια του γαστρικού τοιχώματος.
- Ετοιμάστε και καλύψτε το δέρμα στο επιλεγμένο σημείο εισαγωγής.

Τοποθέτηση γαστροπηγίας

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΣΥΝΙΣΤΑΤΑΙ Η ΕΚΤΕΛΕΣΗ ΓΑΣΤΡΟΠΗΓΙΑΣ ΤΡΙΩΝ ΣΗΜΕΙΩΝ ΣΕ ΤΡΙΓΩΝΙΚΗ ΔΙΑΤΑΞΗ ΩΣΤΕ ΝΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΤΕΙ Η ΣΤΕΡΕΩΣΗ ΤΟΥ ΓΑΣΤΡΙΚΟΥ ΤΟΙΧΩΜΑΤΟΣ ΣΤΟ ΠΡΟΣΘΙΟ ΚΟΙΛΙΑΚΟ ΤΟΙΧΩΜΑ.

- Τοποθετήστε τη σημάδι στο δέρμα στο σημείο εισαγωγής του σωλήνα. Προσδιορίστε το μοτίβο της γαστροπηγίας τοποθετώντας τρία σημάδια στο δέρμα σε ίση απόσταση από το σημείο εισαγωγής του σωλήνα και σε τριγωνική διάταξη.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Αφήστε επαρκή απόσταση μεταξύ του σημείου εισαγωγής και της τοποθέτησης της γαστροπηγίας ώστε να αποφύγετε την παρεμβολή του συνόδητηρά Τ και του φουσκωμένου μπαλονίου.

- Εντοπίστε τη σημεία παρακέντησης με λιδοκαΐνη 1% και χορηγήστε τοπική αναισθησία στο δέρμα και το περίτονο.
- Τοποθετήστε τον πρώτο συνόδητηρά Τ και επαληθεύστε την ενδογαστρική θέση. Επαναλάβετε τη διαδικασία έως ότου και οι τρεις συνόδητερές Τ για εισαγόνων στις γωνίες του τριγώνου.
- Ασφαλίστε το στόμαχο στο πρόσθιο κοιλιακό τοιχώμα και ολοκληρώστε τη διαδικασία.

Δημιουργία οδού στομίας

- Δημιουργήστε την οδό στομίας με το στόμαχο ακόμα διογκωμένο και σε παράθεση με το κοιλιακό τοιχώμα. Αναγνωρίστε τη θέση παρακέντησης στο κέντρο του μοτίβου γαστροπηγίας. Υπό ενδοσκοπική καθοδήγηση, επαληθεύστε ότι η θέση βρίσκεται πάνω από το περιφερικό σώμα του στομάχου κάτω από την πλευρική παρυφή και πάνω από το εγκάριο κόλο.

ΠΡΟΣΟΧΗ: ΑΠΟΦΥΓΕΤΕ ΤΗΝ ΕΠΙΓΑΣΤΡΙΚΗ ΑΡΤΗΡΙΑ ΠΟΥ ΔΙΑΤΡΕΧΕΙ ΣΤΗ ΣΥΝΑΨΗ ΤΗΣ ΜΕΣΗΣ ΔΩΣ ΤΡΙΤΟ ΚΑΙ ΠΛΕΥΡΙΚΟ ΕΝΑ ΤΡΙΤΟ ΟΥΡΟΥ ΜΥΟΣ.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Προσέξτε να μην ωθήσετε τη βελόνα παρακέντησης πολύ βαθιά ώστε να αποφύγετε την τρώση του σπιθόμιου γαστρικού τοιχώματος, του παγκρέατος, του αριστερού νεφρού, της αορτής ή του σπλήνα.

- Αναισθητοποιήστε τη θέση παρακέντησης με τοπική λιδοκαΐνη 1% έως την περιτονιακή επιφάνεια.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για την τοποθέτηση σωλήνα γαστροστομίας, η καλύτερη γωνία εισαγωγής είναι πραγματική ορθή γωνία προς την επιφάνεια του δέρματος. Η βελόνα πρέπει να κατευθύνεται προς τον πυλώνα αν αναμένεται μετατροπή σε σωλήνα PEGJ (διαδερμική ενδοσκοπική γαστρογραφίδοστοματική).

- Χρησιμοποιήστε ενδοσκοπική απεικόνιση για να επαληθεύσετε τη σωστή τοποθέτηση της βελόνας. Επιπλέον, ως βοήθημα για την επαλήθευση, μπορεί να προσαρτηθεί σύριγγα με 3 ml αποσταγμένου νερού στο κοιλιακό τοιχώμα αναθέτοντας την εισαγωγή στην παρακέντηση.
- Προσθήστε στη διαστολέα επάνω από το οδηγό σύρμα και διαστείλετε την οδό της στομίας έως το πεπτικό μέγεθος.
- Αφαιρέστε τη βελόνα εισαγωγής, αφήνοντας το οδηγό σύρμα με άκρο J έως 0.038" διαμέσου της βελόνας στο στόμαχο. Επαληθεύστε τη θέση.
- Αφαιρέστε τη βελόνα εισαγωγής, αφήνοντας το οδηγό σύρμα με άκρο J στη θέση του και απορρίψτε την σύμφωνα με το πρωτόκολλο της κλινικής.

Διάταση

- Χρησιμοποιήστε λεπίδα νυστερίου #11 για να δημιουργήσετε μια μικρή τομή του δέρματος που εκτείνεται κατά μήκος του οδηγού σύρματος, προς τα κάτω διαμέσου του υπόδριου ιστού και της περιονίας του κοιλιακού μύκοτη συστήματος. Αφού γίνει η τομή, απορρίψτε το νυστέρι σύμφωνα με το πρωτόκολλο της κλινικής.
- Προσθήστε το διαστολέα επάνω από το οδηγό σύρμα και διαστείλετε την οδό της στομίας έως το πεπτικό μέγεθος.
- Αφαιρέστε το διαστολέα επάνω από το οδηγό σύρμα, αφήνοντας το οδηγό σύρμα στη θέση του.
- Μετρήστε το μήκος της στομίας με τη συσκευή μέτρησης στομίας της Kimberly-Clark®.

Μέτρηση του μήκους στομίας

ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ΕΠΙΛΟΓΗ ΤΟΥ ΣΩΣΤΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ MIC-KEY® ΕΙΝΑΙ ΖΩΤΙΚΗΣ ΣΗΜΑΣΙΑΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΑΝΕΣΗ ΤΟΥ ΑΣΘΕΝΟΥΣ. ΜΕΤΡΗΣΤΕ ΤΟ ΜΗΚΟΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ ΤΟΥ ΑΣΘΕΝΟΥΣ ΜΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ. ΤΟ ΜΗΚΟΣ ΤΟΥ ΑΞΩΝΑ MIC-KEY® ΠΟΥ ΕΠΙΛΕΓΕΙΧΕ ΠΡΕΝΕΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΤΟ ΙΔΙΟ ΜΕ ΤΟ ΜΗΚΟΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΙΑΣ. ΕΝΑΣ ΣΩΛΗΝΑΣ MIC-KEY® ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΜΕΓΕΘΟΥΣ ΜΠΡΟΣΙ ΝΑ ΠΡΟΚΑΛΕΣΕΙ ΝΕΚΡΩΣΗ, ΣΥΝΔΡΟΜΟ ΒΥΘΙΣΜΕΝΟΥ ΠΡΟΦΥΓΑΚΤΗΡΑ ΚΑΙ/Η ΙΣΤΟΥ ΥΠΕΡΚΟΚΚΙΜΑΤΩΣΗΣ.

- Υγράνετε το άκρο της συσκευής μέτρησης στομίας (Εικ. 1) με υδατοδιαλυτό λιπαντικό. Μη χρησιμοποιήστε προϊόντα με βάση το ορυκτέλαιο. Μη χρησιμοποιείτε βαζελίνη.
- Προσθήστε τη συσκευή μέτρησης στομίας επάνω από το οδηγό σύρμα, διαμέσου της στομίας και μέσα στο στόμαχο. ΜΗΝ ΣΕΚΕΙΤΕ ΠΙΕΣΗ.
- Γεμίστε τη σύριγγα με το ολισθαίνον άκρο iuer με 5 ml νερό και προσαρτήστε στη θύρα του μπαλονιού. Πιέστε το έμβολο της σύριγγας και φουσκώστε το μπαλόνι.
- Τραβήξτε προσεκτικά τη συσκευή προς την κοιλία έως ότου το μπαλόνι βρίσκεται σε επαφή με το τούχιμο του στόμαχου.
- Σύρετε τον πλαστικό δίσκο προς την κοιλία και καταγράψτε τη μέτρηση πάνω από το δίσκο.
- Προσθέστε 4-5 mm στην καταγεγραμμένη μέτρηση για να διασφαλίσετε το σωστό μήκος στομίας και το ταίριασμα σε οποιαδήποτε θέση. Καταγράψτε τη μέτρηση.
- Χρησιμοποιώντας σύριγγα με ολισθαίνον άκρο iuer, αφαιρέστε το νερό στο μπαλόνι.
- Αφαιρέστε τη συσκευή μέτρησης στομίας.
- Καταγράψτε την ημερομηνία, αριθμό παρτίδας και μετρηθέν μήκος άξονα σε εκατοστά.

Τοποθέτηση σωλήνα

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Μπορεί να χρησιμοποιηθεί αυτοκόλλητο περιβήλημα για διευκόλυνση της προώθησης του σωλήνα διαμέσου της οδού της στομίας.

- Επιλέξτε τον κατάλληλο σωλήνα σίτισης γαστροστομίας χαμηλού προφίλ MIC-KEY® και προετοιμάστε σύμφωνα με τις οδηγίες της ενότητας Προετοιμασία του σωλήνα που αναφέρονται παραπάνω.
 - Προώθηστε το περιφερικό άκρο του σωλήνα επάνω από το οδηγό σύρμα, διαμέσου της οδού της στομίας και μέσα στο στόμαχο.
 - Επαληθύνετε ότι ο σωλήνας βρίσκεται στο στόμαχο, αφαιρέστε το ενδοσκόπιο, αφαιρέστε το οδηγό σύρμα ή το αυτοκόλλητο περιβλήμα, αν χρησιμοποιείται, και φουσκώστε το μπαλόνι.
 - Βεβαιωθείτε ότι ο εξωτερικός στήριγμα είναι στην ίδια ευθεία με την επιφάνεια του δέρματος.
 - Χρησιμοποιώντας τη σύρηγα με ολισθαίνον άκρο luer, φουσκώστε το μπαλόνι.
 - Φουσκώστε το μπαλόνι των 12 FR με 3 ml αποσταγμένου ή αποστειρωμένου νερού.
 - Φουσκώστε το μπαλόνι των 14 FR και τα μεγαλύτερου σωλήνα μπαλόνια με 5 ml αποσταγμένου ή αποστειρωμένου νερού.
 - ΠΡΟΣΟΧΗ:** ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΑΤΕ 5 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 12 FR. ΜΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.
 - ΠΡΟΣΟΧΗ:** ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΑΤΕ 10 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 14 FR Η ΜΠΑΛΟΝΙΑ ΜΕΓΑΛΥΤΕΡΩΝ ΣΩΛΗΝΩΝ. ΜΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.
 - Καθαρίστε τα υπολείμματα υγρών ή λιπαντικού από το σωλήνα και τη στομία.
- ## Συναρμολόγηση σετ προεκτάσεων βλωμού και SECUR-LOK*
- Χρησιμοποιήστε το σετ προέκτασης βλωμού (Εικ. 4) ή SECUR-LOK® (Εικ. 3) για γαστρική σίτιση και γαστρική αποστηρίξη.
 - Ανοίξτε το καλύμμα της θύρας σίτισης (Εικ. 2B).
 - Εισαγάγετε το σετ προέκτασης SECUR-LOK® (Εικ. 3C) ή βλωμού (Εικ. 4B) ευθυγραμμιζόντας την ασφαλεία με το σύνδεσμο. Ευθυγραμμίστε τη μάρμη γραμμή στο σετ με τη μάρμη γραμμή στη θύρα σίτισης στο MIC-KEY® (Εικ. 2C).
 - Ασφαλίστε το σετ στη θέση του, πιέζοντας και στρέφοντας το σύνδεσμο ΔΕΞΙΟΣΤΡΟΦΑ, μέχρις ότου αισθανθείτε ελαφρά αντίσταση (η περίπου 1/4 της στροφής). ΜΗ στρέψετε το σύνδεσμο πέρα από το τερματικό σημείο.
 - Για να αφαιρέστε το ΣΕΤ προέκτασης, στρέψετε το σύνδεσμο ΑΡΙΣΤΕΡΟΣΤΡΟΦΑ, μέχρις ότου η μάρμη γραμμή του σετ ευθυγραμμιστεί με τη μάρμη γραμμή στο MIC-KEY®. Αφαιρέστε το σετ και πωματίστε τη θύρα με το προσαρτήμενο κάλυμμα θύρας.
- ## Επαλήθευση θέσης σωλήνα και βατότητας
- Με σύνδεσμο έναν από τα σετ προέκτασης, προσαρτήστε τη σύρηγα του άκρου του καθετήρα, η οποία περιέχει 10 ml νερού, στη θύρα σίτισης.
 - Αναρριφότες το περιεχόμενο του στομάχου. Η παρουσία περιεχομένου του στομάχου στη σύρηγα επιβεβαιώνει τη θώστη θέσης του σωλήνα στο εσωτερικό του στομάχου.
 - Εκπλύνετε με 10 ml νερού. Ελέγχετε αν υπάρχει διαρροή γύρω από τη στομία. Αν υπάρχει διαρροή, βεβαιωθείτε ότι το μπαλόνι έχει φουσκώσει σωστά. Ελέγχετε επίσης το μέγεθος Fr, το μήκος της στομίας και την τοποθέτηση μπορεί να επιβεβαιωθεί ακτινοσκοπικά. Το MIC-KEY® διαθέτει μια ακτινοσκοπική λωρίδα στο σωλήνα. Μη χρησιμοποιήστε οικαγκαράκι μέσα στο μπαλόνι.
 - Ξεκινήστε τη σίτιση αφού είστε βέβαιοι για τη θώστη βατότητα και τοποθέτηση του σωλήνα και σύμφωνα με τις οδηγίες του ιατρού.
- ## Αφαίρεση του σωλήνα
- Κατ' αρχήν, βεβαιωθείτε ότι ο τύπος αυτός σωλήνα μπορεί να αντικατασταθεί ενώ ο αισθενής παραμένει στην κλίνη του.
 - Συγκρινώστε όλο τον εξοπλισμό και τα χρειώδη, καθαρίστε τα χέρια σας με άσηπτη μέθοδο και βάλτε καθαρά γάντια χωρίς πούδρα.
 - Περιστρέψτε το σωλήνα κατά 360 μοίρες για να βεβαιωθείτε ότι ο σωλήνας κινείται ελεύθερα και έγκολα.
 - Εισαγάγετε σταθερά μια σύρηγα με ολισθαίνον άκρο luer στη θύρα του μπαλονιού και τραβήξτε όλο το υγρό από το μπαλόνι.
 - Εφαρμόστε αντιθετή πίεση στην κοιλιά και αφαιρέστε το σωλήνα, έλκοντας προσεκτικά αλλά σταθερά.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ:** Αν συναντήστε αντίσταση, λιπάνετε τον σωλήνα και τη στομία με κάποιο υδατοδιαλυτό λιπαντικό. Ωθήστε και περιστρέψτε ταυτόχρονα τον σωλήνα. Ξεριστέτε προσεκτικά τον σωλήνα ώστε να τον απελευθερώσετε. Εάν ο σωλήνας δεν βγαίνει, γεμάτε και πάλι το μπαλόνι με την καθορισμένη ποσότητα νερού και εποντήστε τον ιατρό. Μην ασκείτε ποτέ υπερβολική δύναμη για να αφαιρέστε τον σωλήνα.
- ΠΡΟΕΔΟΤΟΠΟΙΗΣΗ:** Μην επιχειρήστε ποτέ να αντικαταστήσετε ένα σωλήνα αν δεν έχετε εκπαίδευτε κατάλληλα από τον ιατρό ή το νοσηλευτικό προσωπικό.
- ## Διαδικασία αντικατάστασης
- Καθαρίστε το δέρμα γύρω από τη θέση της στομίας και αφήστε την περιοχή να στεγνώσει στον αέρα.
 - Μετρήστε το μήκος της στομίας με τη συσκευή μέτρησης στομίας της Kimberly-Clark®.
 - Επιλέξτε τον κατάλληλο μεγέθους σωλήνα σίτισης γαστροστομίας MIC-KEY® και προετοιμάστε σύμφωνα με τις οδηγίες της ενότητας Προετοιμασία του σωλήνα που αναφέρονται παραπάνω.
 - Λιπάνετε το περιφερικό άκρο του σωλήνα με υδατοδιαλυτό λιπαντικό και περάστε απαλά το MIC-KEY® από τη στομία στο στόμαχο.
 - Βεβαιωθείτε ότι ο εξωτερικός στήριγμα είναι στην ίδια ευθεία με την επιφάνεια του δέρματος.
 - Χρησιμοποιώντας τη σύρηγα με ολισθαίνον άκρο luer, φουσκώστε το μπαλόνι.
- * Φουσκώστε το μπαλόνι των 12 FR με 3 ml αποσταγμένου ή αποστειρωμένου νερού.
- * Φουσκώστε το μπαλόνι των 14 FR και τα μεγαλύτερου σωλήνα μπαλόνια με 5 ml αποσταγμένου ή αποστειρωμένου νερού.
- ΠΡΟΣΟΧΗ:** ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΑΤΕ 5 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 12 FR. ΜΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.
- ΠΡΟΣΟΧΗ:** ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΕΙΤΑΤΕ 10 ML ΟΛΙΚΟΥ ΟΓΚΟΥ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΣΕ ΜΠΑΛΟΝΙ 14 FR Η ΜΠΑΛΟΝΙΑ ΜΕΓΑΛΥΤΕΡΩΝ ΣΩΛΗΝΩΝ. ΜΗΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΤΕ ΑΕΡΑ. ΜΗΝ ΕΓΧΥΣΕΤΕ ΣΚΙΑΓΡΑΦΙΚΟ ΜΕΣΟ ΣΤΟ ΜΠΑΛΟΝΙ.
- Καθαρίστε τα υπολείμματα υγρών ή λιπαντικού από το σωλήνα και τη στομία.
 - Επαληθύνετε τη σωτηρία του σωλήνα σύμφωνα με τις οδηγίες της ενότητας Επαλήθευση Θέσης σωλήνα που αναφέρονται παραπάνω.
- ## Χορήγηση σίτισης
- Αφαιρέστε το πώμα της θύρας σίτισης (Εικ. 3A).
 - Αν χρηγούετε σίτιση με σύρηγα, συνδέστε τη σύρηγα του άκρου του καθετήρα στη θύρα σίτισης της προέκτασης βλωμού (Εικ. 4). Ωθήστε σταθερά και περιστρέψτε κατά 1/4 της στροφής, για να ασφαλίσετε τη σύνδεση.
 - Αν χρησιμοποιείτε ασκό σίτισης, αποκαρύνετε τον αέρα από τον ασκό και το σωλήνα. Συνδέστε το σετ του σωλήνα στο σετ προέκτασης SECUR-LOK® (Εικ. 3B). Ωθήστε σταθερά και περιστρέψτε κατά 1/4 της στροφής, για να ασφαλίσετε τη σύνδεση.
 - Ρυθμίστε την παροχή του υγρού παρασκεύασμάτος τεχνητής διατροφής και χορηγήστε τη σίτιση.
 - Αφού ολοκληρώσετε, εκπλύνετε το σετ προέκτασης και το MIC-KEY® με 20 ml νερού μέχρι να καθετήσει ο σωλήνας.
 - Απουσύνδεστε το σετ προέκτασης SECUR-LOK® ή βλωμού και επαναποτοθετήστε το πώμα θύρας σίτισης MIC-KEY® (Εικ. 2B).
 - Πλύνετε το σετ προέκτασης και τη σύρηγα του άκρου του καθετήρα ή τον ασκό σίτισης με ζεστό νερό και σαπούνι και ζεπλύνετε και στεγνώστε επιμελώς.
 - Αν παρέχετε συνέχως σίτιση με αντλία, να εκπλύνετε το MIC-KEY® με 10 ml έως 20 ml νερού ανά ξέωρα.
- ## Αποσυμπίεση
- Αποσυμπίεση υπορείτε να εκτελέσετε με το σετ προέκτασης βλωμού ή SECUR-LOK®.
 - Προσαρτήστε το σετ προέκτασης βλωμού (Εικ. 4) ή SECUR-LOK® (Εικ. 3) στο MIC-KEY® (Εικ. 2).
 - Αν χρησιμοποιείτε το σετ προέκτασης SECUR-LOK®, αφαιρέστε το πώμα της θύρας σίτισης. Αποστραγγίστε το περιεχόμενο του στομάχου σε ένα δοχείο.
 - Μετά την αποσυμπίεση, εκπλύνετε το σετ προέκτασης και το MIC-KEY® με 20 ml ζεστού νερού.
 - Αφαιρέστε το σετ προέκτασης και επαναποτοθετήστε το πώμα στο MIC-KEY®.
- ## Χορήγηση φαρμάκων
- Να χρησιμοποιείτε φάρμακα σε υγρή μορφή όταν είναι διανυτόντα και συμβουλευτείτε το φαρμακοποιό για να προσδιορίσετε αν είναι ασφαλές να διαλύνετε στερέα φάρμακα και για τα αναμειγνύοντα με νερό. Αν είναι ασφαλές, κονιορτοποιήστε το στερέο φάρμακο σε λεπτή σκόνη και διαλύνετε τη σκόνη σε νερό πριν την χορηγήστε μέσω του σωλήνα σίτισης. Μη διαλύνετε ποτέ φάρμακα με εντερική επικαλύψη και μην αναμειγνύνετε φάρμακα με υγρό παρασκεύασμα σίτισης. Χρησιμοποιώντας σύρηγα με άκρο καθετήρα, εκπλύνετε το σωλήνα με την καθορισμένη ποσότητα νερού.
- ## Οδηγίες βατότητας σωλήνα
- Η σωτηρία έπλουση του σωλήνα είναι ο καλύτερος τρόπος αποφυγής έμφραξης και διατήρησης της βατότητας του σωλήνα. Παρακάτω ακολουθούν οδηγίες για την υποφυγή της έμφραξης και διατήρησης της βατότητας του σωλήνα.
- Να εκπλύνετε το σωλήνα σίτισης με νερό κάθε 4-6 ώρες κατά τη συνεχή σίτιση, όποτε δήποτε διακοπεί η σίτιση, πριν και μετά από κάθε διαλέπισμα σίτιση, ή τουλάχιστον κάθε 8 ώρες αν δεν χρησιμοποιείται ο σωλήνας.
 - Να εκπλύνετε το σωλήνα σίτισης πριν και μετά από χορήγηση φαρμάκου καθώς και μεταξύ χορηγίσεων. Αυτό εμποδίζεται την αλληλεπίδραση του φαρμάκου με το υγρό παρασκεύασμα σίτισης και την πιθανή πρόληψη έμφραξης του σωλήνα.
 - Να χρησιμοποιείτε φάρμακα σε υγρή μορφή όταν είναι διανυτόντα και συμβουλευτείτε το φαρμακοποιό για να προσδιορίσετε αν είναι ασφαλές να διαλύνετε στερέα φάρμακα και να τα αναμειγνύνετε με νερό. Αν είναι ασφαλές, κονιορτοποιήστε το στερέο φάρμακο σε λεπτή σκόνη και διαλύνετε τη σκόνη σε ζεστό νερό πριν την χορηγήστε μέσω του σωλήνα σίτισης. Μη διαλύνετε ποτέ φάρμακα με εντερική επικαλύψη και μην αναμειγνύνετε φάρμακα με υγρό παρασκεύασμα σίτισης.
 - Αποφύγετε τη χρήση οξεών καταιονιστικών, όπως χυμός φραγκοστάφυλου και ποτά τύπου κόλα, για έπλουση των σωλήνων σίτισης διότι η οξεία ιδιότητά τους σταν συδιστάσει με τις πρωτεΐνες του υγρού παρασκεύασμάτος σίτισης μπράγματι να συνεισφέρει στην έμφραξη του σωλήνα.
 - Αποφύγετε τη χρήση οξεών βρύσης σε θερμοκρασία δωματίου για την έπλουση των σωλήνων. Το αποστειρωμένο νερό μπορεί να είναι κατάλληλο όταν υπάρχει ανησυχία για την ποιότητα

του παρέχομενου νερού από τις δημόσιες υπηρεσίες. Η ποσότητα του νερού εξαρτάται από τις ανάγκες του ασθενούς, την κλινική κατάσταση, και τον τύπο του σωλήνα, αλλά ο μέσος όρος των όγκων κυμαίνεται από 10 έως 50 ml για ενήλικες και 3 έως 10 ml για παιδιά. Η κατάσταση ενυδάτωσης επίσης επηρεάζει τον όγκο που χρησιμοποιείται για την έκπλυση των σωλήνων σίτισης. Σε πολλές περιπτώσεις, η αύξηση του όγκου έκπλυσης μπορεί να αποτέλεσε την ανάγκη για συμπληρωματικό ενδιφλόγου υγρό. Ωστόσο, άπομα να ψευφίζεται την ανάγκη που χρησιμοποιούμενος παρακαλούθηκε στο φάκελο του ασθενούς. Αυτό επηρεάζει σε όλους δύοντας φροντίζουν τον ασθενή να παρακολουθούν τις ανάγκες τους με μεγαλύτερη ακρίβεια.

- Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη για την έκπλυση του σωλήνα. Η υπερβολική δύναμη μπορεί να διαρρήξει το σωλήνα και μπορεί να προκαλέσει τραυματισμό στο γαστρεντερικό σωλήνα.
- Καταρράψτε το χρόνο και την ποσότητα νερού που χρησιμοποιήθηκε στο φάκελο του ασθενούς. Αυτό επηρεάζει σε όλους δύοντας φροντίζουν τον ασθενή να παρακολουθούν τις ανάγκες τους με μεγαλύτερη ακρίβεια.

Κατάλογος ελέγχου καθημερινής φροντίδας & συντήρησης

Αξιολόγηση ασθενούς

Αξιολογήστε τον ασθενή για τυχόν σημάδια πόνου, πίεσης ή δυσφορίας.

Αξιολόγηση θέσης στομίας

Αξιολογήστε τον ασθενή για τυχόν σημάδια λοιμωξης, όπως ερυθρότητα, ερεθίσμα, οιδημα, πρήξιμο, ευαισθησία, θερμότητα, εξανθήματα, πύον ή γαστρεντερικά παροχέτευσεις. Αξιολογήστε τον ασθενή για τυχόν σημάδια νέκρωσης λόγω πίεσης, λύσης του δέρματος ή ιστού υπερκοκκυμάτωσης.

Καθαρισμός θέσης στομίας

Χρησιμοποιήστε ζεστό νερό και ήπιο σαπούνι.

Χρησιμοποιήστε κυκλική κίνηση κινούμενο από το σωλήνα προς τα έξω.

Καθαρίστε τα ράμπατα, τα εξωτερικά στηρίγματα και τυχόν συσκευές σταθεροποίησης χρησιμοποιώντας βαμβακέρο εξάρτημα εφαρμογής.

Ξεπλύνετε εντελώς και στεγνώστε καλά.

Αξιολόγηση σωλήνα

Αξιολογήστε το σωλήνα για τυχόν ανωμαλίες όπως ζημιές, έψωφρα ή μη φυσιολογικού αποχρωματισμού.

Καθαρίστε το σωλήνα σίτισης

Χρησιμοποιήστε ζεστό νερό και ήπιο σαπούνι με προσοχή ώστε να μην τραβήξετε ή μετακινήστε υπερβολικά το σωλήνα. Ξεπλύνετε εντελώς και στεγνώστε καλά.

Καθαρισμός νηστιδικής, γαστρικής

Θύρας και θύρας μπαλονιού Χρησιμοποιήστε βαμβακέρο εξάρτημα εφαρμογής ή μαλακό πανί για να αφαιρέσετε κάθε υπόλειμα υγρού παρασκευάσματος σίτισης και φραγμάκων.

Μην πειτρέψετε το εξωτερικό στηρίγμα

Κάτι τέτοιο προκαλεί συστροφή του σωλήνα και πιθανόν απώλεια της θέσης του.

Επαλήθευση τοποθέτησης εξωτερικού στηρίγματος

Επαλήθευστε ότι το εξωτερικό στηρίγμα βρίσκεται 2-3πτη πάνω από το δέρμα.

Έκπλυση του σωλήνα σίτισης

Να εκπλύνετε το σωλήνα σίτισης με νερό κάθε 4-6 ώρες κατά τη συνεχή σίτιση, οποτεδήποτε διακοπεί η σίτιση, ή τουλάχιστον κάθε 8 ώρες αν δεν χρησιμοποιείται ο σωλήνας.

Εκπλύνετε το σωλήνα αφού έλεγχετε για γαστρικά υπόλειμα. Εκπλύνετε το σωλήνα σίτισης πριν και μετά από χορήγηση φαρμάκου.

Αποφύγετε τη χρήση οξείων καταιονιστικών, όπως χυμός φραγκοστάφιου και ποτά τύπου κόλα, για έκπλυση των σωλήνων σίτισης.

Συντήρηση μπαλονιού

Ελέγχετε τον όγκο του νερού στο μπαλόνι μια φορά την εβδομάδα.

• Εισαγάγετε μια σύριγγα με ολισθαίνον αύριο λιευ στη θύρα διόγκωσης του μπαλονιού και τραβήξτε το υγρό ενώ κρατάτε το σωλήνα στη θέση του. Συγκρίνετε την ποσότητα του νερού στη σύριγγα με τη συνιστώμενη ποσότητα ή την ποσότητα που καθορίστηκε και καταρράψτε αρχικά στο φάκελο του ασθενούς. Αν η ποσότητα είναι μικρότερη από τη συνιστώμενη ή την καθορισμένη, γεμίστε και πάλι το μπαλόνι με το νερό που αφαιρέθηκε στην αρχή, στη συνέχεια αντλήστε και προσθέστε την ποσότητα που χρειάζεται για να φθέσει ο όγκος του μπαλονιού να είναι ίσος με την συνιστώμενη ή καθορισμένη ποσότητα νερού. Προσθέτε καθώς ξεφουσκώνετε το μπαλόνι, δοτή μπορεί να υπάρχουν ορισμένα γαστρικά υγρά που μπορούν να διαρρέουσαν γύρω από το σωλήνα. Καταρράψτε τον όγκο του υγρού, την ποσότητα του όγκου προς αντικατάσταση (αν υπάρχει), την ημερομηνία και την ώρα.



Για χρήση αποκλειστικά με ιατρική συνταγή



Μίας χρήσης



Διαβάστε τις οδηγίες
REF Αριθμός νέας παραγγελίας

• Περιμένετε 10-20 λεπτά και επαναλάβετε τη διαδικασία. Αν το μπαλόνι έχει χάσει υγρό, τότε υπάρχει διάρροη και πρέπει να αντικατασταθεί ο σωλήνας. Θα μπορούσε να προκαλέσει τη μετατόπιση ή μετακίνηση του σωλήνα. Αν το μπαλόνι σπάσει, χρειάζεται αντικατάσταση. Ασφαλίστε το σωλήνα στη θέση του με χρήση τανίας, και στη συνέχεια οκλούσθετε το πρατόκολλο της κλινικής και/ή καλέστε έναν ιατρό για οδηγίες.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Γεμίστε και πάλι το μπαλόνι, χρησιμοποιώντας αποσταγμένο ή αποτελεμένο νερό, όχι αέρα ή φυσικό ρό. Ο φυσιολογικός όρος μπορεί να κρυπταλοποιηθεί και να αποφράξει τη βαλβίδα ή τον αυλό του μπαλονιού, και ενδέχεται να δραπετεύσει αέρας και να προκαλέσει τη κατάρρευση του μπαλονιού. Βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιείτε τη συνιστώμενη ποσότητα νερού, δότη η υπερβολική διάταξη μπορεί να εμφράξει τον αυλό ή να μειώσει τη δάρκεια ζωής του μπαλονιού και η υπερβολική χαρηλή διάταξη δεν ασφαλίζει ωστά το σωλήνα.

Απόφραξη σωλήνα

Η απόφραξη του σωλήνα προκαλείται στις περισσότερες περιπτώσεις:

- Κακές τεχνικές έκπλυσης
- Απουσία έκπλυσης μετά από μέτρηση γαστρικών υπολειμμάτων
- Μη κατάλληλη χορήγηση φαρμάκου
- Θραύσματα χαπιών
- Φάρμακα με υψηλό ίζωδες
- Πηκτά υγρά παρασκευάσματα σίτισης, όπως συμπυκνωμένα ή εμπλουτισμένα παρασκευάσματα που γενικά είναι πικνύτερα και πολύ πιθανότερο να εμφράξουν τους σωλήνες
- Επιμόλυνση υγρού παρασκευάσματος σίτισης που οδηγεί στην πήξη
- Παινόδρομη γαστρικών ή εντερικών περιεχομένων μέσα στο σωλήνα

Άρση απόφραξης σωλήνα

1. Βεβαιωθείτε ότι ο σωλήνας σίτισης δεν είναι συστραμμένος ή πιασμένος με σφιγκτήρα.
2. Αν η έμφραξη είναι ορατή πάνω από την επιφάνεια του δέρματος, κάντε απαλές μαλάξεις ή κυλήστε το σωλήνα ανάμεσα στα δάχτυλα για να σπάσετε την έμφραξη.
3. Στη συνέχεια, τοποθετήστε μία σύριγγα με άκρο καθετήρα γεμάτη με ζεστό νερό στον κατάλληλο προσφρούντη κρέατος ή αυλό του σωλήνα και τραβήξτε απαλά προς τα πίσω. Στη συνέχεια πλέστε το έβυδο για να μετακινήσετε την έμφραξη.
4. Αν η έμφραξη παραμένει, επαναλάβετε το βήμα #3. Η απαλή αναρρόφηση που την διαδέχεται η πίεση της σύριγγας αποκαθίστα τις περισσότερες εμφράξεις.
5. Αν δεν πετύχει αυτό, συμβουλεύτετε το γιατρό. Μη χρησιμοποιείτε χυμό φραγκοστάφιου, ποτά τύπου κόλα, τριφερόφρονη κρέατος ή χυμοτριψίνη, διοτή μπορούν πράγματα να δημιουργήσουν εμφράξεις ή ανεπιθύμητες αντιδράσεις σε ορισμένους ασθενείς. Αν η έμφραξη είναι επίμονη και δεν είναι δυνατόν να αφαιρεθεί, πρέπει να αντικατασταθεί ο σωλήνας.

Δάρκεια ζωής μπαλονιού

Η ακριβής δάρκεια ζωής του μπαλονιού δεν μπορεί να προβλεφθεί. Τα μπαλόνια σιλικόνης γενικά έχουν δάρκεια ζωής 1-8 μήνες, αλλά η δάρκεια της αφελήσης ζωής τους εξαρτάται από διάφορους παράγοντες. Στους παραγόντες αυτούς ενδέχεται να περιλαμβάνονται τα φάρμακα, ο όγκος του νερού που χρησιμοποιείται για να φουσκώσει το μπαλόνι, το γαστρικό pH και τη φροντίδα του σωλήνα.

Περιεχόμενα Κίτ:

- 1 σωλήνας σίτισης καμπού προφίλ MIC-KEY®
- 1 σύριγγα 6 ml με ολισθαίνον άκρο Luer
- 1 σύριγγα 35 ml άκρου καθετήρα
- 1 σετ προέκτασης MIC-KEY® με σύνδεσμο ορθής γωνίας SECUR-LOK®, 2 θύρες σχήματος "Y" και σφιγκτήρα12
- 1 σετ προέκτασης βλαστού MIC-KEY® με άκρο καθετήρα, ευθύγραμμο σύνδεσμο SECUR-LOK® και σφιγκτήρα12
- 4 γάζες

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Αποκλειστικά για εντερική σίτιση και/ή για χορήγηση φαρμάκων.

Για περισσότερες πληροφορίες, καλέστε στο 1-800-KCHELPS στις Ηνωμένες Πολιτείες, ή επισκεφτείτε τον ιστότοπο μας στη διεύθυνση [www.kchealthcare.com](#).

Εκπαιδευτικά φυλλάδια: Τα φυλλάδια "A guide to Proper Care" (Οδηγός για τη σωστή φροντίδα) και "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" (Οδηγός αντιμετώπισης προβλημάτων για τις θέσεις στομάτων και τους ωλήνες εντερικής σίτισης) διατίθενται κατόπιν αίτησης. Επικοινωνήστε με τον τοπικό ή το Τμήμα φροντίδας πελατών.

STERILE EO

LOT
Αριθμός παρτίδας

Μην το χρησιμοποιείτε αν η συσκευασία φέρει ζημιές

Ημερομηνία λήξης
Ημερομηνία παρτίδας

DEHP
Δεν περιέχει DEHP (Δι-αιθυλεύλιο) Φθαλατίτη

Ημερομηνία κατασκευής

Descrizione

Il tubo MIC-KEY® Kimberly-Clark® a basso profilo per alimentazione tramite gastrostomia (Figura 2) consente di somministrare nutrizione enterale e farmaci direttamente nello stomaco e/o nella decompressione gastrica.

Indicazioni per l'uso

Il tubo MIC-KEY® Kimberly-Clark® a basso profilo per alimentazione tramite gastrostomia è adatto all'uso in pazienti che richiedano nutrizione a lungo termine, che non tollerano l'alimentazione per os, che sono a basso rischio di aspirazione, che richiedono decompressione gastrica e/o somministrazione di farmaci direttamente nello stomaco.

Controindicazioni

Le contraindicationi per la collocazione dei tubi a basso profilo per l'alimentazione tramite gastrostomia comprendono, in via esemplificativa ma non esclusiva, ascite, interposizione del colon, ipertensione portale, peritonite ed obesità patologica.

Avvertenza

Non riutilizzare, trattare, né risterilizzare questo dispositivo medico. Il riutilizzo, il trattamento o la risterilizzazione potrebbero 1) compromettere le caratteristiche note di biocompatibilità, 2) pregiudicare l'integrità strutturale del dispositivo, 3) provocare prestazioni del dispositivo diverse da quelle previste, oppure 4) creare un rischio di contaminazione e causare la trasmissione di malattie infettive, provocando lesioni, malattie o la morte del paziente.

Complicazioni

Le seguenti complicanze possono essere associate a qualsiasi tubo a basso profilo per l'alimentazione tramite gastrostomia:

- ulcerare da pressione;
- ipergranulazione tessutale;
- leakage intraperitoneale;
- infezione;
- ulcere gastriche o duodenali;
- necrosi da pressione.

NOTA - Verificare l'integrità della confezione. In caso di danni alla confezione o di compromissione della barriera sterile, non usare.

Collocazione

Il tubo MIC-KEY® Kimberly-Clark® a basso profilo per l'alimentazione tramite gastrostomia può essere collocato per via percutanea sotto guida fluoroscopica o endoscopica, o in sostituzione di un altro dispositivo usando lo stoma già praticato.

ATTENZIONE - PER TUTELARE LA SICUREZZA ED IL COMFORT DEL PAZIENTE, PRIMA DI PROCEDERE ALL'INSERIMENTO DEL TUBO BISOGNA ESEGUIRE UNA GASTROPESSIA PER FISSARE LO STOMACO ALLA PARTE ADDOMINALE ANTERIORE, IDENTIFICARE IL SITO DI INSERZIONE DEL TUBO DI ALIMENTAZIONE E DILATARE E MISURARE LO STOMA.

ATTENZIONE - NON USARE IL PALLONCINO DI RITENUTA DEL TUBO DI ALIMENTAZIONE COME DISPOSITIVO DI GASTROPESSIA. IL PALLONCINO PUÒ SCOPPIARE E QUINDI SMETTERE DI FISSARE LO STOMACO ALLA PARTE ADDOMINALE ANTERIORE.

AVVERTENZA - Il punto di inserimento per neonati e bambini deve essere alto sulla grande curvatura, per evitare un'occlusione del piloro quando si gonfia il palloncino.

Un tubo MIC-KEY® della misura sbagliata può causare necrosi, sindrome "buried bumper" e/o ipergranulazione tessutale.

Preparazione del tubo

1. Selezionare un tubo MIC-KEY® per l'alimentazione tramite gastrostomia della giusta misura, estrarlo dalla confezione ed ispezionarlo alla ricerca di eventuali danni.
2. Con la siringa Luer slip da 6 ml compresa nel kit, gonfiare il palloncino con 5 ml (3 ml per da 12 Fr) di acqua sterile o distillata attraverso la porta del palloncino (Figura 2A).
3. Rimuovere la siringa e verificare l'integrità del palloncino comprimendolo delicatamente alla ricerca di eventuali perdite. Ispezionare a vista il palloncino per verificarne la simmetria, che può eventualmente essere raggiunta massaggiando il palloncino delicatamente tra le dita. Reinserrare la siringa e rimuovere tutta l'acqua dal palloncino.
4. Lubrificare la punta del tubo per gastrostomia con un lubrificante idrosolubile. Non usare oli minerali né vaselina.

Procedura suggerita per la collocazione radiologica

1. Mettere il paziente in posizione supina.
2. Preparare e sedare il paziente in base al protocollo clinico.
3. Assicurarsi che il lobo sinistro del fegato non sporga oltre il fondo o il corpo gastrico.
4. Identificare il margine mediale del fegato mediante TAC o ecografia.
5. Si possono somministrare 0,5 – 1,0 mg di glucagone per via endovenosa, per ridurre la peristalsi gastrica.

ATTENZIONE - CONSULTARE LE ISTRUZIONI DEL GLUCAGONE RIGUARDO IL TASSO DI INIEZIONE ENDOVENOSA E I SUGGERIMENTI PER L'USO NEGLI INSULINO-DIPENDENTI.

6. Con un sondino nasogastrico gonfiare lo stomaco d'aria, solitamente 500 – 1.000 ml, o finché non si raggiunge la distensione necessaria. Spesso è necessario continuare ad insufflare durante la procedura, particolarmente al momento della puntura e della dilatazione dello stoma, per mantenere la distensione dello stomaco e quindi l'apposizione della parete gastrica contro la parete addominale anteriore.
7. Scegliere un sito di inserzione del catetere nella regione sottocostale sinistra, preferibilmente sopra l'aspetto laterale o lateralmente al muscolo retto dell'addome (N.B.: l'arteria epigastrica superiore passa lungo l'aspetto mediale del muscolo) e direttamente sul corpo dello stomaco

verso la grande curvatura. Sotto fluoroscopia, scegliere una posizione che consenta all'ago di procedere quanto più direttamente in verticale possibile. Ottenere una vista laterale trasversale prima della collocazione della gastrostomia quando si sospetta interposizione epatodiaframmatica del colon o posizione dell'intestino tenue anteriore allo stomaco.

NOTA - Per aprire il colon trasverso, si può somministrare contrasto per os/ per via nasogastrica la notte prima oppure si può praticare un enterocistma prima della collocazione.

8. Prepare e disporre i telo chirurgici in base al protocollo in vigore nel proprio presidio.

Esecuzione della gastropessia

ATTENZIONE - SI RACCOMANDA DI ESEGUIRE UNA GASTROPESSIA CON TRE PUNTI FORMANTI UN TRIANGOLO PER ASSICURARE LA FISSAZIONE DELLA PARTE GASTRICA A QUELLA ADDOMINALE ANTERIORE.

1. Fare un segno sulla pelle al sito di inserzione del tubo. Definire la configurazione della gastropessia facendo sulla cute tre segni equidistanti dal sito di inserzione del tubo a formare un triangolo.
2. Somministrare anestesia locale ai siti di puntura con lidocaina all'1% e somministrare anestesia locale alla cute ed al peritoneo.
3. Applicare il primo dispositivo di fissazione a T e confermare la posizione intragastrica. Ripetere la procedura fino all'applicazione di tutti e tre i dispositivi a T ai vertici del triangolo.
4. Fissare lo stomaco alla parete addominale anteriore e completare la procedura.

Creazione dello stoma

1. Creare lo stoma con lo stomaco ancora insufflato ed in apposizione alla parete addominale. Identificare il sito di puntura al centro dello schema della gastropessia. Sotto guida fluoroscopica, confermare che il sito sovrasta il corpo distale dello stomaco sotto il margine costale e sopra il colon trasverso.

ATTENZIONE - EVITARE L'ARTERIA EPIGASTRICA CHE PASSA DOVE I DUE TERZI MEDIALI INCONTRANO IL TERZO LATERALE DEL MUSCOLO RETTO.

AVVERTENZA - Fare attenzione a non far avanzare l'ago di puntura troppo in profondità, al fine di non perforare la parete gastrica posteriore, il pancreas, il rene sinistro, l'aorta o la milza.

2. Anestetizzare il sito di puntura praticandovi un'iniezione locale di lidocaina all'1% fino alla superficie peritoneale (solitamente, la distanza dalla cute alla parete gastrica anteriore è di 4-5 cm).

3. Inserire un'agocannula compatibile con strumenti da 0,038" (1 mm) di diametro al centro dello schema definito per la gastropessia nel lume gastrico.

NOTA - Per la collocazione del tubo per gastrostomia, l'angolo di inserzione ottimale è un angolo retto effettivo con la superficie della cute. Se si prevede di passare a gastrodigastrostomia percutanea (endoscopica), dirigere l'agocannula verso il piloro.

4. Sotto osservazione fluoroscopica, verificare la giusta posizione dell'agocannula. Inoltre, per assistere tale verifica, si può collegare una siringa piena d'acqua all'attacco dell'agocannula e si può aspirare aria dal lume gastrico.

NOTA - Una volta ritornata l'aria, si può iniettare mezzo di contrasto per visualizzare le plie gastriche e confermare la posizione.

5. Far avanzare un filo guida con punta a J, del diametro massimo di 0,038" (1 mm), attraverso l'agocannula fino allo stomaco. Confermarne la posizione.
6. Rimuovere l'agocannula, lasciando il filo guida con punta a J in loco; eliminare l'agocannula secondo il protocollo della struttura.

Dilatazione

1. Con una lama da bisturi n. 11 praticare sulla pelle una piccola incisione che si estenda lungo il filo guida, verso il basso attraverso il tessuto sottocutaneo e la fascia della muscolatura addominale. Dopo aver eseguito l'incisione, eliminare lo strumento impiegato in base al protocollo vigente nella struttura.

2. Far avanzare un dilatatore sopra il filo guida e dilatare lo stoma fino alle dimensioni desiderate.

3. Rimuovere il dilatatore sul filo guida, lasciando in situ il filo.

4. Misurare la lunghezza dello stoma con l'apposito dispositivo Kimberly-Clark® di misurazione dello stoma.

Misurazione della lunghezza dello stoma

ATTENZIONE - LA SCELTA DEL MIC-KEY® DELLA MISURA GIUSTA È ESSENZIALE PER L'INCOLUMITÀ ED IL COMFORT DEL PAZIENTE. MISURARE LA LUNGHEZZA DELLO STOMA DEL PAZIENTE CON L'APPOSITO DISPOSITIVO DI MISURAZIONE DELLO STOMA. LO STELO DEL MIC-KEY® SELEZIONATO DEVE ESSERE DI LUNGHEZZA UGUALE A QUELLA DELLO STOMA. UN MIC-KEY® DELLA MISURA SBRAGLIATA PUÒ CAUSARE NECROSÌ, SINDROME "BURIED BUMPER" E/O IPERGRANULAZIONE TESSUTALE.

1. Inumidire la punta del dispositivo di misurazione (Figura 1) con un lubrificante idrosolubile. Non usare oli minerali né vaselina.
2. Far avanzare il dispositivo di misurazione sul filo guida, attraverso lo stoma fin nello stomaco. NON FORZARE.
3. Riempire la siringa Luer slip con 5 ml d'acqua e fissare alla porta del palloncino. Premere lo stantuffo della siringa e gonfiare il palloncino.

- Tirare delicatamente il dispositivo verso l'addome, finché il palloncino non si assesta contro il lato interno della parete gastrica.
- Far scorrere il disco di plastica in giù, fino all'addome, e prendere nota della misurazione sopra il disco.
- Aggiungere 4-5 mm alla misura registrata, per assicurare una lunghezza adeguata dello stoma in qualsiasi posizione. Registrare la misurazione.
- Con una siringa Luer slip, rimuovere l'acqua dal palloncino.
- Rimuovere il dispositivo di misurazione dello stoma.
- Registrare la data, il numero di lotto e la lunghezza dello stelo misurata in centimetri.

Collocazione del tubo

NOTA - Per agevolare l'avanzamento del tubo per lo stoma, si può usare una guaina "peel-away".

- Selezionare il giusto tubo MIC-KEY® a basso profilo per l'alimentazione tramite gastrostomia e fare i preparativi secondo quanto specificato in Preparazione del tubo, più sopra.
- Far avanzare l'estremità distale del tubo sul filo guida, attraverso lo stoma fin nello stomaco.
- Confermare che il tubo sia nello stomaco, rimuovere il filo guida o la guaina peel-away, se impiegata, ed insufflare il palloncino.
- Assicurarsi che la compressa esterna sia a filo con la corte.
- Insufflare il palloncino con una siringa Luer slip da 6 ml.
 - Insufflare il palloncino da 12 Fr con 3 ml di acqua distillata o sterile.
 - Insufflare i palloncini da 14 Fr e di diametro maggiore con 5 ml di acqua distillata o sterile.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 5 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 12 FR. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 10 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 14 FR O DI DIAMETRO SUPERIORE. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.

- Pulire i residui di fluido o di lubrificante dal tubo e dallo stoma.

Installazione dei set di estensione per bolo e SECUR-LOK*

- Usare i set di estensione per bolo (Figura 4) o SECUR-LOK* (Figura 3) per la nutrizione e la decompressione gastrica.
- Aprire il coperchio della porta di alimentazione (Figura 2B).
- Inserire dove il set di estensione SECUR-LOK* (Figura 3C) o quello per bolo (Figura 4B), allineando i connettori maschio/femmina. Far corrispondere la riga nera sul set alla riga nera sulla porta di alimentazione (Figura 2C) del MIC-KEY®.
- Bloccare in situ, spingendo verso l'interno e ruotando il connettore IN SENSO ORARIO finché non si avverte una leggera resistenza (circa un quarto di giro).
NON ruotare il connettore oltre il punto di arresto.
- Per rimuovere il set di estensione, ruotarlo IN SENSO ANTORARIO, finché la riga nera sul set non si allinea con la riga nera sul MIC-KEY®. Rimuovere il set e chiudere la porta con l'apposito coperchio collegato.

Verifica della posizione del tubo e della sua pervietà

- Con uno dei set di estensione collegato, fissare la siringa con punta per catetere, contenente 10 ml d'acqua, alla porta di alimentazione.
- Aspirare il contenuto dello stomaco. La presenza di contenuto gastrico nella siringa conferma la giusta posizione all'interno dello stomaco.
- Flush with 10 ml of water. Controllare se vi sono perdite attorno allo stoma. In caso affermativo, riconfermare il gonfiaggio regolare del palloncino. Verificare anche la misura in Fr, la lunghezza dello stoma e la posizione del dispositivo. Il giusto posizionamento può essere verificato radiograficamente. Il MIC-KEY® ha una striscia radiopaca sul tubo. Non usare mezzo di contrasto all'interno del palloncino.
- Iniziare l'alimentazione solo dopo la conferma del giusto posizionamento e della pervietà, e seguendo le istruzioni del medico.

Procedura suggerita per la collocazione endoscopica

- Eseguire una normale esofagogastrroduodenoscopia. Una volta completata la procedura senza che si siano identificate anomalie che possano controindicare la collocazione del tubo, mettere il paziente in posizione supina ed insufflare lo stomaco con aria.
- Transilluminare attraverso la parete addominale anteriore per selezionare per la gastrostomia un sito non irrorato da grandi vasi, lontano da viscere e privo di tessuto cicatriziale, tipicamente ad un terzo della distanza tra omelico e margine costale sinistro sulla linea medioclavicolare.
- Con un dito, applicare pressione sul sito di inserzione selezionato. L'endoscopista deve vedere chiaramente la depressione risultante sulla superficie anteriore della parete gastrica.
- Sterilizzare e preparare la cute presso il sito selezionato per l'inserimento e disporre i telini chirurgici.

Esecuzione della gastropessia

ATTENZIONE - SI RACCOMANDA DI ESEGUIRE UNA GASTROPESIA CON TRE PUNTI FORMANTI UN TRIANGOLO PER ASSICURARE LA FISSAZIONE DELLA PARETE GASTRICA A QUELLA ADDOMINALE ANTERIORE.

- Far un segno sulla pelle al sito di inserzione del tubo. Definire la configurazione della gastropessia facendo sulla cute tre segni equidistanti dal sito di inserzione del tubo a formare un triangolo.

AVVERTENZA - Lasciare distanza sufficiente tra il sito di inserzione e la gastropessia, onde evitare interferenza con i mezzi di fissazione a T e il palloncino gonfiato.

- Somministrare anestesia locale ai siti di puntura con lidocaina all'1% e somministrare anestesia locale alla cute ed al peritoneo.
- Applicare il primo dispositivo di fissazione a T e confermare la posizione intragastrica. Ripetere la procedura fino all'applicazione di tutti e tre i dispositivi a T ai vertici del triangolo.
- Fissare lo stomaco alla parete addominale anteriore e completare la procedura.

Collocazione del stoma

- Creare lo stoma con lo stomaco ancora insufflato ed in apposizione alla parete addominale. Identificare il sito di puntura al centro dello schema della gastropessia. Sotto guida endoscopica, confermare che il sito sovrasti il corpo distale dello stomaco sotto il margine costale e sopra il colon trasverso.

ATTENZIONE - EVITARE L'ARTERIA EPIGASTRICA CHE PASSA DOVE I DUE TERZI MEDIALI INCONTRANO IL TERZO LATERALE DEL MUSCOLO RETTO.

AVVERTENZA - Fare attenzione a non far avanzare l'ago di puntura troppo in profondità, al fine di non perforare la parete gastrica posteriore, il pancreas, il rene sinistro, l'aorta o la milza.

- Anestetizzare il sito di puntura praticandovi un'iniezione di lidocaina all'1% fino alla superficie peritoneale.
- Inserire un'agocannula compatibile con strumenti da 0,038" (1 mm) di diametro al centro dello schema definito per la gastropessia nel lume gastrico.
- NOTA - Per la collocazione del tubo per gastrostomia, l'angolo di inserzione ottimale è un angolo retto effettivo con la superficie della cute. Se si prevede di passare a gastrodigiuostomia percutanea (endoscopica), dirigere l'agocannula verso il piloro.**
- Sotto osservazione endoscopica, verificare la giusta posizione dell'agocannula. Inoltre, per assistere tale verifica, si può collegare una siringa piena d'acqua all'attacco dell'agocannula e si può aspirare aria dal lume gastrico.
- Far avanzare un filo guida con punta a J, del diametro massimo di 0,038" (1 mm), attraverso l'agocannula fino allo stomaco. Confermarne la posizione.
- Rimuovere l'agocannula, lasciando il filo guida con punta a J in loco; eliminare l'agocannula secondo il protocollo della struttura.

Dilatazione

- Con una lama da bisturi n. 11 praticare sulla pelle una piccola incisione che si estenda lungo il filo guida, verso il basso attraverso il tessuto sottocutaneo e la fascia della muscolatura addominale. Dopo aver eseguito l'incisione, eliminare lo strumento impiegato in base al protocollo vigente nella struttura.
- Far avanzare un dilatatore sopra il filo guida e dilatare lo stoma fino alle dimensioni desiderate.
- Rimuovere il dilatatore sul filo guida, lasciando in situ il filo.
- Misurare la lunghezza dello stoma con l'apposito dispositivo Kimberly-Clark® di misurazione dello stoma.

Misurazione della lunghezza dello stoma

ATTENZIONE - LA SCELTA DEL MIC-KEY® DELLA MISURA GIUSTA È ESSENZIALE PER L'INCOLUMITÀ ED IL COMFORT DEL PAZIENTE. MISURARE LA LUNGHEZZA DELLO STOMA DEL PAZIENTE CON L'APPOSITO DISPOSITIVO DI MISURAZIONE DELLO STOMA. LO STELO DEL MIC-KEY® SELEZIONATO DEVE ESSERE DI LUNGHEZZA UGUALE A QUELLA DELLO STOMA. UN TUBO MIC-KEY® DELLA MISURA SBAGLIATA PUÒ CAUSARE NECROSÌ, SINDROME "BURIED BUMPER" E/O IPERGRANULAZIONE TESSUTALE.

- Inumidire la punta del dispositivo di misurazione (Figura 1) con un lubrificante idrosolubile. Non usare oli minerali né vaselina.
- Far avanzare il dispositivo di misurazione sul filo guida, attraverso lo stoma fin nello stomaco. NON FORZARE.
- Riempire la siringa Luer slip con 5 ml d'acqua e fissare alla porta del palloncino. Premere lo stantuffo della siringa e gonfiare il palloncino.
- Tirare delicatamente il dispositivo verso l'addome, finché il palloncino non si assesta contro il lato interno della parete gastrica.
- Far scorrere il disco di plastica in giù, fino all'addome, e prendere nota della misurazione sopra il disco.
- Aggiungere 4-5 mm alla misura registrata, per assicurare una lunghezza adeguata dello stoma in qualsiasi posizione. Registrare la misurazione.
- Con una siringa Luer slip, rimuovere l'acqua dal palloncino.
- Rimuovere il dispositivo di misurazione dello stoma.
- Registrare la data, il numero di lotto e la lunghezza dello stelo misurata in centimetri.

Collocazione del tubo

NOTA - Per agevolare l'avanzamento del tubo per lo stoma, si può usare una guaina "peel-away".

- Selezionare il giusto tubo MIC-KEY® a basso profilo per l'alimentazione tramite gastrostomia e fare i preparativi secondo quanto specificato in Preparazione del tubo, più sopra.
- Far avanzare l'estremità distale del tubo sul filo guida, attraverso lo stoma fin nello stomaco.
- Confermare che il tubo sia nello stomaco, rimuovere l'endoscopio, rimuovere il filo guida o la guaina peel-away, se impiegata, ed insufflare il palloncino.
- Assicurarsi che la compressa esterna sia a filo con la corte.

- Insufflare il palloncino con una siringa Luer slip da 6 ml.
 - Insufflare il palloncino da 12 Fr con 3 ml di acqua distillata o sterile.
 - Insufflare i palloncini da 14 Fr e di diametro maggiore con 5 ml di acqua distillata o sterile.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 5 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 12 FR. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 10 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 14 FR O DI DIAMETRO SUPERIORE. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.
- Pulire i residui di fluido o di lubrificante dal tubo e dallo stoma.

Installazione dei set di estensione per bolo e SECUR-LOK*

- Usare i set di estensione per bolo (Figura 4) o SECUR-LOK* (Figura 3) per la nutrizione e la decompressione gastrica.
- Aprire il coperchio della porta di alimentazione (Figura 2B).
- Inserire dove il set di estensione SECUR-LOK* (Figura 3C) o quello per bolo (Figura 4B), allineando i connettori maschio/femmina. Far corrispondere la riga nera sul set alla riga nera sulla porta di alimentazione (Figura 2C) del MIC-KEY*.
- Bloccare in situ, spingendo verso l'interno e ruotando il connettore IN SENSO ORARIO, finché non si avverte una leggera resistenza (circa un quarto di giro). NON ruotare il connettore oltre il punto di arresto.
- Per rimuovere il set di estensione, ruotarlo IN SENSO ANTIORARIO, finché la riga nera sul set non si allinea con la riga nera sul MIC-KEY*. Rimuovere il set e chiudere la porta con l'apposito coperchio collegato.

Verifica della posizione del tubo e della sua pervietà

- Con uno dei set di estensione collegato, fissare la siringa con punta per catetere, contenente 10 ml d'acqua, alla porta di alimentazione.
- Aspirare il contenuto dello stomaco. La presenza di contenuto gastrico nella siringa conferma la giusta posizione all'interno dello stomaco.
- Sciacquare con 10 ml d'acqua. Controllare se vi sono perdite attorno allo stoma. In caso affermativo, riconfermare il gonfiaggio regolare del palloncino. Verificare anche la misura in Fr, la lunghezza dello stoma e la posizione del dispositivo. Il giusto posizionamento può essere verificato radiograficamente. Il MIC-KEY* ha una striscia radiopaca sul tubo. Non usare mezzo di contrasto all'interno del palloncino.
- Iniziare l'alimentazione solo dopo la conferma del giusto posizionamento e della pervietà, e seguendo le istruzioni del medico.

Rimozione del tubo

- Innanzitutto assicurarsi che questo tipo di tubo possa essere sostituito al letto del paziente.
- Procurarsi tutto il necessario, detergere le mani seguendo una tecnica asettica ed indossare guanti puliti, privi di polvere.
- Ruotare il tubo di 360°, per assicurarsi che possa muoversi liberamente e facilmente.
- Inserire una siringa Luer slip nella porta del palloncino ed aspirare tutto il liquido dal palloncino.
- Applicare contropressione sull'addome e rimuovere il tubo tirando in modo delicato ma deciso.

NOTA - Se si incontra resistenza, lubrificare il tubo e lo stoma con un lubrificante idrosolubile. Spingere e ruotare contemporaneamente il tubo. Svincolare delicatamente il tubo. Se non si riesce ad estrarlo, ri-riempire il palloncino con la quantità d'acqua prescrita ed avvertire il medico. Non esercitare mai forza eccessiva per rimuovere il tubo.

AVVERTENZA - Non tentare mai di sostituire un tubo a meno che non si sia stati addestrati a farlo dal medico o da un altro operatore sanitario.

Procedura di sostituzione

- Pulire la cute attorno allo stoma e lasciare che si asciughi all'aria.
- Misurare la lunghezza dello stoma con l'apposito dispositivo Kimberly-Clark* di misurazione dello stoma.
- Selezionare la giusta misura di tubo MIC-KEY* per l'alimentazione tramite gastrostomia e fare i preparativi secondo quanto specificato in Preparazione del tubo, più sopra.
- Lubrificare l'estremità distale del tubo con del lubrificante idrosolubile, quindi inserire delicatamente il MIC-KEY* attraverso lo stoma, fin nello stomaco.
- Assicurarsi che la compressa esterna sia a filo con la cute.
- Insufflare il palloncino con una siringa Luer slip da 6 ml.
 - Insufflare il palloncino da 12 Fr con 3 ml di acqua distillata o sterile.
 - Insufflare i palloncini da 14 Fr e di diametro maggiore con 5 ml di acqua distillata o sterile.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 5 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 12 FR. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.

ATTENZIONE - NON SUPERARE I 10 ML COMPLESSIVI DI VOLUME PER I PALLONCINI DA 14 FR O DI DIAMETRO SUPERIORE. NON USARE ARIA. NON INIETTARE MEZZO DI CONTRASTO NEL PALLONCINO.
- Pulire i residui di fluido o di lubrificante dal tubo e dallo stoma.
- Confermare la giusta collocazione del tubo secondo quanto specificato nella sezione Verifica della posizione del tubo, più sopra.

Somministrazione dell'alimentazione

- Rimuovere il tappo dalla porta di alimentazione (Figura 3A).
- Se si alimenta con una siringa, collegare la siringa con punta per catetere alla porta di alimentazione del set di estensione per bolo (Figura 4A). Spingere bene e ruotare di un quarto di giro per fissare il collegamento.
- Se si usa una sacca di alimentazione, disaerare sia la saccia che i tubi. Collegare il set di tubi ad un set di estensione SECUR-LOK* (Figura 3B). Spingere bene e ruotare di un quarto di giro per fissare il collegamento.
- Regolare la portata della soluzione nutritiva e procedere con l'alimentazione.
- Ad alimentazione completata, sciacquare il set di estensione e il MIC-KEY* con 20 ml di acqua, finché le tubazioni sono pulite.
- Scollegare il set di estensione SECUR-LOK* o per bolo e rimettere a posto il tappo sulla porta di alimentazione del MIC-KEY (Figura 2B).
- Lavare il set di estensione e la siringa per la punta del catetere o la saccia di alimentazione con acqua tiepida saponata, sciacquando ed asciugando poi a fondo.
- Se si esegue alimentazione continua con una pompa, sciacquare il MIC-KEY* con 10-20 ml d'acqua ogni sei ore.

Decompressione

- La decompressione può essere eseguita con il set di estensione per bolo o con quello SECUR-LOK*.
- Collegare al MIC-KEY* (Figura 2) i set di estensione per bolo (Figura 4) o SECUR-LOK* (Figura 3) per la nutrizione e la decompressione gastrica.
- Se si usa il set di estensione SECUR-LOK*, rimuovere il tappo dalla porta di alimentazione. Drenare il contenuto dello stomaco in un contenitore.
- Dopo la decompressione, sciacquare il set di estensione ed il MIC-KEY* con 20 ml di acqua tiepida.
- Rimuovere il set e rimettere a posto il tappo del MIC-KEY*.

Somministrazione di farmaci

Quando possibile, usare farmaci liquidi; consultare il farmacista per stabilire se è possibile frantumare i farmaci solidi e miscelarli con acqua. Se la frantumazione è sicura, ridurre in polvere i farmaci solidi e scioglierli in acqua prima di somministrarli via il tubo di alimentazione. Non frantumare mai farmaci con rivestimento enterico né miscelare farmaci nella soluzione nutritiva. Con una siringa con punta per catetere, sciacquare il tubo con la quantità d'acqua indicata.

Direttive relative alla pervietà del tubo

Un corretto risciacquo è il miglior modo di evitare l'intasamento e mantenere la pervietà. Per evitare questi inconvenienti, attenersi alle direttive che seguono.

- Sciacquare con acqua il tubo di alimentazione ogni 4-6 ore durante l'alimentazione continua, ogni volta che si interrompe la nutrizione, prima e dopo ogni operazione di alimentazione intermittente oppure almeno ogni 8 ore se il tubo non è in uso.
- Sciacquare il tubo di alimentazione prima e dopo la somministrazione di farmaci e tra un farmaco e l'altro. In tal modo, il farmaco non interagirà con la soluzione nutritiva evitando possibili intasamenti.
- Quando possibile, usare farmaci liquidi; consultare il farmacista per stabilire se è possibile frantumare i farmaci solidi e miscelarli con acqua. Se la frantumazione è sicura, ridurre in polvere i farmaci solidi e scioglierli in acqua tiepida prima di somministrarli via il tubo di alimentazione. Non frantumare mai farmaci con rivestimento enterico né miscelare farmaci con le soluzioni nutritive.
- Per il risciacquo, evitare l'uso di irriganti acidi, come succo di mirtilli rossi e bevande a base di cola, poiché la qualità acida quando combinata con le proteine della soluzione nutritiva può contribuire all'intasamento del tubo.

Direttive generali relative al risciacquo

- Usare una siringa con punta per catetere da 30-60 cc. Non usare siringhe di dimensioni inferiori, che potrebbero aumentare la pressione sul tubo e spaccare i tubi più piccoli.
- Risciacquare con acqua di rubinetto a temperatura ambiente. È opportuno usare acqua sterile quando la qualità della fornitura idrica dell'acquedotto sia dubbia. La quantità d'acqua dipende dalle esigenze del paziente, dalle sue condizioni cliniche e dal tipo di tubo in uso, ma il volume medio va dai 10 ai 50 ml per gli adulti e dai 3 ai 10 ml per gli infanti. Anche lo stato di idratazione influenza sul volume da usare per il risciacquo dei tubi. In molti casi, l'incremento del volume di risciacquo può eliminare la necessità di somministrare fluidi supplementari per via endovenosa. Tuttavia, i pazienti con insufficienza renale o soggetti ad altre restrizioni relative ai fluidi devono ricevere il volume di risciacquo minimo necessario a mantenere la pervietà.
- Non usare troppa forza per risciacquare il tubo. L'applicazione di forza eccessiva può perforare il tubo e causare lesioni al tratto gastrointestinale.
- Documentare nella cartella del paziente l'ora e la quantità d'acqua impiegata. Ciò consentirà agli operatori sanitari di monitorare più accuratamente le esigenze del paziente.

Elenco di spunta per gli interventi giornalieri di cura e manutenzione

Valutazione del paziente

Valutare il paziente ricercando eventuali segni di dolore, pressione o disagio.

Valutazione del sito dello stomo Valutare il paziente ricercando eventuali segni di infezione, quali arrossamento, irritazione, edema, gonfiore, dolorabilità, riscaldamento, esantemi, drenaggio gastrointestinale o purulento.

Valutare il paziente ricercando eventuali segni di necrosi da pressione, ulcere da pressione o ipergranulazione tessutale.

Pulizia del sito dello stomo

Usare acqua tiepida e sapone neutro. Lavorare con moto circolare, partendo dal tubo e procedendo verso l'esterno.

Pulire i punti di sutura, le compresse esterne ed eventuali dispositivi di stabilizzazione con un bastoncino nettaoreccie. Sciacquare ed asciugare bene.

Valutazione del tubo

Valutare il tubo alla ricerca di eventuali anomalie, ad esempio danni, intasamento o scoloramento insolito.

Pulizia del tubo di alimentazione

Adoperare acqua tiepida e sapone neutro, facendo attenzione a non tirare né manipolare eccessivamente il tubo.

Sciacquare ed asciugare bene.

Pulizia delle porte digiunale gastrica e del palloncino

Rimuovere tutta la soluzione nutritiva o farmaceutica residua con un bastoncino nettaoreccie o un panno morbido.

Non ruotare la compressa esterna

Tale movimento causerebbe un arricciamento del tubo, che potrebbe anche cambiare posizione.

Verifica della giusta posizione della compressa esterna

Confermare che la compressa esterna si trovi a 2-3 mm dalla cute. Sciacquare con acqua il tubo di alimentazione ogni 4-6 ore durante l'alimentazione continua, ogni volta che si interrompe la nutrizione o almeno ogni 8 ore se il tubo non è in uso.

Risciacquare il tubo dopo aver controllato i residui gastrici.

Sciacquare il tubo prima e dopo la somministrazione di farmaci.

Per il risciacquo, evitare l'uso di irriganti acidi, come succo di mirtillo rosso e bevande a base di cola. Confermare che la compressa esterna si trovi a 2-3 mm dalla cute. Sciacquare con acqua il tubo di alimentazione ogni 4-6 ore durante l'alimentazione continua, ogni volta che si interrompe la nutrizione o almeno ogni 8 ore se il tubo non è in uso. Risciacquare il tubo dopo aver controllato i residui gastrici. Sciacquare il tubo prima e dopo la somministrazione di farmaci. Per il risciacquo, evitare l'uso di irriganti acidi, come succo di mirtillo rosso e bevande a base di cola.

Manutenzione del palloncino

Controllare il volume d'acqua nel palloncino una volta alla settimana.

- Inserire una siringa Luer slip nella porta di insufflazione del palloncino e prelevarne il liquido mantenendo il tubo in loco. Mettere a confronto la quantità d'acqua nella siringa con quella consigliata o con quella originariamente prescritta e documentata nella cartella del paziente. Se la quantità prelevata è inferiore a quella consigliata o prescritta, ri-riempire il palloncino con l'acqua inizialmente rimossa, quindi prelevarne ed aggiungere la quantità necessaria a portare il volume nel palloncino fino al valore consigliato e prescritto. Tenere presente che quando si sgonfia il palloncino parte del contenuto gastrico può defluire attorno al tubo. Prendere nota del volume di liquido, della quantità di volume eventualmente da sostituire, della data e dell'ora.
- Attendere 10-20 minuti e ripetere la procedura. Se ha perso del liquido, il palloncino perde ed occorre sostituirne il tubo. Un palloncino sgonfio o rotto può tradursi nello spostamento o nella migrazione del tubo. Se il palloncino è rotto, sostituirlo. Fissare il tubo in loco con del nastro, quindi seguire il protocollo in vigore nel proprio presidio e/o chiamare il medico per le istruzioni del caso.

NOTA - Riempire il palloncino con acqua sterile o distillata, non con aria o soluzione fisiologica. La soluzione fisiologica può cristallizzarsi ed otturare il lume o la valvola del palloncino, mentre l'aria può trafiggere e provocare l'afflosciamento del palloncino. Usare la quantità d'acqua consigliata, in quanto un'insufflazione eccessiva può ostruire il lume o ridurre la durata utile del palloncino mentre un'insufflazione insufficiente non blocca bene il tubo.

Occlusione del tubo

L'occlusione del tubo è solitamente causata da:

- scadente metodologia di risciacquo;
- mancato risciacquo dopo la misurazione dei residui gastrici;
- somministrazione inadeguata di farmaci;
- presenza di frammenti di pillole;
- viscosità dei farmaci;
- densità eccessiva delle soluzioni nutritive, per esempio soluzioni concentrate o arricchite che sono generalmente più viscose ed è più probabile che intasino i tubi;
- contaminazione e conseguente coagulazione della soluzione nutritiva;
- reflusso del contenuto gastrico o intestinale nel tubo.

Disintasamento del tubo

- Accertarsi che il tubo di alimentazione non sia arricciato né pinzato.
- Se l'ostruzione è visibile sopra la linea della cute, sbriciolarla massaggiando con delicatezza il tubo tra le dita.
- Quindi, mettere una siringa con punta per catetere riempita di acqua tiepida nell'appropriato adattatore o nel lume del tubo e retrarre delicatamente, poi premere lo stantuffo per scalzare l'ostruzione.
- Se l'ostruzione resta, ripetere il passaggio n. 3. Una delicata aspirazione alternata alla pressione della siringa può eliminare la maggior parte delle ostruzioni.
- Se questo stratagemma non funziona, consultare il medico. Non usare succo di mirtillo rosso, bevande a base di cola, sostanze inteneritrici per carni o chimotripsina, che possono causare intasamenti o, in alcuni pazienti, reazioni avverse. Se non si riesce a rimuovere l'ostruzione, bisognerà rimuovere il tubo.

Longevità del palloncino

La vita utile del palloncino non può essere prevista con precisione. In genere, i palloncini in silicone durano 1-8 mesi, ma la durata effettiva varia in base a diversi fattori, tra i quali farmaci adoperati, volume d'acqua impiegato, pH gastrico e manutenzione del tubo.

Contenuto del kit

- 1 tubo MIC-KEY® a basso profilo per alimentazione
- 1 siringa Luer slip da 6 ml
- 1 siringa da 35 ml con punta per catetere
- 1 set MIC-KEY® di estensione con connettore ad angolo retto SECUR-LOK®, raccordo a "Y" a 2 porte e morsetto12
- 1 set MIC-KEY® di estensione per bolo con punta per catetere, connettore dritto SECUR-LOK® e morsetto12
- 4 tamponi di garza

AVVERTENZA - Esclusivamente per la somministrazione di nutrizione e/o farmaci per via enterale.

Per ulteriori informazioni, dagli Stati Uniti chiamare il numero +1-800-KCHELPS (+1-800-524-3577) oppure visitare il nostro sito Web: www.kchealthcare.com.

Opuscoli informativi - Su richiesta sono disponibili, "A guide to Proper Care" e "A Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide". Rivolgersi al proprio rappresentante di zona o al servizio di assistenza alla clientela.



Diametro



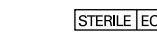
Lunghezza



Monouso



Leggere le istruzioni.

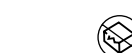


STERILE / EO



LOT

Numero lotto



Non usare se la confezione è danneggiata.



Formulazione priva di DEHP
(di(2-etiles)ftalato)



Soggetto a prescrizione medica



REF
Codice riordinazione



Scadenza



Data di fabbricazione

Apraksts

Kimberly-Clark® MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zonde (2. attēls) paredzēta enterālai barošanai un medikamentu ievadīšanai tieši kūnģi un/vai kūnģa dekomprezijai.

Lietošanas indikācijas

Kimberly-Clark® MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zonde ir indicēta pacientiem, kuriem nepieciešama ilgtērīga barošana, kuri nepanes perorālo barošanu, pacientiem ar aspirācijas risku, un pacientiem, kuriem nepieciešama kūnģa dekomprezija un/vai medikamentu ievadīšana tieši kūnģi.

Kontrindikācijas

Kontrindikācijas zema profila gastrostomijas barošanas zondes ieviešanai iekļauj ascītu, zarnu sagriešanos, portālo hipertensiju, peritonitu un patoloģisku aptaukošanos.

Brīdinājums

Šo medicinisko ierīci nedrīkst atkārtoti lietot, apstrādāt vai sterilizēt. Atkārtota lietošana, apstrāde vai sterilizācija var 1) nelabvēlīgi ieteiktējās ierīces biosavietojamības išsaņas, 2) kompromitēt ierīces strukturālo vienotību, 3) traucēt ierīcei darboties, kā tai paredzēts, vai 4) radīt kontaminācijas risku un būt par pamatu infekciju slimību transmisijai, kas var izraisīt pacientam ievainojumus, slimību vai nāvi.

Komplikācijas

Jebkuras zema profila gastrostomijas barošanas zondes ieviešanas gadījumā iespējamas šādas komplikācijas:

- Ādas bojājums
- Pārmērīga granulācijas audu veidošanās
- Intraperitoneāls bojājums
- Infekcija
- Kūnģa vai duodenā čūlas
- Spiediena nekroze

IEVĒROJET: Pārbaudiet iepakojuma veselumu. Nelietojet zondi, ja iepakojums ir bojots vai nesterils.

Ieviešotā stoma atveri

Kimberly-Clark® MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zondi var ievietot perkutāni fluoroskopijas vai endoskopijas kontrolē vai aizvietojot iepriekšējo barošanas zondi, izmantojot jau izveidoto stomas atveri.

UZMANĪBU: NEPIECIĒSAMĀS VEIKT GASTROPEKSIIJU, LAI NOSTIRPINĀTU KŪNGA PIE VĒDERĀ DOBUMA PRIEKŠĒJĀS SIEŅAS; BAROŠANAS ZONDĒS IEVIEŠANAS VIETA JĀIDENTIFĒ UN STOMAS ATVERE JĀPAPLAŠĀ UN JAIZMĒRA PIRMS ZONDĒS IEVIEŠANAS, LAI PANAKTU PACIENTA KOMFORTU UN DROŠĪBU.

UZMANĪBU: NEIZMANTOJET BAROŠANAS ZONDĒS BALSTA BALONU, LAI VEIKTU GASTROPEKSIIJU. BALONS VAR PĀRPLŪST UN NEPĀNAKT KŪNGA NOSTIRPINĀŠANU PIE VĒDERĀ DOBUMA PRIEKŠĒJĀS SIEŅAS.

BRĪDINĀJUMS: Zidaiņiem un bērniem zondes ieviešanai ir jāveic augstu pie kūnģa augšējās līknēs, lai novērstu gadījumu, ka balons pēc piepūšanas nosprosto pilorus. Nepareiza izmēra MIC-KEY® var izsaukt nekrozi, slēptā bufera sindromu un/vai pārmērīgu granulācijas audu veidošanos.

Zondes sagatavošana

1. Izvēlieties piemērotu lielumu MIC-KEY® gastrostomijas barošanas zondi, izņemiet to no iepakojuma un pārliecīnieties, ka tā nav bojāta.
2. Izmantojot komplektā ietverto 6 ml Luer tipa šķirci, uzpildiet balonu caur balona portu ar 5 ml (3ml priekš 12 Fr) sterila vai destiļēta ūdens (2. attēls A).
3. Izņemiet šķirci un pārbaudiet balona veselumu, saudzīgi saspiežot, lai pārliecīnātos, ka nav noplūdes.apskaitiet balonu un pārliecīnieties par tā simetriju. Simetriju var panākt, uzmanīgi paralleļot balonu pirkstos. Pievienojet šķirci atpakaļ un izlaiediet no balona visu ūdeni.
4. Ieziestiet zondes galu ar ūdeni šķistošu lubrikantu. Nelietojet minerāleļļu. Nelietojet vazelīnu.

Ieteikumi ieviešanai radioloģiskā kontrole

1. Novietojet pacientu gulus stāvoklī.
2. Sagatavojet pacientu un veiciet anestēziju atbilstoši klinikajam protokolam.
3. Pārliecīnieties, ka aknu kreisā daiva nenosedz kūnģa fundus dalu vai kermeni.
4. Identificējiet aknu mediālo virsmu ar DT vai ultrasonogrāfijas palīdzību.
5. Var ievadīt 0,5 līdz 1,0 mg glikagona IV, lai mazinātu kūnģa peristaltiku.
6. Lai piepildītu kūnģi ar gaisu, izmantojot nazogastrālo katetu, parasti vajadzīgi 500 līdz 1000 ml, var vadīties arī pēc pieteikamās kūnģa izplēšanas. Nereti ievadīsimās turpināt gaisa ievadi procedūras laikā, it īpaši punkcijas un atveres paplašināšanas laikā, lai saglabātu kūnģi izplestu un lai kūnģa siena būtu atspīta pret vēdera dobuma priekšējo sienu.
7. Izvēlieties katetrus ieviešanai vietu kreisajā parībē, ieteicams to ievietot laterālajā reģionā jeb laterālā no m. rectus abdominis (Piez. a. epigastrica superior atrodas medīlā no m. rectus abdominis) un tieši gar kūnģa kermini uz liešas kurvaturas pusī. Fluoroskopijas kontrole izvēlieties lokalizāciju, kas lauj vadīt atdruku vertikāli. Pirms gastrostomijas veicēt radioloģisku izmeklēšanu šķersgriezumā laterālā pozīcijā, ja pastāv aizdomas par resns zarnas sagriešanos vai tievās zarnas sagriešanos pirms kūnģa.

IEVĒROJET: PO/NG kontrastvielu var ievadīt iepriekšējā vakarā pirms procedūras, iespējams arī veikt klizmu tieši pirms procedūras, lai vizualizētu colon transversum.

8. Sagatavojet procedūras vietu un noklājiet apkārt autīnus atbilstoši ierīces izmantošanas protokolam.

Gastropēksija

UZMANĪBU: IETEICAMS VEIKT GASTROPEKSIIJU TRIJOS PUNKTOS TRIJSTŪRA KONFIGURĀCIJĀ, LAI NODROŠINĀTU KŪNĢA SIEŅAS PIEKLĀUŠANOS VĒDERĀ DOBUMA PRIEKŠĒJAI SIEŅAI.

1. Veiciet uz ādas atzīmi zondes ieviešanas vietā. Atzīmējiet gastropēksijas veidi, atstājot uz ādas trīs atzīmes vienādā attālumā no zondes ieviešanas vietas trijstūra konfigurācijā.
2. Pielietojet vietējo anestēziju ar 1% lidokaina šķidumu punkcijas vietā ādā un vēderplēvē.
3. Ieviešot pirmo T-veida savienojumu un apstipriniet novietojumu kūnģi. Atkārtojiet procedūru, līdz visi trīs T-veida savienojumi ir ievietoti trijstūra stūros.
4. Nostipriniet kūnģi pie vēdera dobuma priekšējās sienas un beidziet procedūru.

Izveidojot stomas atveri

1. Izveidojot stomas atveri, kamēr kūnģis ir piepildīts ar gaisu un nostiprināts pie vēdera dobuma sienas. Identificējiet punkcijas vietu gastropēksijas trijstūra centrā. Fluoroskopijas kontrolē apstipriniet, ka punkcijas vieta pārkāj kūnģa kermeja distālo daļu zem ribām un vēderā transversum.

UZMANĪBU: IZVĀRIETIES NO A. EPIGASTRICA, KAS ATRODAS M. RECTUS ABDOMINIS DIVU MEDIĀLO TREŠDAĻU UN VIENAS LATERĀLĀS TREŠDAĻAS SAVIENOJUMA VIETĀ.

BRĪDINĀJUMS: Uzmanieties, lai neievadītu punkcijas datu pārāk dziļi un neievainotu kūnģa mugurejošu sienu, aizkunču dziedzeri, kreiso nieri, aortu vai liesu.

2. Atsāpiniet punkcijas vietu ar vietēju 1% lidokaina šķiduma injekciju vēderplēvē (attālums no ādas līdz kūnģa priekšējai sienai parasti ir 4-5 cm).
3. Ievadiet .038" izmēram saderigu vadītājadatu gastropēksijas trijstūra centrā, lai tā noklūtu kūnģa lūmenā.
4. Izmantojiet fluoroskopijas kontroli, lai pārliecīnatos par pareizu adatas novietojumu. Lai uzlabotu pārbaudi, adatas portam var pievienot ar ūdeni piepildītu šķirci un aspirēt no kūnģa lūmena gaisu.
5. **IEVĒROJET:** Gastrostomijas zondes ieviešanai vislabākā ieviešanas pozīcija ir taisnlenķi pret ādas virsmu. Adata ir jāvirzā pretim pilorusam, ja ir nepieciešama nomaiņa uz PEG zondi.
6. Izmantojiet fluoroskopijas kontroli, lai pārliecīnatos par pareizu adatas novietojumu. Lai uzlabotu pārbaudi, adatas portam var pievienot ar ūdeni piepildītu šķirci un aspirēt no kūnģa lūmena gaisu.
7. **IEVĒROJET:** Gaisam atgriezoties iņcīcējot kontrastvielu, lai vizualizētu kūnģa krokas un apstiprinātu novietojumu kūnģi.
8. Virziet uz priekšu .038" izmēram atbilstošu J tipa vadītājiepli, caur adatu kūnģi. Apstipriniet novietojumu.
9. Izņemiet vadītājadatu, atstājot J gala vadītājiepli vietā un atbrīvojieties saskaņā ar iestādes protokolu.

Dilatācija

1. Izmantojiet #11 skalpeli, lai izveidotu ādā mazu mazu iegriezumu gar vadītājieplies atrašanās vietu cauri zemādās audiem un vēderā muskulatūras fasciām. Pēc iegriezuma izveidošanas atbrīvojieties no paliglīdzekļiem atbilstoši iestādes protokolam.
2. Virziet dilatatoru uz priekšu pār vadītājiepli un paplašiniet stomas atveri līdz vēlamajam izmēram.
3. Izņemiet dilatatoru, virzot pār vadītājiepli un atstājot vadītājiepli vietā.
4. Izmērit stomas garumu ar Kimberly-Clark® stomas mērišanas ierīci.

Stomas garuma mērišana

UZMANĪBU: MIC-KEY® PARĒZĀ IZMĒRA IZVĒLE IR KRITISKA PACIENTA DROŠĪBAI UN LABSAJŪTAI. IZMĒRIET PACIENTA STOMAS GARUMU AR STOMAS MĒRIŠANAS IERĪCI. IZVĒLĒT MIC-KEY® MĒRĪJĀ GARUMAM IR JĀBŪT TĀDAM PAŠĀM GARUMAM KĀ ATVEREI. NEPAREIZA IZMĒRA MIC-KEY® VAR IZSAUKT NEKROZI, SLĒPTĀ BUFERA SINDROMU UN/VAI PĀRMĒRĪGU GRANULĀCIJAS AUDU VEIDOŠĀNO.

1. Samitriņiet atveres mērišanas ierīces galu (1. attēls) ar ūdeni šķistošu lubrikantu. Nelietojet minerāleļļu. Nelietojet vazelīnu.
2. Virziet uz priekšu zondes mērišanas ierīci pār vadītājiepli caur stomas atveri kūnģi. **NELIETOJET SPĒKU.**
3. Piepildiet Luer tipa šķirci ar 5 ml ūdens un pievienojet balona portam. Nospiediet šķirces virzuli, lai piepildītu balonu.
4. Saudzīgi velciet ierīci uz vēdera pusī, līdz balons atspiežas pret vēderā iekšējo sienu.
5. Noslīdiniet plastmasas disku lejā, lai tas atspiežas pret vēderā sienu un reģistrējet mērvienību virs diska.
6. Pieskaitiet 4-5 mm pie reģistrētā mērījuma, lai nodrošinātu atbilstošu stomas atveres garumu un piemērotu jebkārā pozīciju. Reģistrējiet mērījumu.
7. Izmantojiet šķirci, aspirējiet ūdeni no balona.
8. Izņemiet stomas mērišanas ierīci.
9. Reģistrējiet datumu, sērijas numuru un mērītāja garumu centimetros.

Zondes ievietošana

IEVĒROJET: Lai veicinātu zondes virzīšanos uz priekšu caur stomas atveri, var izmantot pārplesamo apvalku (peel-away tipa).

1. Izvēlieties piemērотa lieluma MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zondi un sagatavojet to atbilstoši iepriekš minētajiem zondes sagatavošanas norādījumiem.
2. Virziet uz priekšu zondes distālo galu pār vadītājiepli caur stomas atveri kunķi.
3. Pārliecinieties, ka zonde atrodas kunķi, izņemiet vadītājiepli vai noņemiet apvalku, ja tāds tika lietots, un piepildiet balonu.
 4. Nodrošiniet, ka ārējais atbalsts satiekas ar ādas virsmu.
 5. Izmantojot 6 ml Luer gala šķirci, piepildiet balonu.
 - Piepildiet 12 FR balonu ar 3 ml sterila vai destilēta ūdens.
 - Piepildiet 14 FR un lielāku zonžu balonu ar 5 ml sterila vai destilēta ūdens.
6. Noslaukiet apkārtējo šķidrumu vai lubrikantu no zondes un atveres.

Bolus un SECUR-LOK® pagarinājuma kompleks

1. Barošanai kunķi un kunķa dekomprezijai lietojet vai nu bolus (4. attēls) vai SECUR-LOK® (3. attēls) pagarinājuma komplektus.
2. Atveriet barošanas porta vāciņu (2. attēls B).
3. Izvietojiet SECUR-LOK® (3. attēls C) vai bolus (4. attēls B) pagarinājuma komplektu, izmantojot slēženes un atslēgas savienotāju. Nolīdziniet melno svītru uz komplekta pret melno svītru uz MIC-KEY® (2. attēls C) barošanas porta.
4. Ieslēdziет vietā, iespiežot un rotējot savienotāju PULKSTENA RĀDĪTĀJA virzīnai, līdz tiek sajūsta neliela pretestība (aptuveni ¼ pagrieziena). NEGRIZIET savienotāju tālāk par aptāšānās punktu.
5. Lai izņemtu pagarinājuma komplektu, rotējiet to PRETĒJI PULKSTENA RĀDĪTĀJA virzīnam, līdz pagarinājuma komplekta mēlnā svītra nolīdzinās ar melno svītru uz MIC-KEY®. Izņemiet komplektu un uzlietiet portam pievienoto vāciņu.

Pārbaudiet zondes novietojumu un caurlaidību

1. Kad ir pievienots jebkurš no pagarinātājiem, pievienojet barošanas portam katetra gala šķirci, kurā ir 10 ml ūdens.
2. Aspirējiet kunķa saturu. Kunķa saturu atrašanās šķircē apstiprina zondes pareizu novietojumu kunķa iekšienē.
3. Izskalojiet ar 10 ml ūdens. Pārbaudiet, vai ap stomas atveri nav sūce. Ja tāda ir, pārbaudiet vai balons ir atbilstoši piepildīts. Pārbaudiet arī Fr izmēru, stomas garumu un zondes novietojumu. Varat pārliecināties par pareizu novietojumu ar rentgenogrāfijas palīdzību. Uz MIC-KEY® zondes ir apstarojumi necaurlaidaša strīpa. Nepiepildiet balonu ar kontrastvielu.
4. Uzsāciet barošanu tikai pēc tam, kad esat pārliecinājūsies par zondes novietojuma pareizību un caurlaidību, un veiciet to saskaņā ar ārsta norādījumiem.

Ieteicamā ievietošanas procedūra endoskopijas celā

1. Veiciet standarta ezofigogastroroduodenoskopiju (EGD). Ja pēc procedūras veikšanas nav konstatētas izmaiņas, kas varētu būt kontrindikācijas zondes ievietošanai, novietojiet pacientu guļus stāvoklī un piepildiet kunķi ar gaisu.
2. Vadiet gaismas staru caur vēdera dobuma priekšējo sienu, lai izvēlētos gastrostomijas vietu, kas ir briva no lielajiem asinsvadiem, iekšējim orgāniem un rētaudumiem. Parasti gastrostomijas vieta atrodas punktā, kas ir viena trešāda no attāluma starp nabu un kreiso pārībi pa linea medioclavicularis.
3. Iespiediet izvēlētājā vietā ar pirkstu. Endoskopistam ir skaidri jāredz atbilstošs iespiedums kunķa sienas iekšējā virsmā.
4. Sagatavojet un aplākiet ādu ap izvēlēto ievietojuma vietu.

Gastropēksija

UZMANĪBU: IETEICAMS VEIKT GASTROPEKSIJU TRIJOS PUNKTOS TRIJSTŪRA KONFIGURĀCIJĀ, LAI NODROŠINĀTU KUNĶA SIENAS PIEKLĀUŠANOS VĒDERĀ DOBUMA PRIEKŠEJAI SIEŅAI.

1. Veiciet uz ādas atzīmi zondes ievietošanas vietā. Atzīmējiet gastropēksijas veidu, atstājot uz ādas trīs atzīmes vienādā attālumā no zondes ievietošanas vietas trijstūra konfigurācijā.

BRĪDINĀJUMS: Atstājiet pietiekamu attālumu starp zondes ievietošanas vietu un gastropēksijas vietu, lai izvairītos no T-veida savienojuma un piepildītā balona mijiedarbības.

2. Pielietojet vietējo anestēziju ar 1% lidokaina šķidumu punkcijas vietā ādā un vēderplēvē.

3. Izvietojiet pirmo T-veida savienojumu un apstipriniet novietojumu kunķi. Atkārtojet procedūru, līdz visi trīs T-veida savienojumi ir ievietoti trijstūra stūros.

4. Nostipriniet kunķi pie vēdera dobuma priekšējās sienas un beidziet procedūru.

Izveidojiet stomas atveri

1. Izveidojiet stomas atveri, kamēr kunķis ir piepildīts ar gaisu un nostiprināts pie vēdera dobuma sienas. Identificējiet punkcijas vietu gastropēksijas trijstūra centrā. Endoskopijas kontrollē apstipriniet, ka punkcijas vieta pārkāj kūnķa ķermēnu distālo daļu zem ribām un virs colon transversum.

UZMANĪBU: IZVARIETIES NO A. EPIGASTRICA, KAS ATRODAS M. RECTUS ABDOMINIS DIVU MEDIĀLO TREŠĀDAĻU UN VIENAS LATERĀLĀS TREŠĀDAĻAS SAVIENOJUMA VIĒTĀ.

BRĪDINĀJUMS: Uzmanieties, lai neievadītu punkcijas adatu pārāk dzīļi un neievainotu kūnķa mugurējo sienu, aizkunķa dzīdzeri, kreiso nieri, aortu vai liesu.

2. Atsāpiniet punkcijas vietu ar vietēju 1% lidokaina šķiduma injekciju vēderplēvē.
3. levadiet 0,38" izmēram saderīgu vadītājadatu gastropēksijas trijstūra centrā, lai tā nokļūtu kūnķa lūmenā.
4. Izmantojiet endoskopijas kontroli, lai pārliecinātos par pareizu adatas novietojumu. Lai uzlabotu pārbaudi, adatā var pievienot ar ūdeni piepildītu šķirci un aspirēt gaisu no kūnķa lūmena.
5. Virziet uz priekšu „0,38” izmēram atbilstošu J tipa vadītājiepli, caur adatu kunķi. Apstipriniet novietojumu.
6. Izņemiet vadītājadatu, atstājot J gala vadītājiepli vietā un atbrīvojieties saskaņā ar iestādes protokolu.

Dilatācija

1. Izmantojiet #11 skalpelī, lai izveidotu ādā mazu iegriezumu gar vadītājieplies atrašanās vietu cauri zemādas audiem un vēdera muskulatūras fasciā. Pēc iegriezuma izveidošanas atbrīvojieties no paligādzēklem atbilstoši iestādes protokolam.
2. Virziet dilatatoru uz priekšu pār vadītājiepli un paplašiniet stomas atveri līdz vēlamajam izmēram.
3. Izņemiet dilatatoru, virzot pār vadītājiepli un atstājot vadītājiepli vietā.
4. Izmēriet stomas garumu ar Kimberly-Clark® stomas mērišanas ierīci.

Stomas garuma mērišana

UZMANĪBU: MIC-KEY® PAREIZA IZMĒRA IZVĒLE IR KRITISKA PACIENTA DROŠĪBAI UN LABSAJĀTĀI. IZMĒRIET PACIENTA STOMAS GARUMU AR STOMAS MĒRIŠANAS IERĪCI. IZVĒLĒTA MIC-KEY® MĒRĪTĀ GARUMĀ IR JĀBŪT TĀDA PAŠA IZMĒRA KĀ ATVERES GARUMAM. NEPAREIZA IZMĒRA MIC-KEY® VAR IZSAUKT NEKROZI, SLEPTĀ BUFERA SINDROMU UN/VAI PĀRMĒRĪGU GRANULĀCIJAS AUDU VEIDOŠANOS.

1. Samitriniet stomas mērišanas ierīces galu (1. zīm.) ar ūdeni šķistošu lubrikantu. Nelietojiet minerāļuļu. Nelietojiet vazelīnu.
2. Virziet uz priekšu zondes mērišanas ierīci pār vadītājiepli caur stomas atveri kunķi. NELIETOJET SPĒKU.
3. Piepildiet Luer tipa šķirci ar 5 ml ūdens un pievienojet balona portam. Nospiediet šķirces virzuli, lai piepildītu balonu.
4. Saudzīgi velciet ierīci uz vēdera pusī, līdz balons atspiežas pret vēdera iekšējo sienu.
5. Noslīdiniet plastmasas disku lejā, lai tas atspiežas pret vēdera sienu un reģistrējet mērvienību virs diskā.
6. Pieskaitiet 4-5 mm pie reģistrētā mērijuma, lai nodrošinātu atbilstošu stomas atveres garumu un piemērotu jebkārā pozīciju. Reģistrējiet mērijumu.
7. Izmantojiet Luer gala šķirci, aspirējiet ūdeni no balona.
8. Izņemiet stomas mērišanas ierīci.
9. Reģistrējiet datumu, sērijas numuru un mēritāja garumu centimetros.

Zondes ievietošana

IEVĒROJET: Lai veicinātu zondes virzīšanos uz priekšu caur stomas atveri, var izmantot pārplesamo apvalku (peel-away tipa).

1. Izvēlieties piemērотa lieluma MIC-KEY® zema profila gastrostomijas barošanas zondi un sagatavojet to atbilstoši iepriekš minētajiem zondes sagatavošanas norādījumiem.
2. Virziet uz priekšu zondes distālo galu pār vadītājiepli caur stomas atveri kunķi.
3. Pārliecinieties, ka zonde atrodas kunķi, izņemiet endoskopu, vadītājiepli vai noņemiet apvalku, ja tāds tika lietots, un piepildīt balonu.
4. Nodrošiniet, ka ārējais atbalsts satiekas ar ādas virsmu.
5. Izmantojiet 6 ml Luer gala šķirci, piepildīt balonu.
 - Piepildiet 12 FR balonu ar 3 ml sterila vai destilēta ūdens.
 - Piepildiet 14 FR un lielāku zonžu balonu ar 5 ml sterila vai destilēta ūdens.

UZMANĪBU: NEPĀRSNIEDZIET BALONA KOPĒJO TILPUMU 5 ML - 12 FR IZMĒRA BALONIEM. BALONU NEDRĪKST PIEPILDĪT AR GAISU. BALONĀ NEDRĪKST PIEPILDĪT AR GAISU. BALONĀ NEDRĪKST INJICĒT KONTRASTVIELU.

6. Noslaukiet apkārtējo šķidrumu vai lubrikantu no zondes un atveres.

Bolus un SECUR-LOK® pagarinājuma kompleks

1. Barošanai kunķi un kunķa dekomprezijai lietojet vai nu bolus (4. attēls) vai SECUR-LOK® (3. attēls) pagarinājuma komplektus.
2. Atveriet barošanas porta vāciņu (2. attēls B).
3. Izvietojiet SECUR-LOK® (3. attēls C) vai bolus (4. attēls B) pagarinājuma komplektu, izmantojot slēženes un atslēgas savienotāju. Nolīdziniet melno svītru uz komplekta ar melno svītru uz MIC-KEY® (2. attēls C) barošanas porta.

- Notispriņiet vietā, iespiežot un pagriežot savienotāju PULKSTENA RĀDĪTĀJA VIRZIENĀ, līdz tiek sajūsta neliela pretestība (aptuveni 1/4 pagrieziena). NEGRIEZET savienotāju tālāk par apstāšanās vietu.
- Lai izņemtu pagarinājuma komplektu, rotējet to PRETĒJU PULKSTENA RĀDĪTĀJA virzienam, līdz pagarinājuma komplektā melnā svītrā nofildzinās ar melno svītru uz MIC-KEY*. Izņemt komplektu un uzliec portām pievienoto vāciņu.

Pārbaudiet zondes novietojumu un caurlaidību

- Kad ir pievienots jebkurs no pagarinātājiem, pievienojet barošanas portam katetra gala šīrci, kurā ir 10 ml ūdens.
- Aspirējet kūnja saturu. Kūnja satura atrašanās šīrcē apstiprina zondes pareizu novietojumu kūnja iekšēnē.
- Izskaļojet ar 10 ml ūdens. Pārbaudiet, vai ap stomas atveri nav sūce. Ja tāda ir, pārbaudiet vai balis ar atbilstoši pieplūdīt. Pārbaudiet arī Fr izmēru, stomas garumu un zondes novietojumu. Varat pārliecināties par pareizu novietojumu ar rentgenogrāfijas palidzību. Uz MIC-KEY* zondes un apstarojumu necaurlaidīga striņa. Nepieplūdīt balonu ar kontrastvīnu.
- Uzsāciet barošanu tikai pēc tam, kad esat pārliecinājušies par zondes novietojumu pareizību un caurlaidību, un veiciet to saskaņā ar ārsta norādījumiem.

Zondes izņemšana:

- Pirmkārt pārliecinieties, vai šī tipa zondi drīkst nomainīt pacientam gultā.
- Sagatavojet vīsus piederumus un ierīces, nomazgājiet rokas aseptiskā veidā un uzelvietē tirus cīmdušus, bez pūdera.
- Pagrieziet zondi 360 grādus, lai pārliecinātos, ka tā ērti un viegli kustas.
- Ievietojet Luer tipa šīrci balona uzplūdīšanas portā un aspirējet šķīdru mu no balona.
- Uzspiežot uz vēdera, izņemiet zondi ar uzmanību, bet droši kustību.

IEVĒROJET: Ja ir jūtama pretestība, ieziņiet zondi un stomas atveri ar ūdeni šķīstošu lubrikantu. Vienlaikus paspiediet un rotējet zondi. Uzmanīgi kustīnot zondi, izņemiet to. Ja zonde nav izņemama, pieplūdīt balonu ar noteikto ūdens daudzumu un ziņojiet ārstam. Nekad neizņemiet zondi ar varu.

BRĪDINĀJUMS: Nekad nemēģiniet mainīt zondi, ja neesat saņēmuši ārsta vai medicīniskās aprūpes speciālista apmācību.

Nomainības procedūra

- Notiriet ādu ap stomas atveri un ļaujiet tai nozīt.
- Izmēriet stomas garumu ar Kimberly-Clark* stomas mērišanas ierīci.
- Izvēlieties piemērota lieluma MIC-KEY* gastrostomijas barošanas zondi un sagatavojet to atbilstoši iepriekš minētajiem zondes sagatavošanas norādījumiem.
- Ieziņiet zondes distālo galu ar ūdeni šķīstošu lubrikantu un uzmanīgi ievietojet MIC-KEY* caur atveri kūnģi.
- Nodevīsiniet, ka ārējais balsts satiekas ar ādas virsmu.
- Izmantojot 6 ml Luer gala šīrci, pieplūdīt balonu.
 - Pieplūdīt 12 FR balonu ar 3 ml sterila vai destilēta ūdens.
 - Pieplūdīt 14 FR un lielāku zonžu balonus ar 5 ml sterila vai destilēta ūdens.
- UZMANĪBU: NEPĀRSNIEDZIET BALONA KOPĒJO TILPUMU 5 ML - 12 FR IZMĒRA BALONIEM. BALONU NEDRĪKST PIEPLŪDĪT AR GAISU. BALONĀ NEDRĪKST INJICĒT KONTRASTVIELU.
- UZMANĪBU: NEPĀRSNIEDZIET BALONA KOPĒJO TILPUMU 10 ML - 14 FR VAI LIELĀKA IZMĒRA ZONŽU BALONIEM. BALONU NEDRĪKST PIEPLŪDĪT AR GAISU. BALONĀ NEDRĪKST INJICĒT KONTRASTVIELU.
- Noslaukiet apkārtējo šķīdrumu vai lubrikantu no zondes un atveres.
- Pārbaudiet zondes novietojumu, ķemot vērā norādījumus, kas minēti iepriekš apakšpunktā par zondes novietojuma pārbaudi.

Barošanas procedūra

- Noņemiet barošanas porta aizdari (3. attēls A).
- Borojot ar šīrci, pievienojet šīrces katetra galu pie bolus pagarinātāja barošanas porta (4. attēls A). Lai notispriņutu saslēgumu, cieši piespiediet un pagrieziet 1/4 pagriezenu.
- Ja jūs ietojat barošanas maisu, izspiediet gaisu no maisa un caurlīstēmas. Pievienojet caurlīstēmu pie SECUR-LOK* pagarinājuma komplektā (3B. attēls). Lai notispriņutu saslēgumu, cieši piespiediet un pagrieziet 1/4 pagriezenu.
- Noregulējet barošanas formulas plūsmas ātrumu un veiciet barošanu.
- Pēc pabeigšanas, izskalojiet pagarinājuma komplektu un MIC-KEY* ar 20 ml ūdens, līdz caurlīstēma ir tīra.
- Atvienojet SECUR-LOK* vai bolus pagarinājuma komplektu un atlieciet atpakaļ MIC-KEY* barošanas porta aizdari (2. attēls B).
- Izmazgājiet pagarinājuma komplektu un katetra gala šīrci vai barošanas maisu ar siltu ziegķūdienu, izskalojiet un ļaujiet pilnībā nozūt.
- Ja barošana notiek nepārtraukti ar suļķa palīdzību, izskalojiet MIC-KEY* ar 10 ml līdz 20 ml ūdens daudzumu līk pēc sešām stundām.

Dekompresija

- Dekompresiju var veikt vai nu ar bolus vai SECUR-LOK* pagarinājuma komplektā palīdzību.
- Pievienojet bolus (4. attēls) vai SECUR-LOK*(3. attēls) pagarinājuma komplektu pie MIC-KEY* (2. attēls).

- Ja ietojat SECUR-LOK* pagarinājuma komplektu, noņemiet barošanas porta aizdari. Izvadiet kūnja saturu tvertnē.
- Pēc dekomprimēšanas, izskalojiet pagarinājuma komplektu un MIC-KEY* ar 20 ml siltā ūdens.
- Noņemiet pagarinājuma komplektu un ielieciet MIC-KEY* aizdari.

Medikamentu ievade

Kad vien iespējams, izmantojiet šķidrus medikamentus un konsultējieties ar farmaceitu, lai noteiku, vai ir droši sasmalcināti cietus medikamentus un sajaukt ar ūdeni. Ja tas ir droši, sasmalciniet cieto medikamentu līdz smalkam pulverim un izšķidiniet pulveri ūdeni, lai ievadītu caur barošanas zondi. Nekad nemēģiniet sasmalcināt medikamentu ar zarnās šķīstošu apvalku vai sajaukt medikamentu ar barošanas maisījumu.

Izmantojiet katetra gala šīrci, izskalojiet zondi ar paredzēto ūdens daudzumu.

Zondes caurlaidības vadlīnijas

Pareiza zondes skalošana ir labākais veids, kā izvairīties no aizsprostojuma un saglabāt zondes caurlaidību. Zemāk norādītas vadlīnijas, kā izvairīties no aizsprostojuma un saglabāt zondes caurlaidību.

- Skalojiet barošanas zondi ar ūdeni līk pēc 4-6 stundām pastāvīga barošanas režīma gadījumā, vienmēr pēc barošanas pātrākušanas, pirms un pēc katras barošanas reizes intermitējošā barošanas režīmā vai vismaz līk pēc 8 stundām, ja zonde netiek izmantota.
- Skalojiet barošanas zondi pirms un pēc medikamentu ievades un arī starp medikamentu ievades reiziem. Tāda veida tiks novērstu medikamentu mijiedarbība ar barošanas maisījumu un zondes aizsprostošānū.
- Kad vien iespējams, izmantojiet šķidrus medikamentus un konsultējieties ar farmaceitu, lai noteiku, vai ir droši sasmalcināti cietus medikamentus un sajaukt ar ūdeni. Ja tas ir droši, sasmalciniet cieto medikamentu līdz smalkam pulverim un izšķidiniet pulveri siltā ūdeni, lai ievadītu caur barošanas zondi. Nekad nemēģiniet sasmalcināt medikamentu ar zarnās šķīstošu apvalku vai sajaukt medikamentu ar barošanas maisījumu.
- Izvairīties izmantom skābas, kairinošas vielas, piemēram, dzērvēnu sulu un kolai līdzīgu dzērienu, lai skalotu barošanas zondes, jo skābums mijiedarbībā ar barošanas maisījuma olbaltumvielām var veicināt zondes aizsprostojumu.

Vispārējās vadlīnijas skalošanai

- Izmantojiet 30 līdz 60 cc katetra gala šīrci. Nelietojet Mazāku izmēru šīrces, jo tā iespējams veicināt spiedienu uz zondi un maza fieluma zondes plīsumu.
- Skalošanai izmantojiet ūdeni no ūdensvada istabas temperatūrā. Sterili ūdeni var izmantot, ja ūdensvada ūdens kvalitāte ir apšaubīga. Ūdens daudzums ir atkarīgs no pacienta vajadzībām, kliniskā stāvokļa un zondes veida, bet videjais tilpums ir no 10 līdz 50 ml pieaugušajiem un no 3 līdz 10 ml bērniem. Arī pacienta hidrātācija ietekmē barošanas zondes skalošanai nepieciešams šķīdruma tilpums. Daudzos gadījumos, palielinot skalošanas tilpumu, ir iespējams iznepilīties no papildināto šķīdruma ievādīšanas. Tomēr cilvēkiem ar nieru mazspēju un citiem šķīdruma lietošanas ierobežojumiem jāizmanto minimālais nepieciešamais skalošanas tilpums, lai saglabātu caurlaidību.
- Skalojot zondi, izvairīties pieplūdot pārmērīgu spēku. Pārmērīgs spēks var perforēt zondi un izraisīt kūnja-zarnu trakta bojājumus.
- Dokumentējiet skalošanas laiku un izmantojot ūdens daudzumu pacienta medicīniskajā kartē. Tas palīdzēs visiem medicīniskās aprūpes dalībniekiem labāk izvērtēt pacienta vajadzības.

Ikdienas aprūpes un ierīces uzturēšanas kārtība

Novērtējet pacientu

Novērtējet pacientu, vai nav sāpju, spiedienu vai diskomforta pazīmes.

Novērtējet stomas vietu

Novērtējet pacientu, vai nav vērojamas infekcijas pazīmes kā apsārtums, kairinājums, tūska, jūtīgums, siltums, izsītumi, strutus vai kūnja-zarnu trakta saturs.

Notiriet stomas vietu

Novērtējet pacientu, vai nav redzamas spiedienā nekrozes, ādas bojājuma vai pārmērīgas granulācijas audu veidošanās pazīmes. Izmantojiet siltu ūdeni un saudzējošas ziepes.

Novērtējet zondi

Mazgājiet ar aplveida kustībām no zondes uz ārpusi. Notiriet šūves, ārējos balstus un jebkuru stabilitējošo ierīci, izmantojot aplikatoru ar vates uzgali.

Iztiriet barošanas zondi

Rūpīgi noskalojiet un nosusiniet. Novērtējet zondi, vai nav redzamas tādas izmaiņas kā zondes bojājums, aizsprostojums vai krāsas izmaiņas. Izmantojiet siltu ūdeni un saudzējošas ziepes un uzmanieties, lai neizrauti vai neizkustinātu zondi.

Iztiriet jejunālo, kūnja un balona portus

Rūpīgi noskalojiet un nosusiniet. Izmantojiet aplikatoru ar vates uzgali vai mikstu audumu, lai notirītu barošanas maisījuma un medikamentu atliekas. Tas varētu veicināt zondes sagriešanos un novietojuma maiņu.

Nerotējiet ārējo balstu

Pārbaudiet ārējā balsta novietojumu

Pārbaudiet, vai ārējais balsts atrodas 2-3 mm virs ādas.

Izskalojiet barošanas zondi

Skalojiet barošanas zondi ar ūdeni ik pēc 4-6 stundām pastāvīga barošanas režīma gadījumā, vienmēr pēc barošanas pārtraukšanas vai vīsmaz ik pēc 8 stundām, ja zonde netiek lietota.

Skalojiet barošanas zondi pēc kungiā atlieku tilpuma pārbaudes.

Skalojiet barošanas zondi pirms un pēc medikamentu ievades.

Izvairieties barošanas zondes skalošanai izmanton skābas, kairinōšas vielas, piemēram dzērvēju sulai un kolai līdzīgus dzērienus.

Balona uzturēšana

Pārbaudiet ūdens tilpumu balonā reizi nedēļā.

- levietojet Luer tipa šīrci balona uzpildīšanas portā un izvadiet šķidrumu, neizkustinot zondi. Sālīdziniet ūdens daudzumu šīrcē ar ieteicamo daudzumu vai sākotnēji paredzēto daudzumu, kas atzīmēts pacienta medicīniskajā kārtē. Ja noteiktais daudzums ir mazāks par ieteicamu vai sākotnēji paredzētu, atkārtoti piepildiet balonu ar izvadīto ūdeni un ievadiet papildus nepieciešamo ūdeni daudzumu, lai balona tilpums atbilstu ieteicamajam un pacientam paredzētajam ūdens daudzumam. Rikojieties uzmanīgi, jo, mazinot balona tilpumu, gar zondi var sūkties kungiā saturus. Dokumentējiet šķidruma daudzumu, aizvietojotu tilpumu (ja tāds būs), datumu un laiku.
- Nogaidiet 10-20 minūtes un atkārtojet procedūru. Ja šķidruma daudzums ir mazinājies, balons ir bojāts - zondi nepieciešams aizvietot. Saplakušais vai saplīsušais balons var izraisīt zondes aizsprostošās vai novietojuma maiņu. Ja balons ir saplīsis, tas jāaizvieto. Nelietojiet zondi vietā, izmantojot plāksteri, un sekojiet iestādes protokolam un/vai valcācijet padomu ārstam.
- IEVĒROJET:** Piepildiet balonu no jauna, izmantojot sterili vai destilētu ūdeni, nevis gaisu vai sālu šķidrumu. Sālu šķidums var kristalizēties un aizsprostot balona vārstu vai lūmenu, bet gaisss var izplūst ārā un izraisīt balona saplakšanu. Pārliecieties, ka izmantojat ieteicamo ūdens daudzumu, jo pārāk liels tilpums var izraisīt lūmena aizsprostošumu, mazināt balona lietošanas ilgumu, bet pārāk mazs tilpums var pietiekoši nenošķirtināt zondi.

Zondes aizsprostojums

Visbiežāk zondes aizsprostojumu izraisa:

- Nepareiza/nepieciekama skalošana
- Neizdevējies skalošana pēc kungiā atlieku saturu noteikšanas
- Nepareiza medikamentu lietošana
- Tablešu fragmenti
- Viskozi medikamenti
- Biezī barošanas maišījumi, piemēram, koncentrēti vai uzlaboti maišījumi, kas parasti ir biezāki un var aizsprostot zondes
- Barošanas maišījuma kontaminācija, kas izraisa koagulāciju
- Kungiā vai zarnu saturu refluks zondē

Zondes aizsprostojuma novēršana

- Pārliecieties, ka barošanas zonde nav sagriezusies vai nospiesta.
- Ja aizsprostojums ir redzams virs ādas virsmas, saudzīgi masējiet un paspādīet zondi pirkstos, lai sadalītu aizcietējumu.
- Vēlāk pievienojet katetra gala šīrci, pilnītu ar siltu ūdeni, atbilstošajam adapteram vai zondes lūmenam, saudzīgi pavelciet atpakaļ virzuli un tad iespieliet uz priekšu, lai novērštu aizsprostojumu.
- Ja aizsprostojums nemazinās, atkārtojet 3. soli minētās darbības. Saudzīga atsūkšana, mainot šīrces spiedienu, var novērst lielāko daļu aizsprostoju.
- Ja procedūra nav izdevusies, konsultējieties ar ārstu. Nelietojiet dzērvenu sulu, kolai līdzīgus dzērienus, gaļas mikstīnātāju vai himotripsi, jo šīs vielas var izraisīt aizsprostoju vai radīt blakusparādības dažiem pacientiem. Ja aizsprostojums saglabājas un nav novēršams, zonde jāaizvieto.

Balona lietošanas ilgums

Balona ekspluatācijas terminājs nav precīzi nosakāms. Silikona baloni parasti ilgst 1-8 mēnešus, tāču balona ekspluatācijas terminājs ir atkarīgs no vairākiem faktoriem. Šie faktori ietver medikamentus, baloni piepildīšanai izmantoto ūdens daudzumu, kungiā pH un zondes aprūpi.

Komplekta sastāvs:

- 1 MIC-KEY® zema profila barošanas zonde
- 1 – 6 ml Luer tipa šīrcē
- 1 – 35 ml katetra gala šīrcē
- 1 MIC-KEY® pagarinājuma komplekts ar SECUR-LOK® taisnlenķa savienotāju un 2 portu "Y", un skavu 12
- 1 MIC-KEY® bolus pagarinājuma komplekts ar katetra galu, SECUR-LOK® taisno savienotāju un skavu 12
- 4 marles spilventiņi

BRĪDINĀJUMS: Tikai enterālajai barošanai un/vai medikamentu ievadei

Lai iegūtu sikāku informāciju, lūdzu, zvaniet 1-800-KCHELPS Amerikas Savienotajās Valstīs vai apmeklējiet mūsu interneta lapu www.kchealthcare.com.

Informatīvie buleti: Pēc pieprasījuma ir pieejama „Parezas aprūpes rokasgrāmata” un „Stomas vietas un enterālās barošanas zondes apkopes rokasgrāmata”. Lūdzu, sazinieties ar vietējo pārstāvi vai Pircēju apkalpošanas dienestu.



Aprašymas

Kimberly-Clark® MIC-KEY® kompaktiškas gastrostomijos maitinimo zondas (2 pav.) yra skirtas enteriniam maitinimui ir vaistinių preparatų tiekimui į skrandžį ir (arba) skrandžio dekompresijai.

Naudojimo indikacijos

Kimberly-Clark® MIC-KEY® kompaktiškas gastrostomijos maitinimo zondas yra numatytas naudoti pacientams, kuriems reikia išgalavio maitinimo, kurie negali toleruoti maitinimo per burną, kuriems kyla didelė aspiracijos rizika, kuriems reikia atlikti skrandžio dekompresiją ir (arba) vaistus skirti tiesiai į skrandžį.

Kontraindikacijos

Tarp kompaktiško gastrostomijos maitinimo zondo įstatymo kontraindikacijų, be kitų, minėtinos asčitas, gaubtinės žarnos interpozicija, vartų venos hipertenzija, peritonitas ir liguistas nutukimas.

Ispėjimas

Šio medicinos prietaiso negalima pakartotinai naudoti, apdoroti ir sterilizuoti.
Pakartotinai naudojant, apdorojant ar sterilizuojant kyla pavojus: 1) pakenkti žinomoms prietaiso biologinio soderinamumo savybėms, 2) pažeisti prietaiso struktūrinį vientisumą, 3) salygoti prietaiso numatyto funkcionavimo sutrikimus arba 4) sudaryti salygas plisti užkratams ir infekcijoms, galinčiomis sukelti sunkias pasekmes – paciento sužalojimą, ligą ar mirtį.

Komplikacijos

Toliav išvardintos komplikacijos gali būti siejamos su visų kompaktišku gastrostomijos maitinimo zondų naudojimu:

- | | |
|---------------------------------|---|
| • Odos sutrūkimas | • Infekcija |
| • Audinių hipergranulacija | • Skrandžio ir dyvilykapištės žarnos opos |
| • Nuosruvis į pilvapėvęs ermetę | • Spaudimo sukelta nekrozė |

PASTABA: Patirkinkite, ar nepažeista pakuočių. Nenaudokite, jei pažeista pakuočių arba pažeistas steriliumo barjeras.

Įstatymas

Kimberly-Clark® MIC-KEY® kompaktiška gastrostomijos maitinimo zondą galima įstatyti perkutaniiniu būdu kontroliuojant fluoroskopiskai ar endoskopiskai arba per esamą stomos traktą pakeičiant įvestą prietaisą.

PERSPĒJIMAS: UŽTIKRINANT PACIENTO SAUGUMĄ IR KOMFORTĄ, PRIEŠ PRADINĮ ZONDŌ ĮSTATYMA BŪTINA ATLIKTI GASTROPEKSIJĄ PRITVIRTINTANT SKRANDŽIŲ PRIE PRIEKINĖS PILVO SIEŅOS, NUSTATYTI MAITINIMO ZONDŌ ĮKIŠIMO VIETĄ IR PRAPLĒSTI BEI PAMATUOTI STOMOS TRAKTA.

PERSPĒJIMAS: MAITINIMO ZONDŌ SULAIKOMOJO BALIONELIO NEGALIMA NAUDOTI GASTROPEKSIJOS TIKSЛАIS. BALIONELIŠ GALI PLÝSTI IR NEPRIVIRTINTI SKRANDŽIO PRIE PRIEKINĖS PILVO SIEŅOS.

ISPĒJIMAS: Užkertant kelią prievarcio okluzijai, kai balionelis yra išplėstas, kūdikiams ir vaikams įvedimo vieta turi būti aukštai ant didžiosios skrandžio kreivės.

Parinkus netinkamo dydžio MIC-KEY® zondą galima sukelti nekrozę, vidinio tvirtiklio jaugimą į skrandžio sieną ir (arba) audinių hipergranuliaciją.

Zondo paruošimas

1. Pasirinkite tinkamo dydžio MIC-KEY® kompaktišką gastrostomijos maitinimo zondą, iki išimkite iš pakuočės ir apžiūrėkite, ar nepažeista.
2. Su rinkiniu pateiktu 6 ml švirkštu su slankiuoju Luerio antgaliu išplėskite balionelį per balionelio prievidą išleidami 5 ml (3ml – 12 Fr) sterilaus arba distiliuoto vandens (2A pav.).
3. Nuėmę švirkštą, patirkinkite balionelio vientisumą švelneliai į suspaudami ir apžiūrėdami, ar nėra protėki. Apžiūrėkite, ar balionelis simetriškas. Simetriškumą galima pasiekti balionelį švelneliai pavoliojant tarp pirstų. Vėl įstatykite švirkštą ir iš balionelio išsiurbkite višą vandenį.
4. Zondo viršinė sutepkite vandenye tirpstančiu lubrikantu. Nenaudokite mineralinės alyvos. Nenaudokite techninio vazelino.

Rekomenduojama radiologinio įvedimo procedūra

1. Paguldykite pacientą aukšteliininką.
2. Pacientą paruoškite ir nuskausminkite pagal klinikinę metodiką.
3. Įsitikinkite, kad kairioji kepenų skiltis neuždegusi skrandžio dugno ar skrandžio kūno.
4. Kompiuterinės tomografijos arba ultragarso vaizdais nustatykite medialinį kepenų kraštą.
5. Skrandžio perilstalikai nuslopinti galima įvena suleisti 0,5–1,0 mg gliukagono.
6. Per nazogastrinį kateterį į skrandžį įpjūskite oro, paprastai iki 500–1000 ml arba kol bus pasiekta pakankamas išplėtimo lygis. Dažnai oro insufliavimą būtina testi procedūros metu, ypač adatos punkcijos ir trakto plečimo metu palaikant skrandžio išplėtimą iki tokio lygio, kad skrandžio sieną būtų priglusdi prie priekinės pilvo sienos.
7. Kateterio įvedimo vieta pasirinkite kairiojoje subkostalinėje srityje, geriausiai virš šoninio pjūvio arba lateraliai nuo tiesiojo pilvo raumens (viršutinė pakrūtinio arterija eina palei medialinį tiesiojo raumens paviršių) ir tiesiai virš skrandžio kūno link didžiosios skrandžio kreivės. Fluoroskopiskai kontroliuodami pasirinkite vietą, kur vertikalus adatos kelias būtų kaip galima tiesesnis. Ištarant, kad gaubtinės žarnos ar plonosios žarnos priekinė dalis liečiasi su skrandžiu, prie gastrostomijos trakto suformavimą atlikite skerspjūvio tyrimą šoniniam vaizdui gauti.

PASTABA: Skersinės gaubtinės žarnos dalies vaizdui pagerinti įvedimo išvakarėse galima per burną NG skirti kontrastinės medžiagos arba suseiti klizmos tirpalą.

8. Operacinių laukų paruoškite ir izoliuokite apklotais gydymo įstaigoje nustatyta tvarka.

Gastropexija

PERSPĒJIMAS: UŽTIKRINANT SKRANDŽIO SIEŅOS PRIGLUDIMĄ PRIE PRIEKINĖS PILVO SIEŅOS, REKOMENDUOJAMA ATLIKTI TRITĀŠKE TRIKAMPIO KONTŪRO GASTROPEKSIJĄ.

1. Vamzdelio įvedimo vietoje pažymėkite odą. Gastropexijos kontūrą nustatykite ant odos trikampio išstydant tris žymes, vienodai nutolusias nuo vamzdelio įvedimo vietas.

ISPĒJIMAS: Tarp įvedimo vietas ir gastropexijos taškų palikite pakankamai dydžio atstumą, kad T formos tvirtikliai netrukdytų išplėstam balioneliui.

2. Punkcijos vietas lokalizuokite 1% lidokaino tirpalu, į odą bei pilvaplevę sulieškite vietinės nejautros anestetiku.

3. Įstatykite pirmajį T formos tvirtiklį ir patirkrinkite jo padėtį skrandyje. Procedūrą pakartokite, kol trikampio kampeuse bus įstatyti visi trys T formos tvirtikliai.

4. Fiksuojite skrandžį prie priekinės pilvo sienos ir užbaikite procedūrą.

Stomos formavimas

1. Stomos traktą formuoikite skrandžiu tebesant išpūstam oru ir prigalustam prie pilvo sienos. Nustatykite punkcijos vieta gasteropexijos kontūro centre. Vaizdo fluoroskopijos būdu patvirtinkite, kad vieta yra virš distalinės skrandžio kūno dalies žemiuo šonkaulių lanko ir aukščiau skersinės storosios žarnos.

PERSPĒJIMAS: SAUGOKITÉS NEPAŽEISTI PAKRŪTINIO ARTERIJOS, KURI KERTA TIESIOJO PILVO RAUMENS VIDURINĖS LINIJOS DVIEJŲ TREČDALIŲ IR ŠONINĖS LINIJOS VENO TREČDALIO SUISKIRTIMO TAŠKĄ.

ISPĒJIMAS: Stenkite punkcijos adatos neįvesti per giliai, kad nepradurtume užpakinančių skrandžio sienos, kasos, kairiojo inksto, aortos ar blūžnių.

2. Punkcijos vieta nuskausminkite vietine 1% lidokaino injekcija į pilvaplevės paviršių (atstumas nuo odos iki priekinės skrandžio sienos paprastai yra 4–5 cm).

3. Gastropexijos kontūre centre į skrandžio spindžį įveskitė 1 mm (0,038 in) skersmens vieloms tinklečių punkcinę adatą.

PASTABA: Gastrostomijos zondų įvedimui, geriausiai durti odos paviršiu i stačiu kampu. Adatai reikia nukreipti link prievarčio, jei vėliau tikimasi atlikti konversiją į PEG zondą.

4. Remdamasis fluoroskopiniu vaizdu, patirkrinkite tikslią adatos padėtį. Be to, tikslesiama patvirtinimui prie adatos pagrindo galima prijungti vandens pripildytą švirkštą ir iš skrandžio spindžio išsiurbti orą.

PASTABA: Vėl įpučiant orą galima sušvirkštai kontrastinės medžiagos, kad išryškėtų skrandžio kloščių vaizdas ir būtų galima patvirtinti padėtį.

5. Pro adatą į skrandžį įsikipte iki 1 mm (0,038 in) dydžio kreipiamajā vielą su J formos galiumu. Patvirtinkite padėtį.

6. Kreipiamajā vielą palikdami vietoje, ištraukite punkcinę adatą ir išmeskite ją įstaigoje nustatyta atlikinių šalinimo tvarka.

Išplėtimas

1. 11 dydžio skalpelio odoje padarykite nedidelį pjūvį, kuris palei kreipiamają vielą perkirstų poodinius audinius ir pilvo raumenų fasciją. Atlikę pjūvį peiliuką išmeskite pagal įstaigoje nustatytas taisykles.

2. Per kreipiamają vielą stumdamis plėtiklijų išplėskite stomos traktą įki pageidaujamo dydžio.

3. Ištraukite plėtikliją per kreipiamają vielą, pastarąja palikdami vietoje.

4. Kimberly-Clark® stomos matavimo prietaisui pamatuokite stomos ilgi.

Stomos ilgių matavimas

PERSPĒJIMAS: PASIRINKTO TINKAMO DYDŽIO MIC-KEY® ZONDĄ YRA KRITIKAI SVARBU LIGONIO SAUGUMUI IR SAVIJAUTAI. STOMOS MATAVIMO PRIETAISU PAMATUOKITE LIGONIO STOMĄ. PASIRINKTO MIC-KEY® ZONDŌ KAMIENO ILGIS TURI BŪTI TOKS PATS KAIP IR STOMOS ILGIS. PARINKUS NETINKAMO DYDŽIO MIC-KEY® ZONDĄ GALIMA SUKELTI NEKROZĘ, VIDINIO TVIRTIKLIO JAUGIMĄ Į SKRANDŽIO SIENĄ IR (ARBA) AUDINIŲ HIPERGRANULACIJĄ.

1. Venydių tirpstančiu lubrikantu ar vandeniu sudrėkinkite stomos matavimo prietaisą viršunę (1 pav.). Nenaudokite mineralinės alyvos. Nenaudokite techninį vazelino.

2. Stumkite distalinį stomos matavimo prietaiso galą per kreipiamają vielą stomos traktu į skrandžį. NENAUDOKITE JÉGOS.

3. Pripildykite švirkštą su Luerio slankiuoju antgaliu 5 ml vandens ir prijunkite prie balionelio prievidė. Paspauskite švirkštą stumkėjį ir išplėskite balionelį.

4. Atsargiai patraukite matuokljį link pilvo, kol balionelis atsirens į vidinę skrandžio sieną.

5. Plastikinį dildžių nuslinkite į pilvo paviršių ir užregistruokite virš diskro matomus rodmenis.

6. Prie pamatuoto dydžio pridėkite 4–5 mm, kad garantuotume tinkamą stomos ilgi ir funkcionalumą bet kokieje padėtyje. Matavimo reikšmę užsirašykite.

7. Švirkštą su slankiuoju antgaliu į išsiurbkite vandenį.

8. Išimkite stomos matavimo prietaisą.

9. Pasižymėkite datą, partijos numerį ir pamatuotą centimetrių kamieno vamzdelio ilgi.

Zondo įvedimas

PASTABA: Zondo įvedimui per stomos traktą palengvinti galima naudoti nuplēšiamą movą.

1. Pasirinkite tinkamo dydžio MIC-KEY® kompaktinį gastrostomijos maitinimo zondą ir paruoškite laikydami ankstesniame zondo paruošimo skyriuje pateiktą nurodymų.

2. Stumkite distalinį zondo galą per kreipiamają vielą stomos traktu į skrandžį.

- Patirkinkite, kad zondas yra skrandyje, ištraukite kreipiamąjį vielą arba nuplėšiamą movą, jei naudojate, ir išplėskite balionelę.
 - Išsitinkite, kad išorinis mazgas yra vienu lygiu su odos paviršiumi.
 - 6 ml talpos švirkštū su slankiuoju antgaliu išplėskite balionelę.
 - Pripildykite 12 Fr balionelę 3 ml distiliuoto ar sterilaus vandens.
 - 14 Fr didesnius balionelius pripildykite 5 ml distiliuoto ar sterilaus vandens.
- PERSPĘJIMAS:** PILDYDAMI 12 FR BALIONELĮ NEVIRŠYKITE 5 ML BENDRO TŪRIO.
NEGALIMA PILDTYTI ORU. Į BALIONELĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.
- PERSPĘJIMAS:** PILDYDAMI 14 FR AR DIDESNIUS BALIONÉLIUS NEVIRŠYKITE 10 ML BENDRO TŪRIO. NEGALIMA PILDTYTI ORU. Į BALIONELĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.
- Nuo zondo ir stomas nuvalykite liekamajį skystį ar lubrikantą.

Boliuso ir SECUR-LOK® prailginimo komplektų paruošimas naudojimui

- Skrandžio maitinimui ir skrandžio dekompresijai naudokite boliuso (4 pav.) arba SECUR-LOK® (3 pav.) prailginančių zondų komplektus.
- Atidarykite maitinimo priedavo dangtelį (2B pav.).
- Ištatykite SECUR-LOK® (3C pav.) arba boliuso (4B pav.) prailginamajį priedą sulygyuodami fiksatorius ir sprauslinę jungtį. Sulygiuokite ant prailginamojo zonda pažymėtą juodą liniją su juoda žyma ant MIC-KEY® maitinimo priedavo (2C pav.).
- Užfiksukite prietaisus i vieną stumdamis ir sukdami jungtį PAGAL LAIKRODŽIO RODYKLE, kol pajusite lengvą pasipriešinimą (maždaug 1/4 posukio). NESUKITE jungties toliau už stabdos taško.
- Norėdami prailginamajį zondą išimti, sukite įj PRIEŠ LAIKRODŽIO RODYKLE, kol juoda linija ant prailgininto suslygins su juoda linija ant MIC-KEY® zondo. Nuimkite priedą ir vėl uždenkite priedavą prie korpuso pritrūktintu maitinimo priedavo dangtelį.

Zondo padėties ir praeinamumo patvirtinimas

- Prailginamajam zondui esant prijungtam, prie maitinimo angos prijunkite kateterio antgalio švirkštą su 10 ml vandens.
- Išsiurbkite skrandžio turinį. Švirkste matomas skrandžio turinys patvirtina, kad zondas į skrandį ištatytas teisingai.
- Praplaukitė su 10 ml vandens. Aplink stomą patirkinkite drėgmę. Jei esama prasisunkimo, patirkinkite, ar balionelis reikiama išspūstė. Taip pat patirkinkite Fr dydį, stomas ilgi ir išstatymo kokybę. Tinkamą išstatymą galima patirkinti radiografiniu būdu. Ant MIC-KEY® zondo yra rentgenkontrastinis žiedas. Balionelyje nenaudokite kontrastinės medžiagos.
- Maitinti pagal gydytojo nurodymus pradėkite tik tuomet, kai išsitinksite reikiamu zondo išstatymu ir plalauidumu.

Rekomenduojama endoskopinio įvedimo procedūra

- Atlikite iprastinę ezofigogastroduodenoskopijos (EGD) procedūrą. Užbaigus procedūrą ir renustaučius patologinių veiksnį, kurie galėtų būti kontraindikuoti zondo įvedimui, paguldykite pacientą aukštelniuką į ir skrandį įpūskite oro.
- Dianioskopiskai peršvedami priekinį pilvo sieną parinkite gastrostomijos vietą, kuriuo nebūtų stambių kraujagyslių, vidaus organų ir randu. Ši vieta paprastai yra vienas tréčėlis atstumo nuo bambos iki kariojo šonkuolių lanko raktikaulinės linijos.
- Numatomą įvedimo vietą palpuokite pirmu. Endoskopijos technikas turi aiškiai matyti palpavimo vaizdą priekiniame skrandžio sienos paviršiuje.
- Paruoškite ir apklokite oda aplink pasirinktą įterpimo vietą.

Gastropexija

PERSPĘJIMAS: UŽTIRKINANT SKRANDŽIO SIENOS PRIGLUDIMĄ PRIE PRIEKINĖS PILVOS SIENOS, REKOMENDUOJAMA ATLIKTI TRITAKŠTELĘ TRIKAMPIO KONTŪRO GASTROPEKSIJĄ.

- Vamzdelio įvedimo vietoje pažymekite oda. Gastropexijos kontūrą nustatykite ant odos trikampiu išdėstydamis tris žymes, vienaičiai nutoliustus nuo vamzdelio įvedimo vietas.

ĮSPĖJIMAS: Tarp įvedimo vietas ir gastropexijos taškų palikite pakankamai dydžio atstumą, kad T formas tvirtikliai netrukdytų išplėstam balioneliui.

- Punkcijos vietas lokalizuokite 1% lidokaino tirpalu, į oda bei pilvaplevę sulieskite vietinės nejautros anestetiku.
- Ištatykite pirmajį T formas tvirtiklį ir patirkinkite jo padėtį skrandje. Procedūrą pakartokite, kol trikampio kampuose bus įstatyti visi trys T formas tvirtikliai.
- Fiksuoikite skrandį prie priekinės pilvo sienos ir užbaikite procedūrą.

Stomas formavimas

- Stomas traktą formuokite skrandžiu tebesant išpūstam oru ir priglaustum prie pilvo sienos. Nustatykite punkcijos vietą gastropexijos kontūro centre. Endoskopiskai patvirtinkite, kad vieta yra virš distalinės skrandžio kūno dalių žemiau šonkuolių ribos ir auksčiau skersinės storiosios žarnos.

PERSPĘJIMAS: SAUGOKITÉS NEPAŽEISTI PAKRŪTINIO ARTERIJOS, KURI KERTA TIESIOJO PILVO RAUMENS VIDURINĖS LINIJOS DVIEJŲ TRÉČDALIŲ IR SONINĖS LINIJOS VIENO TREČDALIO SUSIKIRTIMO TAŠKĄ.

ĮSPĖJIMAS: Stenkiteis punkcijos adatos nejvesti per giliai, kad nepradurutumėte užpakalinės skrandžio sienos, kasos, kairiojo inksto, aortos ar blužnies.

- Punkcijos vietą nuskausminkite vietine 1% lidokaino injekcija į pilvaplevę paviršių.
- Gastropexijos kontūro centre į skrandžio spinđių įveskite 1 mm (0,038 in) skersmens vieloms tinkančią punkcinę adatą.

PASTABA: Gastrostomijos zondų įvedimui, geriausia durti odos paviršiuo stačiu kampu. Adatą reikia nukreipti link privarčio, jei vėliau tikimasi atlikti konversiją /PEG/ zondą.

- Remdamiesi endoskopiniu vaizdu, patirkinkite tikslią adatos padėtį. Be to, tiksliesniams patvirtinimui prie adatos pagrindo galima prijungti vandens pripildytą švirkštą ir iš skrandžio spinđio išsiurbti ožą.
- Pro adatą į skrandį įkūskite iki 1 mm (0,038 in) dydžio kreipiamą vielą su J formas galiuku. Patvirtinkite padėtį.
- Kreipiamą vielą palikdami vietoje, ištraukite punkcinę adatą ir išmeskite ją įstaigoje nustatytą atliekų salinimo tvarką.

Įspūdėtimas

- 11 dydžio skalpeliu odoje padarykite nedidelį pjūvį, kuris palei kreipiamą vielą perkirstų poodinius audinius ir pilvo raumenų fasciją. Atlikę pjūvį peiliuką išmeskite pagal įstaigoje nustatytas taškes.
- Per kreipiamą vielą stumdamis plėtklijų išplėskite stomos traką įki pageidaujamo dydžio.
- Ištraukite plėtkliją per kreipiamą vielą, pastarąjį palikdami vietoje.
- Kimberly-Clark® stomas matavimo prietaisu pamatuokite stomas ilgi.

Stomas ilgio matavimas

PERSPĘJIMAS: PASIRINKTI TINKAMO DYDŽIO MIC-KEY® ZONDĄ YRA KRITIKAI SVARBU LIGONIO SAUGUMUI IR SAVIJAUTAI. STOMOS MATAVIMO PRIETAISU PAMATUOKITE LIGONIO STOMĄ, PASIRINKITO MIC-KEY® ZONDŌ KAMIENO ILGIS TURI BŪTI TOKS PATS KAIP IR STOMOS ILGIS. PARINKINS NETINKAMO DYDŽIO MIC-KEY® ZONDĄ GALIMA SUKELTI NEKROZĘ, VIDINIO TVIRTIKLIO JAUGIMA Į SKRANDŽIO SIENĄ IR (ARBA) AUDINIŲ HIPERGRANULACIJĄ.

- Vandenye tirpstančiu lubrikantu ar vandeniu sudrėkinkite stomas matavimo prietaiso viršūnę (1 pav.). Nenaudokite mineralinės alyvos. Nenaudokite techninio vaselinio.
- Stumkite distalinį stomas matavimo prietaiso galą per kreipiamą vielą stomas traktu į skrandį. NENAUDOKITE JEGOS.
- Pripildykite švirkštą su Lueriu slankiuoju antgaliu 5 ml vandens ir prijunkite prie balionelio priedavo. Paspauskite švirksto stumoklį ir išplėskite balionelį.
- Atsargiai patraukite matuoklį link pilvo, kol balionelis atsirems į vidinę skrandžio sieną.
- Plastikinį diskelį nuslinkite įki pilvo paviršiaus ir užregistruokite virš disko matomus rodmenis.
- Prie pamatuoto dydžio pridėkite 4–5 mm, kad garantuotumėte tinkamą stomas ilgi ir funkcionalumą bet kokieje padėtyje. Matavimo reikšmę užsirašykite.
- Švirkštū su Lueriu antgaliu iš balionelio išsiurbkite vandenę.
- Išsimkite stomas matavimo prietaisą.
- Pasižymėkite datą, partijos numerį ir pamatuotą centimetrinį kamieno vamzdelio ilgi.

Zondo įvedimas

PASTABA: Zondo įvedimui per stomas traką palengvinti galima naudoti nuplėšiamą movą.

- Pasirinkite tinkamo dydžio MIC-KEY® kompaktinį gastrostomijos maitinimo zondą ir paruoškite laikydami ankstesniame zondo paruošimo skyriuje pateiktų nurodymų.
- Stumkite distalinį zondo galą per kreipiamą vielą stomas traktu į skrandį.
- Patirkinkite, kad zondas yra skrandyje, ištraukite endoskopą, ištraukite kreipiamą vielą stomas ilgią nuplėšiamą movą, jei naudojote, ir išplėskite balionelį.
- Išsitinkite, kad išorinis mazgas yra vienu lygiu su odos paviršiumi.
- 6 ml talpos švirkštū su slankiuoju antgaliu išplėskite balionelį.

- Pripildykite 12 Fr balionelę 3 ml distiliuoto ar sterilaus vandens.
- 14 Fr didesnius balionelius pripildykite 5 ml distiliuoto ar sterilaus vandens.

PERSPĘJIMAS: PILDYDAMI 12 FR BALIONELĮ NEVIRŠYKITE 5 ML BENDRO TŪRIO.
NEGALIMA PILDTYTI ORU. Į BALIONELĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.

PERSPĘJIMAS: PILDYDAMI 14 FR AR DIDESNIUS BALIONÉLIUS NEVIRŠYKITE 10 ML BENDRO TŪRIO. NEGALIMA PILDTYTI ORU. Į BALIONELĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.

- Nuo zondo ir stomas nuvalykite liekamajį skystį ar lubrikantą.

Boliuso ir SECUR-LOK® prailginimo komplektų paruošimas naudojimui

- Skrandžio maitinimui ir skrandžio dekompresijai naudokite boliuso (4 pav.) arba SECUR-LOK® (3 pav.) prailginančių zondų komplektus.
- Atidarykite maitinimo priedavo dangtelį (2B pav.).
- Ištatykite SECUR-LOK® (3C pav.) arba boliuso (4B pav.) prailginamajį priedą sulygyuodami fiksatorius ir sprauslinę jungtį. Sulygiuokite ant prailginamojo zonda pažymėtą juodą liniją su juoda žyma ant MIC-KEY® maitinimo priedavo (2C pav.).
- Užfiksukite prietaisus i vieną stumdamis ir sukdami jungtį PAGAL LAIKRODŽIO RODYKLE, kol pajusite lengvą pasipriešinimą (maždaug 1/4 posukio). NESUKITE jungties toliau už stabdos taško.
- Norėdami prailginamajį zondą išimti, sukite įj PRIEŠ LAIKRODŽIO RODYKLE, kol juoda linija ant prailgininto suslygins su juoda linija ant MIC-KEY® zondo. Nuimkite priedą ir vėl uždenkite priedavą prie korpuso pritrūktintu maitinimo priedavo dangtelį.

Zondo padėties ir praeinamumo patvirtinimas

- Prailginamajam zondui esant prijungtam, prie maitinimo angos prijunkite kateterio antgalio švirkštą su 10 ml vandens.
- Išsiurbkite skrandžio turinį. Švirkste matomas skrandžio turinys patvirtina, kad zondas į skrandį ištatytas teisingai.

- Praplaukite su 10 ml vandens. Aplink stomą patikrinkite drėgmę. Jei esama prasisunkimo, patikrinkite, ar balionėlis reikiama išsiuptęs. Taip pat patikrinkite Fr dydį, stomas ilgi ir įstatymo kokybę. Tinkamą įstatymą galima patikrinti radiografiniu būdu. Ant MIC-KEY® zondo yra rentgenokontrastinis žiedas. Balionėlyje nenaudokite kontrastinės medžiagos.
- Maitinti pagal gydytojo nurodymus pradėkite tik tuomet, kai įsitikinsite reikiama zondo įstatymu ir pralaidumu.

Zondo įsemimas

- Pirmausia įsitikinkite, kad šio tipo zondą galima pakiesti prie ligonio lovos.
- Sudekite visus prietaisus ir priemones, pagal aseptikos metodiką nusiplaukite rankas ir užsimaukite švarias pirtinės be talko.
- Apsukite zondą 360 laipsnių kampu užtirkindami, kad vamzdėlis juda laisvai ir lengvai.
- Iš balionėlio išplėtimo prievidą tvirtai įstatykite švirkštą su slankiuoju Luerio antgaliumi ir iš balionėlio ištraukite višą skystį.
- Spausdami pilvą, išimkite zondą traukdamai švelniai, bet tvirtai.

PASTABA: Jei jūnatomas pasipriešinimas, zondą ir stomą sutepkite vandenye tirpstančiu lubrikantu. Tuo pat metu stumkite ir susukite zondą. Švelniai judindami išlaisvinkite zondą. Jei zondas neišstraukia, balionėlį vėl pripildykite nurodytu vandens kiekui ir praneškite gydytojui. Niekuomet netraukite zondo per jégą.

PERSPĒJIMAS: Niekada nemieginkite keisti zondą, jei nesate apmokyti gydytojo ar kito sveikatos priežiūros specialisto.

Pakeitimų procedūra

- Nuvalykite odą aplink stomos vietą ir leiskite tai sričiai nudžiuti.
- Kimberly-Clark® stomos matavimo prietaisu pamatuokite stomos ilgi.
- Pasirinkite tinkamo dydžio MIC-KEY® gastrostomijos maitinimo zondą ir paruoškite laikydami ankstesniame zondo paruošimo skyriuje pateiktą nurodymą.
- Vandenye tirpstančiu lubrikantu sutepkite MIC-KEY® zondo distalinį galą ir atsargiai pro stomą įstatykite zondą į skrandį.
- Įsitikinkite, kad išorinis fiksuojamasis žiedas yra vienu lygiu su odos paviršiumi.
- 6 ml talpos švirkštū su slankiuoju antgaliu išplėskite balionėlį.
 - Pripildykite 12 Fr balionėlį 3 ml distiliuoto ar sterilus vandens.
 - 14 Fr ir didesnius balionėlius pripildykite 5 ml distiliuoto ar sterilus vandens.
- PERSPĒJIMAS:** PILYDAMAI 12 FR BALIONĖLĮ NEVIRŠYKITE 5 ML BENDRO TŪRIO. NEGALIMA PILYDTI ORU. I BALIONĖLĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.
- PERSPĒJIMAS:** PILYDAMAI 14 FR AR DIDESNIUS BALIONĖLIUS NEVIRŠYKITE 10 ML BENDRO TŪRIO. NEGALIMA PILYDTI ORU. I BALIONĖLĮ NEŠVIRSKITE KONTRASTINĖS MEDŽIAGOS.
- Nuo zondo ir stomos nuvalykite liekamajį skystį ar lubrikantą.
- Patvirtinkite tinkamą zondo įstatymą pagal ankstesnio skyriaus „Zondo padėties patikrinimas“ nurodymus.

Maitinimas

- Ištraukite maitinimo prievedo kištuką (3A pav.).
- Jei maitinate švirkštū, prijunkite kateterinio antgalio švirkštą prie boliuso prailginamojo zondo maitinimo angos (4A pav.). Patikimai užfiksukite jungtį tvirtai paspaudami ir pasukdami 1/4 posūkiu.
- Jei naudojate maitinamojo tirpalo maišą, iš maišelio ir zondo išleiskite orą. Prijunkite zondą prie SECUR-LOK® prailginamojo zondo (3B pav.). Patikimai užfiksukite jungtį tvirtai paspaudami ir pasukdami 1/4 posūkiu.
- Sureguliuokite maitinamojo mišinio tekėmės greitį ir pradėkite maitinimą.
- Maitinimą pabaigus, praplaukite prailginamajį ir MIC-KEY® zondus su 20 ml vandens, kol vamzdėliai išsivalys.
- Atjunkite SECUR-LOK® ar boliuso prailginamajį zondą ir vėl užkiškite MIC-KEY® zondo maitinamosios angos kištuką (2B pav.).
- Išplaukite prailginimo zondą ir kateterinio antgalio švirkštą ar maitinimo maišelį šiltu muiliniu vandeniu ir gerai išskalaukite ir nusausinkite.
- Jei pastoviai maitinama automatiniu švirkštu, MIC-KEY® zondą kas šešias valandas praplaukite 10–20 ml vandens.

Dekompresija

- Dekompresija galima atliki tiek su boliusu, tiek su SECUR-LOK® prailginamuoju rinkiniu.
- Prijunkite SECUR-LOK® (3 pav.) ar boliuso (4 pav.) prailginamajį zondą prie MIC-KEY® zondo (2 pav.).
- Jei naudojate SECUR-LOK® prailginimo rinkinį, ištraukite maitinimo prievedo kištuką. I įndą nuleiskite skrandžio turinį.
- Dekompresiją pabaigus, praplaukite prailginamajį ir MIC-KEY® zondus su 20 ml šiltu vandens.
- Ištraukite prailginamajį zondą ir vėl užkiškite MIC-KEY® zondo kištuką.

Vaistinių preparatų skyrimas

Jei įmanoma, skirkite tik skystus vaistinius tirpalus ir pasitarkite su vaistininku, ar saugu trinti kietos formos vaistus ir maišyti su vandeniu. Jei saugu, kietos formos vaistus pulverizuokite į smulkius miltelius ir prieš skardami per maitinimo zondą juos ištrirkinkite vandenye. Niekada netrinkite skrandžio neirstančiu dangalu padengtų vaistų ir nemašykite vaistų į maitinimą mišinį.

Kateterinio antgalio švirkštu praplaukite zondą rekomenduojamą vandens kiekui.

Zondo praeinamumo palaikymo rekomendacijos

Geriausias būdas išvengti zondo užsikimšimo ir palaikyti jo praeinamumą yra tinkamas vamzdžio praplovimas. Norint išvengti kamščių ir palaikyti zondo praeinamumą, reikia laikytis šių rekomendacijų:

- Maitinimo zondą reikia perplauti vandeniu kas 4–6 valandas taikant nenetrūkstamą maitinimo režimą, visada, kai tik maitinimas yra pertraukiamas, prieš kiekvieną protarpinį maitinimą ir po jo arba bent kas 8 valandas, jei zondas nėra naudojamas.
- Maitinimo zondą perplaukite prieš vaistų skyrimą ir po jo ir tarp atskirų vaistinių preparatų. Taip bus užkirstas kelias vaistų sąveikai su maitinamuoju mišiniu ir galimam zondo užsikimšimui.
- Jei įmanoma, skirkite tik skystus vaistinius tirpalus ir pasitarkite su vaistininku, ar saugu trinti kietos formos vaistus ir maišyti su vandeniu. Jei saugu, kietos formos vaistus pulverizuokite į smulkius miltelius ir prieš skardami per maitinimo zondą juos ištrirkinkite šiltame vandenye. Niekada netrinkite skrandžio neirstančiu dangalu padengtų vaistų ir nemašykite vaistų į maitinimą mišinį.
- Maitinimo zondą neplaukite rūgštinių skyčių, tokiais kaip spanguolių sulty ar koka kolos gėrimai, nes rūgštys, susimaišę su mišiniu balytmas, gali paspartinti zondo užsikimšimą.

Bendrosios praplovimo rekomendacijos

- Naudokite 30–60 ml talpos švirkštą su kateteriniu antgaliu. Nenaudokite mažesnės talpos švirkštų, nes tai gali padidinti slėgi zondo viduje ir sukelti mažesnių vamzdžių trūkį.
- Zondus plaukite kambario temperatūros vandentiekio vandeniu. Tais atvejais, kai komunalinio vandens tiekimo kokybę yra abejotina, tiktu naudoti sterilių vandenį. Vandens kiekis priklauso nuo paciento poreikių, klinikinės būklės ir zondo tipo, visgi suaugusiesems rekomenduojamas vidutinis kiekis yra 10–50 ml, o kūdikiams – 3–10 ml. Maitinimo zondą praplovimui naudojam kiekui įtakos turi ir hidratacijos būklė. Daugeliui atvejui, padidinus praplovimo skyčio kiekį, galima išvengti papildomų intraveninių skyčių poreikio. Visgi sergantiesiems inkstų nepakankamumu ir kitais skyčių susilaikymo sutrikimais reikytų skirti minimalų praplovimo skyčio kiekį, būtiną praeinamumui palaikyti.
- Zondo neplaukite per jégą. Plaunant stipriu rovė galima prakiurdinti vamzdžių ir sužaloti virškinimo traktą.
- Paciento korteledge užregistruokite laiką ir suvertoto vandens kiekį. Tai suteiks galimybę visiems slaugytojams tiksliau kontroliuoti paciento poreikius.

Kontrolinis kasdieninės priežiūros sąrašas

Pacienco įvertinimas	Jvertinkite, ar nėra skausmo, spaudimo ar diskomforto požymių.
Stomos angos įvertinimas	Jvertinkite, ar nėra infekcijos požymių, tokius kaip paraudimas, dirginimas, edema, patinimas, jautrumas, karštis, bėrimas, pulmininė išskryž ar virškinimo trakto turinio nuosrovė.
Stomos vietos valymas	Jvertinkite, ar nėra jokių spaudimo sulkelto nekrozės, odos sutrikimų ar audinių hipergranuliacijos požymių. Plaukite šiltu vandeniu su švelniu muiliu.
Zondo įvertinimas	Valykite nuo zondo aplink į išorę sukausoju judesiu. Vatos tamponėliais nuvalykite siūlus, išorinius fiksuojamuosius žiedus ir virus stabilizuojančius prieitaus.
Nuvalykite maitinimo zondą	Kruopščiai nuskalaukite ir gerai nusausinkite. Plaukite šiltu vandeniu su švelniu muiliu stengdamiesi per daug jo netrauki ir nejudinti. Kruopščiai nuskalaukite, gerai nusausinkite.
Jejuninio, skrandžio ir balioninio prievedų valymas	Vatos tamponeliu ar minkštū audeklu nuvalykite visus maitinamojo mišinio ir vaistų likučius.
Nesokiokite išorinio fiksuojamojo žiedo	Tai sukelia zondo persiskimą ir galimą pajudėjimą iš nustatytos padėties.
Išorinio fiksuojamojo žiedo padėties patikra	Patikrinkite, kad išorinis fiksuojamasis žiedas būtų fiksotas 2–3 mm virš odos paviršiaus.
Maitinimo zondo perplovimas	Maitinimo zondą reikia perplauti vandeniu kas 4–6 valandas taikant nenetrūkstamą maitinimo režimą, visada, kai tik maitinimas yra pertraukiamas arba bent kas 8 valandas, jei zondas nėra naudojamas. Maitinimo zondą perplaukite patikrinę liekamajį skrandžio turį. Maitinimo zondą perplaukite prieš vaistų skyrimą ir po jo. Maitinimo zondą neplaukite rūgštinių skyčių, tokiais kaip spanguolių sulty ar koka kolos gėrimai.
Balionėlio priežiūra	

Vandens kiekį balionėlyje patirkinkite kartą per savaitę.

- I balionėlio išplėtimo prievidą įstatykite švirkštą su užmaunu Luerio antgaliu ir zondą prilaikydami vietoje ištraukite skytį. Švirkštė esantį vandens kiekį palyngekite su rekomenduojamu kiekiumi arba kiekvienu kūdikiu, kuris buvo paskirtas ir užregistruotas paciento įrašuose. Jei kiekis yra mažesnis už rekomenduojamą ar paskirtą, balionėlį vėl pripildykite.

anksčiau išsiurbtu vandeniu, tada įtraukite ir įvirkškite kiekį, reikalingą balionėlio tūriui padidinti iki rekomenduojamo arba paskirtojo vandens kiekiu. Balionėlij išsiurbkite atsargai, nes gali patekti skrandžio turinio, nutekėjusio aplink zondą. Užregistruokite skyčio tūrį, papildomą tūrio kiekį (jei reikia), datą ir laiką.

- Palaukite 10–20 minučių iš procedūra pakartokite. Balionėlis prakurės, jei sumažėjo skyčio, tokiu atveju zondą būtina pakeisti. Subliūkės ar plyšės balionėlis gali sukelti zondo atsiskrimą ar pasislankimą. Jei balionėlis suplyšęs, jį reikia pakeisti. Zondą vietoje fiksuoikite pleistru, tada laikykitės gydymo įstaigos nustatytos tvarkos ir (arba) kreipkitės nurodymų į gydytoją.

PASTABA: Pripildykite balionėlij sterilaus ar distiliuoto vandens, bet ne oro ar fiziologinio tirpalo. Fiziologinis tirpas galiai kristalizuoti ir užkimšti balionėlio vožtuvą arba spindį, o orui nutekėjus balionėlis gali subliuksti. Būtinai naudokite tik rekomenduojamą vandens kiekį, nes išplėtus per daug, gali užsikimšti spindis arba sutrumpėti balionėlio tinkamumo laikas, o nepakankamai išplėtus zondas nebūs saugiai fiksuotas.

Zondo užsikimšimas

Zondo kamščius paprastai sukelia šios priežastys:

- Prastas perplivimo būdas
- Neperplivomas po skrandžio liekamojo tūrio pamatavimo
- Netinkamas vaistų skyrimas
- Tablečių fragmentai
- Klampos vaistinių preparatai
- Tištū maitinamieji mišiniai, kaip antai mišinių koncentratai arba papildais įsotinti mišiniai, kurie paprastai yra tištinesni ar labiau linkę zondus užkimti
- Maitinamojo mišinių užteršmas, sukeliantis tištėjimą
- Skrandžio arba žarnyno turinio refluksas į zondą

Zondo kamščių pašalinimas

- Įsitikinkite, kad maitinimo zondas nėra persiukęs ar perspaustas.
- Jei užsikimšimas yra matomas virš odos paviršiaus, švelniai pavoliokite ar paspaudykite zondą tarp prištyų kamščiu suskaidyti.
- Po to į atitinkamą zondo adapterį ar spindį įstatykite šilto vandens pripildytą kateterinio antgalio švirkštą ir atsargiai atitraukdami ir spusteldami stūmokljį atlaisvininkite kamštį.
- Jei kamštis neišsivalė, pakartokite 3 veiksmą. Švelniai švirkštą pakaitomis suribant ir spaudžiant galima atlaisvinti daugumą kamščių.
- Šiam būdu nepavykus, konsultuokites su gydytoju. Nenaudokite spanguolių sulčių, koka kolos gérimum, mėsos minkštiklių ar chimotripsino, nes šios medžiagos gali sukelti užsikimšimą arba nepageidaujamas reakcijas bei kuriems pacientams. Jei kamštis nepasiūduoda išvalymui, zondą reikia pakeisti.

Balionėlio ilgaamžiškumas

Tikslios balionėlio eksploatavimo trukmės numatyti negalima. Silicio balionėliai paprastai naudojami 1–8 mėnesius, bet kiekvieno balionėlio eksploatavimo laikas skiriasi priklausomai nuo keleto veiksnių. Tarp šių veiksnių gali būti vaistai, vandens, naudojamo balionėliui išpušt, kiekis, skrandžio pH rodiklis ir zondo priežiūra.

Rinkinio sudėtis:

- 1 MIC-KEY® kompaktiškas dirbtinio maitinimo zondas
- Vienas (1) 6 ml talpos švirkštas su LUER-SLIP antgaliu
- Vienas (1) 35 ml talpos švirkštas su kateterio antgaliu
- 1 MIC-KEY® prailginamojo zondo komplektas su saugia stačiakampe SECUR-LOK® jungtimi, dviem Y angomis bei gnybtu – 30,18 cm (12 in.)
- 1 MIC-KEY® boliso prailginamojo zondo komplektas su kateterio antgaliu, saugia tiesija SECUR-LOK® jungtimi ir gnybtu – 30,18 cm (12 in.)
- 4 marlininiai tamponai

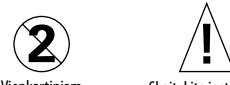
ĮSPĖJIMAS: Tik enteriniam maitinimui ir (ar) vaistams.

Daugiau informacijos galite gauti paskambinę telefonu 1-800-KCHELPS (Jungtinėse Valstijose) arba apsilankę mūsų internetinėje svetainėje adresu www.kchealthcare.com.

Mokomejį-pažintiniai bukletai: Galima užsisakyti bukletus „A guide to Proper Care“ (priežiūros vadovas) ir „Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide“ (stomos ir enterinio maitinimo zondų trikcių šalinimo rekomendacijos). Kreipkitės į vietinj atstovą arba klientų aptarnavimo skyrių.



Receptinis prietaisas



REF
Pakartotinio užsakymo numeris

STERILE EO

Nenaudokite, jei pakuotė pažeista

LOT

Partijos numeris



Tinka naudoti iki
Pagaminimo data



Sudėtyje nėra Di-(2-

etilheksil)ftalato (DEHF)



Leírás

A Kimberly-Clark® MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás adagoló szonda (2. ábra) lehetővé teszi az enterális táplálást és gyógyterápiai követelményeket a gyomorba és/vagy a gyomor dekompressziójára.

Alkalmazási javallatok

A Kimberly-Clark® MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás adagoló szonda olyan páciensek esetében alkalmazható, akiknek hosszú távú táplálásra van szükségük, és nem lépéses tolerálni a szájban át történő táplálást, mérsekelt légzési kockázattal rendelkeznek, gastricus decompressiót igényelnek, és/vagy közvetlenül a gyomorra kell juttatni számukra a gyógyszert.

Ellenjavallatok

Az alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szonda behelyezésével kapcsolatos ellenjavallatok közé tartozik – nem kizárolagosan – a hasvíz, a vastagbél interpozíciója, a hashártyagyulladás és a kóros elhízás.

Figyelmeztetés

Ne használja fel többször, ne dolgozza fel újra és ne sterilizálja ezt az orvosi eszközt.

Az újrafelhasználás, újrafeldolgozás vagy sterilizálás (1) hátrányosan befolyásolhatja az eszköz ismert biokompatibilitását jellemzőit, (2) kárt tehet az eszköz szervezetében, (3) illetve az eszköz vagy alkatrészeinek nem rendeltekesszerű működéséhez vezethet vagy (4) fertőzésveszélyt, illetve a fertőzések továbbadása révén sérülést, megbetegedést vagy halált okozhat.

Szövödmények

Az alábbi szövödmények hozhatók összefüggésbe az alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szondával:

- | | |
|-------------------------------|------------------------------|
| • A bőr elhalásá | • Fertőzés |
| • Hypergranulatio | • Gyomor- vagy nyombélfekély |
| • Hashártyán belüli szívárgás | • Nyomás miatti necrosis |

MEGJEZYÉS: Ellenőrizze a csomag szertetségét. Ne használja, ha a csomag sérült vagy nem steril.

Behelyezés

A Kimberly-Clark® MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szonda behelyezhető percutan módon fluoroszkópiás vagy endoszkópiás vezetéssel vagy meglévő eszköz cseréjekor a már kialakított szótornán keresztül.

VIGYÁZAT! GASTROPEXIÁT KELL VÉGREHAJTANI A GYOMOR ELÜLSÖ HASFALHOZ VALÓ RÖGZÍTÉSE ERDEKÉBEN, ÉS A PÁCIENS BIZTONSÁGA ÉS KÉNYELME ERDEKÉBEN BEHELYEZÉS ELŐTT AZONOSÍTANI KELL A TÁPLÁLÓ SZONDÁA BEHELYEZÉSI OLDALAT, ÉS KELL TÁGÍTANI ÉS MEG KELL MÉRNI A SZÓTÓMÁT.

VIGYÁZAT! NE HASZNÁLJA A TÁPLÁLÓ SZONDÁT RÖGZÍTŐ BALLONT GASTROPEXIÁS ESZKÖZKÉNT! A BALLON FELREPEDHET, ÉS EKKOR NEM BIZTOS, HOGY AZ ELÜLSÖ HASFALHOZ RÖGZÍTI A GYOMROT.

FIGYELMEZTETÉS: Csecsemők és gyermekek esetében a bevezetési helynek a magas vagy nagyobb hajlatnál kell lennie a pylorus eltömödésének megakadályozása érdekében, amikor a ballont felfújják.

A nem megfelelő méretű MIC-KEY® necrosist, „elsüllyédő szonda” szindrómát (BBS) és/vagy hypergranulatiót okozhat.

A szonda előkészítése

1. Válassza ki a megfelelő méretű MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szondát, vegye ki a csomagolásból, és ellenőrizze, hogy nem sérült-e.
2. A készletben található 6 ml-es luer kúpos csatlakozású fecskendő segítségével fújja fel a ballont 5 ml (12 Fr esetében 3 ml) steril vagy desztillált vízzel a ballon nyílásán keresztül (2A. ábra).
3. Távolítsa el a fecskendőt, és ellenőrizze a ballon sérültségeit úgy, hogy óvatosan összenyomja, és ellenőrzi a szívárgást. Szemrevételezéssel ellenőrizze a ballon szimmetriaját. A szimmetria úgy érhető el, hogy óvatosan az ujjai között görgeti a ballont. Helyezze be újabb fecskendőt, és távolítsa el az összes vizet a ballonból.
4. Kenje be a szonda végét vízben oldható kenőanyaggal. Ne használjon ásványolajat vagy vazelint.

Javasolt radiológiai behelyezési eljárás

1. Fektesse hanyatt a pácienszt.
2. Készítse elő, és nyugtassa le a beteget a klinikai protokollnak megfelelően.
3. Gondoskodjon róla, hogy a máj bal oldali lebonye ne legyen a gyomor fundusa fölött.
4. CT-vel vagy ultrahanggal azonosítja a máj mediális széléit.
5. 0,5–1,0 mg Glucagonot lehet IV adagolni a gyomor perisztaltikájának csökkenése érdekében.
6. Egy nasogastricus szondával fújja fel a gyomrot levegővel általában 500–1000 ml mennyiségen vagy amíg megfelelően fel nem puffad. Gyakran tovább kell folytatni a levegő befújását az eljárás alatt, különösen a tü beszűráskor és a traktus kitágításakor, hogy a gyomor folyamatosan felpuffadt legyen, és a gyomorfal az elülső hasfalhoz szoruljon.

7. Válassza ki a katéter bevezetésének helyét a bal oldali bordák alatti régióban az oldalsó tengely fölött vagy a rectus abdominis izomtól oldalra (MEGJ.: a felső epigastricus arteria a rectus középső tengelye mentén halad) és közvetlenül a gyomor fölött egy nagyobb görbület felé. Fluoroszkópia segítségével válasszon olyan helyet, ahol a tü függőlegesen bevezethető. A gastrostomia behelyezése előtt legyen asztalon keresztül oldalsó nézet, ha gyáriható, hogy a gyomor előtt vastagbél vagy vékonybel helyezkedik el.

MEGJEZYÉS: PO/NG kontrasztanyag adagolható az előző éjszaka vagy beontés adagolható az behelyezés előtt a haránt vastagbél opacitásának biztosítása érdekében.

8. Készítse elő és fedje le lepellet a létesítmény protokollja szerint.

A gastropexia behelyezése

VIGYÁZAT! AJÁNLATOS HÁROM PONTOS GASTROPEXIÁT VÉGREHAJTANI HÁROMSZÖG ALAKBAN ANNAK BIZTOSÍTÁSA ERDEKÉBEN, HOGY A GYOMORFAL AZ ELÜLSŐ HASFALHOZ RÖGZÜLJÖN.

1. Jelölje meg a bőrt a szonda bevezetésének helyén. Határozza meg a gastropexias mintát úgy, hogy elhelyezze a gyomor jelet a bőrön, egyenlő távolságban a szonda bevezetésének helyétől egy háromszög alakban.

FIGYELMEZTETÉS: Hagyon megfelelő távolságot a bevezetés helye és a gastropexia behelyezése között, nehogy a T-rögzítő zavarja a ballont.

2. Lokalizálja a beszúrás helyét 1%-os lidokainnal, és végezze el a bőr és a hashártya helyi érzéstelenítését.
3. Helyezze el az alsó T-rögzítőt, és ellenőrizze a gyomron belüli pozícióját. Ismertesse meg az eljárást, amíg minden a három T-rögzítőt be nem helyezi a háromszög sarkiba.
4. Rögzítse a gyomrot az elülső hasfalhoz, és fejezze be az eljárást.

A sztóma traktusának kialakítása

1. Alakitsa ki a sztóma traktusát a gyomorról, amíg fel nem fújódik, és a hasfalhoz nem rögzül. Keresse meg a beszúrás helyét a gastropexias minta közepén. Fluoroszkópiás vezetéssel ellenőrizze, hogy a hely a gyomor distalis része fölött van-e a bordák széle alatt és a haránt vastagbél fölött.

VIGYÁZAT! KERÜLJE EL AZ EPICASTRICUS ARTÉRIÁIT, AMELY A RECTUS IZOM KÖZÉPSŐ KÉTHARMADÁNAK ÉS OLDALSÓ EGYHARMADÁNAK TALÁKOZÁSÁNÁL HALAD EL.

FIGYELMEZTETÉS: Vigyázzon, nehogy túl mélyen vezesse be a beszúró tűt, és nehogy átyukassza a hártszövetet a gyomorfalat, a hasnyálmirigyet, a bal vesét, vagy a aortát vagy az épet.

2. Érzéstelenítésben a beszúrás helyét 1%-os lidokain-injekcióval a hashártya felületéig (a bőr és az elülső gyomorfal közötti távolság általában 4–5 cm).

3. Helyezzen be egy 0,038" kompatibilis bevezetőt a gastropexias minta közepébe a gastricus lumenbe.

MEGJEZYÉS: A legjobb a bőr felületére merőlegesen behelyezni a gasztrosztomiás szondát. A tü a pylorus felé húr irányítani, ha várható a percutan endoszkópos gastrojejunostomias (PEG) szondára való áttérés.

4. Fluoroszkópiás megjelenítéssel ellenőrizze a tü megfelelő bevezetését. Emellett az ellenőrzésben segít egy vízzel feltöltött fecskendő, amely a tükűphoz csatlakoztattható, és ezen keresztül lejtélnihető a gastricus lumen.

MEGJEZYÉS: A távozó levegő helyére kontrasztanyag fejkendezhető a gyomor hajlatainak megjelenítése és a pozíció ellenőrzése érdekében.

5. Tolja be a legfeljebb 0,038" átmérőjű vezetőszálat a tún keresztül és a gyomorra. Ellenőrizze a pozícióját.
6. Távolítsa el a bevezetőt tút, hogy a J-csúcos vezetőszálat a helyén, és ártalmatlansítva a létesítmény protokollja szerint.

Tágítás

1. Egy 11-es szíkelő hajtson végre kis méretű bevágást a bőrön, amelyet hosszabbitson meg a vezetőszál mentén felé a subcután szöveten és a hasi izomplexán keresztül. A bevágást követően ártalmatlansítva a létesítmény protokollja szerint.
2. Tolja rá a tágítót a vezetőszárra, és tágítsa a kívánt méretre a sztóma traktusát.
3. Távolítsa el a tágítót a vezetőszálról, és hagyja a helyén a vezetőszálat.
4. Mérje meg a sztóma hosszát a Kimberly-Clark® sztómamérő eszközével.

A sztóma hosszának mérése

VIGYÁZAT! A MEGFELELŐ MÉRETŰ MIC-KEY® KIVÁLASÍTÁSA KRITIKUS FONTOSÁGÚ A PÁCIENS BIZTONSÁGA ÉS KÉNYELME ERDEKÉBEN. MÉRJE MEG A PÁCIENS SZTÓMÁJÁNAK HOSSZÁT A SZTÓMAMÉRŐ ESKÖZKELLEL. A KIVÁLASZTOTT MIC-KEY® TENGELYHOSSZÁNAK MÉG KELL EGYZÉNNIE A SZTÓMA HOSSZÁVAL. A NEM MEGFELELŐ MÉRETŰ MIC-KEY® NECROSIST, „ELSÜLLYÉDŐ SZONDA” SZINDRÓMAT (BBS) ÉS/VAGY HYPERGRANULATIÓTOK OZOKHAT.

1. Nedvesítse meg a sztómamérő eszköz (1. ábra) csúcsát vízben oldódó kenőanyaggal. Ne használjon ásványolajat vagy vazelint.
2. Tolja be a vezetőszálon lévő sztómamérő eszközt a sztómán keresztül a gyomorba. NE ALKALMAZZON ERŐT.
3. Tölts fel a luer kúpos csatlakozású fecskendő 5 ml vizrel, és csatlakoztassa a ballon nyílására. Nyomja le a fecskendő dugattyúját, és fújja fel a ballont.
4. Óvatosan húzza az eszközt a has felé, amíg a ballon a gyomorfal belső felületéhez nem nyomódik.
5. Csúsztassa le a műanyag tárcsát a hasra, és jegyezze fel a tárcsa fölötti méretet.
6. Adjon hozzá 4–5 mm-t a feljegyzett mérethez a sztóma megfelelő hosszúságának biztosítása érdekében, és helyezze be bármely pozíciójában. Jegyezze fel a méretet.

- Egy kúpos csatlakozású fecskeendővel távolítsa el a ballonban lévő vizet.
- Távolítsa el a sztómamérő eszközt.
- Jegyezte fel a dátumot, a téltszámot és a tengely mért hosszát centiméterben.

A szonda behelyezése

MEGJEGYZÉS: Egy lehántható hüvely segítségével megkönyithető a szonda behelyezése a sztóma traktusán keresztül.

- Válassza ki a megfelelő MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szondát, és készítse elő „A szonda előkészítése” című fenti utasítások szerint.
- Tolja rát a szonda distalis végét a vezetőszárra, és vezesse a gyomorra a sztóma traktusán keresztül.
- Ellenőrizze, hogy a szonda a gyomorban van-e, és távolítsa el a vezetőszálat vagy a lehántható hüvelyt, ha használta, és fújja fel a ballont.
- Ellenőrizze, hogy a külső rögzítőpárna a bőr felületére illeszkedik-e.
- Fújja fel a ballont egy 6 ml-es luer kúpos csatlakozású fecskeendővel.
 - Fújja fel a 12 FR ballont 3 ml steril vagy desztillált vizivel.
 - Fújja fel a 14 FR vagy nagyobb szondaballont 5 ml steril vagy desztillált vizivel.

VIGYÁZAT! 12 FR BALLON ESETÉBEN NE LÉPJE TÚL AZ 5 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT. NE HASZNÁLJON LEVEGŐT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONBA.

VIGYÁZAT! 14 FR VAGY NAGYOBBSZÖDABALLON ESETÉBEN NE LÉPJE TÚL A 10 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT NE HASZNÁLJON LEVEGŐT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONBA.

- Tisztítja le a maradék folyadékot vagy kenőanyagot a szondáról és a sztómáról.

A Bolus ÉS SECUR-LOK® bővíti készlet behelyezése

- A gasztrikus tápláláshoz vagy dekompresszióhoz használja a Bolus (4. ábra) vagy SECUR-LOK® (3. ábra) bővíti készleteket.
- Nyissa ki a tápláló nyílás fedelét (2. ábra).
- Helyezze be a SECUR-LOK® (3C. ábra) vagy a Bolus (4B. ábra) bővíti készletet a zár és a kulcs csatlakozójával egy vonalban. Állítsa egy vonalba a készleten található fekete vonalat a MIC-KEY® (2C. ábra) adagoló nyíllassal.
- Rögzítse a helyén a csatlakozó benyomásával és az óramutató járásával egyező irányban töréntő elforgatásával, amíg egy kis mértékű ellenállást nem érez (köriülbelül ¼ fordult); NE forgassa a csatlakozót az útközés ponton túl.
- A bővíti készlet eltávolításához forgassa AZ ÓRAMUTATÓ JÁRÁSAVAL ELLENTÉTES IRÁNYBA, amíg a bővíti készleten lévő fekete csík egy vonalba nem kerül a MIC-KEY®-en lévő fekete csíkkal. Távolítsa el a készletet, és zárja le a nyílást a hozzá erősített nyílásfedéllel.

Ellenőrizze a szonda pozícióját és átjárhatóságát

- Bármilyik bővíti készlet csatlakoztatásakor csatlakoztassa a 10 ml vizet tartalmazó katéterszűcsös fecskeendőt az adagoló nyíláshoz.
- Szíjón fel gasztrosztikus tartalmat. A gyomortartalom jelenléte a fecskeendőben jelzi, hogy a szonda pozíciója megfelelő a gyomorban.
- Öblítse ki 10 ml vizel. Ellenőrizze szívárgást a sztóma körül. Szívárgás esetén újból ellenőrizze a ballon megfelelő felülvását. Ellenőrizze a mérémet, a sztóma hosszát és az elhelyezést is. A megfelelő elhelyezés radiográfias úton ellenőrizhető. A MIC-KEY® átlátszatlan csíkkal jelenik meg a szondán. A ballonon belül ne használjon kontrasztanyagot.
- Csak a megfelelő átjárhatóság, elhelyezés ellenőrzése után és az orvos utasítására kezdje meg a táplálást.

Javasolt endoszkópiás behelyezési eljárás

- Végezzen el a rutinjellel nyújtott-gyomor-patkóból tükörzési (EGD) eljárást. Ha eljárás során nem azonosítható olyan rendellenesség, amely miatt a szonda behelyezése nem lenne javallott, fektessé hagyatt a páciens, és fújja fel levegővel a gyomrot.
- Világítását át az elülső hasfalat, és így válasszon olyanhelyet a gastrostomia számára, amely mentes a fontosabb erektről, zsísgerekről és hegszövettől. A hely általában egyharmad távolságra van a köldök és a bal bordák széle között a kulccsont középvonalában.
- Nyomja meg ujjjal a tervezett bevezetési helyet. Az endoszkópos vizsgálatot végző személynek egyértelműen látnia kell a létrejövő benyomódást a hasfal elülső részén.
- Készítse elő, és takarja le a bőrt a kiválasztott bevezetési helynél.

A gastropexia behelyezése

VIGYÁZAT! AJÁNLATOS HÁROM PONTOS GASTROPEXIÁT VÉGREHAJTANI HÁROMSZÖG ALAKBAN ANNAK BIZTOSÍTÁSA ÉRDEKBÉN, HOGY A GYOMORFAL AZ ELÜLSŐ HASFALHOZ RÖGZÜLJÖN.

- Jelölje meg a bőrt a szonda bevezetésének helyén. Határozza meg a gastropexia mintát úgy, hogy elhelyez három jelet a bőrön, egyenlő távolságban a szonda bevezetésének helyétől egy háromszög alakban. FIGYELEM! Hagyjon megfelelő távolságot a bevezetés helye és a gastropexia behelyezésé között, nehogy a T-rögzítő zavarja a ballont.
- Locálizálja a beszúrás helyét 1%-os lidokainnal, és végezze el a bőr és a hashártya helyi érzéstelenítését.
- Helezze el az első T-rögzítőt, és ellenőrizze a gyomron belüli pozícióját. Ismételje meg az eljárást, amíg minden a három T-rögzítőt be nem helyezi a háromszög sarkaiba.
- Rögzítse a gyomrot az elülső hasfalhoz, és fejezze be az eljárást.

A sztóma traktusának kialakítása

- Alakítsa ki a sztóma traktusát a gyomorról, amíg fel nem fűjódik, és a hasfalhoz nem rögzül. Keresse meg a beszúrás helyét a gastropexiás minta közepén. Endoszkópiás vezetéssel ellenőrizze, hogy a hely a gyomor distalis részére fölött van-e a bordák szélé alatt és a haránt vastagból fölött.

VIGYÁZAT! KERÜLJE EL AZ EPIGASTRICUS ARTÉRIÁT, AMELY A RECTUS IZOM KÖZÉPSŐ KÉTHARMADÁNAK ÉS OLDALSÓ EGYHARMADÁNAK TALÁLKÖZÁSÁNÁL HALAD EL.

FIGYELMEZTÉS: Vigyázzon, nehogy túl mélyen vezesse be a beszúrót, és nehogy átvíkassza a hátsó gyomorfalat, a hasnyálmirigyet, a bal vesét, az aortát vagy az epétt.

- Erésztelelníse a beszúrás helyét 1%-os lidokain-injekcióval a hashártya felületéig.
- Helyezzen be egy 0,038" kompatibilis bevezetőt a gastropexiás minta közepébe a gastricus lumenben.
- MEGJEGYZÉS:** A legjobb a bőr felületre merőlegesen behelyezni a gasztrosztomiás szondát. A tűt a pylorus felé kell irányítani, ha várható a percutan endoszkópos gastrojejunostomiás (PEG) szondára való díttérés.
- Endoszkópiás megjelenítéssel ellenőrizze a tű megfelelő behelyezését. Emellett az ellenőrzésben segíts egy vízel feltöltött fecskeendő, amely a tükphoz csatlakoztattható, és ezen keresztül a légelleníthető a gastricus lumen.
- Tolja be a legfeljebb 0,038" átmérőjű vezetőszálat a tún keresztül és a gyomorra. Ellenőrizze a pozícióját.
- Távolítsa el a bevezetőt tűt, hagyja a J-csúcsos vezetőszálat a helyén, és ártalmatlanítása a létesítmény protokolla szerint.

Tájítás

- Egy 11-es szíkelv hajtjon végre kis méretű bevágást a bőrön, amelyet hosszabbitson meg a vezetőszál mentén lefelé a subcutan szöveten és a hasi izomplexán keresztül. A bevágást követően ártalmatlanítása a létesítmény protokolla szerint.
- Tolja rá a tájítót a vezetőszárra, és tágítja a kívánt méretre a sztóma traktusát.
- Távolítsa el a tájítót a vezetőszálról, és hagyja a helyén a vezetőszálat.
- Mérje meg a sztóma hosszát a Kimberly-Clark® sztómamérő eszközével.

A sztóma hosszának mérése

VIGYÁZAT! A MEGFELELŐ MÉRETŰ MIC-KEY® KIVÁLASZTÁSA KRITIKUS FONTOSÁGÚ A PÁCIENS BIZTONSÁGA ÉS KÉNYELME ÉRDEKBÉN. MÉRJE MEG A PÁCIENS SZTÓMÁJÁNAK HOSZSÁT A SZTÓMAMÉRŐ ESZKÖZZEL. A KIVÁLASZOTT MIC-KEY® TENGELYE HOSSZÁNAK MEG KELL EGYESZNE A SZTÓMA HOSSZÁVAL. A NEM MEGFELELŐ MÉRETŰ MIC-KEY® NECROSIST, „ELSÜLLYEDŐ SZONDA” SZINDRÓMÁT (BBS) ÉS/VAGY HYPERGRANULATIÓT OKOZHAT.

- Nedvesítse meg a sztómamérő eszköz (1. ábra) csúcát vízzel oldódó kenőanyaggal. Ne használjon ásványolajat vagy vaselinert.
- Tolja be a vezetőszálön lévő sztómamérő eszközt a sztómán keresztül a gyomorra. NE ALKALMAZZON ERŐT.
- Töltse fel a luer kúpos csatlakozású fecskeendőt 5 ml vízzel, és csatlakoztassa a ballon nyílására. Nyomja le a fecskeendő dugattyúját, és fújja fel a ballont.
- Övatosan húzza az eszközt a has felé, amíg a ballon a gyomorfal belső felületéhez nem nyomódik.
- Csúsztassa le a műanyag tárcsát a hasra, és jegyezte fel a tárcsa fölötti méretet.
- Adjon hozzá 4-5 mm-t a feljegyzett mérethez a sztóma megfelelő hosszúságának biztosítása érdekében, és helyezze be bármely pozíciójában. Jegyezze fel a méretet.
- Egy luer kúpos csatlakozású fecskeendővel távolítsa el a ballonban lévő vizet.
- Távolítsa el a sztómamérő eszközt.
- Jegyezte fel a dátumot, a téltszámot és a tengely mért hosszát centiméterben.

A szonda behelyezése

MEGJEGYZÉS: Egy lehántható hüvely segítségével megkönyithető a szonda behelyezése a sztóma traktusán keresztül.

- Válassza ki a megfelelő MIC-KEY® alacsony profilú gasztrosztomiás tápláló szondát, és készítse elő „A szonda előkészítése” című fenti utasítások szerint.
- Tolja rát a szonda distalis végét a vezetőszárra, és vezesse a gyomorra a sztóma traktusán keresztül.
- Ellenőrizze, hogy a szonda a gyomorban van-e, és távolítsa el az endoszkópot, vezetőszálat vagy a lehántható hüvelyt, ha használta, és fújja fel a ballont.
- Ellenőrizze, hogy a külső rögzítőpárna a bőr felületére illeszkedik-e.
- Fújja fel a ballont egy 6 ml-es luer kúpos csatlakozású fecskeendővel.
 - Fújja fel a 12 FR ballont 3 ml steril vagy desztillált vizivel.
 - Fújja fel a 14 FR vagy nagyobb szondaballont 5 ml steril vagy desztillált vizivel.
- VIGYÁZAT!** 12 FR BALLON ESETÉBEN NE LÉPJE TÚL AZ 5 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT. NE HASZNÁLJON LEVEGŐT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONBA.
- VIGYÁZAT!** 14 FR VAGY NAGYOBBSZÖDABALLON ESETÉBEN NE LÉPJE TÚL A 10 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT NE HASZNÁLJON LEVEGŐT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONBA.
- Tisztítja le a maradék folyadékot vagy kenőanyagot a szondáról és a sztómáról.

A Bolus ÉS SECUR-LOK® bővítő készlet behelyezése

1. A gasztrikus tápláláshoz vagy dekompresszióhoz használja a Bolus (4. ábra) vagy SECUR-LOK® (3. ábra) bővítő készleteket.
2. Nyissa ki a tápláló nyílás fedelét (2B. ábra).
3. Helyezze be a SECUR-LOK® (3C. ábra) vagy a Bolus (4B. ábra) bővítő készletet a zár és a kulcs csatlakozójával egy vonalban. Állítsa egy vonalba a készleten található fekete vonalat a MIC-KEY® (2C. ábra) adagoló nyílással.
4. Rögzítse a helyére a csatlakozni benyomásával és AZ ÓRAMUTATÓ JÁRÁSAVAL EGYEZŐ IRÁNYBA forgatásával, amíg kis ellenállást nem tapasztal (körülbelül 1/4 fordulat). NE forgassa csatlakozót az ütközési ponton túl.
5. A bővítő készlet eltávolításához forgassa AZ ÓRAMUTATÓ JÁRÁSAVAL ELLENTÉTES IRÁNYBA, amíg a bővítő készleten lévő fekete csík egy vonalra nem kerül a MIC-KEY®-en lévő fekete csíkkal. Távolítsa el a készletet, és zárja le a nyílást a hozzá erősített nyílásfedéllel.

Ellenőrizze a szonda pozícióját és átváthatósgát

1. Bármielyik bővítő készlet csatlakoztatásakor csatlakoztassa a 10 ml vizet tartalmazó katétersúcos fecskendőt az adagoló nyíláshoz.
2. Szíjon fel gasztrikus tartalmat. A gyomortartalom jelenléte a fecskendőben jelzi, hogy a szonda pozíciója megfelelő a gyomorban.
3. Öblítse ki 10 ml vizel. Ellenőrizze szívágást a sztoma körül. Szívágás esetén újból ellenőrizze a ballon megfelelő felfűjását. Ellenőrizze a méretet, a sztoma hosszát és az elhelyezést is. A megfelelő elhelyezés radiográfias úton ellenőrizhető. A MIC-KEY® átlátszatlan csíkkal jelenik meg a szondán. A ballonon belül ne használjon kontrasztanyagot.
4. Csat a megfelelő átváthatósgág, elhelyezés ellenőrzése után és az orvos utasítására kezdje meg a táplálást.

A szonda eltávolítása

1. Előszer ellenőrizze, hogy az ilyenfajta szonda cserélhető-e ágy mellett.
2. Szerelje össze az összes berendezést és a tartozékokat, tisztítva meg a kezét aszpektus módon, és vegyen fel tiszta, pürdelementes kesztyűt.
3. Forgassa el a szondát 360 fokkal, és így ellenőrizze, hogy az szabadon és könnyen mozog-e.
4. Erőteljesen helyezze be a luer kúpos csatlakozású fecskendőt a ballon nyílásába, és szívja ki az összes folyadékot a ballonból.
5. Alkalmazzon ellenennyomást a hason, és távolítsa el a szondát övatos, de erőteljes húzással.

MEGJEZYÉS: Ha ellenállást tapasztal, kerje meg a szondát és a sztómát vízzel oldhatókenyaggal. Egyszerre nyomja és forgassa a szondát. Övatosan szabaditsa ki a szondát. Ha a szonda nem jön ki, töltse fel a ballont az előírt mennyiséggel vízzel, és értesítse az orvost. Soha ne erőteljesen távolítsa el a szondát.

FIGYELMEZTETÉS: Soha ne próbálja meg kicserélni a szondát, kivéve, ha arra orvostól vagy más egészségügyi szakembertől kiképzést kapott.

Csereeljárási

1. Tisztítva meg a sztoma körüli bőrt, és hagyja megszárudni a levegőn.
2. Mérje meg a sztoma hosszát a Kimberly-Clark® sztómamérő eszközével.
3. Válassza ki a megfelelő méretű MIC-KEY® gasztrosztomiási tápláló szondát, és készítse elő „A szonda előkészítése” című fenti utasítások szerint.
4. Kerje meg a szonda distalis végét vízben oldódó kenőanyaggal, és óvatosan csúsztassa be a MIC-KEY®-t a sztómán keresztül a gyomorra.
5. Ellenőrizze, hogy a különböző rögzítőpárnák a bőr felületeire illeszkedik-e.
6. Fújja fel a ballont egy 6 ml-es luer kúpos csatlakozás fecskendővel.
 - Fújja fel a 12 FR ballont 3 ml steril vagy desztillált vízzel.
 - Fújja fel a 14 FR vagy nagyobb szondaballont 5 ml steril vagy desztillált vízzel.
7. VIGYÁZAT! 12 FR BALLON ESÉTÉBEN NE LÉPJE TÚL AZ 5 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT. NE HASZNÁLJON LEVEGÖT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONNA.
8. VIGYÁZAT! 14 FR VAGY NAGYOBBSZONDABALLON ESÉTÉBEN NE LÉPJE TÚL A 10 ML TELJES BALLONTÉRFOGATOT. NE HASZNÁLJON LEVEGÖT. NE INJEKTÁLJON KONTRASZTANYAGOT A BALLONNA.
7. Tisztítja le a maradék folyadékokat vagy kenőanyagot a szondáról és a sztómáról.
8. Ellenőrizze a szonda megfelelő behelyezését a fenti „A szonda pozíciójának ellenőrzése” című rész szerint.

Táplálék adagolása

1. Távolítsa el az adagoló nyílás dugóját (3A. ábra).
2. Fecskendővel való adagolás esetén csatlakoztassa a katétersúcos fecskendőt a kiegészítő bolus adagoló nyílára (4A. ábra). Nyomja erősen, és forgassa el 1/4 fordulattal a csatlakozás rögzítéséhez.
3. Adagoló zacsók használata esetén légtelenítse a zacsót és a szondákat. A szondákészletet a SECUR-LOK® bővítő készlethez csatlakoztassa (3B. ábra). Nyomja erősen, és forgassa el 1/4 fordulattal a csatlakozás rögzítéséhez.
4. Állítsa be a tápfolyadék áramlási sebességét, és kezdje meg az adagolást.
5. Ha vége, öblítse ki a bővítő készletet és a MIC-KEY®-t 20 ml vízzel, amíg a szonda átlátszóvá nem válik.
6. Válassza le a SECUR-LOK® vagy Bolus kiegészítő készletet, és helyezze vissza a MIC-KEY® adagoló nyílás dugóját (2B. ábra).

7. Mossa ki a bővítő készletet és a katétersúcos fecskendőt vagy adagoló zacsót meleg szappanos vízzel, és alaposan öblítse ki azokat.

8. Folyamatos pumpás adagolás esetén hatóránként öblítse ki a MIC-KEY®-t 20-20 ml meleg szappanos vízzel.

Dekompresszió

1. A dekompresszió vagy a Bolus, vagy a SECUR-LOK® bővítő készlettel hajtható végre.
2. Csatlakoztassa a Bolus (4. ábra) vagy a SECUR-LOK® (3. ábra) bővítő készletet a MIC-KEY®-hez (2. ábra).
3. SECUR-LOK® bővítő készlet használata esetén távolítsa el az adagoló nyílás dugóját. Engedje a gyomor tartalmát egy tartályba.
4. Dekompresszió után öblítse ki a bővítő készletet és a MIC-KEY®-t 20 ml meleg vízzel.
5. Távolítsa el a bővítő készletet, és helyezze vissza a csatlakoztatott MIC-KEY® dugót.

Gyógyszerek adagolása

Amikor csak lehetséges, folyékony gyógyszert adagoljon, és kérdezze meg a gyógyszerészét, hogy biztonságos-e összetörni és vízzel keverni a szilárd gyógyszert. Ha igen, törlje porrás a szilárd gyógyszert, amig finom por nem lesz, és oldja fel vízben, mielőtt az adagolószondán keresztül a szervezethez juttatná. Soha ne törlje porrás a bélben oldódó bevontattal rendelkező gyógyszereket, és ne keverje a különböző tápfolyadékokat.

Egy katétersúcos fecskendővel öblítse át a szondát az előírt mennyiséggel vízzel.

A szonda átváthatóságával kapcsolatos útmutatások

A szonda megfelelő átvátholása a legjobb módja az eltömörös elkerülésének és a szonda átváthatóságának fenntartása érdekében. Az alábbi utasítások betartásával kerülhető el az eltömörös, és tartható fenn az átváthatóság.

- Öblítse át a tápláló szondát 4–6 óránként, folyamatos táplálás közben bármikor a táplálás megszakításakor, minden szakszoros táplálás előtt és után, vagy legalább 8 óránként a szonda használatainál kívül.
- Öblítse át a tápláló szondát gyógyszeradagolás előtt és után és két adagolás között. Ez megakadályozza, hogy a gyógyszerek kölcsönhatásba lépjenek a tápfolyadékkal, és elzárják a szondát.
- Amikor csak lehetséges, folyékony gyógyszert adagoljon, és kérdezze meg a gyógyszerészét, hogy biztonságos-e összetörni és vízzel keverni a szilárd gyógyszert. Ha igen, törlje porrás a szilárd gyógyszert, amig finom por nem lesz, és oldja fel meleg vízben, mielőtt az adagolószondán keresztül a szervezethez juttatná. Soha ne törlje porrás a bélben oldódó bevontattal rendelkező gyógyszereket, és ne keverje a különböző tápfolyadékokat.
- Ne használjon savas folyadékokat, például gyümölcslevet vagy szénsavas üdültetőt a szondák öblítésére, mert a savasság kölcsönhatásba lép a tápfolyadékban lévő proteinekkel, és a szonda elzáródását okozhatja.

Általános öblítési útmutatás

- Használjon 30–60 cm³-es katétersúcos fecskendőt, ne használjon kisebb méretű fecskendőt, mert az növelheti a szonda nyomását, és potenciálisan felrepepheti a kisebb szondákat.
- Az öblítésre szabóháméréskeltető csapvizet használjon. A steril víz megfelelő lehet, ha a helyi ivóvíz minősége aggadolnára ad ottot. A víz mennyisége a páciens igényeitől, a klinikai állapottól és a szonda típusától függ, de az átlagos térfogat 10–50 ml felnőttek és 3–10 ml gyermek esetében. A szervezet víztartalma is befolyásolja a tápláló szonda öblítésére használt víz mennyiségett. Sok esetben az öblítésre használt folyadék mennyiségenek növelésével elkerülhető a folyadék intravénás bejuttatása. A veselégetlenségen szenvedő és más folyadék-beviteli korlátozás alatt álló páciensek esetében azonban az átváthatóságot biztosító minimális öblítési mennyiségre van szükség.
- Ne erőtesse a szonda átvátholását. Az erőteljeset miatt kirepedhet a szonda, és a gyomor-bél traktus sérülését okozhatja.
- Dokumentálja az időt és a felhasznált víz mennyiséget a kezelési naplóban. Ez lehetővé teszi a gondozónak, hogy pontosabban figyelemmel kísérje a páciens igényeit.

Napi karbantartási és ellenőrző lista

Mérje fel a pácienszt

Mérje fel, hogy a páciens tapasztal-e fájdalmat, nyomást vagy kényelmetlenség-érzést.

Mérje fel a sztómá helyét

Mérje fel, hogy a páciensen látható-e fertőzés bárminyelje, például vörösödés, irritáció, ödéma, duzzanat, puha rész, meleg rész, kürtés, genny vagy a gyomor-bélrendszer szívárgása. Mérje fel, hogy a páciensen megfigyelhető-e nyomás miatti necrosis, bőrelhalás vagy hypergranulatio jelei.

Tisztítása meg a sztómá helyét

Használjon meleg vizet és kímélő szappant. Körkörös mozgással haladjon a szondától kifelé. Vattapálcaival tisztítja meg a varratokat, és a különböző eszközököt.

Öblítse le alaposan, és jól száritsa meg.

Mérje fel a szondát rendellenes elszínezéstől, eltömörést vagy rendellenes elszínezést.

Mérje fel a szondát

Használjon meleg vizet és kímélő szappant, és legyen óvatos, nehogy kihúzza vagy túlzottan elmozgassa a szondát. Öblítse le alaposan, és jól száritsa meg.

Tisztítása ki az adagoló szondát

Tisztítsa meg a jejunális, gyomri és ballon nyílásokat

Egy vattapálcvával vagy puha ruhával távolítsa el a maradék tápfolyadékot és gyógyiszereket.

Ne forgassa el a külös rögzítést

Ellenőrizze a külös rögzítés elhelyezését

Emiatt megtörök a szonda, és el is mozdulhat a helyéről.

Ellenőrizze, hogy a külös rögzítés 2–3 mm-rel a bőr fölött legyen.

Öblítse át az adagoló szondát

Öblítse át a tápláló szondát 4–6 óránként, folyamatos táplálás közben bármikor a táplálás megszakításakor, vagy legalább 8 óránként a szonda használatán kívül.

Öblítse át a tápláló szondát a maradék gyomortartalom ellenőrzése után.

Öblítse át a tápláló szondát gyógyszeradagolás előtt és után.

Ne használjon savas folyadékot, például gyümölcslevet vagy szénsavas üdítőitalt a szondák öblítésére.

A ballon karbantartása

Hentete ellenőrizze a víz mennyiséget a ballonban.

- Helyezzen be egy luer kúpos csatlakozású fecskendőt a ballon felüjási nyílásába, és szívja ki a folyadékot, miközben a szondát a helyén tartja. Hasonlítsa összes a fecskendőben lévő vízmennyiséget az ajánlott vagy eredetileg előírt és a kezelési naplóban dokumentált vízmennyiséggel. Ha a mennyiség elmarad az ajánlottól vagy előírtól, töltse vissza a ballonba az eredetileg kiszívott vizet, majd szívja fel, és adjahozzá az ahhoz szükséges mennyiségi vizet, hogy a ballonba az ajánlott vagy előírt mennyiségi víz legyen. Vigyázzon, hogy a ballon leengedésekor a szonda körül előfordulhat a gyomortartalom szivárgása. Jegyezze fel a folyadék mennyiséget, a pótlanod mennyiséget (ha van), a dátumot és az időt.
- Várjon 10–20 percet, és ismételje meg az eljárást. A ballon szivárog, ha folyadékot vesztett, és ki kell cserélni a szondát. A leeresztett vagy kirepedt ballon miatt kilazulhat vagy elmozdulhat a szonda. Ha a ballon kirepedt, ki kell cserélni. Rögzítse a szondát a helyére egy ragasztószalaggal, majd kövesse a létesítmény protokollját és/vagy hívjon orvost, hogy adjon utasításokat.

MEGJEGYZÉS: Töltsé fel a ballont steril vagy desztillált vízzel, nem levegővel vagy sóoldattal. A sóoldat kristályosodhat, és elzárhatja a ballon szelepét vagy a lument, és levegő szívároghat ki, és emiatt összeomhat a ballon. Feltétlenül az ajánlott mennyiségi vizet használja, mert a túltöltés elzárhatja a lument vagy csökkentheti a ballon élettartamát, az alultöltés pedig nem rögzíti megfelelően a szondát.

A szonda eltömődése

A szonda eltömődésének általános okai:

- Rossz öblítési technikák
- Az öblítés elmulasztása a maradék gyomortartalom mérése után
- Nem megfelelő gyógyszeradagolás
- Tablettatörédekek
- Viszkózus gyógyiszerek
- Sűrű, például dúsított vagy gazdagított tápfolyadékok, amelyek általában sűrűbbek, és valósáználban előtönlik a szondákat
- Eltömődést okozó szennyezés tápfolyadékkal
- A gyomor- vagy bélállomány visszakerülése a szondába

A szonda eltömődésének megszüntetése

- Ellenőrizze, hogy a tápláló szonda nincs-e megtörve vagy leválva.
- Ha az eltömődés látható a bőr felületén, óvatosan masszírozza vagy fejje a szondát az ujjai között az eltömődés feloldása érdekében.
- Ezt követően helyezzen egy meleg vízzel töltött, katétercsúcos fecskendőt a megfelelő adapterbe vagy lumenbe, és óvatosan húzza hátra, majd nyomja előre a dugattyút az eltömődés kimozdítása érdekében.
- Ha az eltömődés nem mozdul, ismételje meg a 3. lépet. Az óvatos szívás és nyomás váltakozása kimozdítja a legtöbb eltömődést.
- Ha ez nem sikerül, forduljon orvoshoz. Ne használjon gyümölcslevet, szénsavas üdítőitalt, húspuhít vagy chitomtripszint, mert az valójában eltömődést okozhat, vagy Ha az eltömődés makacs, és nem távolítható el, ki kell cserélni a szondát.

A ballon élettartama

A ballon pontos élettartama nem jósolható meg. A szilikon ballonok általában 1–8 hónapig tartanak, de a ballon élettartama több tényezőtől is függ. Ezek a gyógyterápia milyensége, a ballon felfűjtésére használt víz mennyisége, a gasztrikus pH és a cső kezelése.

A készlet tartalma:

- MIC-KEY® alacsony profilú adagoló szonda
- 1–6 ml luer kúpos fecskendő
- 1–35 ml katétercsúcos fecskendő
- 1 MIC-KEY® kiegészítő készlet SECUR-LOK® derékszögű csatlakozóval és 2 nyílású, "Y" idommal és Clamp 12-vel
- 1 MIC-KEY® bolus kiegészítő készlet katétercsúccsal, SECUR-LOK® egyenes csatlakozóval és Clamp 12-vel
- 4 gézlap

FIGYELMEZTETÉS: Csak belső táplálásra és/vagy gyógyszeradagolásra.

Ha bővebb tájékoztatást szeretne kapni, hívja az 1-800-KCHELPS számot az Egyesült Államokban, vagy látogasson el a weboldalunkra a www.kchealthcare.com címen.

Oktatóanyagok: Kérésre rendelhető „A megfelelő ápolás útmutatója” és a Sztóma helyének és a bélrendszeri tápláló szonda hibaelhárítási útmutatója. Forduljon a helyi képviselőhöz vagy a vevőszolgálathoz.



Átmérő



Hosszúság



Egyszer
használatos



Olvassa el az
utasításokat

STERILE | EO

Etilén-oxiddal
sterilizálva

LOT

Téteszám



Ne használja, ha a
csomagolás sérült



Felhasználható



DEHP (Di(2-ethylhexil) ftalát)
szabad összetétel



Gyártási idő

Beschrijving

Met de Kimberly-Clark® MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie (afb. 2) kunnen enterale voeding en medicatie rechtstreeks in de maag worden toegediend en/of kan decompressie van de maag worden uitgevoerd.

Indicaties voor gebruik

De Kimberly-Clark® MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie dient voor gebruik bij patiënten die voeding op lange termijn nodig hebben, niet in staat zijn orale voeding te verdragen, een gering risico van aspiratie hebben en decompressie van de maag en/of toediening van medicatie rechtstreeks in de maag nodig hebben.

Contra-indicaties

Contra-indicaties voor aanbrenging van een voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie zijn onder meer, maar zijn niet beperkt tot, ascites, coloninterpositie, portale hypertensie, peritonitis en morbid obesitas.

Waarschuwing

Dit medische hulpmiddel niet opnieuw gebruiken, opnieuw verwerken of opnieuw steriliseren. Hergebruik, herverwerking of hersterilisatie kan 1) de biocompatibiliteit negatief beïnvloeden, 2) de structurele integriteit van het hulpmiddel in gevaar brengen, 3) leiden tot het niet werken van het hulpmiddel zoals bedoogd of 4) een risico van besmetting met zich meebrengende en de overdracht van infectieziekten veroorzaken, wat letsel, ziekte of overlijden tot gevolg kan hebben.

Complicaties

Het gebruik van een voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie kan leiden tot de volgende complicaties:

- huidafbraak
- hypergranulatieweefsel
- lekken uit de peritoneale holte
- infectie
- maag- of duodenumzweren
- druknecrose

NB: Controleer de verpakking op beschadiging. Niet gebruiken indien de verpakking is beschadigd of de steriele barrière is aangebroken.

Aanbrenging

De Kimberly-Clark® MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie kan percutaan onder fluoroscopische of endoscopische begeleiding worden aangebracht of kan als vervanging van een bestaand medisch hulpmiddel worden aangebracht via een reeds bestaande stomatractus.

OPGELET: VOOR DE VEILIGHEID EN HET COMFORT VAN DE PATIËNT MOET ER EEN GASTROPEXIE WORDEN UITGEVOERD OM DE MAAG AAN DE VOORSTE BUIKWAND VAST TE HECHTEN, DE INBRENGPLAATS VOOR DE VOEDINGSSONDE MOET WORDEN GEIDENTIFICEERD EN DE STOMATRACTUS MOET WORDEN GEDILATEERD VOORDAT DE SONDE VOOR HET EERST WORDT INGEBRACHT.

OPGELET: DE RETENTIEBALLOON VAN DE VOEDINGSSONDE MAG NIET ALS GASTROPEXIEHULPMIDDEL WORDEN GEBRUIKT. HET IS MOGELIJK DAT DE BALLOON BARST EN DE MAAG NIET AAN DE VOORSTE BUIKWAND WORDT VASTGEZET.

WAARSCHUWING: Bij zuigelingen en kinderen dient de inbrengplaats zich hoog op de curvatura major te bevinden om occlusie van de pylorus te voorkomen wanneer de balon wordt gevuld.

Een verkeerde maat MIC-KEY® kan necrose, 'buried bumper'-syndroom en/of hypergranulatieweefsel veroorzaken.

Voorbereiding van de sonde

1. Selecteer de juiste maat MIC-KEY® voedingssonde voor gastrostomie, neem deze uit de verpakking en inspecteer hem op beschadiging.
2. Vul de balon, met behulp van de in de kit meegeleverde 6-ml injectiespuit met Luer-schuifansluiting, via de ballonpoort met 5 ml (3 ml bij 12-F) steriel of gedistilleerd water (afb. 2A).
3. Verwijder de injectiespuit en ga de integriteit van de balon na door voorzichtig in de balon te knijpen om op lekken te controleren. Inspecteer de balon met het oog om te controleren of hij symmetrisch is. De balon kan symmetrisch worden gemaakt door hem voorzichtig tussen de vingers te rollen. Breng de injectiespuit opnieuw in en verwijder al het water uit de balon.
4. Smeer de tip van de sonde met een in water oplosbaar glijmiddel in. Gebruik geen minerale olie. Gebruik geen vaseline.

Aanbevolen procedure voor radiologische aanbrenging

1. Plaats de patiënt in rugligging.
2. Bereid de patiënt voor en verdoof deze volgens het klinische protocol.
3. Zorg dat de linkerkwab van de lever zich niet boven de fundus of het lichaam van de maag bevindt.
4. Identificeer de mediale rand van de lever door middel van een CT-scan of echo.
5. Er kan 0,5 tot 1,0 mg glucagon intraveneus worden toegediend om de peristaltiek van de maag te verminderen.

OPGELET: RAADPLEEG DE GEBRUIKSAANWIJZING VOOR HET GLUCAGON VOOR DE SNELHEID VAN DE INTRAVENEZE INJECTIE EN AANBEVELINGEN VOOR GEBRUIK BIJ INSULINEAFHANKELIJKE PATIËNTEN.

6. Vul de maag met lucht met behulp van een nasogastrische katheter, in het algemeen met 500 tot 1000 ml of totdat de maag voldoende is opgezet. Het is vaak nodig om met lucht te blijven vullen tijdens de ingreep, vooral ten tijde van de naaldpunctie en de dilatatie van de tractus, om de maag opgezet te houden zodat de maagwand tegen de voorste buikwand wordt gedrukt.

7. Kies een katherinbrengplaats in het linker subcostale gebied, bij voorkeur boven het laterale aspect of lateraal van de m. rectus abdominis (NB: de a. epigastrica superior loopt langs het mediale aspect van de m. rectus) en rechtstreeks boven het lichaam van de maag in de richting van de curvatura major. Kies onder doorlichting een plaats die een zo direct mogelijke verticale baan van de naald mogelijk maakt. Maak een cross-table lateraal beeld alvorens de gastrostomie te verrichten indien het vermoeden bestaat dat er zich een coloninterpositie of stukje dunne darm voor de maag bevindt.

NB: De avond tevoren kan er een contrastmiddel PO/NG worden toegediend of er kan voorafgaand aan de aanbrenging een klyisma worden toegediend om het colon transversum ondoorschijnend te maken.

8. Prepareer de patiënt en dek deze af volgens het ziekenhuisprotocol.

Aanbrenging van gastropexie

OPGELET: IT IS VERDIEND AANBEVELING EEN DRIEPUNTS GASTROPEXIE UIT TE VOEREN IN EEN DRIEKHOEKSCONFIGURATIE OM TE ZORGEN VOOR AANHECHTING VAN DE MAAGWAND AAN DE VOORSTE BUIKWAND.

1. Breng een huidmarkering aan op de inbrengplaats van de sonde. Zet het gastropexiepatroon uit door drie huidmarkeringen aan te brengen op gelijke afstand van de inbrengplaats van de sonde, en wel in een driehoeksconfiguratie.

WAARSCHUWING: Er dient voloedende afstand te zijn tussen de inbrengplaats en de plaats waar de gastropexie wordt verankerd om interferentie door het T-vormige bevestigingsmiddel en de gevulde ballon te voorkomen.

2. Dien 1% lidocaïne toe op de punctieplaatsen en breng een plaatselijk verdovingsmiddel aan op de huid in het peritoneum.
3. Breng het eerste T-vormige bevestigingsmiddel aan en bevestig de positie in de maag. Herhaal de procedure totdat alle drie T-vormige bevestigingsmiddelen bij de hoeken van de driehoek zijn aangebracht.
4. Zet de maag vast aan de voorste buikwand en voltooi de ingreep.

De stomatractus aanleggen

1. Leg de stomatractus aan terwijl de maag nog steeds met lucht is gevuld en tegen de buikwand aan ligt. Identificeer de punctieplaats in het midden van het gastropexiepatroon. Controleer onder fluoroscopische begeleiding of de plaats boven het distale lichaam van de maag ligt onder de ribbenboog en boven het colon transversum.

OPGELET: VERMIJD DE A. EPIGASTRICA DIE ZICH BIJ DE OVERGANG VAN HET VOOR TWEE DERDE MEDIALE EN EEN DERDE LATERALE GEDEELTE VAN DE M. RECTUS BEVINDT.

WAARSCHUWING: Voorzichtig te werk gaan om te voorkomen dat de punctienaald te diep wordt opgevoerd teneinde aanprikken van de achterste maagwand, pancreas, linkerarm, aorta of milt te voorkomen.

2. Verdoof de punctieplaats met een plaatselijke injectie van 1% lidocaïne in het peritoneale oppervlak (de afstand van de huid tot de voorste maagwand is gewoonlijk 4 à 5 cm).
3. Breng een met een 0,038-inch (0,96-mm) voerdraad compatibele introducernaald in het midden van het gastropexiepatroon in het maaglumen in.

NB: Voor aanbrenging van de gastrostomiesonde is de beste inbrenghoek volledig haaks op het oppervlak van de huid. De naald moet na de pylorus zijn gericht indien wordt verwacht dat er op eenPEG-sonde wordt overgegaan.

4. Controleer de juiste naaldplaats onder fluoroscopische visualisatie. Bovendien kan er, om de verificatie te vergemakkelijken, een met water gevulde injectiespuit op het aanzetstuk van de naald worden aangebracht en kan er lucht uit het lumen van de maag worden geaspireerd.

NB: Er kan contrastmiddel worden geinjecteerd na de terugkeer van lucht om maagplooien zichtbaar te maken en de positie te bevestigen.

5. Voer een voerdraad met J-vormige tip, van maximaal 0,038 inch (0,96 mm), door de naald op in de maag. Bevestig de positie.
6. Verwijder de introducernaald, maar houd de voerdraad met J-vormige tip op zijn plaats. Voer de introducernaald af volgens het ziekenhuisprotocol.

Dilatatie

1. Gebruik een scalpelmes nr. 11 om een kleine huidincisie te maken die langs de voerdraad omlaag door het onderhuidse weefsel en de fascia van de musculatuur van de buik loopt. Nadat de incisie is gemaakt, moet de dilatator worden aangevoerd volgens het ziekenhuisprotocol.

2. Voer een dilatator over de voerdraad op en dilateer de stomatractus tot de gewenste grootte.
3. Verwijder de dilatator over de voerdraad, maar houd de voerdraad op zijn plaats.

4. Meet de lengte van de stoma met het Kimberly-Clark® stomameetapparaat.

De lengte van de stoma meten

LET OP: DE KEUZE VAN DE JUISTE MAAT MIC-KEY® IS VAN DOORSLAGGEVEND BELANG VOOR DE VEILIGHEID EN HET COMFORT VAN DE PATIËNT. MEET DE LENGTE VAN DE STOMA VAN DE PATIËNT MET HET STOMAMEETAPPARAAT. DE SCHACHTLENGTE VAN DE GESLECTEERDE MIC-KEY® MOET HETZELFDE ZIJN ALS DE LENGTE VAN DE STOMA. EEN VERKEERDE MAAT MIC-KEY® KAN NECROSE, 'BURIED BUMPER'-SYNDROOM EN/OF HYPERGRANULATIEWEESSEL VEROORZAKEN.

- Bevochtig de tip van het stomameetapparaat (afb. 1) met een in water oplosbaar glijmiddel. Gebruik geen minerale olie. Gebruik geen vaseline.
- Voer het stomameetapparaat over de voerdraad, via de stoma, op tot in de maag. BRENG HET NIET MET KRACHT IN.
- Vul de injectiespuit met Luer-schuifaansluiting met 5 ml water en bevestig deze aan de ballonpoort. Druk de zuiger van de spuit in en vul de ballon.
- Trek het apparaat voorzichtig naar de buik toe totdat de ballon tegen de binnenkant van de maagwand rust.
- Schuif de kunststof schijf omlaag naar de buik en noteer de meting boven de schijf.
- Voeg 4 à 5 mm toe aan de genoteerde meting om te zorgen voor de juiste stomalengte en de juiste pasvorm van de stoma in welke positie dan ook. Noteer de meting.
- Verwijder het water in de ballon met behulp van een injectiespuit met schuifaansluiting.
- Verwijder het stomameetapparaat.
- Documenteer de datum, het chargenummer en de gemeten lengte van de schacht in centimeters.

Aanbrenging van de sonde

NB: Er kan een *peel-away sheath* worden gebruikt om het opvoeren van de sonde door de stomatractus te vergemakkelijken.

- Selecteer de juiste MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie en bereid deze voor volgens de aanwijzingen in het bovenstaande gedeelte 'Voorbereiding van de sondé'.
- Voer het distale uiteinde van de sonde over de voerdraad, via de stomatractus, op tot in de maag.
- Controleer of de sonde zich in de maag bevindt, verwijder de voerdraad of de *peel-away sheath* indien deze is gebruikt en vul de ballon.
- Controleer of de externe bolster zich op gelijke hoogte met de huid bevindt.
- Vul de ballon met behulp van de 6-ml injectiespuit met Luer-schuifaansluiting.

- Vul de 12-F ballon met 3 ml steriel of gedistilleerd water.
- Vul ballonnen van ten minste 14 F met 5 ml steriel of gedistilleerd water.

OPGELET: OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 5 ML IN DE 12-F BALLON. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.

OPGELET: OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 10 ML BINNEN BALLONNEN VAN TEN MINSTE 14 F. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.

- Verwijder de restanten vloeistof of glijmiddel uit de sonde en de stoma.

Ineenzetten van bolusverlengsets en SECUR-LOK® verlengsets

- Gebruik ofwel de bolusverlengset (afb. 4) of de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3) voor het toedienen van gastrische voeding en voor het uitvoeren van decompressie van de maag.
- Open de dop van de voedingspoort (afb. 2B).
- Breng de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3C) of de bolusverlengset (afb. 4B) in door het slot- en sleutelverbindingsstuk op een lijn te brengen. Breng de zwarte lijn op de set op een lijn met de zwarte lijn op de voedingspoort van de MIC-KEY® (afb. 2C).
- Klem de set vast door deze naar binnen te duwen en het verbindingsstuk RECHTSOM te draaien totdat er een lichte weerstand te voelen is (ongeveer een kwartslag). Draai het verbindingsstuk NIET voorbij het stoppunt.
- Om de verlengset te verwijderen, moet deze LINKSOM worden gedraaid totdat de zwarte lijn op de verlengset op een lijn ligt met de zwarte lijn op de MIC-KEY®. Verwijder de set en sluit de poort af met de daaraan bevestigde dop.

De positie en de doorgankelijkheid van de sonde controleren

- Terwijl een van beide verlengsets is aangesloten, moet de injectiespuit met katherietip met een inhoud van 10 ml water worden aangesloten op de voedingspoort.
- Zuig de maaginhoud op. De aanwezigheid van maaginhoud in de injectiespuit bevestigt de juiste sondapositie in de maag.
- Doorspoelen met 10 ml water. Controleer op lekkage rond de stoma. Indien er een lek is, moet nogmaals worden gecontroleerd of de ballon juist is gevuld. Controleer ook de French-maat, de stomalengte en de aanbrenging van de stoma. De juiste aanbrenging kan ook door middel van een röntgenopname worden bevestigd. De MIC-KEY® heeft een radiopake streep op de sonde. Gebruik geen contrastmiddel in de ballon.
- Begin pas met de voeding nadat de juiste doorgankelijkheid en aanbrenging zijn gecontroleerd volgens de instructies van de arts.

Aanbevolen procedure voor endoscopische aanbrenging

- Verricht een routinematische oesofagogastrodoudenoscopie. Nadat de ingreep is voltooid en er geen afwijkingen zijn geconstateerd die een contra-indicatie voor aanbrenging van de sonde zouden kunnen vormen, moet de patiënt in rugligging worden geplaatst en moet de maag met lucht worden gevuld.
- Verricht transilluminatie via de voorste buikwand om een plaats voor de gastrostomie te selecteren waarin zich geen grote bloedvaten, ingewanden en littekensweefsel voordoen. De plaats is gewoonlijk op een derde van de afstand van de umbilicus tot de linker ribbenboog bij de midclaviculaire lijn.
- Druk de beoogde inbrengplaats in met een vinger. De endoscopist moet de resulterende depressie duidelijk zien op het voorste oppervlak van de maagwand.
- Bereid de huid voor en dek deze af bij de geselecteerde inbrengplaats.

Aanbrenging van gastropexie

OPGELET: HET VERDIENT AANBEVELING EEN DRIEPUNTS GASTROPEXIE UIT TE VOEREN IN EEN DRIEKHOEKSCONFIGURATIE OM TE ZORGEN VOOR AANHECTING VAN DE MAAGWAND AAN DE VOORSTE BUIKWAND.

- Breng een huidmarkering aan op de inbrengplaats van de sonde. Zet het gastropexiepatroon uit door drie huidmarkeringen aan te brengen op gelijke afstand van de inbrengplaats van de sonde, en wel in een driehoeksconfiguratie. **WAARSCHUWING:** Er dient voldoende afstand te zijn tussen de inbrengplaats en de plaats waar de gastropexie wordt verankerd om interferentie door het T-vormige bevestigingsmiddel en de gevulde ballon te voorkomen.
- Dien 1% lidocaïne toe op de punctieplaatsen en breng een plaatselijk verdovingsmiddel aan op de huid en het peritoneum.
- Breng het eerste T-vormige bevestigingsmiddel aan en bevestig de positie in de maag. Herhaal de procedure totdat alle drie T-vormige bevestigingsmiddelen bij de hoeken van de driehoek zijn aangebracht.
- Zet de maag vast aan de voorste buikwand en voltooit de ingreep.

De stomatractus aanleggen

- Leg de stomatractus aan terwijl de maag nog steeds met lucht is gevuld en tegen de buikwand aan ligt. Identificeer de punctieplaats in het midden van het gastropexiepatroon. Controleer onder endoscopische begeleiding of de plaats boven het distale lichaam van de maag ligt onder de ribbenboog en boven het colon transversum.

OPGELET: VERMIJD DE A. EPIGASTRICA DIE ZICH BIJ DE OVERGANG VAN HET VOOR TWEE DERDE MEDIALE EN EEN DERDE LATERALE GEDEELTE VAN DE M. RECTUS BEVINDT.

WAARSCHUWING: Voorzichtig te werk gaan om te voorkomen dat de punctienaald te diep wordt opgevoerd teneinde aanprikkken van de achterste maagwand, pancreas, linkernier, aorta of milt te voorkomen.

- Verdoof de punctieplaats met een plaatselijke injectie van 1% lidocaïne in het peritoneale oppervlak.
- Breng een met 0,038-inch (0,96-mm) voerdraad compatibele introduceraald in het midden van het gastropexiepatroon in het maaglumen in.
- NB:** Voor aanbrenging van de gastrostomiesonde is de beste inbrenghoek volledig haaks op het oppervlak van de huid. De naald moet naar de pylorus zijn gericht indien wordt verwacht dat er op een PEG1-sonde wordt overgegaan.
- Controleer de juiste naaldplaatsing onder endoscopische visualisatie. Bovendien kan er, om de verificatie te vergemakkelijken, een met water gevulde injectiespuit op het aanzetstuk van de naald worden aangebracht en kan er lucht uit het lumen van de maag worden geaspireerd.
- Voer een voerdraad met J-vormige tip, van maximaal 0,038 inch (0,96 mm), door de naald op in de maag. Bevestig de positie.
- Verwijder de introduceraald, maar houd de voerdraad met J-vormige tip op zijn plaats. Voer de introduceraald af volgens het ziekenhuisprotocol.

Dilatatie

- Gebruik een scalpelmes nr. 11 om een kleine huidincisie te maken die langs de voerdraad omlaag door het onderhuidse weefsel en de fascia van de musculatuur van de buik loopt. Nadat de incisie is gemaakt, moet de dilatator worden afgevoerd volgens het ziekenhuisprotocol.
- Voer een dilatator over de voerdraad op en dilateer de stomatractus tot de gewenste grootte.
- Verwijder de dilatator over de voerdraad, maar houd de voerdraad op zijn plaats.
- Meet de lengte van de stoma met het Kimberly-Clark® stomameetapparaat.

De lengte van de stoma meten

OPGELET: DE KEUZE VAN DE JUISTE MAAT MIC-KEY® IS VAN DOORSLAGGEVEND BELANG VOOR DE VEILIGHEID EN HET COMFORT VAN DE PATIËNT. MEET DE LENGTE VAN DE STOMA VAN DE PATIËNT MET HET STOMAMEETAPPARAAT. DE SCHACHTLENGTE VAN DE GESLECTEERDE MIC-KEY® MOET HETZELFDE ZIJN ALS DE LENGTE VAN DE STOMA. EEN VERKEERDE MAAT MIC-KEY® KAN NECROSE, 'BURIED BUMPER'-SYNDROOM EN/OF HYPERGRANULATIEWEESSEL VEROORZAKEN.

- Bevochtig de tip van het stomameetapparaat (afb. 1) met een in water oplosbaar glijmiddel. Gebruik geen minerale olie. Gebruik geen vaseline.
- Voer het stomameetapparaat over de voerdraad, via de stoma, op tot in de maag. BRENG HET NIET MET KRACHT IN.
- Vul de injectiespuit met Luer-schuifaansluiting met 5 ml water en bevestig deze aan de ballonpoort. Druk de zuiger van de spuit in en vul de ballon.
- Trek het apparaat voorzichtig naar de buik toe totdat de ballon tegen de binnenkant van de maagwand rust.
- Schuif de kunststof schijf omlaag naar de buik en noteer de meting boven de schijf.
- Voeg 4 à 5 mm toe aan de genoteerde meting om te zorgen voor de juiste stomalengte en de juiste pasvorm van de stoma in welke positie dan ook. Noteer de meting.
- Verwijder het water in de ballon met behulp van een injectiespuit met Luer-schuifaansluiting.
- Verwijder het stomameetapparaat.
- Documenteer de datum, het chargenummer en de gemeten lengte van de schacht in centimeters.

Aanbrenging van de sonde

NB: Er kan een *peel-away sheath* worden gebruikt om het opvoeren van de sonde door de stomatractus te vergemakkelijken.

- Selecteer de juiste MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel voor gastrostomie en bereid deze voor volgens de aanwijzingen in het bovenstaande gedeelte 'Voorbereiding van de sonde'.
 - Voer het distale uiteinde van de sonde over de voerdraad, via de stomatractus, op tot in de maag.
 - Controleer of de sonde zich in de maag bevindt, verwijder de endoscoop, verwijder de voerdraad of de peel-away sheath indien deze is gebruikt en vul de ballon.
 - Controleer of de externe bolster zich op gelijke hoogte met de huid bevindt.
 - Vul de ballon met behulp van de 6-ml injectiespuit met Luer-schuifaansluiting.
 - Vul de 12-F ballon met 3 ml steriel of gedistilleerd water.
 - Vul ballonnen van ten minste 14 F ballon met 5 ml steriel of gedistilleerd water.
- OPGELET:** OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 5 ML IN DE 12-F BALLON. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.
- OPGELET:** OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 10 ML BINNEN BALLOONEN VAN TEN MINSTE 14 F. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.
- Verwijder de restanten vloeistof of glijmiddel uit de sonde en de stoma.

Ineenzetten van bolusverlengsets en SECUR-LOK® verlengsets

- Gebruik ofwel de bolusverlengset (afb. 4) of de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3) voor het toedienen van gastrische voeding en voor het uitvoeren van decompressie van de maag.
- Open de dop van de voedingspoort (afb. 2B).
- Breng de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3C) of de bolusverlengset (afb. 4B) in door het slot-en-sleutelverbindingstuuk op een lijn te brengen. Breng de zwarte lijn op de set op een lijn met de zwarte lijn op de voedingspoort van de MIC-KEY® (afb. 2C).
- Klem de set vast door deze naar binnen te duwen en het verbindingstuuk RECHTSOM te draaien totdat een lichte weerstand te voelen is (ongeveer een kwartslag). Draai het verbindingstuuk NIET voorbij het stoppunt.
- Om de verlengset te verwijderen, moet deze LINKSOM worden gedraaid totdat de zwarte lijn op de verlengset op een lijn ligt met de zwarte lijn op de MIC-KEY®. Verwijder de set en sluit de poort af met de daaraan bevestigde dop.

De positie en de doorgankelijkheid van de sonde controleren

- Terwijl een van beide verlengsets is aangesloten, moet de injectiespuit met kathetertip met een inhoud van 10 ml water worden aangesloten op de voedingspoort.
- Zuig de maaginhoud op. De aanwezigheid van maaginhoud in de injectiespuit bevestigt de juiste sondpositie in de maag.
- Doorspoelen met 10 ml water. Controleer op lekkage rond de stoma. Indien er eenlek is, moet nogmaals worden gecontroleerd of de ballon juist is gevuld. Controleer ook de French-maat, de stomalengte en de aanbrenging van het stoma. De juiste aanbrenging kan ook door middel van een röntgenopname worden bevestigd. De MIC-KEY® heeft een radiopake streep op de sonde. Gebruik geen contrastmiddel in de ballon.
- Begin pas met de voeding nadat de juiste doorgankelijkheid en aanbrenging zijn gecontroleerd volgens de instructies van de arts.

Verwijdering van de sonde

- Controleer eerst of dit type sonde naast het ziekbed kan worden vervangen.
- Maak alle apparatuur en benodigheden gereed, maak de handen op aseptische wijze schoon en trek schone, poedervrije handschoenen aan.
- Draai de sonde 360 graden om te zorgen dat de sonde zich onbelemmerd en gemakkelijk kan bewegen.
- Breng de injectiespuit met Luer-schuifaansluiting stevig in de ballonpoort in en verwijder alle vloeistof uit de ballon.
- Oefen tegendruk uit op de buik en verwijder de sonde door middel van voorzichtige maar stevige tractie.

NB: Indien er weerstand wordt ondervonden, moeten de sonde en de stoma met een in water oplosbaar glijmiddel worden gesmeerd. Tegelijkertijd moet de sondes worden gedruwd en gedraaid. Manipuleer de sonde voorzichtig totdat deze vrijkomt. Indien de sonde niet vrijkomt, moet de ballon opnieuw worden gevuld met de voorgeschreven hoeveelheid water en moet de arts worden verwittigd. Oefen nooit overmatige kracht uit om de sonde te verwijderen.

WAARSCHUWING: Trach nooit de sonde te vervangen tenzij u daarvoor opgeleid bent door de arts of een andere medische zorgverlener.

Procedure voor het vervangen

- Reinig de huid rondom de stomaplataats en laat de plaats aan de lucht drogen.
 - Meet de lengte van de stoma met het Kimberly-Clark® stomameettapparaat.
 - Selecteer de juiste maat MIC-KEY® voedingssonde voor gastrostomie en bereid deze voor volgens de aanwijzingen in het bovenstaande gedeelte 'Voorbereiding van de sonde'.
 - Smeer het distale uiteinde van de sonde met een in water oplosbaar smeermiddel in en breng de MIC-KEY® voorzichtig door de stoma de maag in.
 - Controleer of de externe bolster zich op gelijke hoogte met de huid bevindt.
 - Vul de ballon met behulp van de 6-ml injectiespuit met Luer-schuifaansluiting.
 - Vul de 12-F ballon met 3 ml steriel of gedistilleerd water.
 - Vul ballonnen van ten minste 14 F met 5 ml steriel of gedistilleerd water.
- OPGELET:** OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 5 ML IN DE 12-F BALLON. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.

OPGELET: OVERSCHRIJD NIET HET TOTALE BALLONVOLUME VAN 10 ML BINNEN BALLOONEN VAN TEN MINSTE 14 F. GEBRUIK GEEN LUCHT. INJECTEER GEEN CONTRASTMIDDEL IN DE BALLON.

- Verwijder de restanten vloeistof of glijmiddel uit de sonde en de stoma.
- Controleer de juiste plaats van de sonde volgens de aanwijzingen in het bovenstaande gedeelte 'De positie van de sonde controleren'.

Toediening van voeding

- Verwijder de plug van de voedingspoort (afb. 3A).
- Bij voeding met een injectiespuit moet de injectiespuit met kathetertip worden aangesloten op de voedingspoort van de bolusverlengset (afb. 4A). Duw hem in en draai de aansluiting met een kwartslag stevig vast.
- Bij gebruik van een voedingszak moet de lucht uit de zak en de sonde worden verwijderd. Sluit de sonde-set aan op de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3B). Duw hem in en draai de aansluiting met een kwartslag stevig vast.
- Stel de stroomsnelheid van de voedingsoplossing in en dien de voeding toe.
- Nadat de voeding is toegediend, moeten de verlengset en de SECUR-LOK® worden doorgespoeld met 20 ml water totdat de sonde schoon is.
- Maak de SECUR-LOK® verlengset of de bolusverlengset los en zet de plug van de voedingspoort van de MIC-KEY® weer op zijn plaats (afb. 2B).
- Was de verlengset en de injectiespuit met kathetertip of de voedingszak met een warm zeepsop, spoel ze en laat ze grondig drogen.
- Indien voeding constant met een pomp wordt toegediend, moet de MIC-KEY® om de zes uur met 10 ml à 20 ml water worden doorgespoeld.

Decompressie

- Decompressie kan worden verricht met de bolusverlengset of SECUR-LOK® verlengset.
- Breng de bolusverlengset (afb. 4) of de SECUR-LOK® verlengset (afb. 3) aan op de MIC-KEY® (afb. 2).
- Bij gebruik van de SECUR-LOK® verlengset verwijderd u de plug van de voedingspoort. Laat de maaginhoud in een bak weglopen.
- Na decompressie spoelt u de verlengset en de MIC-KEY® door met 20 ml warm water.
- Verwijder de verlengset en zet de bevestigde plug van de MIC-KEY® weer op zijn plaats.

Toediening van medicatie

Gebruik zo mogelijk vloeibare medicatie en raadpleeg de apotheker om na te gaan of het veilig is als tabletten geleverde medicatie tot een poeder fijn te stampen en met water aan te lenigen. Indien het veilig is, moet de tabletvormige medicatie tot een fijn poeder fijngestampt en in water opgelost worden voordat de medicatie via de voedingssonde wordt toegediend. Stamp medicatie met een enterische coating nooit fijn en vermeng de medicatie niet met vloeibare voedingsstoffen.

Spoel de sonde met behulp van een injectiespuit met kathetertip door met de voorgeschreven hoeveelheid water.

Richtlijnen voor het doorgankelijk houden van de sonde

Het op juiste wijze doorspoelen van de sonde is de beste manier om verstopping te voorkomen en de sonde doorgankelijk te houden. Hieronder volgen richtlijnen om verstopping te voorkomen en de sonde doorgankelijk te houden.

- Spoel de voedingssonde om de 4 à 6 uur door met water tijdens continuvoeding, wanneer de voeding wordt onderbroken, voor en na elke met tussenpozen toegediende voeding of ten minste om de 8 uur indien de sonde niet wordt gebruikt.
- Spoel de voedingssonde door vóór en na toediening van medicatie en tussen medicaties door. Zo wordt voorkomen dat de medicatie en de vloeibare voedingsstoffen op elkaar inwerken en een verstopping van de sonde kunnen veroorzaken.
- Gebruik zo mogelijk vloeibare medicatie en raadpleeg de apotheker om na te gaan of het veilig is als tabletten geleverde medicatie tot een poeder fijn te stampen en met water aan te lenigen. Indien het veilig is, moet de tabletvormige medicatie tot een fijn poeder fijngestampt en in warm water opgelost worden voordat de medicatie via de voedingssonde wordt toegediend. Stamp medicatie met een enterische coating nooit fijn en vermeng de medicatie niet met vloeibare voedingsstoffen.
- Vermijd het gebruik van zure irrigatiemiddelen zoals cranberrysap en coladranken om voedingssondes door te spoelen omdat de zuurte in combinatie met de eiwitten van de vloeibare voedingsstoffen in feite kan bijdragen tot het verstopen van sondes.

Algemene richtlijnen voor het doorspoelen

- Gebruik een 30-ml of 60-ml injectiespuit met een kathetertip. Gebruik geen kleinere maten injectiespuiten omdat dit de druk op de sonde kan verhogen en mogelijk tot ruptuur van kleinere sondes kan leiden.
- Gebruik kraanwater op kamertemperatuur voor het doorspoelen van de sonde. Steriel water kan een geschikte keuze zijn indien de kwaliteit van het leidingwater in twijfel moet worden getrokken. De hoeveelheid water is afhankelijk van de behoeften en de klinische gesteldheid van de patiënt en het type sonde, maar het gemiddelde volume varieert van 10 tot 50 ml voor volwassenen en 3 tot 10 ml voor zuigelingen. De hydratatiestatus oefent ook invloed uit op het volume dat voor het doorspoelen van voedingssondes wordt gebruikt. In vele gevallen kan de noodzaak tot het toedienen van aanvullende intraveneuze vloeistof worden voorkomen door het doorspoelvolume te vergroten. Bij personen met nierafalen en andere vloeistofbeperkingen moet echter het minimale spoelvolume worden gebruikt dat nodig is om de doorgankelijkheid te handhaven.

- Oefen geen overmatige kracht uit bij het doorspoelen van de sonde. Bij gebruik van overmatige kracht kan de sonde worden geperforeerd en kan er letsel van het maag-darmkanaal ontstaan.
- Documenteer de tijd en de gebruikte hoeveelheid water in het dossier van de patiënt. Zo kunnen alle zorgverleners de behoeften van de patiënt nauwkeuriger controleren.

Controlelijst voor dagelijkse verzorging en onderhoud

De patiënt beoordeelen

Beoordeel de patiënt op tekenen van pijn, druk en ongemak.

De stomplaats beoordeelen

Beoordeel de patiënt op tekenen van infectie, zoals roodheid, irritatie, oedeem, zwelling, gevoeligheid, warmte, uitslag, etterige drainage of gastro-intestinale drainage.

Beoordeel de patiënt op tekenen van druknecrose, huidafbraak en hypergranulatieweefsel.

De stomplaats reinigen

Gebruik warm water en niet-agressieve zeep.

Gebruik een cirkelvormige beweging, van de sonde naar buiten toe. Reinig hechtingen, externe bolsters en eventuele stabilisermiddelen met behulp van een wattenstaafje.

Grondig spoelen en goed laten drogen.

De sonde beoordeelen

Beoordeel de sonde op afwijkingen zoals beschadiging, verstopping of abnormale verkleuring.

De voedingssonde reinigen

Gebruik warm water en niet-agressieve zeep en vermijd daarbij overmatig trekken aan of manipuleren van de sonde.

Grondig spoelen en goed laten drogen.

De jejunum-, maag- en ballonpoorten reinigen

Gebruik een wattenstaafje of zachte doek om alle resterende vloeibare voedingsstoffen en medicatie te verwijderen.

De externe bolster niet draaien

Indien de bolster wordt gedraaid, kan de sonde knikken en mogelijk van zijn plaats raken.

De aanbrenging van de externe bolster controleren

Controleer of de externe bolster 2 à 3 mm boven de huid rust.

De voedingssonde doorspoelen

Spoo de voedingssonde om de 4 à 6 uur door met water tijdens continuvoeding, wanneer de voeding wordt onderbroken of ten minste om de 8 uur indien de sonde niet wordt gebruikt.

Spoo de voedingssonde door na residu in de maag te hebben gecontroleerd.

Spoo de voedingssonde door vóór en na toediening van medicatie.

Vermijd het gebruik van zure irrigatiemiddelen zoals cranberrysap en coladranken om voedingssondes door te spoelen.

Onderhoud van de ballon

Controleer eens in de week het watervolume in de ballon.

- Breng een injectiespuit met Luer-schuifaansluiting in de ballonvulpoort in en verwijder de vloeistof terwijl u de sonde op zijn plaats houdt. Vergelijk de hoeveelheid water in de injectiespuit met de aanbevolen hoeveelheid of de hoeveelheid die aanvankelijk is voorgeschreven en in het dossier van de patiënt is gedocumenteerd. Indien de hoeveelheid minder is dan aanbevolen of voorgeschreven, moet de ballon opnieuw worden gevuld met het water dat aanvankelijk was verwijderd en vervolgens opgezogen en voeg de hoeveelheid die nodig is toe om het ballonvolume aan te vullen tot de aanbevolen en voorgeschreven hoeveelheid water. Houd er rekening mee dat er tijdens het leeglopen van de ballon enige maaginhoud rondom de sonde kan lekken. Documenteer het vloeistofvolume, de hoeveelheid eventueel te vervangen water en de datum en tijd.
- Wacht 10 à 20 minuten en herhaal de procedure. De ballon lekt indien hij minder vloeistof bevat en de sonde moet worden vervangen. Als gevolg van een leeggelopen of gescheurde ballon kan de sonde van zijn plaats raken. Indien de ballon is gescheurd, moet hij worden vervangen. Zet de sonde op zijn plaats vast met kleefband en volg vervolgens het ziekenhuisprotocol en/of bel de arts voor instructies.

NB: Vul de ballon opnieuw met steriel of gedistilleerd water, niet met lucht of fysiologische zoutoplossing. Fysiologische zoutoplossing kan kristalliseren en kan de ballonklep of het ballonlumen verstopen en er kan lucht weglekken, waardoor de ballon inklappt. Zorg ervoor dat de aanbevolen hoeveelheid water wordt gebruikt; bij overvulling kan het lumen verstopt raken en kan de levensduur van de ballon worden verkort en bij ondervulling wordt de sonde niet goed vastgezet.

Oclusie van de sonde

Oclusie van de sonde wordt in het algemeen veroorzaakt door:

- slechte doorspoeltechnieken;
- natalen door te spoelen na meting van residu in de maag;
- onjuiste toediening van medicatie;
- fragmenten van pillen;
- viskeuze medicaties;
- dikke vloeibare voedingsstoffen, zoals geconcentreerde of verrijkte vloeibare voedingsstoffen die in het algemeen dikker zijn en sondes gemakkelijker doen verstopen;
- contaminatie van de vloeibare voedingsstoffen die tot stolling leidt;
- reflux van de maag- of darminhoud tot in de sonde.

Een verstopping uit de sonde verwijderen

- Controleer of de voedingssonde niet geknikt of afgeklemd is.
- Indien de verstopping zichtbaar is boven het huidoppervlak, moet de sonde voorzichtig tussen de vingers worden gemaasereerd om de verstopping te verhelpen.
- Plaats vervolgens een met warm water gevulde injectiespuit met kathetertip in de juiste adapter of met het lumen van de sonde en trek voorzichtig aan de zuiger en druk deze vervolgens in om de verstopping van zijn plaats te krijgen.
- Indien de verstopping niet is verholpen, moet stap 3 worden herhaald. Door afwisselend voorzichtig suctie uit te oefenen en druk uit te oefenen op de injectiespuit worden de meeste obstructions verholpen.
- Indien de verstopping niet kan worden verholpen, moet de arts worden geraadpleegd. Gebruik geen cranberrysap, coladranken, meat tenderizer of chymotrypsine, omdat deze in feite verstoppingen kunnen veroorzaken of tot bijwerkingen kunnen leiden bij sommige patiënten. Indien de verstopping hardnekkig is en niet verwijderd kan worden, moet de sonde worden vervangen.

Levensduur van de ballon

De exacte levensduur van de ballon is niet te voorspellen. Siliconenballonnen gaan over het algemeen 1 à 8 maanden mee, maar de levensduur van de ballon varieert afhankelijk van diverse factoren. Deze factoren zijn onder meer medicatie, het volume water dat is gebruikt om de ballon te vullen, de pH van de maag en de verzorging van de sonde.

Inhoud van de kit:

- 1 MIC-KEY® voedingssonde met laag profiel
- 1 – 6-ml injectiespuit met Luer-schuifaansluiting
- 1 – 35-ml injectiespuit met kathetertip
- 1 MIC-KEY® verlengset met SECUR-LOK® haaks verbindingsstuk en 2-poorts 'Y'-stuk en klem 12
- 1 MIC-KEY® bolusverlengset met kathetertip, SECUR-LOK® recht verbindingsstuk en klem 12
- 4 stuks gaasverband

WAARSCHUWING: Alleen voor enterale voeding en/of medicatie.

Voor nadere informatie kunt u in de Verenigde Staten 1-800-KCHELPS bellen of onze website bezoeken op www.kchecare.com.

Informatieve brochures: Een brochure 'A guide to Proper Care' en een leidraad voor het oplossen van problemen met de stomplaats en de enterale voedingssonde zijn op verzoek verkrijgbaar. Neem contact op met uw plaatselijke vertegenwoordiger of met de klantenservice-afdeling.



Diameter
Hoeveelheid



Lengte
Uitsluitend op voorschrijf verkrijgbaar



Voor éénmalig gebruik



Lees de instructies

REF

Bestelnummer

STERILE | EO

Gesteriliseerd met etheenoxide

LOT

Partijnummer



Niet gebruiken indien de verpakking beschadigt is

Uiterste gebruiksdatum



DEHP (di(2-ethylhexyl)ftalaat)-vrije formulering

Productiedatum

Sondeanleggelse

MERKNAD: Det kan brukes en avtrekkbar hylse for at sondens fremføring skal gå lettere gjennom stomikanalen.

1. Velg passende MIC-KEY® lavprofil gastrostomi ernæringssonde og klargjør i henhold til anvisningene i sondeklargjøringsavsnittet ovenfor.
2. Før sondens distale ende over ledevaieren, gjennom stomikanalen og inn i magesekken.
3. Bekreft at sonden er i magesekken, fjern ledevaieren eller den avtrekkbare hylsen hvis denne anvendes og fyll ballongen.
4. Sørg for at den ytre knappen er i flukt med huden.
5. Fyll ballongen ved bruk av en 6 ml Luer slip-sprøye.
 - Fyll 12 FR ballongen med 3 ml steril eller destillert vann.
 - Fyll 14 FR og større sondeballonger med 5 ml steril eller destillert vann.

Forsiktig: IKKE OVERSKRID BALLONGENS 5 ML TOTALVOLUM INNI 12 FR BALLONGEN. IKKE BRUK LUFT. Ikke injiser kontrastmiddel i ballongen.

Forsiktig: IKKE OVERSKRID BALLONGENS 10 ML TOTALVOLUME I SONDEBALLONGER PÅ 14 FR ELLER STØRRE. IKKE BRUK LUFT. Ikke injiser kontrastmiddel i ballongen.

6. Rens rester av væske eller smøremiddel fra sonden og stomaet.

Montering av bolus og SECUR-LOK® forlengelsessett

1. Bruk enten bolusen (Fig 4) eller SECUR-LOK® (Fig 3) forlengelsessett for gastrisk ernæring og gastrisk dekompreasjon.
2. Åpne ernæringsportens deksel (Fig 2B).
3. Sett inn SECUR-LOK® (Fig 3C) eller bolusen (Fig 4B) forlengelsessett ved å tilpasse lås og nøkkelskrobing. Tilpass den svarte linjen på settet med den svarte linjen på MIC-KEY® (Fig 2C) ernæringsport.
4. Lås settet fast ved å skyve koblingen inn og dreie den MEDURS til det merkes lett motstand (omtrent ¼ omdreining). IKKE drei koblingen forbi stoppunktet.
5. Fjern forlengelsessettet ved å dreie koblingen MOTURS til den svarte linjen på forlengelsessettet til passer den svarte linjen på MIC-KEY®. Fjern settet og dekk til porten med påmontert portdeksel.

Bekreft sondens posisjon og åpenhet

1. Med ett av forlengelsessettene tilkoblet, fest kateterspissprøyten inneholdende 10 ml vann til ernæringsporten.
2. Aspirer det gastriske innholdet. Forekomst av gastrisk innhold i sprøyten bekrefter riktig sondeposisjon i magesekken.
3. Skyll med 10 ml vann. Kontroller for lekkasje rundt stomaet. Hvis lekkasje forekommer, bekreft riktig ballongfylling på nytt. Bekräft også French-størrelsen, stomalengden og plasseringen. Riktig anleggelse kan bekreftes radiografisk. MIC-KEY® har en röntgentett stripe på sonden. Ikke bruk kontrastmiddel inni ballongen.
4. Begynn ernæringen bare etter at det bekreftes at sonden er åpen og riktig anlagt, i henhold til legens anvisninger.

Foreslått endoskopisk anleggelsesprosedyre

1. Utfor vanlig øsofagogastrroduodenoskop (EGD). Etter fullført prosedyre uten å ha funnet abnormiteter som kan utgjøre en kontraindikasjon mot anleggelse av sonden, plasseres pasienten i ryggleie og magesekken blåses opp med luft.
2. Gjennomlyst gjennom fremre abdominalvegg for å velge et gastrostomisted som er fri for hovedkar, andre organer og arreve. Stedet er vanligvis en tredel av avstanden fra umbilicus til venstre kostalmargin med midtklavikuler-linjen.
3. Trykk ned tiltenkt innsettingssted med fingeren. Endoskopisten skal kunne tydelig se den resulterende fordypningen på ventrikkelveggens fremre overflate,
4. Klargjør huden og legg avdekkingsskjedet på valgt innsettingssted.

Gastropeksiplassering

FORSIKTIG: DET ANBEFALES Å UTFØRE EN TREPUNKTS GASTROPEKSI I TRIANGELKONFIGURASJON FOR Å SIKRE AT VENTRIKKELVEGGEN FESTES TIL FREMRE ABDOMINALVEGG.

1. Sett et merke i huden ved sondens innføringssted. Definer gastropeksimørsteret ved å sette tre hudmarkeringer med lik avstand fra sondenføringsstedet og i triangelformasjon.

ADVARSEL: Beregn tilstrekkelig avstand mellom innføringsstedet og gastropeksiplasseringen for å hindre interferens med T-festet og den fylte ballongen.

2. Lokalisér punksjonsstedene med 1 % lidokain og administrér lokalbedøvelse på huden og bukhinnen.
3. Plasser første T-feste og bekreft intragastrisk posisjon. Gjenta prosedyren inntil alle tre T-festene er innsatt i triangulens hjørner.
4. Fest magesekken til fremre abdominalvegg og fullfør prosedyren.

Danne stomikanalen

1. Dann stomikanalen med magesekken fortsatt oppblåst og tilgrensende til abdominalveggen. Identifiser punksjonsstedet i midten av gastropeksimørsteret. Bekreft med endoskopisk veiling at stedet ligger over den distale delen av corpus ventriculi under kostalmarginen og over tverrgående kolon.

Forsiktig: UNNGÅ DEN EPIGASTRISKE ARTERIEN SOM LØPER TO TREDIEDLER MEDIALT OG EN TREDJEDEL LATERALT VED REKTUMMUSKELENS FORBINDELSE.

ADVARSEL: Påse at punksjonsnålen ikke fremføres for dypt for å unngå punksjon av bakre ventrikkelvegg, pankreas, venstre nyre, aorta eller milt.

2. Bedøv punksjonsstedet med lokalsprøyte inneholdende 1 % lidokain ned til den peritoneale overflaten.

3. Innsett en 0,038 tommers kompatibel innføringskanyle i midten av gastropeksimørsteret inn i gastrisk lumen.

MERKNAD: For anleggelse av gastrostomisonde, er den beste innsettingsvinkelen en nøyaktig høyre vinkel til hudens overflate. Nålen bør rettes mot pylorus hvis det regnes med konversjon til PEJ-sonde.

4. Bruk endoskopisk visualisering for å bekrefte korrekt kanyleplassering. I tillegg, for å hjelpe med bekreftelsen, kan det festes en vannfylt sprøyte til kanylefestet og luft kan aspireres fra gastriske lumen.
5. Før frem en J-spiss ledevaier opp til 0,038 tommer, gjennom kanylen og inn i magesekken. Bekreft posisjonen.
6. Fjern innføringskanylen, og hold J-spiss ledevaieren på plass og kasser kanylen i henhold til helseenterets protokoll.

Dilatasjon

1. Bruk et skapellblad nr. 11 for å lage et lite innsnitt i huden som strekker seg langs ledevaieren, nedad gjennom det subkutane vev og muskulinen på abdominalmuskulaturen. Etter at innsnittet er utført, kasser det i henhold til helseenterets protokoll.
2. Før frem en dilator over ledevaieren og dilater stomikanalen til ønsket storrelse.
3. Fjern dilatoren over ledevaieren, og etterlat ledevaieren på plass.
4. Mål stomalengden med Kimberly-Clark® stoma-måleutstyr.

Måling av stomaets lengde

FORSIKTIG: VALG AV RIKTIG MIC-KEY®-STØRRELSE ER AVGJØRENDE FOR PASIENTENS SIKKERHET OG BEKVEMMELIGHET. MÅL LENGDEN PÅ PASIENTENS STOMA MED STOMA-MÅLEUTSTYRET. SKAFTELENGDEN PÅ VALGT MIC-KEY® MÅ VÆRE DEN SAMME SOM STOMAETS LENGDE. EN URIKTIG MIC-KEY®-STØRRELSE KAN FORÅSAKE NEKROSE, "BURIED BUMPER"-SYNDROM OG/EELLER HYPERGRANULASJONSVEV.

1. Fukt spissen på stoma-målingsutstyret (Fig 1) med vannoppløselig smøremiddel. Ikke bruk mineralolje. Ikke bruk vaselin.
2. Før frem stoma-målingsutstyret over ledevaieren, gjennom stoma og inn magesekken. IKKE BRUK KRAFT.
3. Fyll Luer-slip sprøyten med 5 ml vann og fest til ballongporten. Trykk ned sprøytestempelet og fyll ballongen.
4. Dra anordningen forsiktig mot abdomen til ballongen hviler mot innsiden av ventrikkelveggen.
5. Skyv plastskiven ned til abdomen og registrer målingen over skiven.
6. Tilføy 4-5 mm til den registrerte målingen for å sørge for riktig stomalengde og tilpasning i enhver posisjon. Registrer målingen.
7. Fjern vannet fra ballongen ved bruk av en Luer slip-sprøye.
8. Fjern stoma-måleutstyret.
9. Registrer datoene, partinummeret og målt skaftelengde i centimeter.

Sondeanleggelse

MERKNAD: Det kan brukes en avtrekkbar hylse for at sondens fremføring skal gå lettere gjennom stomikanalen.

1. Velg passende MIC-KEY® lavprofil gastrostomi ernæringssonde og klargjør i henhold til anvisningene i sondeklargjøringsavsnittet ovenfor.
2. Før sondens distale ende over ledevaieren, gjennom stomikanalen og inn i magesekken.
3. Bekreft at sonden er i magesekken, fjern endoskopet, fjern ledevaieren eller den avtrekkbare hylsen hvis denne anvendes, og fyll ballongen.
4. Sørg for at den ytre knappen er i flukt med huden.
5. Fyll ballongen ved bruk av en 6 ml Luer slip-sprøye.
 - Fyll 12 FR ballongen med 3 ml steril eller destillert vann.
 - Fyll 14 FR og større sondeballonger med 5 ml steril eller destillert vann.

FORSIKTIG: IKKE OVERSKRID BALLONGENS 5 ML TOTALVOLUME INNI 12 FR BALLONGEN. IKKE BRUK LUFT. IKKE INJISER KONTRASTMIDDEL I BALLONGEN.

FORSIKTIG: IKKE OVERSKRID BALLONGENS 10 ML TOTALVOLUME I SONDEBALLONGER PÅ 14 FR ELLER STØRRE. IKKE BRUK LUFT. IKKE INJISER KONTRASTMIDDEL I BALLONGEN.

6. Rens rester av væske eller smøremiddel fra sonden og stomaet.

Montering av bolus og SECUR-LOK® forlengelsessett

1. Bruk enten bolusen (Fig 4) eller SECUR-LOK® (Fig 3) forlengelsessett for gastrisk ernæring og gastrisk dekompreasjon.
2. Åpne ernæringsportens deksel (Fig 2B).
3. Sett inn SECUR-LOK® (Fig 3C) eller bolusen (Fig 4B) forlengelsessett ved å tilpasse lås og nøkkelskrobing. Tilpass den svarte linjen på settet med den svarte linjen på MIC-KEY® (Fig 2C) ernæringsport.
4. Lås settet fast ved å skyve koblingen inn og dreie den MEDURS til det merkes lett motstand (omtrent ¼ omdreining). IKKE drei koblingen forbi stoppunktet.
5. Fjern forlengelsessettet ved å dreie koblingen MOTURS til den svarte linjen på MIC-KEY®. Fjern settet og dekk til porten med påmontert portdeksel.

Bekreft sondens posisjon og åpenhet

- Med ett av forlengelsessettene tilkoblet, fest kateterspissprøyten inneholdende 10 ml vann til ernæringsporten.
- Aspirer det gastriske innholdet. Forekomst av gastrisk innhold i sproyten bekrefter riktig sondeposisjon i magesekken.
- Skyll med 10 ml vann. Kontroller for lekkasje rundt stomaet. Hvis lekkasje forekommer, bekref riktig ballongfylling på nytt. Bekreft også French-størrelsen, stomalengden og anleggelsen. Riktig anleggelse kan bekrefes radiografisk. MIC-KEY® har en røntgentett stripe på sonden. Ikke bruk kontrastmiddel inni ballongen.
- Begynn ernæringen bare etter at det bekreftes at sonden er åpen og riktig anlagt, i henhold til legens anvisninger.

Fjerning av sonde

- Først, forsikre deg at denne typen sonde kan utskiftes ved sengekanten.
- Samle sammen alt utstyr og tilbehør, rengjør hendene med aseptisk teknikk og sett på deg rene, pulverfrie hanskjer.
- Drei sonden 360 grader for å sørge for at den beveger seg fritt og lett.
- Sett luer slip-sproyten med fast hånd inn i ballongporten og trekk tilbake all væske fra ballongen.
- Påfør mottrykk på abdomen og fjern sonden med en forsiktig men stø trekkrift.

MERKNAD: *Hvis det møtes motstand, smøres sonden og stomaet med vannoppløselig smøremiddel. Skyv deri sonden samtidig. Manover sonden fri med forsiktighet. Hvis sonden ikke vil komme ut, fyll ballongen med føreskrevet mengde vann og meddel dette til legen. Bruk aldri mye kraft for å fjerne sonden.*

ADVARSEL: *Prov aldri å utskifte sonden med mindre du har blitt opplært av legen eller annet helsepersonell.*

Utskiftingss prosedyre

- Rens huden rundt stomastedet og la området luftørke.
- Mål stomalengden med Kimberly-Clark® stoma-måleutstyr.
- Velg MIC-KEY® gastrostomi-ernæringssonde i passende storrelse og klargjør i henhold til anvisningene i sondeklarringsavsnittet nevnt ovenfor.
- Smør sondens distale ende med vannoppløselig smøremiddel og innsett MIC-KEY® forsiktig gjennom stomaet og inn i magesekken.
- Sørg for at den ytre knappen er i flukt med huden.
- Fyll ballongen ved bruk av en 6 ml Luer slip-sproyte.
 - Fyll 12 FR ballongen med 3 ml steril eller destillert vann.
 - Fyll 14 FR og større sondeballonger med 5 ml steril eller destillert vann.
- FORSIKTIG:** IKKE OVERSKRID BALLONGENS 5 ML TOTALVOLUM INNITI 12 FR BALLONGEN. IKKE BRUK LUFT. IKKE INJISER KONTRASTMIDDEL I BALLONGEN.
- FORSIKTIG:** IKKE OVERSKRID BALLONGENS 10 ML TOTALVOLUM I SONDEBALLONGER PÅ 14 FR ELLER STØRRE. IKKE BRUK LUFT. IKKE INJISER KONTRASTMIDDEL I BALLONGEN.
- Rens rester av væske eller smøremiddel fra sonden og stomaet.
- Bekreft riktig sondeposisjon i henhold til anvisningene i avsnittet ovenfor. Bekrefte sondens posisjon.

Administrere ernæring

- Fjern ernæringsportens deksel (Fig 3A).
- Hvis det ernæres med sproyte, koble kateterspissprøyten til bolus-forlengelsesporen (Fig 4A). Skyv med fast hånd og vri ¼ omdreining for å sikre tilkoblingen.
- Hvis det benyttes en ernæringspose, tøm luften fra posen og sonden. Koble sonden til SECUR-LOK® forlengelsessettet (Fig 3B). Skyv med fast hånd og vri ¼ omdreining for å sikre tilkoblingen.
- Juster formelens flow-hastighet og administrer ernæringen.
- Etter fullført handling, skyll forlengelsessettet og MIC-KEY® med 20 ml vann til sonden er ren.
- Frakoble SECUR-LOK® eller bolus-forlengelsessettet og sett dekselet på MIC-KEY® ernæringsporten igjen (Fig 2B).
- Vask forlengelsessettet og kateterspissprøyten eller ernæringsposen med varmt såpevann, skyll og tørk grundig.
- Ved kontinuerlig ernæring med pumpe, skyll MIC-KEY®-sonden med 10-20 ml vann hver sjette time.

Dekomprimasjon

- Dekomprimasjon kan utføres enten med bolus- eller SECUR-LOK® -forlengelsessettet.
- Fest bolus- (Fig 4) eller SECUR-LOK® (Fig 3) –forlengelsessett til MIC-KEY® (Fig 2).
- Hvis det benyttes SECUR-LOK®–forlengelsessett, fjern ernæringsportens deksel. Tøm magesekkens innhold i en beholder.
- Etter dekomprimering, skyll forlengelsessettet og MIC-KEY®-sonden med 20 ml varmt vann.
- Fjern forlengelsessettet og sett det påmonterte MIC-KEY®-dekselet på igjen.

Administrering av legemidler

Bruk flytende legemidler når mulig og konsulter en apoteker for å bestemme om det er risikofritt å knuse faste legemidler og blande dem med vann. Hvis risikofritt, pulveriser det faste legemiddelet til finknust pulverbform og opplos pulveret i vann for det administreres gjennom ernæringssonden. Knus aldri legemidler med magesafresistentbelegg eller bland legemiddelet med formel.

Ved bruk av en kateterspissprøyte, skyll sonden med føreskrevet mengde vann.

Retningslinjer for sondens åpenhet

Tilstrekkelig skylling er beste måten å unngå tilstopping og opprettholde sondens åpenhet. Følgende er retningslinjer for å unngå tilstopping og opprettholde sondens åpenhet.

- Skyll ernæringssonden med vann hver 4-6 time under kontinuerlig ernæring, når ernæringen avbrytes, før og etter hver periodisk ernæring eller minst hver 8. time hvis sonden ikke er i bruk.
- Skyll ernæringssonden før og etter administrering av legemidler og mellom ulike legemidler. Dette vil hindre at legemiddelet virker på formelen og unngå potensiell årsak til at sonden blir tilstoppet.
- Bruk flytende legemidler når mulig og konsulter en apoteker for å bestemme om det er risikofritt å knuse faste legemidler og blande dem med vann. Hvis risikofritt, pulveriser det faste legemiddelet til finknust pulverbform og opplos pulveret i varmt vann før det administreres gjennom ernæringssonden. Knus aldri legemidler med magesafresistentbelegg eller bland legemiddelet med formel.
- Unngå bruk av syrlige irrigasjonsmidler slik som tranebærsaft og cola-drikker til å skylle ernæringssonden, da syrligheten kombinert med formelens proteiner kan faktisk bidra til sondens tilstopping.

Allmenne retningslinjer for skylling

- Bruk en 30-60 ml kateterspissprøyte. Ikke bruk sproyter av mindre størrelse da dette kan øke trykket på sonden og potensielt briste mindre sonder.
- Bruk vann fra kranen med romtemperatur for å skylle sonden. Sterilt vann kan være egnet der kvalitetene til kommunalt vann ikke er 100 % drikkbart. Vannmengden avhenger av pasientens behov, kliniske tilstand og sondetypen, men det gjennomsnittlige volumet varierer fra 10-50 ml for voksne og 3-10 ml for småbarn. Hydratiseringsstatuset innvirker også på mengden som brukes til å skylle ernæringssonden. I mange tilfeller kan økt skyllermengde unngå behovet for utyflende intravenøs væske. Imidlertid bør personer med nysrevikt og andre væskeerstriksjoner motta den minimale mengden som trengs for å opprettholde sondens åpenhet.
- Ikke bruk for mye styrke for å skylle sonden. For my kraft kan forvere sonden og forårsake skade på magetarmkanalen.
- Registrer tidspunktet og brukt vannmengde i pasientens sykejournal. Dette lar alle omsorgspersoner få en mer nøyaktig kontroll over pasientens behov.

Kontrollliste over daglig stell og vedlikehold

Vurder pasienten

Vurder pasienten for tegn på smerte, trykk eller ubekvemmelighet.

Vurder stromistedet

Vurder pasienten for tegn på infeksjon, slik som rødhets, irritasjon, ødem, opphøvning, ømhet, varme, utslett, purulent eller gastrointestinal drenasje.

Vurder pasienten for tegn på trykknekrose, hudnedbrytning eller hypergranulasjonsnev.

Rens stromistedet

Bruk varmt vann og mild såpe.

Anvend en sirkulær bevegelse fra sonden og utad.

Rens suturer, ytre knapper og andre stabilisérerende anordninger med en applikator med bomullspiss.

Skyll grundig og tørk godt.

Vurder sonden

Vurder sonden for abnormiteter slik som skade, tilstopping eller unormal avfarging.

Rens ernæringssonden

Bruk varmt vann og mild såpe, og pass på at sonden ikke dras i eller manipuleres for mye.

Skyll grundig og tørk godt.

Rens de jejunaale og gastriske portene og ballongporten

Bruk en applikator med bomullsspiss eller myk klut til å fjerne alle rester fra formel og legemiddel.

Ikke roter den ytre knappen

Dette forårsaker at sonden bukter og muligvis mister sin posisjon.

Bekreft plasseringen av den ytre knappen

Bekref at den ytre knappen ligger 2-3 mm over huden.

Skyll ernæringssonden

Skyll ernæringssonden med vann hver 4-6 time under kontinuerlig ernæring, når ernæringen avbrytes, eller minst hver 8. time hvis sonden ikke er i bruk.

Skyll ernæringssonden etter kontroll av magererster.

Skyll ernæringssonden før og etter administrering av legemiddel.

Unngå bruk av syrlige irrigasjonsmidler slik som tranebærsaft og cola-drikker for å skylle ernæringssonden.

Ballongvedlikehold

Kontroller vannvolumet i ballongen en gang i uken.

- Sett inn en Luer slip-sproyte i ballongens fyllingsport og trekk ut væsken mens sonden holdes på plass. Sammenlign vannmengden i sproyten med anbefalt mengde eller mengden som ble føreskrevet og registrert initiativ i pasientens sykejournal. Hvis mengden er mindre enn anbefalt eller føreskrevet, fyll ballongen på nytt med vannet som ble fratrukket i begynnelsen, deretter trekk opp og tilføy mengden som trengs for å bringe ballongvolumet opp til anbefalt

og foreskrevet vannmengde Vær oppmerksom på at etter som du tømmer ballongen kan det forekomme at noe av mageinnholdet kan lekke fra rundt omkring sonden. Registrer væskevolumet, volummengden som blir erstattet (hvis aktuelt), datoene og tidspunktet.

- Vent 10-20 minutter og gjenta prosedyren. Ballongen lekker hvis den har tapt væske, og da må sonden erstattes. En nedtørmt eller bristet ballong kan forårsake at sonden løsner eller flytter på seg. Hvis ballongen er bristet trenger den å bli erstattet. Fastgjør sonden i posisjon med teip, følg deretter helseenterets protokoll og/eller ring lengen for anvisninger.

MERKNAD: *Fyll ballongen igjen med steril eller destillert vann, fyll verken med luft eller saltløsning. Saltløsning kan krystallisere og tilstoppes ballongens ventil eller lumen, og luft kan sive ut og forårsake at ballongen kollapser. Sorg for å bruke anbefalt mengde vann, da overfylling kan blokkere lumen eller minske ballongens levetid og underfylling vil ikke holde ballongen festet på riktig måte.*

Okklusjon av sonden

Okklusjon av sonden er generelt forårsaket av:

- Dårlig skylleteknikk
- Unnlattelse av å skylle etter måling av magerester
- Uriktilt administrering av legemidler
- Pillefragmenter
- Viskøse legemidler
- Tykke formler, slik som koncentrerte eller berikete formler som generelt er tykkere og gjør det mer sannsynlig at sonden tilstoppes.
- Formelkontaminasjon som fører til koagulasjon
- Refluks av mage- eller tarminnholdet oppover sonden

Opprensing av sonde

- Sørg for at ernæringssonden ikke er buktet eller klemt av.
- Hvis tilstoppingen er synlig over hudens overflate, masser forsiktig eller melk sonden mellom fingrene for å opp löse den.
- Plasser deretter en kateterspissprøye fylt med varmt vann i egnet sondeadapter eller lumen og trekk forsiktig tilbake, trykk så stempelen ned for å løsne tilstoppingen.
- Hvis tilstoppingen vedvarer, gjenta trinn nr. 3. Forsiktig suging alternert med sprøytrykk vil løsne på de fleste tilstoppingene.
- Hvis dette ikke gjor jobben, rådfør deg med legen. Ikke bruk tranebærsaft, cola-drikker, kjøttmørningsmidler eller kymotrypsin, da disse kan faktisk forårsake tilstoppinger eller skape ugunstige reaksjoner hos noen pasienter. Hvis tilstoppingen er hårdnakket og ikke kan fjernes, må sonden erstattes.

Ballongens levetid

Ballongens levetid kan ikke forutsies med nøyaktighet. Silikonballonger varer generelt i 1-8 måneder, men ballongens levetid varierer i henhold til flere faktorer. Disse faktorene kan omfatte legemidler, vannvolum brukt til å fylle ballongen, gastrisk pH og still av sonden.

Settets innhold:

- 1 – MIC-KEY® lavprofil ernæringssonde
- 1 – 6 ml Luer slip-sprøye
- 1 – 35 ml kateterspissprøye
- 1 MIC-KEY® forlengelsessett med SECUR-LOK® høyrevinkel-kobling og 2 "Y"-porter og klemme 12
- 1 MIC-KEY® Bolus forlengelsessett med kateterspiss, SECUR-LOK® rett kobling og klemme 12
- 4 gaskompresser

ADVARSEL: Bare til enteral ernæring og/eller legemidler.

For ytterligere informasjon, vennligst ring 1-800-KCHELPS i USA eller besøk vårt nettsted www.kchealthcare.com.

Instruktive hefter: "A guide to Proper Care" (Veiledning for riktig stell) og en "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" (Feilsøkingsveiledning for stomisteder og entrale ernæringssonder) er tilgjengelig ved anmodning. Vennligst ta kontakt med din lokale representant eller kontakt kundeomsorg.



Diameter



Lengde



Engangsbruk



Les anvisningene



STERILE | EO
Sterilisert ved hjelp
av etylenoksid



Ikke bruk hvis
pakken er skadet



DEHP (Di(2-ethylhexyl)
ftalat)-fri formulering



Mengde

Fås kun på
resept



Bestillingsnummer



Partinummer



Brukes
innen



Produksjonsdato

Opis

Zgłębiń żywnieniowy MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® do niskoprofilowej gastrostomii (Rys. 2) umożliwia podawanie żywienia dojelitowego i leków bezpośrednio do żołądka i/lub wykonania jego dekomprezji.

Wskazania do stosowania

Zgłębiń żywnieniowy MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® do niskoprofilowej gastrostomii jest wskazany do stosowania u pacjentów, którzy wymagają długotrwałego karmienia, nie są zdolni do doustnego przyjmowania pokarmów, którzy są w niskim stopniu zagrożeni aspiracją, wymagają dekomprezji żołądka i/lub podawania leków bezpośrednio do żołądka.

Przeciwwskazania

Przeciwwskazania do umieszczenia zgłębiańskiego żywieniowego do niskoprofilowej gastrostomii obejmują, między innymi, wodobrusze, interpozycję fragmentu okrężnicy, nadciśnienie wrotne, zapalenie otrzewnej i chorobliwy otyłość.

Ostrzeżenie

Nie należy ponownie używać, przetwarzać lub ponownie sterylizować tego urządzenia medycznego Ponowne użycie, przetworzenie lub ponowna sterylizacja może 1) mieć niekorzystny wpływ na znane właściwości zgodności biologicznej urządzenia, 2) upośledzić integralność strukturalną urządzenia, 3) spowodować, że urządzenie nie będzie pracowało zgodnie z przeznaczeniem, lub 4) stworzyć ryzyko skażenia i spowodować przeniesienie choroby zakaźnej prowadzącej do urazu pacjenta, schorzenia lub śmierci.

Powikłania

Pri stosowaniu dowolnego rodzaju zgłębiańskiego żywieniowego do niskoprofilowej gastrostomii mogą wystąpić następujące powikłania:

- Uszkodzenie skóry • Infekcja
- Nadmiernie przerośnięta tkanka ziarninowa • Wrzody żołądka lub dwunastnicy
- Przeciek śródotorzowy • Martwica uciskowa

UWAGA: Należy sprawdzić czy opakowanie jest nienaruszone. Nie należy używać gdy opakowanie jest uszkodzone lub naruszoną jest bariera sterylna.

Umieszczanie

Zgłębiń żywieniowy Kimberly-Clark® MIC-KEY® do niskoprofilowej gastrostomii może być umieszczany przezskórnie przy użyciu fluoroskopii lub endoskopii albo dla zastąpienia istniejącego urządzenia używając ustalonego przewodu stomijnego.

PRZESTROGA: PRZED WSTĘPNYM WProwadzeniem zgłębianika MIC-KEY® do niskoprofilowej gastrostomii w celu przymocowania żołądka do przedniej ściany brzucha, rozpoznanie miejsca wprowadzenia zgłębianika, rozszerzenie i zmierzenie przewodu stomijnego w celu zapewnienia bezpieczeństwa i wygody pacjenta.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY UŻYWAĆ BALONIKU UTRZYMIUJĄCEGO ZGŁĘBIŃ ŻYWNIENIOWY JAKO URZĄDZENIA DO GASTROPEKSJI. BALONIK MOŻE PĘKNĄĆ I NIE SPEŁNIĆ ZADANIA PRZYMOCOWANIA ŻOŁĄDKA DO PRZEDNIEJ ŚCIANY BRZUCHA.

OSTRZEŻENIE: Miejsce założenia w przypadku niemowląt i dzieci powinno znajdować się wysoko na krzywiznie większej, aby zapobiec zatkaniu odźwiernika po napełnieniu balonika.

Nieprawidłowo dobrany rozmiar zgłębianika MIC-KEY® może powodować martwicę, zespół wrośnięcia końcówki zgłębianika w śluzówkę żołądka (buried bumper syndrom) i/lub nadmiernie przerośniętą tkankę ziarninową.

Przygotowanie zgłębianika

1. Należy wybrać zgłębiń żywieniowy MIC-KEY® odpowiedniego rozmiaru, wyjąć go z opakowania i sprawdzić go dokładnie czy nie jest uszkodzony.
2. Używając załączonej do zestawu jednorazowej 6 ml strzykawki z końcowką Luer, napełnić balonik używając 5 ml (3 ml jeśli 12 Fr) sterylnej lub destylowanej wody przez port balonika (Rys. 2A).
3. Odbłykać strzykawkę i sprawdzić szczelność balonika delikatnie go ściskając. Sprawdzić wizualnie balonik czy jest symetryczny. Symetrię można poprawić delikatnie przetaczając balonik między palcami. Ponownie włożyć strzykawkę i usunąć wodę z balonika.
4. Posmarować końcówkę zgłębianika rozpuszczalnym w wodzie środkiem pośiłgowym. Nie należy używać oleju mineralnego. Nie używać waselin.

Sugerowana procedura zakładania pod kontrolą radiologiczną

1. Położyć pacjenta na plecach.
2. Przygotować pacjenta i podać mu środki uspakajające zgodnie z protokołem klinicznym.
3. Upewnić się, że lewy płat wątroby nie znajduje się nad dnem lub korpusem żołądka.
4. Zidentyfikować przyśrodkowy brzeg wątroby za pomocą skanu tomograficznego lub ultrasonografu.
5. Można podać 0,5 do 1,0 mg glukagonu w kroplówce, aby zmniejszyć ruchy perystaltyczne żołądka
- PRZESTROGA:** NALEŻY SPRAWDZIĆ INSTRUKCJE DOTYCZĄCE STOSOWANIA GLUKAGONU W KROPLÓWCE, TEMPA PODAWANIA I ZALECENIA DOTYCZĄCE PAJENTÓW UŻYWAJĄCYCH INSULINĘ.
6. Za pomocą zgłębianika nosowo-żołądkowego nadmuchać żołądek powietrzem; zazwyczaj potrzeba 500 do 1000 ml lub aż osiągnie się prawidłową rozstrzeń. Zazwyczaj jest konieczne

utrzymanie wdmuchiwania powietrza w czasie procedury, zwłaszcza podczas przekłuwania igły i rozszerzania przewodu do utrzymania rozdętego żołądka tak, aby ściana żołądka przylegała do przedniej ściany brzucha.

7. Należy wybrać miejsce wprowadzenia cewnika w lewym podżebrowym rejonie, najlepiej w części ponad łbem z boku miejsca prostego brzucha (pamiętając, że górna nadbrzusza arteria przechodzi w środkowej części miejsca prostego) i bezpośrednio ponad korpusem żołądka bliżej większej krzywizny. Przy użyciu fluoroskopii, należy wybrać miejsce, które pozwoli na jak najbardziej bezpośrednie pionowe wprowadzenie igły. Należy uzyskać obraz boczny w poprzek stofu przed umieszczeniem otworu gastrostomijnego kiedy zachodzi obawa wsunięcia się przed żołądek okrężnicy lub jelita cienkiego.

UWAGA: Kontrast może być podany doustnie lub przez rurkę nosowo-gastryczną wieczorem przed zabiegiem lub może być wykonana lewatywa przed włożeniem, aby zaciemnić poprzecznice.

8. Przygotować i okryć serwetami zgodnie z protokołem zakładu.

Lokalizacja gastropeksji

UWAGA: ZALECA SIĘ PRZYSZCZYSZCZENIE ŻOŁĄDKA DO ŚCIANY BRZUCHA W TRZECH PUNKTACH UMIESZCZONYCH W KONFIGURACJI TRÓJKĄTA, ABY ZAPEWNIĆ PRAWIDŁOWE ZAMOCOWANIE ŚCIANY ŻOŁĄDKA DO PRZEDNIEJ ŚCIANY BRZUCHA.

1. Zaznaczyć na skórze miejsce wprowadzenia zgłębianika. Określić wzorzec przyszycia żołądka do przedniej ściany brzucha przy naniesieniu na skórę trzech znaków w konfiguracji trójkąta w jednakowych odległościach od miejsca wprowadzenia zgłębianika.

OSTRZEŻENIE: NALEŻY ZAPEWNIĆ ODPOWIĘDNI ODSTĘP POMIEDZY MIEJSCEM WPROWADZENIA ZGŁĘBNIKA A WZOREM GASTROPEKSJI, ABY ZAPOBIEC KOLIDOWANIU SPINACZA W KSZTAŁCIE LITERY T Z NAPEŁNIONYM BALONIEM.

2. Nasączyć miejsce naciuką 1% roztworem lignokainy i zastosować lokalne znieczulenie skóry i otrzewnej.
3. Umieścić pierwszy spinacz w kształcie litery T i potwierdzić wewnętrzno-żołądkową pozycję. Powtórzyć procedure, aż wszystkie trzy spinacze w kształcie litery T zostaną umieszczone na rogach trójkąta.
4. Przymocować żołądek do przedniej ściany brzucha i dokonać procedurę.

Wykonanie otworu stomijnego

1. Wykonać otwór stomijny podczas gdy żołądek jest ciągle nadmuchiwany i przyciągnięty do ściany brzucha. Odnaleźć miejsce naciuką w centrum wzorca gastropeksji. Potwierdzić przy pomocy fluoroskopii, że miejsce wprowadzenia znajduje się nad dystalnym korpusem żołądka poniżej obrzeża żebrowego i nad poprzecznicą.

PRZESTROGA: NALEŻY UNIKAĆ TEŃNICY NADBRZUSZNEJ, KTÓRA PRZECZODZI NA POŁĄCZENIU PRZYŚRODKOWYCH DWÓCH TRZECICH I BOCZNEJ JEDNEJ TRZECIEJ MIEŚNIA PROSTEGO.

OSTRZEŻENIE: Należy uważać, aby nie wprowadzić igły nakluwającej zbyt głęboko w celu uniknięcia przeklücia tylnej ściany żołądka, trzustki, lewej nerki, tętnicy lub śledziony.

2. Znieszczić miejsce wkładu lokalnym wstrzyknięciem 1% lignokainy w powierzchnię otrzewnową (odległość od skóry do przedniej ściany żołądka wynosi zwykle 4-5 cm).

3. Wprowadzić igłę 0,038 cala zgodnego introktora w środku wzorca gastropeksji do prześwitu żołądkowego.

UWAGA: Przy wprowadzaniu zgłębianika gastrostomijnego, najlepszym kątem wprowadzenia jest kąt prosty w stosunku do powierzchni skóry. Jeżeli jest przewidywana konwersja na rurkęPEG, to igła powinna być skierowana w stronę odźwiernika.

4. Użyć wizualizacji fluoroskopowej do potwierdzenia prawidłowego umieszczenia igły. Ponadto, dlałatwienia potwierdzenia, można podłączyć napelioną wodą strzykawkę do głowicy iglowej i zaciągnąć powietrze z prześwitu żołądkowego.

UWAGA: Po powietrzu można wstrzyknąć kontrast w celu wizualizacji fałd żołądka i potwierdzenia pozycji.

5. Wsunąć prowadnik z końcowką w kształcie litery J, do 0,038 cala, przez igłę do żołądka. Potwierdzić pozycję.

6. Wyjąć igłę introktora, pozostawiając prowadnik z końcowką w kształcie litery J w miejscu, i wyrzucić ją zgodnie z protokołem zakładu.

Rozszerzenie

1. Użyć skalpela nr 11 do zrobienia małego nacięcia na skórze, przebiegającego wzdłuż prowadnika, w dół przy tkankę podskórnej i powięz mięśni brzusznego. Po wykonaniu nacięcia, wyrzucić zgodnie z protokołem zakładu.

2. Wsunąć rozszerzacz po prowadniku i rozszerzyć przewód stomijny do pożądanej wielkości.

3. Wyjąć rozszerzacz po prowadniku, pozostawiając prowadnik na miejscu.

4. Przy pomocy urządzenia do mierzenia stomi firmy Kimberly-Clark®, należy zmierzyć długość stomii.

Pomiary długosci stomii

PRZESTROGA: DOBÓR PRAWIDŁOWEGO ROZMIARU ZGŁĘBNIKA MIC-KEY® JEST SPRAWĄ ISTOTNĄ DLA BEZPIECZENSTWA I WYGODY PACJENTA. POMIAR DŁUGOŚCI STOMII NALEŻY WYKONAĆ PRZY UŻYCIU URZĄDZENIA DO MIERZENIA STOMII. DŁUGOŚĆ KORPUŚ WYBRANEGO ZGŁĘBNIKA MIC-KEY® POWINNA BYĆ TAKA SAMA JAK DŁUGOŚĆ STOMII. NIEPRAWIDŁOWO DOBRANY ROZMIAR ZGŁĘBNIKA MIC-KEY® MOŻE POWODOWAĆ MARTWICĘ, ZESPÓŁ WROŚNIĘCIA KOŃCÓWKI ZGŁĘBNIKA W ŚLIZUWKĘ ŻOŁĄDKA I/LUB NADMIERNE PRZERÓSNIĘTKA TKANKĘ ZIARNINOWĄ.

1. Zwilżyć końcówkę urządzenia pomiarowego (Rys. 1) rozpuszczalnym w wodzie środkiem

- poślizgowym. Nie należy używać oleju mineralnego. Nie używać wazeliny.
- Wsunąć urządzenie do mierzenia stomii po prowadniku przez otwór stomijny do żołądka. **NIE STOSOWAĆ SIŁY.**
 - Napełnić jednorazową strzykawkę typu Luer 5 ml wody i podłączyć ją do portu balonika. Wcisnąć tłoczek strzykawki i napełnić balonik.
 - Delikatnie pociągnąć urządzenie w kierunku brzucha, aż balonik oprze się o wewnętrzną ściankę żołądka.
 - Przesunąć plastikowy dysk w dół aż oprze się o brzuch i zapisać odczyt powyżej dysku.
 - Należy dodać 4-5 mm do zapisanego pomiaru, aby zapewnić prawidłową długość stomii i dopasowanie w każdej pozycji. Zapisać pomiar.
 - Usunąć wodę z balonika przy użyciu strzykawki z wsuwanym kołnierzem.
 - Wyjąć urządzenie do pomiaru stomii.
 - Zapisać datę, numer partii i zmierzona długość korpusu w centymetrach.

Umieszczenie zgłębnika

UWAGA: Oddzielana osłonka może być użyta do ułatwienia przesuwania zgłębnika przez otwór stomijny.

- Wybrać odpowiedni zgłębiak żywieniowy MIC-KEY® do niskoprofilowej gastrotomii i przygotować zgodnie ze wskazówkami przygotowania zgłębnika podanymi powyżej.
- Wsunąć dystalny koniec zgłębnika po prowadniku przez otwór stomijny do żołądka.
- Potwierdzić, że zgłębiak znajduje się w żołądku, usunąć prowadnik lub oddzielaną osłonę, jeśli użyta i napełnić balonik.
- Upewnić się, żeewnętrzny pierścień jest wyrównany z powierzchnią skóry.
- Napełnić balonik przy użyciu 6 ml strzykawki typu luer.

- Napełnić balonik 12 FR używając do tego 3 ml sterylniej lub destylowanej wody.
- Napełnić baloniki 14 FR oraz większe używając do tego 5 ml sterylniej lub destylowanej wody.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKRÓCZYĆ 5 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĘTRZ BALONIKA 12 FR. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKRÓCZYĆ 10 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĘTRZ BALONIKA 14 FR LUB WIĘKSZEGO. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

- Oczyścić zgłębiak i stomię z resztek płynu lub środka poślizgowego.

Ustawianie zestawu bolusa i przedłużenia SECUR-LOK®

- Należy zastosować zestaw do bolusa (Rys. 4) lub zestaw przedłużenia SECUR-LOK® (Rys. 3) do żywienia do żołądkowego lub odciążenia żołądka.
- Otworzyć przykrywkę portu do żywienia (Rys. 2B).
- Włożyć zestaw SECUR-LOK® (Rys. 3C) lub zestaw przedłużenia do bolusa (Rys. 4B) poprzez ustawienie w jednej linii złącza blokującego i kluczowego. Wyrównać czarną linię na zestawie z czarną linią na porcie do żywienia zgłębiaka MIC-KEY® (Rys. 2C).
- Zablokować w tej pozycji przez wepchnięcie i obrócenie złączki W PRAWO, aż poczuje się lekki opór (ok. ¼ obrotu). NIE NALEŻY obracać złączki poza ten punkt oporu.
- Aby usunąć zestaw przedłużający, obrócić go W LEWO, aż czarna linia na zestawie przedłużającym wyrówna się z czarną linią na zgłębiaku MIC-KEY®. Odłączyć zestaw i nałożyć na port przykrywki znajdującej się przy nim.

Potwierdzenie umiejscowienia zgłębiaka i jego drożności

- Z podłączonym ktrymkówkiem zestawem przedłużającym, podłączyć do portu do żywienia strzykawkę zawierającą 10 ml wody.
- Zaaspirować troszeczkę żołądka. Obecność treści żołądkowej w strzykawce potwierdza prawidłowe położenie zgłębiaka wewnętrz żołądka.
- Przepukać używając 10 ml wody. Sprawdzić czy nie ma przecieków wokół stomii. Jeżeli istnieje przeciek, należy ponownie sprawdzić prawidłowość napełnienia balonika. Należy również sprawdzić rozmiar French, długość stomii i umieszczenie zgłębiaka. Prawidłowe umiejscowienie można potwierdzić radiograficznie. Na rurze zgłębiaka MIC-KEY® znajduje się pasek cieniujący w rtg. Nie należy stosować środka kontrastowego wewnętrz żołądka.
- Karmienie można rozpoczęć tylko po potwierdzeniu prawidłowości umieszczenia i drożności oraz zgodnie z zaleceniami lekarza.

Sugerowana endoskopowa procedura zakładania

- Wykonać rutynowe badanie przełykowo-żołądkowo-dwnastnicze (EGD). Po zakończeniu procedury i braku obecności anomalii, które mogłyby stanowić przeciwwskazanie do umieszczenia zgłębiaka, ułożyć pacjenta na plecach i nadmuchać żołądek powietrzem.
- Przy pomocy diafanoskopii sprawdzić przednią ścianę żołądka, aby wybrać miejsce do gastrotomii poza głównymi naczyniami, trzewiami i tkanką bliżnawą. Miejsce to jest zwykle w odległości jednej trzeciej od pepka do lewego obrzęku żebrowego w linii śródobojczykowej.
- Nacisnąć palcem wybrane miejsce wprowadzenia. W endoskopii powinno być wyraźnie widoczne wklejenie na przedniej ścianie żołądka.
- Przygotować i osłonić serwetami skórę w wybranym miejscu.

Lokalizacja gastropeskji

UWAGA: ZALECA SIE PRZYSZYCIE ŻOŁĄDKA DO ŚCIANY BRZUCHA W TRZECH PUNKTACH UMIESZCZONYCH W KONFIGURACJI TRÓJKĄTA, ABY ZAPEWNIĆ PRAWIDŁOWE ZAMOCOWANIE ŚCIANY ŻOŁĄDKA DO PRZEDNIEJ ŚCIANY BRZUCHA.

- Zaznaczyć na skórze miejsce wprowadzenia zgłębiaka. Określić wzorzec przyszczenia żołądka do przedniej ściany brzucha przez naniesienie na skórę trzech znaków w konfiguracji trójkąta w jednakowych odległościach od miejsca wprowadzenia zgłębiaka. **OSTRZEŻENIE:** Należy zapewnić odpowiedni odstęp pomiędzy miejscem wprowadzenia zgłębiaka a wzorcem gastropeskji, aby zapobiec kolidowaniu spinaca w kształcie litery T z napełnionym balonikiem.
- Naszczyć miejsce naklucia 1% roztworem lignokainy i zastosować lokalne znieczulenie skóry i otzrewnej.
- Umieścić pierwszy spinacz w kształcie litery T i potwierdzić wewnętrz-żołądkową pozycję. Powtórzyć procedurę, aż wszystkie trzy spinace w kształcie litery T zostaną umieszczone na rogach trójkąta.
- Przymocować żołądek do przedniej ściany brzucha i dokończyć procedurę.

Wykonanie otworu stomijnego

- Wykonać otwór stomijny podczas gdy żołądek jest ciągle nadmuchiwany i przycisnięty do ściany brzucha. Odnaleźć miejsce naklucia w centrum wzorca gastropeskji. Potwierdzić przy pomocy endoskopii, że miejsce wprowadzenia znajduje się nad dystalnym korpusem żołądka, poniżej obrzęku żebrowego i nad poprzeczką.

PRZESTROGA: NALEŻY UNIKAĆ TĘTNICY NADBRZUSZNEJ, KTÓRA PRZEHODZI NA POŁĄCZENIU PRZYRÓDOWYCH DWÓCH TRZECICH I BOCZNEJ JEDNEJ TRZECIEJ MIEŚNIA PROSTEGO.

OSTRZEŻENIE: Należy uważać, aby nie wprowadzić igły nakluwającej zbyt głęboko w celu uniknięcia przeklucia tylnej ściany żołądka, trzustki, lewej nerki, tętnicy lub śledziony.

- Znieszcilić miejsce wkładu lokalnym wstrzyknięciem 1% lignokainy w powierzchnię otzrewnową.
- Wprowadzić igłę 0,038 cala zgodnego introduktora w środek wzorca gastropeskji do prześwitu żołądkowego.
- UWAGA:** Przy wprowadzaniu zgłębiaka gastrotomijnego, najlepszym kątem wprowadzenia jest kąt prosty w stosunku do powierzchni skóry. Jeżeli jest przewidywana konwersja na rurkę PEGI, to igła powinna być skierowana w stronę odźwiernika.
- Użyć wizualizacji endoskopowej do potwierdzenia prawidłowego umieszczenia igły. Ponadto, dla ułatwienia potwierdzenia, można podłączyć napełnioną wodą strzykawkę do głowicy iglowej i zaciągnąć powietrze z prześwitu żołądkowego.
- Wsunąć prowadnik z końcówką w kształcie litery J, do 0,038 cala, przez igłę do żołądka. Potwierdzić pozycję.
- Wyjąć igłę introduktora, pozostawiając prowadnik z końcówką w kształcie litery J w miejscu, i wyrzucić ją zgodnie z protokołem zakładu.

Rozszerzenie

- Użyć skalpela nr 11 do zrobienia małego nacięcia na skórze przebiegającego wzdłuż prowadnika, w dół prze tkankę podskórную i powięź mięśni brzusznego. Po wykonaniu nacięcia, wyrzucić zgodnie z protokołem zakładu.
- Wsunąć rozszerzacz po prowadniku i rozszerzyć przewód stomijny do pożądanej wielkości.
- Wyjąć rozszerzacz po prowadniku, pozostawiając prowadnik na miejscu.
- Zmierzyć długość stomii przy pomocy urządzenia do mierzenia stomii firmy Kimberly-Clark®.

Pomiary długości stomii

PRZESTROGA: DOBÓR PRAWIDŁOWEGO ROZMIARU ZGŁĘBIAKA MIC-KEY® JEST SPRAWĄ ISTOTNA DLA BEZPIECZEŃSTWA I WYGODY PACJENTA. NALEŻY ZMIERZYĆ DŁUGOŚĆ STOMII PACJENTA PRZY POMOCY URZĄDZENIA DO POMIARU STOMII. DŁUGOŚĆ KORPUSU WYBRANEGO ZGŁĘBIAKA MIC-KEY® POWINNA BYĆ TAKA SAMA JAK DŁUGOŚĆ STOMII. NIEPRAWIDŁOWO DOBRANY ROZMIAR ZGŁĘBIAKA MIC-KEY® MOŻE POWODOWAĆ MARTWIĘC, ZESPÓŁ WROŚNIĘCIA KOŃCÓWKI ZGŁĘBIAKA W ŚLIZUŁOWĘ ŻOŁĄDKA I/LUB NADMIERNIE PRZERÓŻNIAĆ TKANKĘ ZIARNINOWĄ.

- Zwiliżyć końcówkę urządzenia pomiarowego (Rys. 1) rozpuszczalnym w wodzie środkiem poślizgowym. Nie należy używać oleju mineralnego. Nie używać wazeliny.
- Wsunąć urządzenie do mierzenia stomii po prowadniku przez otwór stomijny do żołądka. **NIE STOSOWAĆ SIŁY.**
- Napełnić jednorazową strzykawkę typu Luer 5 ml wody i podłączyć ją do portu balonika. Wcisnąć tłoczek strzykawki i napełnić balonik.
- Delikatnie pociągnąć urządzenie w kierunku brzucha, aż balonik oprze się o wewnętrzną ściankę żołądka.
- Przesunąć plastikowy dysk w dół aż oprze się o brzuch i zapisać odczyt powyżej dysku.
- Należy dodać 4-5 mm do zapisanego pomiaru, aby zapewnić prawidłową długość stomii i dopasowanie w każdej pozycji. Zapisać pomiar.
- Usunąć wodę z balonika przy użyciu jednorazowej strzykawki typu luer.
- Wyjąć urządzenie do pomiaru stomii.
- Zapisać datę, numer partii i zmierzona w centymetrach długość korpusu.

Umieszczenie zgłębiaka

UWAGA: Oddzielana osłonka może być użyta do ułatwienia przesuwania zgłębiaka przez otwór stomijny.

- Wybrać odpowiedni zgłębiak żywieniowy MIC-KEY® do niskoprofilowej gastrotomii i przygotować zgodnie ze wskazówkami przygotowania zgłębiaka podanymi powyżej.
- Wsunąć dystalny koniec zgłębiaka po prowadniku przez otwór stomijny do żołądka.
- Potwierdzić, że zgłębiak znajduje się w żołądku, usunąć endoskop, usunąć prowadnik lub oddzielaną osłonę, jeśli użyta i napełnić balonik.
- Upewnić się, żeewnętrzny pierścień jest wyrównany z powierzchnią skóry.

5. Napełnić balonik przy użyciu 6 ml strzykawki typu luer.

- Napełnić balonik 12 FR używając do tego 3 ml sterylniej lub destylowanej wody.
- Napełnić balonik 14 FR oraz większe baloniki używając do tego 5 ml sterylniej lub destylowanej wody.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKROCZYĆ 5 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĄTRZ BALONIKA 12 FR. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKROCZYĆ 10 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĄTRZ BALONIKA 14 FR LUB WIĘKSZEGO. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

6. Oczyszczyć zgłębińnik i stomię z resztek płynu lub środka poślizgowego.

Ustawianie zestawu przedłużenia bolusa i SECUR-LOK*

1. Należy zastosować zestaw do bolusa (Rys. 4) lub zestaw przedłużenia SECUR-LOK* (Rys. 3) do żywienia dozołdkowego lub odciążenia żołądka.
2. Otworzyć przykrywkę portu do żywienia (Rys. 2B).
3. Włożyć zestaw SECUR-LOK* (Rys. 3C) lub zestaw przedłużenia bolusa (Rys. 4B) poprzez ustawienie w jednej linii złącza blokującego i kluczowego. Wyrownać czarną linię na zestawie z czarną linią na porcie do żywienia zgłębińnika MIC-KEY® (Rys. 2C).
4. Zablokować przez wepniecie i obrót złącza W PRAWO, aż do wyczucia lekkiego oporu (ok. 1/4 obrotu). NIE NALEŻY obracać złącza poza punkt oporu.
5. Aby usunąć zestaw przedłużający, obrócić go W LEWO, aż czarna linia na zestawie przedłużającym wyrowna się z czarną linią na zgłębińiku MIC-KEY®. Odłączyć zestaw i nałożyć na port przykrywkę znajdującej się przy nim.

Potwierdzenie umiejscowienia zgłębińnika i jego drożności

1. Z podłączonym ktrymkówklem zestawem przedłużającym, podłączyć do portu do żywienia strzykawkę zawierającą 10 ml wody.
2. Zaasprować treść żołądka. Obecność treści żołądkowej w strzykawce potwierdza prawidłowe położenie zgłębińnika wewnątrz żołądka.
3. Przepukać używając 10 ml wody. Sprawdzić czy nie ma przecieku wokół stomii. Jeżeli istnieje przeciek, należy ponownie sprawdzić prawidłowość napełnienia balonika. Należy również sprawdzić rozmiar French, długość stomii i umieszczenie zgłębińnika. Prawidłowe umiejscowienie można potwierdzić radiograficznie. Na rurce zgłębińnika MIC-KEY® znajduje się pasek cieniujący w rtg. Nie należy stosować środka kontrastowego wewnątrz balonika.
4. Karmienie można rozpoczęć tylko po potwierdzeniu prawidłowości umieszczenia i drożności oraz zgodnie z zaleceniami lekarza.

Usuwanie zgłębińnika

1. Najpierw należy upewnić się, że ten rodzaj zgłębińnika może być wymieniony przy lóżku chorego.
2. Zgromadzić cały sprzęt i potrzebne materiały zaopatrzeniowe, umyć ręce stosując aseptyczne techniki i założyć bezaszystkowe rękawiczki.
3. Obrócić zgłębińnik o 360 stopni, by upewnić się, że jest on wolny i porusza się łatwo.
4. Mocno włożyć strzykawkę typu luer do portu balonika i wyciągnąć cały płyn z balonika.
5. Zastosować ucisk brucha i wyciągnąć zgłębińnik delikatnym lecz zdecydowanym ruchem.

UWAGA: Jeżeli doświadczy się oporu, to należy zastosować rozpuszczalny w wodzie środek poślizgowy na zgłębińniku oraz na stomii. Należy jednocześnie pchać i obracać zgłębińnik. Delikatnie uwolnić zgłębińnik. Jeżeli nie będzie można wyjąć zgłębińnika, to należy powtórnie napełnić balonik przepisaną ilością wody i powiadomić lekarza. Nigdy nie należy stosować siły w celu usuwania zgłębińnika.

OSTRZEŻENIE: Nigdy nie należy próbować wymieniać zgłębińnika nie będąc przeszkolonym w tej procedurze przez lekarza lub innego pracownika medycznego.

Procedura wymiany

1. Oczyszczyć skórę wokół stomii i odczekać by wyschła.
2. Zmierzyć długość stomii przy pomocy urządzenia do mierzenia stomii firmy Kimberly-Clark®.
3. Wybrać odpowiedni rozmiar zgłębińnika żywieniowego MIC-KEY® i przygotować zgodnie ze wskazówkami przygotowania zgłębińnika podanymi w części „Przygotowanie zgłębińnika” powyżej.
4. Posmarować końcówkę zgłębińnika rozpuszczalnym w wodzie środkiem poślizgowym i delikatnie wsunąć zgłębińnik MIC-KEY® poprzez stomię do żołądka.
5. Upewnić się, że zewnętrzny pierścień jest wyrownany z powierzchnią skóry.
6. Napełnić balonik przy użyciu 6 ml strzykawki typu luer.
 - Napełnić balonik 12 FR używając do tego 3 ml sterylniej lub destylowanej wody.
 - Napełnić balonik 14 FR oraz większe baloniki używając do tego 5 ml sterylniej lub destylowanej wody.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKROCZYĆ 5 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĄTRZ BALONIKA 12 FR. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

PRZESTROGA: NIE NALEŻY PRZEKROCZYĆ 10 ML CAŁKOWITEJ OBJĘTOŚCI BALONIKA WEWNĄTRZ BALONIKA 14 FR LUB WIĘKSZEGO. NIE STOSOWAĆ POWIETRZA. NIE WSTRZYKIWAĆ ŚRODKÓW KONTRASTOWYCH DO BALONIKA.

7. Oczyszczyć zgłębińnik i stomię z resztek płynu lub środka poślizgowego.

8. Sprawdzić prawidłowość umieszczenia zgodnie z instrukcjami sprawdzenia położenia zgłębińnika podanymi powyżej.

Podawanie pożywienia

1. Zdjąć zatyczkę portu do żywienia (Ryc. 3A).
2. W przypadku żywienia przy pomocy strzykawki, podłączyć strzykawkę z końcówką cewnikową do portu do żywienia na przedłużeniu bolusowym (Rys. 4A). Wepnieć mocno i obrócić o ¼ obrotu, aby zablokować połączenie.
3. Przy używaniu worka do karmienia, wypchnąć powietrze z worka i rurki. Podłączyć zestaw rurek do zestawu przedłużenia SECUR-LOK® (Rys. 3B). Wepnieć mocno i obrócić o ¼ obrotu, aby zablokować połączenie.
4. Wyregulować szybkość przepływu pożywienia i przeprowadzić karmienie.
5. Po zakończeniu, przepukać zestaw przedłużenia i zgłębińnik MIC-KEY® przy użyciu 20 ml ciepłej wody, aż rurki będą czyste.
6. Odłączyć zestaw przedłużenia SECUR-LOK® lub bolusowy i założyć zatyczkę na port do żywienia MIC-KEY® (Rys. 2B).
7. Umyć zestaw przedłużenia i strzykawkę z końcówką cewnikową lub worek do karmienia ciepłą wodą z mydłem, wypukać i dokładnie wysuszyć.
8. Przy karmieniu ciąglem przy użyciu pompki, przepukiwać co sześć godzin zgłębińnik MIC-KEY® wodą w ilości 10 do 20 ml.

Odciążenie

1. Odciążenie żołądka można wykonać przy pomocy zestawu przedłużenia bolusowego lub SECUR-LOK®.
2. Podłączyć zestaw przedłużenia bolusowego (Rys. 4) lub SECUR-LOK® (Rys. 3) do zgłębińnika MIC-KEY® (Rys. 2).
3. Przy stosowaniu zestawu przedłużenia SECUR-LOK®, zdjąć zatyczkę portu do żywienia. Odprowadzić treść żołądka do pojemnika.
4. Po odciążeniu, przepukać zestaw przedłużenia i zgłębińnik MIC-KEY® przy użyciu 20 ml ciepłej wody.
5. Odłączyć zestaw przedłużenia i założyć z powrotem przyczepioną zatyczkę MIC-KEY®.

Podawanie leków

Jeśli to możliwe, należy używać leki w płynie i skonsultować się z farmaceutą w celu ustalenia, czy bezpieczne jest rozdrabnianie i mieszanie z wodą leków w postaci stałej. Jeżeli jest bezpieczne, należy sproszkować leki postaci stałej na drobny proszek i rozpuścić go w wodzie przed podaniem przez zgłębińnik żywieniowy. Nigdy nie należy kruszyć leków powleczonych warstwą zabezpieczającą przed działaniem soków żołądkowych lub mieszać leków z mieszanką pokarmową.

Przepukać zgłębińnik zalecaną ilością wody przy użyciu strzykawki z końcówką cewnikową.

Wskazówki dotyczące drożności zgłębińnika

Prawidłowe przepukiwanie zgłębińnika jest najlepszym sposobem uniknięcia zatkania i utrzymania drożności zgłębińnika. Poniżej podane są wskazówki dotyczące unikania zatkania i zachowania drożności zgłębińnika.

- Przepukiwać zgłębińnik żywieniowy wodą co 4-6 godzin podczas ciągłego żywienia, przy każdym przerwaniu żywienia, przed i po każdym przerwanym żywieniu lub przynajmniej co 8 godzin kiedy zgłębińnik nie jest używany.
- Przepukiwać zgłębińnik żywieniowy przed i po każdym podaniu leków i pomiędzy lekami. Zapobiega to przed interakcją leków z mieszanką pokarmową i ewentualną możliwością zatkania zgłębińnika.
- Jeśli to możliwe, należy używać leków w płynie i skonsultować się z farmaceutą w celu ustalenia, czy bezpieczne jest rozdrabnianie i mieszanie z wodą leków w postaci stałej. Jeżeli jest bezpieczne, należy sproszkować leki w postaci stałej na drobny proszek i rozpuścić go w ciepłej wodzie przed podaniem przez zgłębińnik żywieniowy. Nigdy nie należy kruszyć leków powleczonych warstwą zabezpieczającą przed działaniem soków żołądkowych lub mieszać leków z mieszanką pokarmową.
- Należy unikać używania kwaśnych środków przepukiujących, takich jak sok żurawinowy i napoje gazowane do przepukiwania zgłębińników żywieniowych gdy kwasowość w połączeniu z białkami mieszanki pokarmowej może przyczyniać się do zatkania się zgłębińnika.

Ogólne wskazówki dotyczące przepukiwania

- Użyć strzykawki z końcówką cewnikową o pojemności 30 do 60 cm³. Nie należy używać strzykawek o mniejszej pojemności, gdyż może to zwiększyć ciśnienie zgłębińnika i potencjalnie spowodować rozerwanie mniejszych rurek.
- Do przepukiwania zgłębińnika należy używać wody z kranu o temperaturze pokojowej. Jeśli woda komunalna jest najlepszej jakości należy użyć wody sterylniej. Ilość wody będzie zależała od potrzeb pacjenta, stanu klinicznego i rodzaju zgłębińnika, lecz średnia objętość jest w granicach 10 do 50 ml dla dorosłych i 3 do 10 ml dla niemowląt. Stan nawodnienia ma również wpływ na ilość wody używaną do przepukiwania zgłębińników żywieniowych. W wielu przypadkach, zwiększenie objętości przepukiwającej może zmniejszyć potrzebę podawania dodatkowych płynów dozymnych. Jednakże, osoby z niedoczynnością nerek oraz z zaleceniami ograniczania płynów powinny otrzymać minimalną objętość przepukiwania niezbędną do utrzymania drożności.
- Nie należy stosować nadmiernie siły do przepukiwania zgłębińnika. Nadmierna siła może uszkodzić zgłębińnik i spowodować uraz układu żołądkowo-jelitowego.
- Należy zapisać czas i ilość użytej wody w karcie pacjenta. Umożliwi to dokładniejsze monitorowanie potrzeb pacjenta przez personel opieki.

Lista kontrolna codziennej opieki i konserwacji

Ocena pacjenta	Należy ocenić u pacjenta oznaki bólu, ucisku lub niewygodły.
Ocenić miejsce stomii	Należy ocenić u pacjenta oznaki zakażenia, takie jak zaczernienie, podrażnienie, obrzęk, opuchnięcie, ciepło, wysypki, wyciek ropny lub żołądkowo-jelitowy. Ocenić u pacjenta oznaki martwicy uciskowej, uszkodzenia skóry lub nadmiernego przeróżnienia tkanki ziarninowej.
Oczyścić miejsce stomii	Używać ciepłej wody i łagodnego mydła. Myć okrężnymi ruchami przesuwając się od zgłębnika na zewnątrz.
	Oczyścić szwy, zewnętrzny pierścień i urządzenia stabilizujące przy pomocy pałeczek z końcówką z wacika. Dokładnie opłukać i dobrze osuszyć.
Ocena zgłębnika	Ocenić zgłębnik pod kątem nieprawidłowości, takich jak uszkodzenia, zatkanie lub nienormalna zmiana zabarwienia.
Oczyścić zgłębnik żywieniowy	Użyć ciepłej wody i łagodnego mydła, uważając aby nie pociągnąć lub nadmiernie nie obruszyć zgłębnika. Dokładnie opłukać i dobrze osuszyć.
Czyszczenie portów jelita czzego, żołądka i balonika	Użyć pałeczek z końcówką z wacika lub miękkiej śliczki do usunięcia resztek mieszanki pokarmowej i leków.
Nie obracać zewnętrznego pierścienia	Mogliby to spowodować zagięcie rurki i utratę położenia.
Sprawdzenie położenia zewnętrznego pierścienia	Należy sprawdzić, czy zewnętrzny pierścień znajduje się 2-3 mm nad skórą.
Płukanie zgłębnika żywieniowego	Należy przepłukać zgłębnik żywieniowy wodą co 4-6 godzin podczas ciągłego żywienia, przy każdym przerwaniu żywienia lub przynajmniej co 8 godzin kiedy zgłębnik nie jest używany. Przepłukać zgłębnik żywieniowy po sprawdzeniu resztek żołądkowych. Przepłukać zgłębnik żywieniowy przed i po każdym podaniu leków. Unikać używania kwaśnych środków przepłukujących, takich jak sok żurawinowy i napoje gazowane do przepłukiwania zgłębników.

Konserwacja balonika

Należy raz w tygodniu sprawdzać objętość wody znajdującej się w baloniku.

- Włożyć strzykawkę typu Luer do portu nadmuchiwania balonika i wyciągnąć płyn utrzymując w miejscu zgłębnik. Porównać ilość wody w strzykawce do ilości zalecanej lub ilości przepisanej wstępnie i podanej w karcie pacjenta. Jeżeli ilość jest mniejsza niż zalecana lub przepisana, napełnić ponownie balonik usuniętą poprzednio wodą, a następnie zaciągnąć i dodać ilość potrzebną do przywrócenia objętości balonika do zalecanej i przepisanej objętości wody. Należy być przygotowanym, że przy opróżnianiu balonika wokół zgłębnika może pojawić się pewna ilość treści żołądkowej. Należy zapisać objętość płynu, objętość uzupełnioną (jeżeli jest), datę i godzinę.
- Odczekać 10-20 minut i powtórzyć procedurę. Jeżeli w baloniku ubyło płynu, oznacza to, że przecieka i należy wymienić zgłębnik. Spuszczony lub przerwany balonik może spowodować odłączenie się lub przeniesienie zgłębnika. Jeżeli balonik jest przerwany, należy go wymienić. Zamocować zgłębnik w miejscu przy użyciu przylepu, a następnie postępować zgodnie z protokołem zakładu i/lub skontaktować się z lekarzem po dalsze instrukcje.

UWAGA: Należy napełnić ponownie balonik sterylną lub destylowaną wodą, nie używać powietrza lub solanki. Solanka może ulec kryształizacji i zatkać zawór balonika lub prześwit, a powietrze może wysiąkać się i powodować okluczenie balonika. Należy upewnić się, że użыта została zalecana ilość wody, gdyż przepłelenie może zatkać prześwit lub zmniejszyć żywotność balonika, natomiast niedopełnienie nie zabezpieczy odpowiednio zgłębnika.

Zatkanie zgłębnika

Zatkanie zgłębnika jest zwykle powodowane przez:

- Nieprawidłowy sposób przepłukiwania
- Nieprzepłukanie po mierzeniu resztek treści żołądkowej
- Nieprawidłowe podawanie leków
- Fragmenty tabletki
- Lepkie leki
- Gęste mieszanki pokarmowe, takie jak skoncentrowane lub wzbożogane mieszanki, które są generalnie gęstsze i zwiększą możliwość zatkania zgłębnika.
- Zanieczyszczenie mieszanki, które powoduje koagulację.
- Cofnięcie się treści żołądkowej lub jelitowej do zgłębnika.

Odetkanie zgłębnika

- Należy upewnić się, że rurka zgłębnika nie jest załamana lub zaciśnięta.
- Jeżeli miejsce zatkania jest widoczne ponad powierzchnią skóry, należy delikatnie rozmasować rurkę palcami, aby rozmasować zatkanie.
- Następnie, umieścić strzykawkę z końcówką cewnikową, wypełnioną ciepłą wodą w odpowiedniej złączce lub przeświecie rurki i delikatnie odciągnąć, a następnie nacisnąć tloczek, aby usunąć zatkanie.
- Jeżeli zatkanie nie rozejdzie się należy powtórzyć czynność 3. Delikatne zasysanie na przemian z tloczeniem ze strzykawki rozładowuje większość niedrożności.
- Jeżeli nie przyniesie to rezultatu, należy skonsultować się z lekarzem. Nie należy używać soku żurawinowego, napojów gazowanych, przypraw do zmniejszania mięsa lub chymotrypsyny, gdyż mogą one powodować zatkania lub niepożądane reakcje u niektórych pacjentów. Jeżeli zatkanie nie ustępuje i nie można go usunąć, trzeba będzie wymienić zgłębnik.

Trwałość balonika

Nie można przewidzieć dokładnej żywotności balonika. Silikonowe baloniki zwykle wytrzymują 1-8 miesięcy, a żywotność ich różni się w zależności od wielu czynników. Czynniki te obejmują między innymi stosowane leki, objętość wody używaną do napełnienia balonika, pH treści żołądkowej i dbanie o zgłębnik.

Zawartość zestawu

- 1 niskoprofilowy zgłębnik żywieniowy MIC-KEY®
- 1 – 6 ml strzykawka typu Luer-Slip
- 1 – 35 ml strzykawka z końcówką cewnikową
- 1 zestaw przedłużenia MIC-KEY® ze złączem SECUR-LOK® pod kątem prostym, 2 porty typu „Y” i zacisk Clamp 12
- 1 zestaw przedłużenia MIC-KEY® do bolusa z końcówką cewnikową, prostym złączem SECUR-LOK® i zaciskiem Clamp 12
- 4 tampony z gazy

OSTRZEŻENIE: Wyłącznie do sztucznego karmienia i/lub podawania leków.

Więcej informacji można uzyskać dzwoniąc na numer 1-800-KCHELPS w Stanach Zjednoczonych lub w witrynie www.kchealthcare.com.

Broszury edukacyjne: Możliwe jest zamówienie przewodnika prawidłowej opieki (A guide to Proper Care) oraz przewodnika rozwiązywania problemów z miejscem stomii i zgłębnikiem do karmienia dojelitowego (Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide). Należy skontaktować się z lokalnym przedstawicielem lub obsługą klientów.



Średnica



Długość



Produkt sprzedawany tylko na receptę



Do jednorazowego użytku



Numer do ponownego zamówienia



Przeczytaj instrukcję



Numer serii



Sterylizowane tlenkiem etylenu



Termin ważności



Nie należy używać jeżeli opakowanie jest uszkodzone



Nie zawiera DEHP (ftalanu di(2-etyloheksylu))



Nie zawiera DEHP (ftalanu di(2-etyloheksylu))

Descrição

O Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® da Kimberly-Clark® (Fig. 2) permite a administração de nutrição entérica e de medicamentos no estômago, assim como a descompressão gástrica.

Indicações de utilização

O Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® da Kimberly-Clark® destina-se a ser utilizado em doentes que requerem alimentação a longo prazo, não toleram a alimentação por via oral, têm um baixo risco de broncoaspiração, requerem descompressão gástrica e / ou a administração de medicamentos directamente no estômago.

Contra-indicações

As contra-indicações da colocação de um tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia incluem, entre outras, a ascite, a interposição do cólon, a hipertensão portal, a peritonite e a obesidade mórbida.

Advertência

Não reutilizar, reprocessar nem reesterilizar este dispositivo médico. A reutilização, o reprocessamento ou a reesterilização podem: 1) afetar negativamente as características de compatibilidade biológica conhecidas do dispositivo, 2) comprometer a integridade estrutural do dispositivo, 3) ter como consequência o funcionamento indevido do dispositivo ou, 4) criar um risco de contaminação e causar a transmissão de doenças infeciosas que provocam lesões, doenças ou a morte dos doentes.

Complicações

As complicações que se seguem podem estar associadas à utilização de qualquer tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia:

- Lesão na pele
- Infecção
- Tecido de hipergranulação
- Úlceras gástricas ou duodenais
- Extravasamento intraperitoneal
- Necrose por pressão

NOTA: Verifique a integridade da embalagem. Não utilize o produto se a embalagem tiver sofrido algum estrago ou se a barreira estéril estiver comprometida.

Colocação

O Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® da Kimberly-Clark® pode ser colocado de forma percutânea sob controlo fluoroscópico ou endoscópico, ou como substituição de um dispositivo existente usando um tracô de estoma estabelecido.

ATENÇÃO: PARA GARANTIR A SEGURANÇA E O CONFORTO DO DOENTE, ANTES DA INSERÇÃO INICIAL DO TUBO É NECESSÁRIO REALIZAR UMA GASTROPEXIA PARA FIXAR O ESTÔMAGO À PAREDE ABDOMINAL ANTERIOR, IDENTIFICAR O LOCAL DE INSERÇÃO DO TUBO, DILATAR E MEDIR O TRACTO DO ESTOMA.

ATENÇÃO: O BALÃO DE RETENÇÃO DO TUBO DE ALIMENTAÇÃO NÃO DEVE UTILIZAR-SE COMO UM DISPOSITIVO DE GASTROPEXIA. O BALÃO PODERIA REBENTAR E NÃO FIXAR O ESTÔMAGO À PAREDE ABDOMINAL ANTERIOR.

ADVERTÊNCIA: O local de inserção para lactantes e crianças deve ser numa parte alta da curvatura maior do estômago para evitar a oclusão do piloro quando o balão está cheio.

Um dispositivo MIC-KEY® de tamanho inadequado pode provocar necrose, migração recorrente do botão de gastrostomia (buried bumper syndrome) e / ou tecido de hipergranulação.

Preparação do tubo

1. Selecione o tamanho adequado do tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY®, retire o tubo da embalagem e certifique-se de que não existem estragos.
2. Mediante a utilização de uma seringa Luer Slip de 6 ml contida na embalagem, encha o balão com 5 ml (3 ml para 12 Fr) de água estéril ou destilada através do orifício do balão (Fig. 2A).
3. Retire a seringa e verifique a integridade do balão apertando levemente o balão entre os dedos para verificar se existem fugas. Examine o balão visualmente para verificar a sua simetria. Para que o balão esteja simétrico, faça-o rolar suavemente entre os dedos. Volte a inserir a seringa e retire toda a água do balão.
4. Lubrifique a ponta do tubo com um lubrificante solúvel na água. Não utilize óleo mineral. Não utilize vaselina.

Procedimento recomendado para a colocação radiológica

1. Coloque o doente na posição de decúbito dorsal.
 2. Prepare e proceda à sedação do doente segundo o protocolo clínico.
 3. Certifique-se de que o lóbulo esquerdo do fígado não se encontra sobre o fundo ou o corpo gástrico.
 4. Identifique a borda medial do fígado mediante uma tomografia computorizada ou uma ecografia.
 5. Para reduzir a peristalse gástrica pode administrar-se glucagon de 0,5 a 1,0 mg IV.
- ATENÇÃO: CONSULTE AS INSTRUÇÕES DO GLUCAGON PARA DETERMINAR O RITMO DE ADMINISTRAÇÃO DA INJEÇÃO INTRAVENOSA E AS RECOMENDAÇÕES PARA UTILIZAR EM DIABÉTICOS DEPENDENTES DE INSULINA.**
6. Através de um cateter nasogástrico insufla o estômago com 500 a 1000 ml de ar ou até obter uma distensão adequada. Com frequência é necessário continuar a insuflação de ar durante o procedimento, especialmente durante a punção com a agulha e a dilatação do tracô,

para manter o estômago distendido de forma que a parede gástrica fique contra a parede abdominal anterior.

7. Escolha um local para inserir o cateter na região subcostal esquerda, de preferência sobre o aspecto lateral do músculo recto abdominal ou lateral a este músculo (N.B. a artéria epigástrica superior cursa ao longo do aspecto medial do músculo recto) e directamente sobre o corpo do estômago, até à curvatura maior. Com a ajuda de fluoroscopia, escolha um local que permita uma trajectória mais vertical possível para a agulha. Se suspeitar interposição do cólon ou que a posição do intestino delgado seja anterior ao estômago, obtenha uma radiografia lateral com raio horizontal antes de colocar a gastrostomia.

NOTA: Para conseguir a opacidade do cólon transverso pode administrar-se um meio de contraste oralmente ou por via nasogástrica na noite anterior, ou administrar um enema antes da colocação.

8. Prepare e coloque os campos cirúrgicos segundo o protocolo institucional.

Colocação da gastropexia

ATENÇÃO: RECOMENDA-SE REALIZAR UMA GASTROPEXIA DE TRÊS PONTOS EM CONFIGURAÇÃO TRIANGULAR PARA ASSEGURAR QUE A PAREDE GÁSTRICA SE MANTENHA FIXA À PAREDE ABDOMINAL ANTERIOR.

1. Faça uma marca na pele no local de inserção do tubo. Defina a forma da gastropexia colocando três marcas cutâneas equidistantes do local de inserção do tubo, numa configuração triangular.
2. Localize os locais da punção com lidocaína a 1% e administre anestesia local à pele e ao peritonite.
3. Coloque o primeiro T-Fastener e confirme a sua posição intragástrica. Repita o procedimento até que os três T-Fasteners estejam inseridos nos cantos do triângulo.
4. Fixe o estômago à parede abdominal anterior e termine o procedimento.

Criar o tracô do estoma

1. Crie o tracô do estoma com o estômago ainda insuflado e fixo à parede abdominal. Identifique o local da punção no centro do padrão da gastropexia. Com a orientação fluoroscópica, confirme que o local está por cima do corpo distal do estômago por baixo da borda costal e sobre o cólon transverso.

ATENÇÃO: EVITE A ARTÉRIA EPIGÁSTRICA QUE CURSA NA UNIÃO ENTRE OS DOIS TERÇOS MEDIAIS E O TERÇO LATERAL DO MÚSCULO RECTO.

ADVERTÊNCIA: Para evitar perfurar a parede gástrica posterior, o pâncreas, o rim esquerdo, a aorta ou o bágo, proceda com cuidado para não inserir a agulha de punção demasiado profundamente.

2. Anestesie o local da punção com uma injeção local de lidocaína a 1% até à superfície peritoneal (normalmente, a distância entre a pele e a parede gástrica anterior é de 4 a 5 cm).
3. Introduza uma agulha introdutora compatível de 0,038 polegadas no centro do padrão da gastropexia dentro do lúmen gástrico.

NOTA: O melhor ângulo de inserção para a colocação de um tubo de gastrostomia é um ângulo de 90 graus em relação à superfície da pele. Se se pretende realizar uma gastrojejunostomia endoscópica percutânea, a agulha deve ser direcionada para o piloro.

4. Verifique a colocação correcta da agulha através da visualização sob controlo fluoroscópico. Além disso, para facilitar a verificação, pode prender-se uma seringa cheia de água ao cubo da agulha e aspirar-se ar do lúmen do estômago.

NOTA: Ao repor o ar, pode injectar-se meio de contraste para visualizar as pregas gástricas e confirmar a posição.

5. Faça avançar o fio guia de ponta em J, de até 0,038 polegadas, através da agulha e para o interior do estômago. Confirme a posição.
6. Retire a agulha introdutora, mantendo o fio guia de ponta em J na posição devida e descarte a agulha segundo o protocolo institucional.

Dilatação

1. Utilizando uma lâmina de bisturi no. 11, faça uma pequena incisão na pele ao longo do fio guia, em sentido descendente através do tecido subcutâneo e da fascia dos músculos abdominais. Após ter feito a incisão, descarre a lâmina segundo o protocolo institucional.

2. Faça avançar um dilatador sobre o fio guia e dilate o tracô do estoma até obter o tamanho desejado.
3. Retire o dilatador sobre o fio guia, deixando o fio guia na posição devida.

4. Meça o comprimento do estoma com o Dispositivo de medição de estomas da Kimberly-Clark®.

Medição do comprimento do estoma

ATENÇÃO: A SELEÇÃO DO TAMANHO CORRECTO DO DISPOSITIVO MIC-KEY® É ESSENCIAL PARA A SEGURANÇA E O CONFORTO DO DOENTE. MEÇA O COMPRIMENTO DO ESTOMA DO DOENTE COM O DISPOSITIVO DE MEDIDAÇAO DE ESTOMAS. O COMPRIMENTO DO EIXO DO DISPOSITIVO MIC-KEY® SELECIONADO DEVE SER IGUAL AO DO ESTOMA. UM DISPOSITIVO MIC-KEY® DE TAMANHO INCORRECTO PODE PROVOCAR NECROSE, MIGRAÇÃO RECORRENTE DO BOTÃO DE GASTROSTOMIA (BURIED BUMPER SYNDROME) E / OU TECIDO DE HIPERGRANULAÇÃO.

1. Humedeca a ponta do dispositivo de medição de estomas (Fig. 1) com um lubrificante solúvel na água. Não utilize óleo mineral. Não utilize vaselina.

- Faça avançar o dispositivo de medição de estomas sobre o fio guia através do estoma e até ao interior do estômago. NÃO EXERÇA FORÇA.
- Encha a seringa Luer Slip com 5 ml de água e encaixe-a no orifício do balão. Faça pressão sobre o êmbolo da seringa e encha o balão.
- Puxe suavemente o dispositivo em direcção ao abdómen até que o balão esteja assente contra o interior da parede gástrica.
- Faça deslizar o disco de plástico para o abdómen e registe a medida sobre o disco.
- Acrecente 4 a 5 mm a esta medida registada para assegurar o comprimento e o ajuste correctos do estoma em qualquer posição. Anote a medição.
- Utilizando uma seringa de ponta Slip, retire a água do balão.
- Retire o dispositivo de medição de estomas.
- Anote a data, o número de lote e o comprimento do eixo medido em centímetros.

Colocação do tubo

NOTA: Pode utilizar-se uma bainha descolável para facilitar o avanço do tubo através do tracto do estoma.

- Seleccione o Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® adequado e prepare-o de acordo com as instruções contidas na secção "Preparação do tubo", indicadas acima.
- Faça avançar a extremidade distal do tubo sobre o fio guia, através do tracto do estoma e até ao estômago.
- Verifique se o tubo se encontra no estômago, retire o fio guia ou a bainha descolável que se tenha utilizado e encha o balão.
- Assegure-se de que o suporte exterior está a rasar a pele.
- Encha o balão, utilizando uma seringa Luer Slip de 6 ml.

- Encha o balão 12 FR com 3 ml de água estéril ou destilada.
- Encha o balão 14 FR ou balões de tubos maiores com 5 ml de água estéril ou destilada.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 5 ML DENTRO DO BALÃO 12 FR. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 10 ML DENTRO DOS BALÕES 14 FR OU DE BALÕES DE TUBOS MAIORES. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.

- Limpe o líquido ou o lubrificante residual do tubo e do estoma.

Montagem do Conjunto de extensão para bolo alimentar e do Conjunto de extensão SECUR-LOK®

- Utilize o Conjunto de extensão para bolo alimentar (Fig. 4) ou os Conjuntos de extensão SECUR-LOCK® (Fig. 3) para a alimentação gástrica e a descompressão gástrica.
- Abra a tampa do orifício de alimentação (Fig. 2B).
- Introduza o Conjunto de extensão SECUR-LOK® (Fig. 3C) ou o Conjunto de extensão para bolo alimentar (Fig. 4B) alinhando o conector de bloqueio e chave. Alineie a linha preta do conjunto com a linha preta correspondente do orifício de alimentação do dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2C).
- Empurre e rode o conector PARA A DIREITA até sentir uma leve resistência (aproximadamente 1/4 de volta) para que este fique encaixado. NÃO rode o conector para além do ponto de paragem.
- Para retirar o Conjunto de extensão, rode-o PARA A ESQUERDA até que a linha preta do conjunto de extensão fique alinhada com a riscada preta do dispositivo MIC-KEY®. Retire o conjunto de extensão e tape o orifício com a tampa que vem acoplada.

Verificar a posição e a desobstrução do tubo

- Com qualquer um dos Conjuntos de extensão conectado, acople o orifício de alimentação à seringa com ponta de tipo cateter contendo 10 ml de água.
- Aspire o conteúdo gástrico. A presença de conteúdo gástrico na seringa confirma a posição correcta do tubo dentro do estômago.
- Irrigue com 10 ml de água. Verifique se existem sinais de humidade em volta do estoma. Se existir alguma fuga, volte a confirmar que o balão está devidamente cheio. Além disso, verifique o calibre French, o comprimento e a colocação do estoma. A colocação adequada pode comprovar-se radiograficamente. O dispositivo MIC-KEY® tem uma riscada radiopaca no tubo. Não use meio de contraste dentro do balão.
- Comece a alimentação apenas depois de confirmar a desobstrução e a colocação adequadas do tubo e de acordo com as instruções do médico.

Procedimento recomendado para a colocação endoscópica

- Realize uma esofagagogastroduodenoscopia (EGD) de rotina. Após terminado o procedimento, se não se tiverem identificado anomalias que possam constituir uma contra-indicação para a colocação do tubo, ponha o doente na posição de decúbito dorsal e insufle o estômago com ar.
- Efectue uma transluminação através da parede abdominal anterior para seleccionar um local de gastrostomia onde não existam vasos sanguíneos importantes, vísceras, nem tecido cicatrizante. Em geral, o local fica a um terço da distância entre o umbigo e a borda costal esquerda, na linha medioclavicular.
- Pressione com um dedo o local onde vai fazer a inserção. O endoscopista poderá ver claramente a depressão resultante na superfície anterior da parede gástrica.
- Prepare a pele do ponto seleccionado para a inserção e coloque os campos cirúrgicos.

Colocação da gastropexia

ATENÇÃO: RECOMENDA-SE REALIZAR UMA GASTROPEXIA DE TRÊS PONTOS EM CONFIGURAÇÃO TRIANGULAR PARA ASSEGURAR QUE A PAREDE GÁSTRICA SE MANTENHA FIXA À PAREDE ABDOMINAL ANTERIOR.

- Faça uma marca na pele no local de inserção do tubo. Defina a forma da gastropexia colocando três marcas cutâneas equidistantes do local de inserção do tubo, numa configuração triangular.
- ADVERTÊNCIA: Para evitar a interferência do T-Fastener (dispositivo de fixação) e do balão insuflado, deixe um espaço suficiente entre o local de inserção e a gastropexia.
- Localize os locais da punção com lidocaína a 1% e administre anestesia local à pele e ao peritoneu.
- Coloque o primeiro T-Fastener e confirme a sua posição intragástrica. Repita o procedimento até que os três T-Fasteners estejam inseridos nos cantos do triângulo.
- Fixe o estômago à parede abdominal anterior e termine o procedimento.

Criar o tracto do estoma

- Crie o tracto do estoma com o estômago ainda insuflado e fixo à parede abdominal. Identifique o local da punção no centro do padrão da gastropexia. Com a orientação endoscópica, confirme que o local está por cima do corpo distal do estômago por baixo da borda costal e sobre o cólon transverso.
- ATENÇÃO: EVITE A ARTÉRIA EPIGÁSTRICA QUE CURSA NA UNIÃO ENTRE OS DOIS TERÇOS MÉDIOS E O TERÇO LATERAL DO MÚSCULO RECTO.
- ADVERTÊNCIA: Para evitar perfurar a parede gástrica posterior, o pâncreas, o rim esquerdo, a aorta ou o baço, proceda com cuidado para não inserir a agulha de punção demasiado profundamente.
- Anestesie o local da punção com uma injeção local de lidocaína a 1% até à superfície peritoneal.
- Introduza uma agulha introdutora compatível de 0,038 polegadas no centro do padrão da gastropexia dentro do lumen gástrico.
- NOTA: O melhor ângulo de inserção para a colocação de um tubo de gastrostomia é um ângulo de 90 graus em relação à superfície da pele. Se se pretende realizar uma gastrojejunostomia endoscópica percutânea, a agulha deve ser direcionada para o piloro.
- Verifique a colocação correcta da agulha através da visualização sob controlo endoscópico. Além disso, para facilitar a verificação, pode prender-se uma seringa cheia de água ao cubo da agulha e aspirar-se ar do lumen do estômago.
- Faça avançar um fio guia de ponta em J, de até 0,038 polegadas, através da agulha e para o interior do estômago. Confirme a posição.
- Retire a agulha introdutora, mantendo o fio guia de ponta em J na posição devida e descarte a agulha segundo o protocolo institucional.

Dilatação

- Utilizando uma lâmina de bisturi no. 11, faça uma pequena incisão na pele ao longo do fio guia, em sentido descendente através do tecido subcutâneo e da fáscia dos músculos abdominais. Após ter feito a incisão, descarte a lâmina segundo o protocolo institucional.
- Faça avançar um dilatador sobre o fio guia e dilate o tracto do estoma até obter o tamanho desejado.
- Retire o dilatador sobre o fio guia, deixando o fio guia na posição devida.
- Meça o comprimento do estoma com o Dispositivo de medição de estomas da Kimberly-Clark®.

Medição do comprimento do estoma

ATENÇÃO: A SELEÇÃO DO TAMANHO CORRECTO DO DISPOSITIVO MIC-KEY® É ESSENCIAL PARA A SEGURANÇA E O CONFORTO DO DOENTE. MEÇA O COMPRIMENTO DO ESTOMA DO DOENTE COM O DISPOSITIVO DE MEDAÇÃO DE ESTOMAS. O COMPRIMENTO DO EIXO DO DISPOSITIVO MIC-KEY® SELECIONADO DEVE SER IGUAL AO DO ESTOMA. UM DISPOSITIVO MIC-KEY® DE TAMANHO INCORRECTO PODE PROVOCAR NECROSE, MIGRAÇÃO RECORRENTE DO BOTÃO DE GASTROSTOMIA (BURIED BUMPER SYNDROME) E TECIDO DE HIPERGRANULADAÇÃO.

- Humedeça a ponta do dispositivo de medição de estomas (Fig. 1) com um lubrificante solúvel na água. Não utilize óleo mineral. Não utilize vaselina.
- Faça avançar o dispositivo de medição de estomas sobre o fio guia através do estoma e até ao interior do estômago. NÃO EXERÇA FORÇA.
- Encha a seringa Luer Slip com 5 ml de água e encaixe-a no orifício do balão. Faça pressão sobre o êmbolo da seringa e encha o balão.
- Puxe suavemente o dispositivo em direcção ao abdómen até que o balão esteja assente contra o interior da parede gástrica.
- Faça deslizar o disco de plástico para o abdómen e registe a medida sobre o disco.
- Acrecente 4 a 5 mm a esta medida registada para assegurar o comprimento e o ajuste correctos do estoma em qualquer posição. Anote a medição.
- Utilizando uma seringa Luer Slip, retire a água do balão.
- Retire o dispositivo de medição de estomas.
- Anote a data, o número de lote e o comprimento do eixo medido em centímetros.

Colocação do tubo

NOTA: Pode utilizar-se uma bainha descolável para facilitar o avanço do tubo através do tracto do estoma.

- Seleccione o Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® adequado e prepare-o de acordo com as instruções contidas na secção "Preparação do tubo", indicadas acima.
- Faça avançar a extremidade distal do tubo sobre o fio guia, através do tracto do estoma e até ao estômago.

- Verifique se o tubo se encontra no estômago, retire o endoscópio, retire o fio guia ou a bainha descolável que se tenha utilizado e encha o balão.
- Assegure-se de que o suporte exterior está a rasar a pele.
- Encha o balão, utilizando uma seringa Luer Slip de 6 ml.
 - Encha o balão 12 FR com 3 ml de água estéril ou destilada.
 - Encha o balão 14 FR ou balões de tubos maiores com 5 ml de água estéril ou destilada.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 5 ML DENTRO DO BALÃO 12 FR. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 10 ML DENTRO DOS BALÕES 14 FR OU DE BALÕES DE TUBOS MAIORES. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.
- Limpe o líquido ou o lubrificante residual do tubo e do estoma.

Montagem do Conjunto de extensão para bolo alimentar e do Conjunto de extensão SECUR-LOK®

- Utilize o Conjunto de extensão para bolo alimentar (Fig. 4) ou os Conjuntos de extensão SECUR-LOCK® (Fig. 3) para a alimentação gástrica e a descompressão gástrica.
- Abra a tampa do orifício de alimentação (Fig. 2B).
- Introduza o Conjunto de extensão SECUR-LOK® (Fig. 3C) ou o Conjunto de extensão para bolo alimentar (Fig. 4B) alinhando o conector de bloqueio e chave. Alineie a linha preta do conjunto com a linha preta correspondente do orifício de alimentação do dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2C).
- Empurre e rode o conector PARA A DIREITA até sentir uma leve resistência (aproximadamente 1/4 de volta) para que este fique encaixado. NÃO rode o conector para além do ponto de paragem.
- Para retirar o Conjunto de extensão, rode-o PARA A ESQUERDA até que a linha preta do conjunto de extensão fique alinhada com a riscada preta do dispositivo MIC-KEY®. Retire o conjunto de extensão e tape o orifício com a tampa que vem acoplada.

Verificar a posição e a desobstrução do tubo

- Com qualquer um dos Conjuntos de extensão conectado, acople o orifício de alimentação à seringa com ponta de tipo cateter contendo 10 ml de água.
- Aspire o conteúdo gástrico. A presença de conteúdo gástrico na seringa confirma a posição correcta do tubo dentro do estômago.
- Irrigue com 10 ml de água. Verifique se existem sinais de humidade em volta do estoma. Se existir alguma fuga, volte a confirmar que o balão está devidamente cheio. Além disso, verifique o calibre French, o comprimento e a colocação do estoma. A colocação adequada pode comprovar-se radiograficamente. O dispositivo MIC-KEY® tem uma riscada radiopaca no tubo. Não use meio de contraste dentro do balão.
- Comece a alimentação apenas depois de confirmar a desobstrução e a colocação adequadas do tubo e de acordo com as instruções do médico.

Remoção do tubo

- Primeiro verifique se este tipo de tubo pode substituir-se aos pés da cama.
- Reúna todo o equipamento e os materiais, lave as mãos com uma técnica asséptica e ponha luvas limpas e sem talco.
- Rode o tubo 360 graus para garantir que o tubo se pode mover facilmente e sem impedimentos.
- Introduza com firmeza uma seringa Luer Slip no orifício do balão e extraia todo o líquido do balão.
- Aplique contra pressão sobre o abdômen e retire o tubo mediante uma tracção suave, mas firme.

NOTA: Se sentir resistência, lubrifique o tubo e o estoma com um lubrificante solúvel na água. Empurre e rode o tubo simultaneamente. Manipule o tubo com suavidade até libertá-lo. Se o tubo não sair, volte a encher o balão com a quantidade de água prescrita e avise o médico. Nunca aplique força excessiva para extrair um tubo.

ADVERTÊNCIA: Nunca tente substituir um tubo, a não ser que tenha recebido formação e treino pelo médico ou por outro prestador de cuidados médicos.

Procedimento de substituição do tubo

- Limpe a pele em volta do local do estoma e permita que a área seque ao ar.
- Meça o comprimento do estoma com o Dispositivo de medição de estomas da Kimberly-Clark®.
- Selecione o tamanho adequado do Tubo para alimentação por gastrostomia MIC-KEY® e prepare-o segundo das instruções da secção de "Preparação do tubo", indicadas acima.
- Lubarifique a extremidade distal do tubo com um lubrificante solúvel na água e introduza suavemente o dispositivo MIC-KEY® dentro do estômago através do estoma.
- Assegure-se de que o suporte exterior está a rasar a pele.
- Encha o balão, utilizando uma seringa Luer Slip de 6 ml.
 - Encha o balão 12 FR com 3 ml de água estéril ou destilada.
 - Encha o balão 14 FR ou balões de tubos maiores com 5 ml de água estéril ou destilada.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 5 ML DENTRO DO BALÃO 12 FR. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.

ATENÇÃO: NÃO EXCEDA UM VOLUME TOTAL DE 10 ML DENTRO DOS BALÕES 14 FR OU DE BALÕES DE TUBOS MAIORES. NÃO USE AR. NÃO INJECTE MEIO DE CONTRASTE NO BALÃO.
- Limpe o líquido ou o lubrificante residual do tubo e do estoma.
- Verifique a posição adequada do tubo segundo as instruções contidas na secção "Comprovar a posição do tubo", indicadas acima.

Administração da alimentação

- Retire a tampa do orifício de alimentação (Fig. 3A).
- Se utilizar uma seringa para a alimentação, conecte a seringa com ponta de tipo cateter ao orifício do conjunto de extensão para alimentação de bolo alimentar (Fig. 4A). Pressione com firmeza e rode 1/4 de volta para conseguir uma conexão segura.
- Se utilizar uma bolsa de alimentação, purgue o ar da bolsa e do tubo. Conecte o tubo ao Conjunto de extensão SECUR-LOK® (Fig. 3B). Pressione com firmeza e rode 1/4 de volta para conseguir uma conexão segura.
- Ajuste a velocidade do fluxo da fórmula e administre o alimento.
- Ao terminar, irrigue o Conjunto de extensão e o dispositivo MIC-KEY® com 20 ml de água até que o tubo esteja limpo.
- Desconecte o Conjunto de extensão SECUR-LOK® ou o Conjunto de extensão para bolo alimentar e volte a tapar o orifício de alimentação do dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2B).
- Lave o Conjunto de extensão e a seringa com ponta de tipo cateter ou a bolsa de alimentação com água saponácea, enxaguando e secando muito bem.
- Se a alimentação for contínua com uma bomba, irrigue o dispositivo MIC-KEY® com 10 ml a 20 ml de água cada seis horas.

Descompressão

- A descompressão pode fazer-se quer com o Conjunto de extensão para bolo alimentar ou com o Conjunto de extensão SECUR-LOK®.
- Acople o Conjunto de extensão para bolo alimentar (Fig. 4) ou o Conjunto de extensão SECUR-LOK® (Fig. 3) ao dispositivo MIC-KEY® (Fig. 2).
- Se utilizar o Conjunto de extensão SECUR-LOK®, retire a tampa do orifício de alimentação. Drene o conteúdo do estômago para dentro de um recipiente.
- Depois da descompressão, irrigue o Conjunto de extensão e o dispositivo MIC-KEY® com 20 ml de água tépida.
- Retire o Conjunto de extensão e volte a colocar a tampa no dispositivo MIC-KEY®.

Administração de medicamentos

Sempre que seja possível, utilize medicamentos líquidos e consulte o farmacêutico para determinar se é seguro triturar um medicamento sólido e misturá-lo com água. Em caso afirmativo, triture o medicamento sólido até obter um pó fino e dissolva o pó em água antes de administrá-lo através do tubo para alimentação. Nunca triture um medicamento com revestimento entérico nem misture um medicamento com a fórmula, ou nutrientes líquidos. Irrigue o tubo com a quantidade de água prescrita, através de uma seringa com uma ponta de tipo cateter.

Directrizes para confirmar a desobstrução do tubo

A melhor maneira de evitar as obstruções e de manter a desobstrução do tubo é através da irrigação correcta do tubo. As directrizes que se seguem destinam-se a evitar as obstruções e a manter a desobstrução do tubo.

- Irrigue o tubo de alimentação com água cada 4 a 6 horas durante a alimentação contínua, sempre que se interrompa a alimentação, antes e depois de cada alimentação intermitente, ou pelo menos cada 8 horas, se o tubo não estiver a ser utilizado.
- Irrigue o tubo de alimentação antes e depois de cada administração de medicamentos e entre cada medicamento. Isto evita que o medicamento interactue com a fórmula e possa produzir a obstrução do tubo.
- Sempre que seja possível, utilize medicamentos líquidos e consulte o farmacêutico para determinar se é seguro triturar um medicamento sólido e misturá-lo com água. Em caso afirmativo, triture o medicamento sólido até obter um pó fino e dissolva o pó em água tépida antes de administrá-lo através do tubo para alimentação. Nunca triture um medicamento com revestimento entérico nem misture um medicamento com a fórmula, ou nutrientes líquidos.
- Evite a utilização de soluções irrigantes ácidas como o sumo de arando ou bebidas de cola para irrigar os tubos de alimentação, dado que a acidez combinada com as proteínas da fórmula poderá contribuir para a obstrução do tubo.

Directrizes gerais para a irrigação

- Utilize uma seringa com ponta de tipo cateter de 30 a 60 cc. Não utilize seringas mais pequenas, dado que isto poderia aumentar a pressão sobre o tubo e provocar a ruptura dos tubos mais pequenos.
- Utilize água da torneira à temperatura ambiente para irrigar o tubo. Pode utilizar água estéril se a qualidade da água municipal for motivo de preocupação. A quantidade de água depende das necessidades do doente, do seu estado clínico e do tipo de tubo, mas o volume médio é de 10 a 50 ml para adultos e de 3 a 10 ml para lactantes. O estado de hidratação também afecta o volume utilizado para irrigar os tubos para alimentação. Em muitos casos, aumentar o volume de irrigação pode evitar a necessidade de administrar líquidos suplementares por via intravenosa. Não obstante, os doentes com insuficiência renal e outras restrições de líquidos devem receber o volume de irrigação mínimo necessário para manter a desobstrução.
- Não exerça força excessiva para irrigar o tubo. A força excessiva poderá perfurar o tubo e lesionar o tracto gastrointestinal.
- Anote a hora e a quantidade de água utilizada no registo do doente. Isto permitirá a todos os prestadores de cuidados acompanhar com mais precisão as necessidades do doente.

Lista de verificação para a manutenção e o cuidado diário

Avaliar o doente	Determine se o doente apresenta indícios de dor, pressão ou mal-estar.
Avaliar o local do estoma	Determine se o doente apresenta indícios de infecção, tais como vermelhidão, irritação, edema, tumefacção, sensibilidade, calor, erupções cutâneas ou drenagem purulenta ou gastrointestinal.
	Determine se o doente apresenta sinais de necrose por pressão, lesão na pele ou tecido de hipergranulação.
Limpar o local do estoma	Utilize água tédida e um sabão suave. Faça um movimento circular a partir do tubo para fora. Limpe as suturas, os suportes exteriores e os dispositivos de estabilização com um aplicador com uma ponta de algodão. Enxagüe cuidadosamente e seque bem.
Avaliar o tubo	Examine o tubo para ver se tem estragos, está obstruído ou tem uma coloração anormal.
Limpar o tubo de alimentação	Utilize água tédida e um sabão suave e não puxe pelo tubo nem o manipule excessivamente. Enxagüe cuidadosamente e seque bem.
Limpar os orifícios jejunal, gástrico e do balão	Limpe toda a fórmula e medicamento residuais com um aplicador com ponta de algodão ou com um pano macio. Não rode o suporte exterior Isto poderia retorcer o tubo e fazê-lo perder a sua posição.
Verificar a colocação do suporte exterior	Verifique se o suporte exterior está assente 2 a 3 mm acima da pele.
Irrigar o tubo de alimentação	Irrigue o tubo de alimentação com água cada 4 a 6 horas durante a alimentação contínua, sempre que se interrompa a alimentação, ou pelo menos cada 8 horas, se o tubo não estiver a ser utilizado. Irrigue o tubo de alimentação depois de verificar os resíduos gástricos. Irrigue o tubo de alimentação antes e depois de cada administração de medicamentos. Evite a utilização de soluções irrigantes ácidas, tais como o sumo de arando ou bebidas de colá para irrigar os tubos de alimentação.

Manutenção do balão

Verifique o volume de água no balão uma vez por semana.

- Introduza uma seringa Luer Slip no orifício de enchimento do balão e retire o líquido enquanto segura o tubo na posição devida. Compare a quantidade de água na seringa com a quantidade recomendada ou a quantidade prescrita inicialmente e anotada no registo do doente. Se a quantidade for menor que a recomendada ou prescrita, volte a encher o balão com a água inicialmente extraída e, em seguida, acrescente a quantidade necessária para encher o balão até ao volume de água recomendado ou prescrito. Enquanto esvazia o balão, tenha em conta que poderá existir algum conteúdo gástrico que poderá vaziar da zona em volta do tubo. Anote o volume de líquido, o volume que acrescentou (se necessário) e a data e a hora.
- Espere 10 a 20 minutos e repita o procedimento. Se o balão tiver perdido líquido, isso significa que tem uma fuga e que é necessário substituir o tubo. Um balão esvaziado ou com alguma rotura poderia causar que o tubo se move ou se desloque. Se o balão se romper, este precisa de ser substituído. Fixe o tubo na sua posição devida com fita adesiva e, depois, siga o protocolo institucional ou entre em contacto com o médico para receber instruções.

NOTA: Volte a encher o balão com água estéril ou destilada e não com ar nem solução salina.

A solução salina poderia cristalizar-se e obstruir a válvula ou o lumen do balão, e o ar poderia escapar e fazer com que o balão se esvazie. Utilize a quantidade de água recomendada, dado que o enchimento excessivo do balão poderia obstruir o lumen ou reduzir a sua vida útil e um enchimento insuficiente não fixará o tubo na posição devida.

Oclusão do tubo

Em geral, a oclusão do tubo é causada por:

- Técnicas de irrigação indevidas
- Falta de irrigação depois de medir os resíduos gástricos
- Administração inadequada de medicamentos
- Fragmentos de comprimidos
- Medicamentos viscosos
- Fórmulas espessas, tais como as fórmulas concentradas ou enriquecidas que têm tendência a ser mais espessas e têm mais probabilidade de obstruir os tubos
- Contaminação da fórmula que cause a coagulação
- Refluxo do conteúdo gástrico ou intestinal pelo tubo acima.

Eliminação da obstrução de um tubo

- Certifique-se de que o tubo de alimentação não esteja retorcido nem apertado com uma pinça.
- Se existir uma obstrução visível sobre a superfície da pele, massaje ou esprema o tubo entre os dedos para destruir a obstrução.
- Em seguida, coloque uma seringa com uma ponta de tipo cateter cheia de água tédida no adaptador correspondente ou no lumen do tubo, puxe suavemente e depois faça pressão sobre o êmbolo para desalojar a obstrução.
- Repita a etapa anterior (3), se a obstrução persistir. Uma sucção suave alternada com pressão da seringa eliminará a maioria das obstruções.
- Consulte o médico se isto não solucionar o problema. Não utilize sumo de arando, bebidas de colá, amaciador de carne nem quimiotripsina, dado que estas substâncias podem causar obstruções ou produzir reações adversas em alguns doentes. Se a obstrução persistir e não puder eliminar-se, o tubo tem que ser substituído.

Vida útil do balão

Não é possível determinar com precisão a vida útil do balão. Em geral, os balões de silicone duram entre 1 e 8 meses, mas este período depende de vários factores. Entre estes factores incluem-se os medicamentos, o volume de água utilizada para encher o balão, o pH gástrico e o cuidado que for dado ao tubo.

Conteúdo do kit:

- * 1 Tubo pouco visível para alimentação por gastrostomia MIC-KEY*
- * 1 Seringa Luer Slip de 6 ml
- * 1 Seringa com ponta de tipo cateter de 35 ml
- * 1 Conjunto de extensão MIC-KEY* com conector em ângulo recto SECUR-LOK* e bifurcação (Y) de 2 orifícios e pinça 12
- * 1 Conjunto de extensão para bolo alimentar MIC-KEY* com ponta de tipo cateter, conector recto SECUR-LOK* e pinça 12
- * 4 Pensos de gaze

ADVERTÊNCIA: Só para alimentação entérica e medicamentos entéricos.

Para obter mais informações, telefone para o número 1-800-KCHELPS (nos Estados Unidos), ou visite o nosso website em www.kchealthcare.com.

Folhetos educativos em inglês: "A Guide to Proper Care" e "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" estão disponíveis mediante pedido. Contacte o seu representante local ou o Serviço de Apoio ao Cliente.



Diâmetro



Comprimento



Utilização única



Ler as instruções

STERILE | EO

Esterilizado por óxido de etileno



Não utilizar caso a embalagem esteja danificada



Fórmula sem DEHP (di(2-etylhexil) ftalato)



Quantidade

Venda apenas com receita médica

REF

Número da encomenda

LOT

Número de lote



Utilizar até



Data de fabrico

Descriere

Tubul simplu Kimberly-Clark® MIC -KEY® pentru alimentare prin gastrostomie (Fig 2) ajută la transmiterea hranei și a medicației intestinale direct în stomac și/sau la decompreziunea gastrică.

Instrucțiuni de folosire

Tubul simplu Kimberly-Clark® MIC -KEY® pentru alimentare prin gastrostomie este indicat pentru pacienți care necesită alimentare pe termen lung, care nu pot tolera alimentarea pe cale bucală, care sunt la risc minim de aspirare, care necesită decompreziune gastrică și/sau trimiterea medicației direct în stomac.

Contraindicații

Contraindicațiile pentru plasarea unui tub simplu pentru alimentare prin gastrostomie includ, dar nu sunt limitate la, dropsie abdominală, interpunere colonică, hipertensiune portală, peritonită și obezitate morbidă.

Avertisment

A nu se refolosi, reprocesa sau resteriliza acest dispozitiv medical. Refolosirea, reprocesarea sau resterilizarea pot 1) afecta în mod advers caracteristicile de biocompatibilitate ale dispozitivului, 2) compromite integritatea structurală a dispozitivului, 3) duce la funcționarea lui în mod necorespunzător, sau 4) crea riscul de contaminare și pot cauza transmisarea unor boli infecțioase, ajungându-se la rănire, boală, sau deces.

Complicații

În cazul oricărui tub simplu pentru alimentare prin gastrostomie pot apărea următoarele complicații:

- | | |
|-----------------------------|--|
| • Crăpare a pielii | • Infecție |
| • Țesut hipergranular | • Ulcerări ale stomacului sau ale duodenului |
| • Scurgere intraperitoneală | • Necroza datorată presiunii |

NOTĂ: A se verifica integritatea pachetului. A nu se folosi dacă pachetul a fost deteriorat sau dacă sigiliul steril a fost compromis.

Plasare

Tubul simplu Kimberly-Clark® MIC -KEY® pentru alimentare prin gastrostomie poate fi plasat subcutanat sub ghidaj fluoroscopic sau endoscopic, sau ca înlocuitor al unui dispozitiv deja existent, folosind un tract stabilit al stomei.

ATENȚIE: PENTRU A ASIGURA CONFORTUL SI SIGURANTA PACIENTULUI, A SE EFECTUA O GASTROPEXIE PENTRU A ATASA STOMACUL LA PERETELE ABDOMINAL ANTERIOR, A SE IDENTIFICA LOCUL DE INTRODUCERE A TUBULUI SI A SE DILATA SI A SE MASURA TRACTUL STOMEI INAINTE DE INTRODUCEREA TUBULUI.

ATENȚIE: A NU SE FOLOSI BALONUL DE RETENTION AL TUBULUI DE ALIMENTARE CA DISPOZITIV DE GASTROPEXIE. BALONUL POATE EXPLODA SI ATASAREA STOMACULUI LA PERETELE ABDOMINAL ANTERIOR POATE EŞUA.

AVERTISMENT: Locul de introducere al tubului, în cazul sugarilor și copiilor trebuie să fie sus, pe marea curbură, pentru a preveni ocluzia pilorului atunci când balonul este umflat.

Un tub MIC-KEY® de dimensiuni necorespunzătoare poate cauza necroză, migrarea părții gastrice a tubului în cavitatea peritoneală și/sau țesut hipergranular.

Prepararea tubului

1. A se selecta dimensiunea potrivită pentru tubul simplu MIC-KEY® pentru alimentare prin gastrostomie, a se scoate din pachet și a se inspecta.
2. Folosind seringă Luer cu vârf gînsit inclusă în pachet, a se umple balonul cu 5 ml (3ml la 12 Fr) de apă sterilă sau distilată, prin orificiul balonului (Fig 2A).
3. A se îndepărta seringă și a se verifica integritatea balonului, strângându-l ușor între degete pentru a vedea dacă are surgeri. A se verifica vizual simetria balonului. Simetria se poate obține frecând balonul între degete. A se reintroduce seringă și a se scoate toată apa din balon.
4. A se lubrifica vârful tubului cu un lubrifiant solubil în apă. A nu se folosi ulei mineral. A nu se folosi vaselină pe bază de petrol.

Sugestii pentru procedura de plasare radiologică

1. A se plasa pacientul în poziția culcat pe spate.
2. A se pregăti și a se anestezia pacientul conform protocolului clinic.
3. A se asigura că lobul stâng al ficitului nu se suprapune peste cavitatea sau partea principală a stomacului.
4. A se identifica marginea mediană a ficitului, prinț-o tomografie sau ecografie.
5. Se poate administra glucagon intravenous de 0,5 până la 1 mg, pentru a diminua peristaltismul gastric.
6. A se insuflă aer în stomac folosind un cateter nasogastric, de obicei de 500 până la 1000 ml sau până când se obține o dilatare adecvată. Este adesea necesar a se continua insuflarea în timpul procedurii, mai ales în momentul introducerii acului și a dilatării tractului, pentru a menține stomacul dilatat în aşa fel încât peretele gastric să fie atașat la peretele abdominal anterior.

7. A se alege un loc de introducere a cateterului în regiunea sub-costală stângă, de preferat deasupra aspectului lateral sau lateral față de mușchiul rectus abdominal (N.B. artera superioară epigastrică se desfășoară de-a lungul aspectului median al rectusului) și direct deasupra stomacului, către marea curbură. Folosind fluoroscopia, a se alege o locație care permite o pătrundere a acului căt se poate de verticală. A se obține o vedere laterală înainte de plasarea gastrostomiei, atunci când se suspectează colon interpus sau intestinul mic anterior stomacului.

NOTĂ: Substanța de contrast poate fi administrată oral sau prin tubul nasogastric, cu o seară înainte, sau se poate face o clismă chiar înainte de plasare, pentru a opaciza colonul transversal.

8. A se pregăti și a se acoperi conform protocolului instituției.

Plasarea gastropexiei

ATENȚIE: SE RECOMANDĂ A SE EFECTUA O GASTROPEXIE ÎN TREI PUNCTE, ÎN CONFIGURAȚIE DE TRIUNGHÌI, PENTRU A ASIGURA ATASAREA PERETELUI GASTRIC LA PERETELE ABDOMINAL.

1. A se face un semn pe piele, la locul de introducere a tubului. A se defină tiparul gastropexiei, plasând pe piele trei semne echidistante față de locul de introducere a tubului și într-o configurație triunghiulară.

AVERTISMENT: A SE LĂSA O DISTANȚĂ ADECAVATĂ ÎNTRU LOCUL DE INTRODUCERE ȘI PLASAREA GASTROPEXIEI PENTRU A PREVENI INTERFERENȚA DINTRU RACORDUL ÎN T ȘI BALONUL UMFAT.

2. A se localiza locurile punctiilor cu 1% lidocaină și a se administra anestezie locală pe piele și peritoneu.
3. A se plasa primul racord în T și a se confirma poziția intragastrică. A se repeta procedura până când toate trei racordurile în T vor fi introduce la colțurile triunghiului.
4. A se fixa stomacul de peretele abdominal anterior și a se efectua procedura.

Crearea tractului stomei

1. A se forma tractul stomei cu stomacul încă dilatat și legat de peretele abdominal. A se identifica locul punctiei în centrul tiparului gastropexiei. Cu ajutorul ghidajului fluoroscopic a se confirma că locul se intinde peste partea distală a stomacului, sub marginea costală și deasupra colonului transversal.

ATENȚIE: A SE EVITA ARERA EPIGASTRICA CE TRECE LA DOUA TREIME DE MUSCHIUL RECTUS MEDIAL SI O TREIME DE MUSCHIUL RECTUS LATERAL.

AVERTISMENT: A nu se avansa acul prea adânc, pentru a evita perforarea peretelui gastric posterior, a pancreasului, a rinichii stâng, a aortei sau a spinei.

2. A se anestezie locul punctiei printr-o injecție locală cu lidocaină 1% până la suprafața peritoneală (distanță de la piele la peretele gastric anterior este de obicei 4-5 cm).

3. A se introduce un ac compatibil de 0,038" în centrul tiparului de gastropexie, în lumen.

NOTĂ: Cel mai bun unghi de inserție pentru plasarea tubului de gastrostomie este un unghi drept la suprafața pielii. A se întrepta acul către pilor dacă se anticipiază conversia la tubul PEG.

4. A se folosi o ghidaj fluoroscopic pentru a verifica plasarea corectă a acului. De asemenea, pentru a facilita verificarea, a se atașă la ac o seringă plină cu apă și a se aspira aerul din lumenul gastric.

NOTĂ: Se poate injecta o substanță de contrast după scoaterea acului, pentru a vedea pliurile gastrice și a confirma poziția.

5. A se introduce prin ac, până în stomac, o sărmă de ghidare, de până la 0,038, îndoită la vârf. A se confirma poziția.

6. A se scoate acul introducător, lăsând sărmă de ghidare în loc și a se arunca conform protocolului instituției.

Dilatare

1. A se folosi o lama de bisturi #11 pentru a crea o mică incizie pe piele, care se intinde de-a lungul sărmei de ghidare, prin țesutul subcutanat și țesutul fibros al musculaturii abdominale. După crearea inciziei, a se arunca lama conform protocolului instituției.

2. A se introduce un dilatator peste sărmă de ghidare și a se dilata tractul stomei până la dimensiunea dorită.

3. A se scoate dilatatorul peste sărmă de ghidare și a se lăsa sărmă de ghidare în loc.

4. A se măsura lungimea stomei cu dispozitivul de măsurare a stomei Kimberly-Clark®.

Măsurarea lungimii stomei

ATENȚIE: SELECAREA MĂSURII CORECTE A TUBULUI MIC-KEY® ESTE CRITICĂ PENTRU SIGURANȚA SI CONFORTUL PACIENTULUI. A SE MĂSURA LUNGIMEA STOMEI PACIENTULUI CU UN DISPOZITIV PENTRU MĂSURAREA STOMEI. LUNGIMEA AXEI TUBULUI MIC-KEY® SELECTAT VA TREBUI SA FIE EGALĂ CU LUNGIMEA STOMEI. UN TUB MIC-KEY® DE MĂSURĂ NECORESPUNZĂTOARE POATE CAUZA NECROZĂ, MIGRAREA PĂRȚII GASTRICE A TUBULUI ÎN CAVITATEA PERITONEALĂ ȘI/SAU ȚESUT HİPERGRANULAR.

1. A se înuiu vârful dispozitivului de măsurare a stomei (Fig 1) într-un lubrifiant solubil în apă. A nu se folosi ulei mineral. A nu se folosi vaselină pe bază de petrol.
2. A se impinge dispozitivul măsurării stomei peste sărmă de ghidare, prin tractul stomei, până în stomac. A NU SE FORȚA.
3. A se umple seringă Luer cu 5ml de apă și a se atașa la orificiul balonului. A se apăsa pistonul seringii și a se umbla balonul.
4. A se trage ușor dispozitivul spre abdomen până când balonul va adera la peretele interior al stomacului.
5. A se aluneca discul de plastic în jos până la abdomen și a se înregistra măsurătoarea de deasupra discului.

- A se adăuga 4-5 mm la măsurătoarea înregistrată, pentru a asigura lungimea corespunzătoare a stomei și a se potrivi în orice poziție. A se înregistrează măsurătoarea.
- A se scoate apa din balon, folosind o seringă cu vârf glisant.
- A se scoate dispozitivul de măsurare a stomei.
- A se înregistrează data, numărul lotului și lungimea axului în centimetri.

Plasarea tubului

NOTA: Un manșon detașabil poate fi folosit pentru a ușura înaintarea tubului prin tractul stomei.

- A se selectă tubul simplu corespunzător Kimberly-Clark® MIC-KEY®, pentru alimentare prin gastrostomie, și a se prepara conform instrucțiunilor de mai sus din secția pentru prelucrare a tubului.
 - A se impinge capătul distal al tubului peste sărma de ghidare, prin tractul stomei și în stomac.
 - A se asigură că tubul este în stomac, a se scoate sărma de ghidare sau, dacă s-a folosit, a sedezlipi manșonul și a se umfla balonul.
 - A se asigură că suportul extern este la același nivel cu pielea.
 - A se umflă balonul, folosind o seringă Luer.
 - A se umflă balonul de 12 FR, sau mai mari, cu 5 ml de apă sterilă sau distilată.
 - A se umflă bloanele de 14 FR, sau mai mari, cu 5 ml de apă sterilă sau distilată.
- ATENȚIE:** A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 5 ML IN INTERIORUL BALONULUI DE 12 FR. A NU SE FOLOSI AER. A NU SE INJECTA SUBSTANTA DE CONTRAST IN BALON.
- ATENȚIE:** A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 10 ML IN INTERIORUL BALONULUI DE 14 FR, SAU MAI MARI. A NU SE FOLOSI AER. A NU SE INJECTA SUBSTANTA DE CONTRAST IN BALON.
- A se curăță lichidul rezidual sau lubrifiantul de pe tub și stomă.

Asamblarea setului prelungitor pentru bol alimentar și a setului prelungitor SECUR-LOK®

- A se folosesc seturile prelungitoare pentru bol alimentar (Fig 4) sau setul prelungitor SECUR-LOK® (Fig 3) pentru alimentare gastrică și decompresie gastrică.
- A se deschide capacul orificiului de alimentare (Fig 2B).
- A se introduce setul prelungitor SECUR-LOK® (Fig 3C) sau setul prelungitor pentru bol alimentar (Fig 4B), alinând opriitorul și conectorul cheie. A se alinia linia neagră de pe set la linia neagră de pe orificiul de alimentare MIC-KEY® (Fig 2C).
- A se blocă în loc, apăsând și rotind conectorul IN SENSUL ACELOR DE CEASORNIC, până când se simte o rezistență ușoară (aproximativ 1/4 de rotație). A NU SE roti conectorul peste punctul de oprire.
- Pentru a scoate setul prelungitor, a se roti ÎN SENSUL INVERS ACELOR DE CEASORNIC, până când linia neagră de pe setul prelungitor este aliniată la linia neagră de pe orificiul de alimentare MIC-KEY®. A se scoate setul și a se acoperi orificiul, cu capacul atașat.

Verificarea poziției și funcționalității tubului

- Cu tubul prelungitor conectat, a se atașa seringă cu vârf de cateter, conținând 10 ml de apă, la orificiul de alimentare.
- A se aspiră conținutul gastric. Prezența conținutului gastric în seringă confirmă poziția corectă a tubului în stomac.
- A se iriga cu 10 ml de apă. A se asigură că nu sunt scurgeri în jurul stomei. În cazul unor scurgeri, a se verifica umflarea corespunzătoare a balonului. Deasemenea, a se verifica măsura franceză, lungimea stomei și plasamente. Plasarea corespunzătoare poate fi confirmată radiografic. Pe tubul MIC-KEY® se află o bandă radioopacă. A nu se folosi substanță de contrast în interiorul balonului.
- A se începe alimentarea numai după ce s-a confirmat funcționalitatea și plasarea corespunzătoare conform instrucțiunilor doctorului.

Indicații pentru procedura de plasare endoscopică

- A se efectuează un esofagogastrroduodenoscopie (EGD). După ce s-a efectuat această procedură și nu s-au descoperit anomalii care ar putea împiedica plasarea tubului, a se plasează pacientul în poziția culcat pe spate și a se insufla aer în stomac.
- A se lumina prin peretele abdominal anterior pentru a se selecta locul de gastrostomie care nu are vase majore, viscere sau cicatrice. Locul potrivit este de obicei la o treime distanță între omblig și marginea costală stângă, pe linia claviculară mediană.
- A se apăsa cu degetul locul de inserție selectat. Endoscopistul ar trebui să vadă clar locul apăsării pe suprafața anterioră a peretelui gastric.
- A se pregăti și a se acoperi pielea la locul de inserție selectat.

Plasarea gastropexiei

ATENȚIE: SE RECOMANDĂ A SE EFECTUA O GASTROPEXIE IN TREI PUNCTE, IN CONFIGURAȚIE DE TRIUNGHIEL, PENTRU A ASIGURA ATASAREA PERETELUI GASTRIC LA PERETELE ABDOMINAL ANTERIOR.

- A se face un semn pe piele la locul de introducere a tubului. A se defini tiparul gastropexiei, plăsand pe piele trei semne echidistante față de locul de introducere a tubului și într-o configurație triunghiulară.
- AVERTISMENT:** A se lăsa o distanță adecvată între locul de introducere și plasarea gastropexiei, pentru a preveni interferența dintre racordul în T și balonul umflat.
- A se marca locurile punctelor cu 1% lidocaină și a se administra o anestezie locală pe piele și peritoneu.
- A se plasează primul racord în T și a se confirma poziția intragastrică. A se repeta procedura până când toate trei racordurile în T vor fi introduse la colțurile triunghiului.
- A se fixă stomacul de peretele abdominal anterior și a se efectua procedura.

Crearea tractului stomei

- A se formează tractul stomei cu stomacul încă dilatat și legat de peretele abdominal. A se identifică locul punctiei în centrul tiparului gastropexiei. Cu ajutorul ghidajului endoscopic, a se confirmă că locul se intinde peste partea distală a stomacului, sub marginea costală și deasupra colonului transversal.

ATENȚIE: A SE EVITA ARTERA EPIGASTRICA CE TRECE LA DOUA TREMI DE MUSCHIUL RECTUS MEDIAL SI O TREIME DE MUSCHIUL RECTUS LATERAL.

AVERTISMENT: A nu se avansează acul prea adânc, pentru a evita perforarea peretelui gastric posterior, a pancreasului, a rinichilor stângi, a aortei sau a spinei.

- A se anesteziază locul punctiei printr-o injecție locală cu lidocaină 1% până la suprafața peritoneală.
- A se introduce un ac compatibil de 0,038" în centrul tiparului de gastropexie, în lumenul gastric.
- NOTA:** Cel mai bun unghie de inserție pentru plasarea tubului de gastrostomie este un unghie drept la suprafața pielii. A se îndrepta acul către pilor dacă se anticipăază conversia la tubul PEGI.
- A se folosește ghidajul endoscopic pentru a verifica plasarea corectă a acului. Deasemenea, pentru a facilita verificarea, a se atașă la ac o seringă plină cu apă și a se aspira aerul din lumenul gastric.
- A se introduce o sărma de ghidare de până la 0,038", cu vârful îndoit, prin ac, până în stomac. A se confirma poziția.
- A se scoate acul introducător, lăsând sărma de ghidare în loc și a se arunca conform protocolului instituției.

Dilatare

- A se folosește o lama de bisturiu #11, pentru a crea o mică incizie pe piele care se intinde de-a lungul sărmei de ghidare, până la țesutul subcutanat și țesutul fibros al muscularității abdominale. După crearea inciziei, a se arunca lama conform protocolului instituției.
- A se introduce un dilatator peste sărma de ghidare și a se dilata tractul stomei până la dimensiunea dorită.
- A se scoate dilatatorul peste sărma de ghidare și a se lăsa sărma de ghidare în loc.
- A se măsoare lungimea stomei cu dispozitivul Kimberly-Clark® pentru măsurarea stomei.

Măsurarea lungimii stomei

ATENȚIE: SELECTAREA MÂSURII CORECTE A TUBULUI MIC-KEY® ESTE CRITICĂ PENTRU SIGURANȚA ȘI CONFORTUL PACIENTULUI. A SE MÂSUReAZĂ LUNGIMEA STOMEI PACIENTULUI CU UN DISPOZITIV PENTRU MÂSUReAREA STOMEI. LUNGIMEA AXEI TUBULUI MIC-KEY® SELECTAT VA TREBUI SĂ FIE EGALĂ CU LUNGIMEA STOMEI. UN TUB MIC-KEY® DE MÂSURe NICOReSPUNZĂTOARE POATE CAUZA NECROZĂ, MIGRAREA PĂRTII GASTRICE A TUBULUI ÎN CAVITATEA PERITONEALĂ ȘI/SAU ȚESUT HIPERGRANULAR.

- A se înmormă vârful dispozitivului de măsurare a stomei (Fig 1) într-un lubrifiant solubil în apă. A nu se folosește ulei mineral. A nu se folosește vaselină pe bază de petrol.
- A se impinge dispozitivul măsurării stomei peste sărma de ghidare, prin tractul stomei, până în stomac. A NU SE FORȚA.
- A se umple seringă Luer cu 5ml de apă și a se atașă la orificiul balonului. A se apăsa pistonul seringii și a se umflă balonul.
- A se trage ușor dispozitivul spre abdomen până când balonul va adera la peretele interior al stomacului.
- A se aluneca discul de plastic în jos, până la abdomen și a se înregistreaza măsurătoarea de deasupra discului.
- A se adăuga 4-5 mm la măsurătoarea înregistrată pentru a asigura lungimea corespunzătoare a stomei și a se potrivi în orice poziție. A se înregistrează măsurătoarea.
- A se scoate apa din balon folosind o seringă cu vârf glisant.
- A se scoate dispozitivul de măsurare a stomei.
- A se înregistrează data, numărul lotului și lungimea axului în centimetri.

Plasarea tubului

NOTA: Un manșon detașabil poate fi folosit pentru a ușura înaintarea tubului prin tractul stomei.

- A se selectă tubul simplu, corespunzător, Kimberly-Clark® MIC-KEY®, pentru alimentare prin gastrostomie și a se prepara conform instrucțiunilor de mai sus din secția pentru prelucrare a tubului.
 - A se impinge capătul distal al tubului peste sărma de ghidare, prin tractul stomei, până în stomac.
 - A se asigură că tubul este în stomac, a se scoate sărma de ghidare sau, dacă s-a folosit, a sedezlipi manșonul și a se umfla balonul.
 - A se asigură că suportul extern este la același nivel cu pielea.
 - A se umflă balonul folosind o seringă Luer de 6ml.
 - A se umflă balonul de 12 FR cu 3 ml de apă sterilă sau distilată.
 - A se umflă bloanele de 14 FR și mai mari cu 5 ml de apă sterilă sau distilată.
- ATENȚIE:** A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 5 ML IN INTERIORUL BALONULUI DE 12 FR. A NU SE FOLOSI AER. A NU SE INJECTA SUBSTANTA DE CONTRAST IN BALON.
- ATENȚIE:** A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 10 ML IN INTERIORUL BALONULUI DE 14 FR, SAU MAI MARI. A NU SE FOLOSI AER. A NU SE INJECTA SUBSTANTA DE CONTRAST IN BALON.
- A se curăță lichidul rezidual sau lubrifiantul de pe tub și stomă.

Asamblarea setului prelungitor pentru bol alimentar și a setului prelungitor SECUR-LOK*

1. A se folosi setul prelungitor pentru bol alimentar (Fig 4) sau setul prelungitor SECUR-LOK* (Fig 3) pentru alimentare gastrică și decomprese gastrice.
2. A se deschide capacul orificiului de alimentare (Fig 2B).
3. A se introduce setul prelungitor SECUR-LOK* (Fig 3C) sau setul prelungitor pentru bol alimentar (Fig 4B), alinind oripotorul și conectorul cheie. A se alinia linia neagră de pe set la linia neagră de pe orificiul de alimentare MIC-KEY® (Fig 2C).
4. A se blocă în loc, apasând și rotind conectorul în SENZUL ACELOR DE CEASORNIC, până când se simte o rezistență ușoară (aproximativ 1/4 de rotație). A NU SE roti conectorul peste punctul de oprire.
5. Pentru a se scoate setul prelungitor, a se roti ÎN SENSUL INVERS ACELOR DE CEASORNIC până când linia neagră de pe setul prelungitor este aliniată la linia neagră de pe orificiul de alimentare MIC-KEY®. A se scoate setul și a se acoperi orificiul cu capacul atașat.

Verificarea poziției și funcționalității tubului

1. Cu tubul prelungitor conectat, a se atașa seringă cu vârf de cateter, conținând 10 ml de apă, la orificiul de alimentare.
2. A se aspiră conținutul gastric. Prezența conținutului gastric în seringă confirmă poziția corectă a tubului în stomac.
3. A se iriga cu 10 ml de apă. A se asigura că nu sunt scurgeri în jurul stomei. În cazul unor scurgeri, a se verifica umflarea corespunzătoare a balonului. Deasemenea, a se verifica măsura franceză, lungimea stomiei și plasamentul. Plasarea corespunzătoare poate fi confirmată radiografic. Pe tubul MIC-KEY® se află o bandă radioopacă. A nu se folosi substanță de contrast în interiorul balonului.
4. A se începe alimentarea conform instrucțiunilor doctorului, numai după ce s-a confirmat funcționalitatea și plasarea corespunzătoare.

Îndepărțarea tubului

1. Mai întâi, a se asigura că acest tip de tub poate fi înlocuit la patul pacientului.
2. A se asamblează echipamentul și proviziile, a se spăla pe mâini în mod antisепtic și a se folosi mănuși curate, fără pudră.
3. A se roti tubul la 360 de grade, pentru a se asigura că tubul se mișcă liber și cu ușurință.
4. A se introduce direct seringă luer în orificiul balonului și a se scoate tot fluidul din balon.
5. A se aplică presiune asupra abdومenului și a se scoate tubul printr-o tragere ușoară, dar fermă.

NOTĂ: Dacă se simte o rezistență, a se lubrifica tubul și stoma cu un lubrifiant solubil în apă. Se împinge și a se roti tubul în mod simultan. A se da drumul ușor tubului. În cazul în care tubul nu va ieși, a se reumple balonul cu cantitatea de apă prescrisă și a se anunță doctorul. A nu se folosi niciodată forță excesivă pentru scoaterea tubului.

AVERTISMENT: A nu se încerca niciodată să se schimbe tubul fără a fi fost îndrumat de un doctor sau alt cadru de îngrijire medicală.

Procedura de înlocuire

1. A se curăță pielea în jurul stomei și a se lăsa să se usuze.
2. A se măsoara lungimea stomei cu un dispozitiv de măsurare a stomei Kimberly-Clark®.
3. A se selectă tubul simplu corespunzător Kimberly-Clark® MIC-KEY®, pentru alimentare prin gastrostomie și a se prepara conform instrucțiunilor de mai sus din secția pentru prezentarea tubului.
4. A se lubrifica capătul distal al tubului cu un lubrifiant solubil în apă și a se introduce ușor tubul MIC-KEY® prin stomă, până în stomac.
5. A se asigura că suportul extern este la nivelul pielii.
6. A se umfă balonul, folosind o seringă Luer de 6 ml.
 - A se umfă balonul de 12 FR cu 3 ml de apă sterilă sau distilită.
 - A se umfă baloanele de 14 FR, sau mai mari, cu 5 ml de apă sterilă sau distilită.

ATENȚIE: A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 5 ML ÎN INTERIORUL BALONULUI DE 12 FR. A NU SE FOLOSÍ AER. A NU SE INJECTA SUBSTANȚA DE CONTRAST ÎN BALON.

ATENȚIE: A NU SE DEPASI VOLUMUL TOTAL DE 10 ML ÎN INTERIORUL BALONULUI DE 14 FR, SAU MAI MARI. A NU SE FOLOSÍ AER. A NU SE INJECTA SUBSTANȚA DE CONTRAST ÎN BALON.

7. A se curăță lichidul rezidual sau lubrifiantul de pe tub și stomă
8. A se verifică poziția corespunzătoare a tubului conform instrucțiunilor de mai sus din secția pentru verificarea poziției tubului.

Administrarea hranei

1. A se scoate dopul orificiului de alimentare (Fig 3A).
2. Dacă se alimentează cu o seringă, a se conecta seringă cu vârf de cateter la orificiul de alimentare al setului pentru bol alimentar (Fig 4A). A se apăsa cu putere și a se efectua ¼ de rotație pentru a se asigura conexiția.
3. Dacă se folosesc o punge de alimentare, a se purifică aerul în punge și tub. A se conecta tubul la setul prelungitor SECUR-LOK® (Fig 3B). A se apăsa cu putere și a se efectua ¼ de rotație pentru a se asigura conexiția.
4. A se potriviri viteza fluxului de curgere a amestecului alimentar și a se administra hrana.
5. După terminare, a se iriga setul prelungitor și tubul MIC-KEY® cu 20 ml de apă, până când tubul este curat.
6. A se deconectă setul prelungitor SECUR-LOK® sau setul pentru bol alimentar și a se pune capacul la orificiul de alimentare MIC-KEY® (Fig 2B).

7. A se spăla setul prelungitor și seringă cu vârf de cateter, sau punga de alimentare, cu apă caldă, spumantă și a se lipzești și a se usca bine.
8. În cazul hrănirii continue cu o pompă, a se iriga tubul MIC-KEY® cu 10-20 ml de apă, la fiecare 6 ore.

Decompresele

1. Decompresele se poate face în cazul setului pentru bol alimentar sau în cazul setului prelungitor SECUR-LOK®.
2. A se atașă Bolus (Fig 4) sau setul prelungitor SECUR-LOK® (Fig 3) la tubul MIC-KEY® (Fig 2).
3. Dacă se folosesc setul prelungitor SECUR-LOK®, a se scoate dopul orificiului de alimentare. A se scurge conținutul stomacal într-un containér.
4. După decomprese, a se iriga setul prelungitor și tubul MIC-KEY® cu 20 ml de apă caldă.
5. A se deconectă setul prelungitor și a se pune capacul la orificiul de alimentare MIC-KEY®.

Administrarea medicației

A se folosi medicație lichidă, pe cât posibil, și a se consulta farmacistul pentru a determina dacă este prudent a se strivi medicamentele solide și a le amesteca cu apă. Dacă este prudent, a se strivi medicamentele intr-o pudră fină și a se dizolvă mica în apă înainte de a-l administra prin tubul de alimentare. A nu se strivi niciodată un medicament intestinal căpușit sau a nu se amesteca medicamentul cu alimentația lichidă.

Folosind o seringă cu vârf de cateter, a se iriga tubul cu cantitatea de apă prescrisă.

Îndrumări pentru menținerea funcționalității

Cea mai bună metodă pentru a evita blocarea și a menține funcționalitatea tubului este de a-l iriga în mod corespunzător. Întă căteva îndrumări pentru a evita blocarea și a menține funcționalitatea tubului.

- A se iriga tubul de alimentare cu apă, la fiecare 4-6 ore, în timpul alimentării continue, după fiecare folosință, înainte și după fiecare alimentare întreruptă, sau cel puțin la fiecare 8 ore, dacă tubul nu este folosit.
- A se iriga tubul de alimentare înainte și după administrarea medicației și între medicații. Aceasta va ajuta la prevenirea blocării tubului cauzate de interacțiunea medicației cu alimentația lichidă.
- A se folosi medicație lichidă, pe cât posibil, și a se consulta farmacistul pentru a determina dacă este prudent a se strivi medicamentele solide și a le amesteca cu apă. Dacă este prudent, a se strivi medicamentele intr-o pudră fină și a se dizolvă mica în apă înainte de a-l administra prin tubul de alimentare. A nu se strivi niciodată un medicament intestinal căpușit sau a nu se amesteca medicamentul cu alimentația lichidă.
- A se evite folosirea soluțiilor de irigare acide, cum ar fi sucul de coacăze și băuturile gazoase, pentru irigarea tuburilor de alimentare deoarece combinația dintre proprietatea acidă și proteinele din alimentația lichidă pot contribui la blocarea tubului.

Recomandări generale pentru irigare

- A se folosi o seringă cu vârf de cateter între 30 și 60 cc. A nu se folosi seringă mai mică deoarece aceasta ar putea crește presiunea asupra tubului iar tuburile mici s-ar putea rupe.
- A se folosi apă de la robinet la temperatura camerei, pentru irigarea tubului. Se poate folosi apă sterilă atunci când calitatea apei de la robinet nu este corespunzătoare. Cantitatea de apă depinde de necesitățile pacientului, de condiția clinică și de tipul de tub, dar volumul mediu de apă variază între 10 și 50 ml pentru adulți și între 3 și 10 ml pentru copii. Starea hidratării influențează, deasemenea, volumul folosit pentru irigarea tuburilor de alimentare. De multe ori, crescând volumul irigării, se poate evita necesitatea pentru o cantitate suplimentară de lichid intravens. Cu toate acestea, persoanele cu insuficiență renală și cu restricții la lichide ar trebui să primească volumul minim de irigare, necesar pentru a menține funcționalitatea.
- A nu se folosi forță excesivă pentru a iriga tubul. Aceasta ar putea perfora tubul și ar putea vătăma tractul gastrointestinal.
- A se nota în fișa pacientului timpul și cantitatea de apă folosită. Aceasta va permite tuturor îngrijitorilor să monitorizeze nevoile pacientilor cu mai multă precizie.

Listă pentru îngrijirea și întreținerea zilnică

Controlarea pacientului A se controlă pacientul pentru orice semn de durere, presiune sau jenă.

Controlarea locului stomei A se controlă pacientul pentru orice semn de infecție, cum ar fi roșeață, iritație, edem, inflamație, durere, febră, erupție, scurgere purulentă sau gastrointestinală.

A se controlă pacientul pentru orice semn de presiune, necroza, crăpare a pielii sau testuși hiperplasticani.

Curățarea locului stomei A se folosi apă caldă și săpun lichid.
A se folosi o mișcare circulară dinspre tub în afară.
A se curăță cusăturile, suporturile externe și alte dispozitive stabilizante, folosind un aplicator cu vârf de vătă.
A se clăti și a se usca bine.

Evaluarea tubului A se asigura că nu este nimic în negru în tubul, ca de exemplu, avariere, blocaj sau decolorare anormală.

Curățarea tubului de alimentare A se folosi apă caldă și săpun lichid având grija că nu trage sau a manipulează tubul în mod excesiv.
A se clăti și a se usca bine.

Curățarea orificiilor jejunale, gastrice și ale balonului A se folosi un aplicator cu vârf de vătă sau flanel pentru a îndepărta toate reziduurile de alimentație lichidă și medicație.

A nu se roti suportul extern	Acest lucru va duce la înnodarea tubului și, eventual, la pierderea poziției.
Verificarea poziției suportului extern	A se asigura că suportul extern este la 2-3mm deasupra pielii.
Irigarea tubului de alimentare	<p>A se iriga tubul de alimentare cu apă la fiecare 4-6 ore în timpul alimentării continue, după fiecare folosință, înainte și după fiecare alimentare întreruptă, sau, cel puțin la fiecare 8 ore, dacă tubul nu este folosit.</p> <p>A se iriga tubul de alimentare după verificarea reziduurilor gastrice.</p> <p>A se iriga tubul de alimentare înainte și după administrarea medicației.</p> <p>Pentru irigarea tuburilor de alimentare, a se evita folosirea soluțiilor de irigare acide, cum ar fi sucul de coacăze și băuturile gazoase.</p>

Întreținerea balonului

A se verifica volumul apei în balon o dată pe săptămână.

- A se introduce o seringă Luer în orificiul de umflare a balonului și a se scoate aerul, tînând tubul în loc. A se compara volumul de apă din seringă cu cantitatea recomandată sau cu cantitatea prescrisă inițial și înregistrată în fișa pacientului. Dacă balonul nu are cantitatea de apă recomandată sau prescrisă, a se reumple balonul cu apa scosă inițial, pentru a aduce volumul balonului la cantitatea de apă recomandată sau prescrisă. Este posibil ca, pe măsură ce desumflată balonul, anumite substanțe gastrice să se scurgă pe lângă tub. A se înregistrează volumul lichidului, cantitatea de volum de înlocuit (dacă este cazul), data și ora.
- A se aştepta 10-20 de minute și a se repeta procedura. Balonul se va surge dacă a pierdut lichid, și tubul va trebui înlocuit. Un balon dezumflat sau rupt poate provoca deplasarea din loc sau ieșirea tubului. Dacă balonul este rupt, va trebui să fie înlocuit. A se fixa tubul în loc folosind o bandă adezivă, apoi a se urma protocolul instituției și/sau a se schema medicul pentru instrucțiuni.

NOTE: A se reumple balonul folosind apă sterilă sau distilată, nu aer sau apă cu sare. Apa cu sare poate cristaliza și bloca volumnul mică sau lumenul balonului și să poată produce scurgeri de aer care pot duce la dezumflarea balonului. A se folosi cantitatea de apă recomandată întrucât umflarea exagerată poate obstrucrea lumenul sau reduce longevitatea balonului, iar umflarea insuficientă nu va asigura tubul în mod corespunzător.

Ocluzia tubului

Ocluzionarea tubului este cauzată, în general, de:

- Tehnică greșită de irigare
- Neirigarea după măsurarea reziduurilor gastrice
- Administrare necorespunzătoare a medicației
- Fragmente de pilule
- Medicație vâcoasă
- Alimentația lichidă concentrată sau îmbogățită care este de obicei de consistență mai groasă

- și care poate obstrucrea tuburile mai ușor
- Contaminarea alimentației lichide care poate duce la coagulare
- Refluxul conținutului gastric sau intestinal în sus, pe tub

Desfundarea tubului

- A se asigura că tubul de alimentare nu este înnodat sau închis.
- Dacă blocajul este vizibil la suprafața pielii, a se masa ușor tubul între degete, pentru a disipa obstrucția.
- Apoi, a se plasa o seringă cu vârf de cateter, plină cu apă caldă, în adaptorul corespunzător sau în lumenul tubului și a se trage ușor înapoi. După aceea, a se apăsa pistonul pentru a disipa obstrucția.
- Dacă obstrucția persistă, a se repeta etapa #3. Aspirarea ușoară, alternând cu presiunea seringă, va disipa majoritatea obstrucțiilor.
- Dacă aceasta nu dă rezultate, a se consulta medicul. A nu se folosi suc de coacăze, băuturi gazoase, soluție de frăgezit carne sau chimotripsiină, întrucât acestea pot cauza ocluzii sau pot provoca reacții adverse la unii pacienți. În cazul în care ocluzia persistă și nu se poate disipa, a se înlocui cu un.

Longevitatea balonului

Nu se poate precize cu exactitate longevitatea balonului. Baloanele de silicon durează, în general, 1-8 luni, dar longevitatea balonului variază în funcție de mai mulți factori. Acești factori pot include medicația, volumul de apă folosit pentru umflarea balonului, pH gastric și întreținerea tubului.

Continutul trusei:

- 1 tub simplu de alimentare MIC-KEY*
- 1 seringă Luer de 6 ml
- 1 seringă cu vârf de cateter de 35 ml
- 1 set prelungitor MIC-KEY* cu conector în unghi drept SECUR-LOK* și 2 Port "Y" și clema 12
- 1 set prelungitor MIC-KEY* pentru bol alimentar, cu vârf de cateter, conector drept SECUR-LOK* și clema 12
- 4 tamponde de tifon

AVERTISMENT: Numai pentru alimentare și / sau medicație intestinală.

Pentru informații suplimentare vă rugăm să sunați la 1-800-KCHELPS, în Statele Unite, sau vizitați situl www.kchealthcare.com.

Cărți educationale: La cerere, puteți obține "Ghidul îngrijirii adecvate" ("A guide to Proper Care"), și "Ghidul pentru rezolvarea problemelor ivite în cazul stomei și al tubului pentru hrănire intestinală". A se contacta reprezentantul local sau serviciul de servire a clienților.



Описание

Низкопрофильная гастростомическая питательная трубка (рис. 2) позволяет вводить энтеральное питание и медикаменты непосредственно в желудок и осуществлять декомпрессию желудка.

Показания к применению

Низкопрофильная гастростомическая питательная трубка Kimberly-Clark® MIC-KEY® показана к применению пациентам, которым необходимо долговременное питание, а также пациентам с непререносимостью орального питания, низким риском аспирации, необходимости декомпрессии желудка и / или доставки лекарственных препаратов непосредственно в желудок.

Противопоказания

Противопоказания для ввода низкопрофильной гастростомической питательной трубы включают в себя асциты, интерпозицию толстой кишки, портальную гипертензию, перитониты, патологическое ожирение и др.

Предупреждение!

Не используйте, не обрабатывайте и не стерилизуйте этот медицинский прибор повторно. Повторное использование, обработка или стерилизация могут: 1) негативно повлиять на характеристики прибора с точки зрения биологической совместимости, 2) повредить целостность структуры прибора, 3) привести к нарушению работоспособности прибора, или 4) создать риск заражения и привести к возникновению у больного инфекционного заболевания,ющего привести кувечью, болезни или смерти больного.

Осложнения

С использованием низкопрофильной гастростомической питательной трубы могут быть связаны следующие осложнения.

- Повреждение кожи • Инфекция
- Гипергрануляция тканей • Язвы желудка и двенадцатиперстной кишки
- Внутрибрюшинные затеки • Некроз вследствие сдавливания

ПРИМЕЧАНИЕ. Проверьте целостность упаковки. Не используйте при повреждении упаковки или стерильного барьера.

Ввод

Низкопрофильную гастростомическую питательную трубку Kimberly-Clark® MIC-KEY® можно вводить перкутанно при флюороскопическом или эндоскопическом наблюдении или в качестве замены для уже введенного устройства через существующий канал стомы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Для обеспечения безопасности и комфорта пациента перед вводом трубы необходимо провести гастропексию для прикрепления желудка к передней брюшной стенке, затем определить место ввода трубы, расширить канал стомы и измерить его.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Не используйте ретенционный баллон питательной трубы в качестве инструмента для гастропексии. Баллон может прорваться и не обеспечить прикрепление желудка к передней брюшной стенке.

ВНИМАНИЕ! Место ввода трубы для детей и грудных младенцев должно быть выше по большой кривизне, чтобы избежать закупорки привратника при заполнении баллона.

Неправильно подобранный размер трубы MIC-KEY® может привести к некрозу, перемещению трубы из желудка в брюшную полость или гипергрануляции.

Подготовка трубы

1. Выберите гастростомическую питательную трубку MIC-KEY® соответствующего размера, извлеките ее из упаковки и проверьте на наличие повреждений.
2. С помощью 6-мл шприца Люсера, содержащегося в комплекте, наполните баллон 5 мл (3 мл для 12 Fr) стерилizedированной или дистилированной водой через разъем баллона (рис. 2A).
3. Извлеките шприц и проверьте целостность баллона и наличие протечек, слегка скаж его. Осмотрите баллон, чтобы проверить симметричность. Чтобы сделать баллон симметричным можно аккуратно покатать его между пальцев. Вставьте шприц обратно и полностью удалите воду из баллона.
4. Смажьте конец трубы растиранием в воде смазкой. Не используйте минеральное масло. Не используйте вазелин.

Предлагаемая радиологическая процедура ввода

1. Уложите пациента в положение супинации.
2. Подготовьте пациента и примените необходимые седативные средства в соответствии с клиническим протоколом.
3. Убедитесь, что левая доля печени не выше дна или тела желудка.
4. Определите медиальную границу печени путем КТ- или ультразвукового сканирования.
5. Для уменьшения перистальтики кишечника можно ввести 0,5—1 мг глюкагона IV.
- ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!** ОЗНАКОМЬТЕСЬ С ИНСТРУКЦИЯМИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ГЛЮКАГОНА, ЧТОБЫ ОПРЕДЕЛИТЬ ДОЗУ ИНЪЕКЦИИ IV И РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ДЛЯ ИНСУЛИНОЗАВИСИМЫХ ПАЦИЕНТОВ.
6. Инсуфирируйте в желудок от 500 до 1000 мл воздуха или необходимое количество для получения адекватного растяжения с помощью назогастрального катетера. Часто необходимо продолжать инсуфляцию воздуха во время процедуры, особенно во

время прокола иглой и расширения тракта, в целях удерживания желудка в раздтом состоянии, чтобы стена желудка находилась напротив передней брюшной стенки.

7. Выберите место ввода катетера в левой подреберной области, предпочтительно над латеральной стороной прямой мышцы живота или латерально по отношению к ней (учтите, что вдоль медиальной стороны прямой мышцы живота проходит верхняя надчревная артерия) и прядом к телу желудка ближе к большой кривизне. С помощью флюороскопии определите место ввода, которое обеспечивает наиболее вертикальный путь иглы. Если существует подозрение на интерпозицию толстой кишки или на то, что тонкая кишка находится перед желудком, перед гастростомией получите боковую проекцию на столе с поперечным перемещением.

ПРИМЕЧАНИЕ. Предыдущим вечером вводить перворально и назогастрально контрастное вещество или ввести кисуму непосредственно перед вводом для сообщения непрозрачности поперечной ободочной кишки.

8. Подготовка пациента и обкладывание простынями операционного поля согласно протоколу учреждения.

Ввод при гастропексии

ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ПРИКРЕПЛЕНИЯ СТЕНКИ ЖЕЛУДКА К ПЕРЕДНЕЙ БРЮШНОЙ СТЕНКЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ВЫПОЛНЯТЬ ГАСТРОПЕКСИЮ ТРЕУГОЛЬНОЙ КОНФИГУРАЦИИ.

1. Отметьте на коже место ввода трубы. Определите конфигурацию гастропексии, поместив три отметки на коже на одинаковом расстоянии от места ввода трубы в форме треугольника.

ВНИМАНИЕ! ОБЕСПЕЧЬТЕ АДЕКАВТАНУЮ ДИСТАНЦИЮ МЕЖДУ МЕСТОМ ВВОДА И ТОЧКАМИ ГАСТРОПЕКСИИ, ЧТОБЫ ПРЕДОТВРАТИТЬ СТОЛКНОВЕНИЕ Т-ОБРАЗНОГО ЗАЖИМА И НАПОЛНЕННОГО ВОДОЙ БАЛЛОНА.

2. Введите в места прокола 1% лидокаина и обеспечьте местную анестезию для кожи и брюшины.
3. Поместите первый Т-образный зажим и зафиксируйте интрагастральное положение. Повторите процедуру с остальными Т-образными зажимами в углах треугольника.
4. Прикрепите желудок к передней брюшной стенке и завершите процедуру.

Создание канала стомы

1. Создание канала стомы необходимо осуществлять, пока желудок находится в раздтом состоянии напротив брюшной стени. Определите место прокола в центре конфигурации гастропексии. При флюороскопическом наблюдении подтвердите, что место прокола находится напротив дистального тела желудка ниже реберной дуги и над поперечной ободочной кишкой.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: будьте осторожны, чтобы не повредить надчревную артерию, находящуюся на соединении средних двух третей и боковой трети прямой мышцы живота

ВНИМАНИЕ! Не продвигайте иглу слишком далеко, чтобы не повредить заднюю стенку желудка, поджелудочную железу, левую почку, аорту или селезенку.

2. Проведите анестезию места прокола с помощью местной инъекции 1% лидокаина в поверхность брюшины (дистанция от кожи до передней стенки желудка обычно составляет 4—5 см).

3. Введите .038°-совместимую иглу-интродуктор через центр конфигурации гастропексии в полость желудка в направлении привратника желудка.

ПРИМЕЧАНИЕ. Оптимальным углом для введения гастростомической трубы является угол 90° к поверхности кожи. Если в будущем возможен переход к перкуссионной эндоскопической гастро- и юностомии, игла должна быть направлена к привратнику.

4. Для проверки правильность положения иглы используйте флюороскопическое наблюдение. Кроме того, для проверки положения иглы можно присоединить к ней наполненный водой шприц и наполнять его воздухом из просвета желудка.

ПРИМЕЧАНИЕ. При возврате воздуха можно ввести контрастное вещество для визуализации складок желудка и подтверждения положения.

5. Введите направитель до .038° с Г-образным наконечником через иглу в желудок. Подтвердите положение.

6. Извлеките иглу-интродуктор, оставив направитель с Г-образным наконечником на месте, и утилизируйте иглу в соответствии с протоколом учреждения.

Расширение

1. С помощью скальпеля №11 сделайте небольшой надрез на коже вдоль направителя вниз через подкожную ткань и фасции брюшной мускулатуры. После надреза утилизируйте скальпель в соответствии с протоколом учреждения.

2. Введите расширитель по направителю и расширите канал стомы до необходимого размера.

3. Удалите расширитель по направителю, оставив направитель на месте.

4. Измерьте длину стомы устройством для измерения длины стомы компании Kimberly-Clark®.

Измерение длины стомы

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ВЫБОР ОПТИМАЛЬНОЙ ПО ДЛИНЕ ТРУБКИ MIC-KEY® ОЧЕНЬ ВАЖЕН ДЛЯ БЕЗОПАСНОСТИ И КОМФОРТА ПАЦИЕНТА. ИЗМЕРЬТЕ ДЛИНУ СТОМЫ ПАЦИЕНТА С ПОМОЩЬЮ УСТРОЙСТВА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ ДЛИНЫ СТОМЫ. ДЛИНА ВЫБРАННОЙ ТРУБКИ MIC-KEY® ДОЛЖНА БЫТЬ ТАКОЙ ЖЕ, КАК ДЛИНА СТОМЫ. НЕПРАВИЛЬНО ПОДБОРАННЫЙ РАЗМЕР ТРУБКИ MIC-KEY® МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К НЕКРОЗУ, ПЕРЕМЕЩЕНИЮ ТРУБКИ ИЗ ЖЕЛУДКА В БРЮШНУЮ ПОЛОСТЬ ИЛИ ГИПЕРГРАНУЛЯЦИИ.

- Смочите кончик устройства измерения длины стомы (рис. 1) растворимой в воде смазкой. Не используйте минеральное масло. Не используйте вазелин.
- Ведите устройство измерения длины стомы по направителю сквозь стому в желудок. **НЕ ПРИМЕНЯЙТЕ СИЛУ.**
- Наберите в шприц Люэра 5 мл воды и прикрепите его к разъему баллона. Нажмите на поршень шприца и наполните баллон водой.
- Аккуратно потяните устройство по направлению к брюшной стенке, пока баллон не упрется во внутреннюю часть стенки желудка.
- Передвиньте пластиковый диск по направлению к животу больного и запишите показания над диском.
- Добавьте 4—5 мм к записанному показанию устройства, чтобы обеспечить необходимую длину и положение устройства при любом угле наклона. Запишите результаты измерения.
- С помощью шприца удалите воду из баллона.
- Удалите устройство измерения длины стомы.
- Запишите дату номер серии и измеренную длину трубы.

Ввод трубы

ПРИМЕЧАНИЕ. Для упрощения ввода трубы через канал стомы можно использовать отслаивающуюся оболочку.

- Выберите низкопрофильную гастростомическую питательную трубку MIC-KEY® соответствующего размера и подготовьте ее в соответствии с указаниями по подготовке трубы выше.
- Ведите дистальный конец трубы по направителю через канал стомы в желудок.
- Проверьте, что трубка находится в желудке, удалите направитель или удалите оболочку.
- Убедитесь в том, что внешняя подушечка находится вплотную к коже.
- Наполните баллон с помощью 6-мл шприца Люэра.
 - Наполните баллон 12 FR 3 мл стерилизованной или дистиллированной воды.
 - Для наполнения баллонов 14 FR и более используйте 5 мл стерилизованной или дистиллированной воды.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 12 FR НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 5 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 14 FR ИЛИ БОЛЬШЕ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 10 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

- Очистите трубку и стому от оставшейся жидкости и смазки.

Сборка удлинителей Bolus или SECUR-LOK*

- Для гастрального питания и декомпрессии желудка используйте удлинитель Bolus (рис. 4) или SECUR-LOK® (рис. 3).
- Откройте крышку разъема для питания (рис. 2B).
- Вставьте удлинитель SECUR-LOK® (рис. 3C) или Bolus (рис. 4B), совместив две части разъема. Совместите черную линию на удлинителе с черной линией на разъеме для питания MIC-KEY®.
- Зафиксируйте соединение, нажав на разъем и повернув его ПО ЧАСОВОЙ СТРЕЛКЕ, пока не почувствуете легкое сопротивление (около ¼ оборота). **НЕ ПОВОРАЧИВАЙТЕ** разъем за точку установки.
- Чтобы снять удлинитель, поворачивайте его ПРОТИВ ЧАСОВОЙ СТРЕЛКИ, пока черная линия на удлинителе не совместится с черной линией на трубке MIC-KEY®. Снимите удлинитель и закройте разъем крышкой.

Проверка положения и проходимости трубы

- Установив удлинитель, подсоедините к разъему для питания шприц с катетером, содержащий 10 мл воды.
- Наберите в шприц содержимое желудка. Присутствие содержимого желудка в шприце подтверждает, что трубка установлена правильно.
- Промойте трубку 10 мл воды. Проверьте наличие жидкости вокруг стомы. Если есть протечки, еще раз проверьте правильность наполнения баллона. Также проверьте французский калибр, длину и положение стомы. Надлежащее положение можно проверить с помощью радиографии. Трубка MIC-KEY® имеет полоску Radiopaque. Не вводите в баллон контрастное вещество.
- Начинайте питание только после подтверждения проходимости и правильного положения трубы и в соответствии с указаниями врача.

Предлагаемая эндоскопическая процедура ввода

- Проведите обычную процедуру эзофагогастроудоденоскопии (ЭГДС). После завершения процедуры, если не обнаружено никаких отклонений от нормы, которые могут представлять собой противопоказания к вводу трубы, поместите пациента в супинальное положение и инсуфирируйте желудок воздухом.
- Сделайте просвечивание через переднюю брюшную стенку, чтобы выбрать место для гастростомии, в котором нет больших сосудов, внутренних органов и рубцов. Такое место обычно находится на трети расстояния от пупка до левой реберной дуги на среднеключичной линии.
- Нажмите пальцем на предполагаемое место ввода. Специалист, проводящий эндоскопию, должен четко видеть нажим на передней стенке желудка в результате давления.
- Проведите подготовку и обкладывание простынями на выбранном месте ввода.

Ввод при гастропексии

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Для обеспечения прикрепления стенки желудка к передней брюшной стенке рекомендуется выполнять гастропексию треугольной конфигурации.

- Отметьте на коже место ввода трубы. Определите конфигурацию гастропексии, поместив три отметки на коже на одинаковом расстоянии от места ввода трубы в форме треугольника.
- ВНИМАНИЕ!** Обеспечьте адекватную дистанцию между местом ввода и точками гастропексии, чтобы предотвратить столкновение Т-образного зажима и наполненного водой баллона.
- Ведите в места прокола 1% лидокаина и обеспечьте местную анестезию для кожи и брюшины.
- Поместите первый Т-образный зажим и зафиксируйте интрагастральное положение. Повторите процедуру с остальными Т-образными зажимами в углах треугольника.
- Прикрепите желудок к передней брюшной стенке и завершите процедуру.

Создание канала стомы

- Создание канала стомы необходимо осуществлять, пока желудок находится в раздутом состоянии напротив брюшной стенки. Определите место прокола в центре конфигурации гастропексии. При эндоскопическом наблюдении подтвердите, что место прокола находится напротив дистального тела желудка ниже реберной дуги и над поперечной ободочной кишкой.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! БУДЬТЕ ОСТОРОЖНЫ, ЧТОБЫ НЕ ПОВРЕДИТЬ НАДЧРЕВНУЮ АРТЕРИЮ, НАХОДЯЩУЮСЯ НА СОЕДИНЕНИИ СРЕДНИХ ДВУХ ТРЕТЕЙ И БОКОВОЙ ТРЕТИ ПРЯМОЙ МЫШЦЫ ЖИВОТА

ВНИМАНИЕ! Не продвигайте иглу слишком далеко, чтобы не повредить заднюю стенку желудка, поджелудочную железу, левую почку, аорту или селезенку.

- Проведите анестезию места прокола путем местного ввода 1% лидокаина в поверхность брюшины.
- Ведите .038"-совместимую иглу-интродуктор через центр конфигурации гастропексии в полость желудка в направлении привратника желудка.
- ПРИМЕЧАНИЕ.** Оптимальным углом для введения гастростомической трубы является угол 90° к поверхности кожи. Если в будущем возможен переход к перкутанной эндоскопической гастро- и юнокопии, игла должна быть направлена к привратнику.
- Для проверки правильность положения иглы используйте эндоскопическое наблюдение. Кроме того, для проверки положения иглы можно присоединить к ней наполненный водой шприц и наполнять его воздухом из просвета желудка.
- Ведите направитель до .038" с Г-образным наконечником через иглу в желудок. Подтвердите положение.
- Извлеките иглу-интродуктор, оставив направитель с Г-образным наконечником на месте, и утилизируйте иглу в соответствии с протоколом учреждения.

Расширение

- С помощью скальпеля №11 сделайте небольшой надрез на коже вдоль направителя вниз через подкожную ткань и фасции брюшной мускулатуры. После надреза утилизируйте скальпель в соответствии с протоколом учреждения.
- Ведите расширитель по направителю и расширьте канал стомы до необходимого размера.
- Удалите расширитель по направителю, оставив направитель на месте.
- Измерьте длину стомы устройством для измерения длины стомы компании Kimberly-Clark®.

Измерение длины стомы

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ВЫБОР ОПТИМАЛЬНОЙ ПО ДЛИНЕ ТРУБКИ MIC-KEY® ОЧЕНЬ ВАЖЕН ДЛЯ БЕЗОПАСНОСТИ И КОМФОРТА ПАЦИЕНТА. ИЗМЕРЬТЕ ДЛИНУ СТОМЫ ПАЦИЕНТА С ПОМОЩЬЮ УСТРОЙСТВА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ ДЛИНЫ СТОМЫ. ДЛИНА ВЫБРАННОЙ ТРУБКИ MIC-KEY® ДОЛЖНА БЫТЬ ТАКОЙ ЖЕ, КАК ДЛИНА СТОМЫ. НЕПРАВИЛЬНО ПОДОБРАННЫЙ РАЗМЕР ТРУБКИ MIC-KEY® МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К НЕКРОЗУ, ПЕРЕМЕЩЕНИЮ ТРУБКИ ИЗ ЖЕЛУДКА В БРЮШНУЮ ПОЛОСТЬ ИЛИ ГИПЕРГРАНУЛЯЦИИ.

- Смочите кончик устройства измерения длины стомы (рис. 1) растворимой в воде смазкой. Не используйте минеральное масло. Не используйте вазелин.
- Ведите устройство измерения длины стомы по направителю сквозь стому в желудок. **НЕ ПРИМЕНЯЙТЕ СИЛУ.**
- Наберите в шприц Люэра 5 мл воды и прикрепите его к разъему баллона. Нажмите на поршень шприца и наполните баллон водой.
- Аккуратно потяните устройство по направлению к брюшной стенке, пока баллон не упрется во внутреннюю часть стенки желудка.
- Передвиньте пластиковый диск по направлению к животу больного и запишите показания над диском.
- Добавьте 4—5 мм к записанному показанию устройства, чтобы обеспечить необходимую длину и положение устройства при любом угле наклона. Запишите результаты измерения.
- С помощью шприца Люэра удалите воду из баллона.
- Удалите устройство измерения длины стомы.
- Запишите дату номер серии и измеренную длину трубы.

Ввод трубы

ПРИМЕЧАНИЕ. Для упрощения ввода трубы через канал стомы можно использовать отслаивающуюся оболочку.

- Выберите низкопрофильную гастростомическую питательную трубку MIC-KEY® соответствующего размера и подготовьте ее в соответствии с указаниями по подготовке трубы выше.
- Выведите дистальный конец трубы по направителю через канал стомы в желудок.
- Проверьте, что трубка находится в желудке, удалите направитель или удалите оболочку.
- Убедитесь в том, что внешняя подушечка находится вплотную к коже.
- Наполните баллон с помощью 6-мл шприца Люэра.
 - Наполните баллон 12 FR 3 мл стерилизованной или дистиллированной воды.
 - Для наполнения баллонов 14 FR и более используйте 5 мл стерилизованной или дистиллированной воды.

• Для наполнения баллонов 14 FR и более используйте 5 мл стерилизованной или дистиллированной воды.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 12 FR НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 5 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 14 FR ИЛИ БОЛЬШЕ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 10 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

7. Очистите трубку и стому от оставшейся жидкости и смазки.

8. Проверьте правильность положения трубы в соответствии с указаниями в разделе «Проверка положения трубы» выше.

Ввод питания

1. Откройте крышку разъема для питания (рис. 3A).
2. Если питание осуществляется с помощью шприца, подсоедините шприц с катетером к разъему баллонного удлинителя. Нажмите и плотно заверните соединение на $\frac{1}{4}$ оборота.
3. При использовании пакета для питания, удалите воздух из пакета и трубок. Подключите трубку к удлинителю SECUR-LOK® (рис. 3B). Нажмите и плотно заверните соединение на $\frac{1}{4}$ оборота.
4. Настройте скорость подачи смеси и начните вводить питание.
5. После завершения промойте удлинитель и трубку MIC-KEY® 20 мл воды до полной очистки трубок.
6. Отключите удлинитель SECUR-LOK® или Bolus и установите на место крышки разъема для питания MIC-KEY® (рис 2B).
7. Промойте удлинитель и шприц с катетером или пакет для питания теплой мыльной водой, сполосните и дайте высохнуть.
8. При постоянном питании с помощью насоса, промывайте трубку MIC-KEY® 10 или 20 мл воды каждые шесть часов.

Декомпрессия

1. Декомпрессию можно осуществлять с помощью удлинителей Bolus или SECUR-LOK®.
2. Подключите удлинитель Bolus (рис. 4) или SECUR-LOK® (рис. 3) к трубке MIC-KEY®.
3. При использовании удлинителя SECUR-LOK® удалите крышку разъема для питания. Откачайте содержимое желудка в контейнер.
4. После декомпрессии промойте удлинитель и трубку MIC-KEY® 20 мл теплой воды.
5. Удалите удлинитель и установите на место крышки трубы MIC-KEY®.

Введение лекарственных препаратов

По возможности используйте жидкие лекарственные средства. По вопросам растирания твердых препаратов в порошок для растворения в воде консультируйтесь с фармацевтом. Если это безопасно, перед введением через питательную трубку разотрите твердый препарат в порошок и растворите его в воде. Никогда не растирайте препараты с энтеросолюбильным покрытием и не смешивайте препараты с питательными смесями. С помощью шприца с катетером ополаскивайте трубку предписанным количеством воды.

Указания по обеспечению проходимости трубы

1. Установив удлинитель, подсоедините к разъему для питания шприц с катетером, содержащий 10 мл воды.
2. Наберите в шприц содержимое желудка. Присутствие содержимого желудка в шприце подтверждает, что трубка установлена правильно.
3. Промойте трубку 10 мл воды. Проверьте наличие жидкости вокруг стомы. Если есть протечки, еще раз проверьте правильность наполнения баллона. Также проверьте французский калибр, длину и положение стомы. Надлежащее положение можно проверить с помощью radiографии. Трубка MIC-KEY® имеет полоску Radiopaque. Не вводите в баллон контрастное вещество.
4. Начинайте питание только после подтверждения проходимости и правильного положения трубы и в соответствии с указаниями врача.

Удаление трубы

1. Сначала убедитесь, что данную трубку можно заменять в палате.
2. Соберите все необходимое оборудование и расходные материалы, вымойте руки асептическим методом и наденьте чистые перчатки без порошка.
3. Поверните трубку на 360 градусов, чтобы убедиться в том, что она двигается легко и свободно.
4. Надежно подсоедините шприц Люэра в разъем баллона и удалите из него всю жидкость.
5. Упритесь в живот и аккуратно удалите трубку.

ПРИМЕЧАНИЕ. Если ощущается сопротивление, смажьте трубку и стому растворимой в воде смазкой. Одновременно нажимайте на трубку и проворачивайте ее. Аккуратно выведите трубку из брюшной полости. Если трубка не выходит, наполните баллон предписаным количеством жидкости и сообщите лечащему врачу. Никогда не применяйте силу для удаления трубы.

ВНИМАНИЕ! Персонал, не обученный лечащим врачом или другим специалистом, не должен пытаться удалять трубку.

Процедура замены

1. Очистите кожу вокруг стомы и позвольте ей высохнуть.
2. Измерьте длину стомы устройством для измерения длины стомы компании Kimberly-Clark®.
3. Выберите низкопрофильную гастростомическую питательную трубку MIC-KEY® соответствующего размера и подготовьте ее в соответствии с указаниями по подготовке трубы выше.
4. Смажьте дистальный конец трубы растворимой в воде смазкой и аккуратно вставьте трубку MIC-KEY® в желудок через стому.
5. Убедитесь в том, что внешняя подушечка находится вплотную к коже.
6. Наполните баллон с помощью 6-мл шприца Люэра.
 - Наполните баллон 12 FR 3 мл стерилизованной или дистиллированной воды.

• Для наполнения баллонов 14 FR и более используйте 5 мл стерилизованной или дистиллированной воды.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 12 FR НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 5 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! ОБЩИЙ ОБЪЕМ БАЛЛОНА 14 FR ИЛИ БОЛЬШЕ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ 10 МЛ. ЗАПРЕЩЕНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ВОЗДУХ. НЕ ВВОДИТЕ В БАЛЛОН КОНТРАСТНОЕ ВЕЩЕСТВО.

7. Очистите трубку и стому от оставшейся жидкости и смазки.

8. Проверьте правильность положения трубы в соответствии с указаниями в разделе «Проверка положения трубы» выше.

Общие указания по промыванию

- Используйте шприц с катетером емкостью от 30 до 60 куб. см. Не используйте шприцы меньшего объема, так как это может увеличить давление на трубку и привести к разрыву небольших трубок.
- Используйте водопроводную воду комнатной температуры для промывания. В случаях, если качество водопроводной воды вызывает сомнения, используйте стерилизованную воду. Количество воды будет зависеть от нужд пациента, клинического состояния и типа трубы, однако средний объем составляет 10—50 мл для взрослых и 3—10 мл для грудных детей. Состояние гидратации организма также влияет на объем воды для промывания питательной трубы. Во многих случаях увеличение объема воды при промывании трубы может снизить необходимость в дополнительных вливаниях жидкости внутривенно. Однако пациенты с почечной недостаточностью и другими ограничениями должны получать минимальное количество воды, необходимое для поддержания проходимости.

- Не применяйте силу при промывании трубы. Применение силы может привести к разрыву трубы и вызвать повреждения желудочно-кишечного тракта.
- Записывайте время и количество использованной воды в журнале ухода за пациентом. Это позволит всем специалистам по уходу более точно оценивать потребности пациента.

Контрольный список ежедневного ухода и обслуживания

Обследование пациента

Обследуйте пациента на наличие признаков боли, давления или дискомфорта.

Обследование места наложения стомы

Обследуйте пациента на наличие признаков инфекции, таких как покраснение, раздражение, отек, распухание, температура, сильь, отток гноя или выделений желудочно-кишечного тракта.

Обследуйте пациента на наличие признаков некроза вследствие давления, повреждений кожи или гипергрануляции.

Очистка места наложения стомы

Пользуйтесь теплой водой и мягким мылом.

Применяйте круговые движения в направлении от трубы.

Очистите швы, внешние подушечки и устройства стабилизации с помощью ватного тампона.

Тщательно промойте и просушите место наложения стомы.

Обследуйте трубку на наличие повреждений, закупорку или потерю цвета.

Оценка состояния трубы

Используйте теплую воду и мягкое мыло. Будьте внимательны, чтобы не двигать трубку слишком сильно.

Тщательно промойте и просушите трубку.

Очистка кишечного и гастрального разъемов, а также разъема баллона

С помощью ватного тампона удалите все остатки питательной смеси и лекарственных препаратов.

Не поворачивайте внешнюю подушечку

Трубка будет перемещаться, что может привести к изменению ее положения.

Проверка положения внешней подушечки

Убедитесь, что внешняя подушечка находится на уровне 2—3 мм над кожей.

Промывание питательной трубы

Промывайте питательную трубку водой каждые 4—6 часов при продолжительном питании каждый раз при прерывании питания, до и после каждого промежутка питания, или не реже каждых 8 часов, если трубка не используется.

Промывайте питательную трубку каждый раз после проверки наличия остатков отделяемого желудка.

Промывайте трубку перед и после ввода лекарственных препаратов.

Избегайте использования кислотных раздражителей, таких как клюквенный сок и кола, при промывании питательных трубок.

Уход за баллоном

Проверяйте объем воды в баллоне раз в неделю.

- Вставьте шприц Люэра в разъем для наполнения баллона и выкачайте из него воду, при этом держивая трубку на месте. Сравните объем воды в шприце с рекомендованным или предписанным объемом или с записями в журнале ухода за пациентом. Если объем жидкости меньше рекомендуемого или предписанного, наполните баллон предварительно выкаченной водой, а затем добавьте необходимое количество воды, чтобы обеспечить нужный объем воды в баллоне. Помните о том, что при выкачивании воды из баллона вокруг трубы может подтекать содержимое желудка. Запишите объем жидкости в баллоне, объем жидкости, который необходимо заменить (при наличии), дату и время.
- Подождите 10—20 минут и повторите процедуру. Если количество воды в баллоне уменьшилось, баллон подтекает и трубку необходимо заменить. Недостаточное

наполнение или повреждение баллона может привести к перемещению и изменению положения трубы. Если баллон поврежден, ее необходимо заменить. Закрепите трубку в нужном положении с помощью клейкой ленты, а затем действуйте в соответствии с клиническим протоколом или обратитесь к врачу за инструкциями.

ПРИМЕЧАНИЕ: Баллон необходимо наполнять стериллизованной или дистиллированной водой, но не воздухом или солевым раствором. Солевой раствор может кристаллизоваться, что приведет к закупорке клапана или просвета баллона, а воздух может выйти наружу, что приведет к недостаточному наполнению баллона. Обязательно используйте рекомендованный объем воды, так как избыточное наполнение баллона может привести к закрытию просвета или снижению срока службы баллона, в то время как недостаточное наполнение баллона приведет к ненадлежащему закреплению трубы.

Закупорка трубы

Закупорка трубы обычно возникает по следующим причинам.

- Плохое качество промывания.
- Непромывание трубы после измерения отделяемого желудка.
- Неправильный ввод лекарственных препаратов.
- Фрагменты препаратов в твердой форме.
- Густая консистенция препаратов.
- Густая консистенция питательной смеси, например, концентрированные или обогащенные смеси, которые обычно гуще и могут закупорить трубу.
- Загрязнение смеси, которое приводит к ее свертыванию.
- Обратный ток содержимого желудка или кишечника вверх по трубке.

Прочистка закупоренной трубы

- Убедитесь в том, что трубка не согнута и не зажата.
- Если место закупорки видно над поверхностью кожи, аккуратно разомните трубку между пальцами, чтобы размягчить закупоривающее вещество.
- Затем поместите шприц с катетером, наполненный теплой водой, в соответствующий разъем или просвет трубы, аккуратно потяните поршень шприца назад, а затем нажмите на него, чтобы удалить закупоривающее вещество.
- Если трубка остается закупоренной, повторите шаг 3. Аккуратные движения поршнем шприца вперед и назад помогут устранить большинство препятствий.
- Если это не поможет, проконсультируйтесь с врачом. Не используйте клюквенный сок, колу, размягчитель мяса или хитопротин, так как их использование может привести к закупорке трубы или вызвать неблагоприятную реакцию большинства пациентов. Если трубка закупорена плотно и не пропыщается, ее необходимо заменить.

Срок службы баллона

Точный срок службы баллона определить невозможно. Силиконовые баллоны обычно служат 1—8 месяцев, однако срок службы баллона может изменяться в зависимости от нескольких факторов. Эти факторы могут включать в себя лекарственные препараты, объем воды, используемый для наполнения баллона, pH-среда желудка и уход за трубкой.

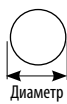
Содержимое комплекта:

- 1 низкопрофильная питательная трубка MIC-KEY®
- 1 6-мл шприц Люэра
- 1 135-мл шприц с катетером
- 1 удлинитель MIC-KEY® с прямоугольным разъемом SECUR-LOK® и 2 разъема "Y" и зажимом 12
- 1 удлинитель MIC-KEY® с катетером, прямым разъемом SECUR-LOK® и зажимом 12
- 4 марлевых прокладки

ВНИМАНИЕ! Только для энтерального питания и ввода препаратов.

Более подробные сведения можно получить по телефону 1-800-KCHELPS в США или на веб-сайте www.kchealthcare.com.

Информационные буклеты: Руководство по уходу и Руководство по устранению проблем для мест наложения стомы и энтеральных питательных трубок доступно по запросу. Свяжитесь с местным представителем или службой поддержки покупателей.



Диаметр
Количество



Длина



Однократного применения



Прочтите инструкции



Только по рецептам



Номер повторного заказа



Стерилизовано с приме-
нением окиси этилена



Не используйте, если
упаковка повреждена



Бесплатная смесь:
диэтилгексилфталат



Номер партии



Использовать до



Дата производства

Popis

Nízkoprofilová gastrostomická výživovacia trubica MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® (obr. 2) umožňuje podávanie enterálnej potravy a liekov prieamo do žalúdka a/alebo dekompreziu žalúdka.

Indikácie pre použitie

Nízkoprofilová gastrostomická výživovacia trubica MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® je indikovaná na použitie u pacientov, ktorí výžadujú dlhodobé výživovanie, nie sú schopní tolerovať potravu podávanú ústami, ktorí majú malé riziko aspirácie, výžadujú dekompreziu žalúdka a/alebo podávanie liekov prieamo do žalúdka.

Kontraindikácie

Kontraindikácie pre zavedenie nízkoprofilovej gastrostomickej výživovacej trubice zahrňujú okrem iného ascites, záクロk na hrubom čreve, portálnu hypertenu, peritonitidu a morbidnú obezitu.

Varovanie

Tento nástroj **znovu nepoužívajte, neupravujte ani nesterilizujte. Opakovane používanie, upravovanie alebo sterilizovanie môže 1) negatívne ovplyvniť známe charakteristiky biokompatibility, 2) narušiť štrukturálnu celistvosť nástroja, 3) k tomu, že nástroj nebude spĺňať svoju určenú funkciu alebo 4) vyvoláť riziko kontaminácie a spôsobiť prenos infekčných chorôb a tým viesť k poraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.**

Komplikácie

S použitím nízkoprofilovej gastrostomickej výživovacej trubice môžu byť spojené nasledujúce komplikácie:

- Popraskanie kože
- Hypergranulácia tkanív
- Intraproteinéale presakovanie
- Infekcia
- Žalúdočné alebo dvanásťnikové vredy
- Tlaková nekróza

POZNÁMKA: Skontrolujte neporušenosť balenia. Ak je balenie poškodené alebo sterilná bariéra porušená, nepoužívajte.

Umiestnenie

Nízkoprofilová gastrostomická výživovacia trubica MIC-KEY® firmy Kimberly-Clark® môže byť umiestnená perktúrne pod skiaškopickým alebo endoskopickým zobrazením alebo ako náhrada stávajúceho nástroja s použitím už vytvoreného stomatického traktu.

UPOZORNENIE: PRE VYKONANIE GASTROPEXEIA SA MUŠI PRIPEVNÍŤ ŽALÚDKO K PREDNEJ BRUŠNEJ STENE, MUSÍ BYŤ URČENÉ MIESTO ZADEVENIA VÝŽIVOVACEJ TRUBICE A STOMATICKÝ TRAKT MUŠI BYŤ ROZSÍRENÝ A ZMERANÝ PRED POČIATOČNÝM ZAVÁDZANÍM TRUBICE, ABY SA ZAISTILA BEZPEČNOSŤ A KOMFORT PACIENTA.

UPOZORNENIE: RETENČNÝ BALÓNIK VÝŽIVOVACEJ TRUBICE NEPOUŽÍVAJTE AKO NÁSTROJ NA VYKONANIE GASTROPEXEIE. BALÓNIK BY SA MOHOL PRETRHNUTÝ A NEDOŠLO BY K PRICHYTIENIU ŽALÚDKA K PREDNEJ BRUŠNEJ STENE.

VAROVANIE: Miesto zavádzania a novorodencom a detí by malo byť vysoko na veľkom zakrievení žalúdka, aby sa zabránilo okľutí vrátnika, keď sa balónik naplní.

Nesprávne určená veľkosť trubice MIC-KEY® môže spôsobiť nekrózu, syndróm skrytej podušky a/alebo hypergranuláciu tkaniva.

Príprava trubice

1. Vyberte gastrostomickú výživovaciu trubicu MIC-KEY® vhodnej veľkosti, vytiahnite ju z balenia a skontrolujte, či nie je poškodená.
2. S použitím 6 ml pohotovostného striekačky typu Luer priloženej v súprave napľňte balónik 5 ml sterilnej alebo destilované vody (3 ml pre striekačku veľkosť 12 Fr) cez otvor balónika (obr. 2).
3. Vytiahnite striekačku a skontrolujte neporušenosť balónika jeho jemným stlačením, aby sa overilo, či je tesný. Prehliadnite balónik, či je symetrický. Symetriu je možno dosiahnuť jemným pomädením balónika medzi prstami. Zasunte striekačku späť a odsajte všetku vodu z balónika.
4. Nameňte špičku trubice mazadlom rozpustným vo vode. Nepoužívajte minerálny olej. Nepoužívajte vazelín.

Navrhovaný postup pre zavádzanie pod röntgenom

1. Uložte pacienta do polohy horeznačky.
2. Pripravte pacienta a podajte mu sedatíva podľa klinického protokolu.
3. Skontrolujte, či ľavý lalok pečene neprečnieva dno alebo teleso žalúdka.
4. Nájdite stredný okraj pečene pomocou počítačovej tomografie alebo ultrazvuku.
5. Pre značenie žalúdočnej peristaltiky môžete pacientovi podať 0,5 až 1 mg glukagonu.
- UPOZORNENIE:** PРЕCÍTAJTE SI POKYNY OHĽADOM DÁVKOVÁNIA IV INJEKCIJE GLUKAGÓNU A ODPORÚČANIA PRE JEHO POUŽITIE U PACIENTOV ZÁVILÝCH OD INZULÍNU.
6. Zavedte vzhľadom do žalúdka s použitím nazogastrického katétra, obvykle 500 až 1000 ml alebo tolko, kolko ho bude potrebné pre dostatočné rozťahnutie žalúdka. Často byva nutné pokračovať v zavádzaní vzhľadom počas záクロku, najmä v čase punkcie ihly a dilatacie traktu, aby sa žalúdok uchoval roztiahaný, aby sa žalúdočná stena dotkla prednej brušnej steny.
7. Zvolte miesto zavedenia katétra v ľavej podbrevojnej oblasti, najlepšie na postraninnom aspektom alebo laterálne na músculus rectus abdominis (nota bene, horná epigastrická arteria beží pozdĺž stredného aspektu konečníka) a priamo nad telesom žalúdka k kelkemu zakrieviu. S použitím skiaskopie zvolte miesto, ktoré umožní čo možno najpriamejšiu zvislú cestu ihly. Ak máte podozrenie na presah hrubého alebo tenkého čreva pred žalúdkom,

nastavte si priečny laterálny pohľad pred umiestnením gastrostomie.

POZNÁMKA: Kontrastná látka PO/NG alebo klystír sa musí podávať večer pred záクロkom, resp. pred umiestnením trubice, aby sa zakaličila priečna časť hrubého čreva.

8. Pripravte miesto záクロku a opatrne ho zábalí podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

Umiestnenie gastropexie

UPOZORNENIE ODOPRÚČAME VYKONÁVANIE TROJBODOVEJ GASTROPEXEIE V TROJUHOLNÍKOVEJ KONFIGURÁCII, ABY SA ZAISTILO PRICHYTIENIE STENY ŽALÚDKA K PREDNEJ BRUŠNEJ STENE.

1. V mieste zavádzania trubice umiestnite značku na kožu. Určite vzorku gastropexie umiestnením troch značiek na koži vzdialenosť rovnako od trubice v trojuholníkovej konfigurácii.
2. Stanovte miesta punkcie 1% lidokainu a podajte lokálne anestetikum na kožu a pobrušnicu.
3. Umiestnite prvú sponu trvaru T a potvrdte intragastrickú polohu. Zapokajte postup tak, aby sa všetky upreňovacie spony trvaru T vsadili do rohov trojuholníka.
4. Prichyťte žalúdok k prednej brušnej stene a dokončite záクロk.

Vytvorenie stomatického traktu

1. Vytvorte stomatický trakt pri dosiaľ vzhľadom naplnenom žalúdku v apozičii voči brušnej stene. Určite miesto punkcie v strede vzoru gastropexie. Pomocou skiaskopického zobrazenia potvrdte, že toto miesto leží nad distálnym telesom žalúdka pod medzireberným okrajom nad priecnou časťou hrubého čreva.

UPOZORNENIE: VYHÝBAJTE SA EPIGASTRICKEJ CIEVE, KTORÁ PREBIEHA V SPOJENÍ MEDIALNÝCH DVOCH TRETÍN A LATERÁLNEJ TRETINY SVALU KONEČNÍKA.

VAROVANIE: Dávajte pozor, aby ste nezaviedli punkčnú ihlu priliž hlboko, čím sa vyvarujete prepichnutia zadnej steny žalúdka, pankreasu, ľavej obličky, aorty alebo sleziny.

2. Vykonalie anestéziu miesta punkcie lokálnou injekciou 1% lidokainu smerom dolu k povrchu pobrušnice (vzdialenosť od pokožky k prednej stene žalúdka je obvykle 4-5 cm).
3. Zavede kompatibilnú zavádzaciu ihlu s priemerom 0,15 mm (0,038 palca) v strede vzoru gastropexie do žalúdočného lúmena.

POZNÁMKA: Pre umiestnenie gastrostomickej trubice je najlepší uhol pravý uhol k povrchu kože. Ak sa očakáva prechod na trubicu PEGJ, musí sa ihla nasmerovať k priečnej časti hrubého čreva.

4. Na overenie správneho zavedenia ihly použite skiaskopické zobrazenie. Okrem toho môžete na pomoc pri overovaní pripojiť k hlavici ihly striekačku naplnenú vodou a vzhľadom aspirovaným zo žalúdočného lúmena.

POZNÁMKA: Po návratu vzhľadu môžete injikovať kontrastnú látku, aby ste zazreli záhyby žalúdka a potvrdili správnu polohu ihly.

5. Posuňte vodiaci drôt so špičkou trvaru J až do veľkosti 0,15 mm (0,038 palca) cez ihlu do žalúdka. Potvrdte jeho polohu.
6. Vytiahnite zavádzaciu ihlu, ale ponechajte vodiaci drôt na jeho mieste a zlikvidujte ihlu podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

Dilatácia

1. Použite skalpel o veľkosti 11 na vytvorenie malého rezu do kože, ktorý bude sledovať vodiaci drôt, smerom dolu cez podkožné tkanivo a fascie brušného svalstva. Po vykonaní rezu zlikvidujte skalpel podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

2. Posuňte dilatátor po vodiacom dróte a dilatujte stomatický trakt na požadovanú veľkosť.
3. Vytiahnite dilatátor po vodiacom dróte, ale ponechajte vodiaci drôt na mieste.

4. Zmerajte dĺžku stomy pomocou merača náštvora na stómou firmy Kimberly-Clark®.

Meranie dĺžky stómy

UPOZORNENIE: VOLBA TRUBICE MIC-KEY® SPRÁVNAY VEĽKOSTI JE KRITICKÝ DÔLEŽITÁ PRE BEZPEČNOSŤ A POHODLIE PACIENTA. ZMERAJTE DĽŽKU STÓMY PACIENTA POMOCOU NÁSTROJA NA MERANIE STÓMY. DĽŽKA TELESA TRUBICE MIC-KEY® MUSÍ BYŤ ROVNAKÁ AKO DĽŽKA STÓMY. NESPRÁVNE URČENÁ VEĽKOSŤ TRUBICE MIC-KEY® MÔŽE SPÔSOBIŤ NEKRÓZU, SYNDRÓM SKRYTEJ PODUŠKY A/ALEBO HYPERGRANULÁCIU TKANIV.

1. Navlhčte špičku náštvrja na meranie stómy (obr. 1) mazadlom rozpustným vo vode. Nepoužívajte minerálny olej. Nepoužívajte vazelín.
2. Posuňte náštroj na meranie stómy po vodiacom dróte cez stómou do žalúdka. NEPOUŽÍVAJTE SILU.
3. Napľňte pohotovostnú striekačku typu Luer 5 ml vody a pripojte ju k otvoru balónika. Stlačte pries striekačky a naplnite balónik.
4. Jemne stiahnite náštroj k bruchu, až balónik bude proti vnútorné stene žalúdka.
5. Vsuňte plastový disk dolu do brucha a zaznamenajte hodnotu merania nad diskom.
6. Pridajte 4-5 mm k nameranej hodnote, aby sa zaistila správna dĺžka stómy a jej vhodnosť v ktorejkoľvek polohe. Zaznamenajte nameranú hodnotu.
7. S použitím pohotovostnej striekačky typu Luer vysajte vodu z balónika.
8. Vytiahnite náštroj na meranie stómy.
9. Dokumentujte dátum, číslo ťažie a nameranú dĺžku telesa trubice v centimetroch.

Umiestnenie trubice

POZNÁMKA: Na uľahčenie posunu trubice cez stomatický trakt môžete použiť strhávacie puzdro.

- Zvolte nízkoprofilovú gastrostomatičku využívajúcu trubicu MIC-KEY® odpovedajúcej veľkosti a prípravte ju podla návodu na prípravu trubice uvedeného výšie.
- Posuňte distálny koniec trubice po vodiacom drôte cez stomatický trakt do žalúdka.
- Skontrolujte, či je trubica v žalúdku, vytiahnite vodiaci drôt alebo odtrhnite puzdro, ak bolo použité, a naprílež balónik.
- Zaistite, aby vonkajšia poduška bola zarovnaná s kožou.
- S použitím 6ml pohotovostnej striekačky typu Luer naprílež balónik.
 - Naprílež balónik veľkosť 14 Fr 5 ml sterilnej alebo destilovanej vody.
 - Naprílež balónik veľkosť 14 Fr a veľkosť pre väčšie trubice 5 ml sterilnej alebo destilovanej vody.

UPOMORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 5 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSŤI 12 FR. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

UPOMORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 10 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSŤI 14 FR ALEBO BALÓNIKOV PRE VÄČŠIE TRUBICE. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

6. Vysajte reziduálnu tekutinu alebo mazadlo z trubice a stômy.

Zostava bolusu a predlžovacej súpravy SECUR-LOK*

- Pre využívanie priamo do žalúdka a dekompreziu žalúdka použite buď predlžovaciu súpravu Bolus (obr. 4) alebo SECUR-LOK®.
- Otvorte kryt využívacieho otvoru (obr. 2B).
- Zavedte predlžovaciu súpravu SECUR-LOK® (obr. 3C) alebo Bolus (obr. 4B) zarovnaním konektora zámkau a klúča. Zarovnajte čiernu rysku na súprave s čierrou ryskou na využívacom otvore MIC-KEY® (obr. 2C).
- Zaistite súpravu stlačením a otvorením konektora v SMERE HODINOVÝCH RUČIČIEK, kým neucítite jemný odpor (približne po ¼ otáčky). NEOTÁČAJTE konektor dalej za tento konečný bod.
- Predlžovacia súprava sa odpojí tak, že konektor sa otočí PROTI SMERU HODINOVÝCH RUČIČIEK, až sa čierna ryska na predlžovacej súprave zarovná s čierrou ryskou na využívacom otvore MIC-KEY®. Oddelte súpravu a zakryte otvor pripojeným krytom otvoru.

Potvrdenie polohy a priestupnosti trubice

- Pri napojení hočkotrej súpravy pripojte striekačku s katéterom vonkou špičkou obsahujúcu 10 ml vody k využívaciemu otvoru.
- Aspirujte obsah žalúdka. Prítomnosť obsahu žalúdka v striekačke potvrzuje správnu polohu trubice v žalúdku.
- Vypláchnite 10 ml vody. Skontrolujte, či je kolem stômy pritomná vlnklosť. Ak trubica presakuje, potvrdeťte znovu správne naplnenie balónika. Potvrdte taktiež velkosť trubice, dĺžku stômy a umiestnenie trubice. Správne umiestnenie je možné potvrdiť röntgenom. Trubica MIC-KEY® na sebe má rádiopáknú pásku. Nepoužívajte kontrastnú látu vnútri balónika.
- Využívanie začíname len po potvrdení správnej priestupnosti, umiestnenia, a to podla pokynov lekára.

Odporučaný postup endoskopického umiestnenia trubice

- Vykonalte bežnú esofágogastrroduodenoskopiu (EGD). Akonáke je zárok ukončený a ak nejdôjde k zistení žiadnych abnormalít, ktoré by mohli kontraindikovať umiestnenie trubice, uložte pacienta do polohy horečnatky a naprílež žalúdok vzduchom.
- Vykonalte translumináciu cez prednú brušnú stenu, aby ste zvolaли miesto gastrotómie, ktoré je bez hlavných ciev, vnútorných orgánov a zjazveného tkania. Toto miesto je obvykle v tretine vzdialenosťi od pupku smerom k ľavému okraju rebier na strednej klavikulárnej čiare.
- Stlačte zamýšľané miesto zavedenia trubice prstom. Obsluha endoskopu by mala jasne vidieť vzniklé prehlibenie na prednom povrchu brušnej steny.
- Pripravte a opatrne zábalmi pokožku v zvolenom mieste zavedenia trubice.

Umiestnenie gastropexie

UPOMORNENIE: ODPORÚČAME VYKONÁVANIE TROJBODOVEJ GASTROPEXIE V TROJÚHELNÍKOVEJ KONFIGURÁCII, ABY SA ZAISTILO PRICHYTENIE STENY ŽALÚDKA K PREDNEJ BRUŠNEJ STENE.

- V mieste zavádzania trubice umiestnite značku na kožu. Určite vzorku gastropexie umiestnením troch značiek na koži vzdialených rovnako od trubice v trojuholníkovej konfigurácii.

VAROVANIE: Medzi miestom zavedenia a umiestnením gastropexie ponechajte dostatočnú vzdialenosť, aby sa zabránilo treniu spony tvaru T o naplnený balónik.

- Stanovte miesta punkcie 10 mlidokainu a podajte lokálne anestetikum na kožu a pobrušnicu.
- Umiestnite prvú sponu tvaru T a potvrdte intragastrickú polohu. Zapokajte postup tak, aby sa všetky uprevňovacie spony tvaru T vsadili do rohov trojuholníka.
- Prichytiť žalúdok k prednej brušnej stene a dokončiť zárok.

Vytvorenie stomatického traktu

- Vytvorte stomatický trakt pri dosiaľ vzduchom naplnenom žalúdku v apozičii voči brušnej stene. Určite miestne punkcie v strede vzoru gastropexie. Pomocou skioskopického zobrazenia potvrdte, že toto miesto leží nad distálnym telesom žalúdka pod medzireberným okrajom nad priečnou časťou hrubého čreva.

UPOMORNENIE: VYHĽABAJTE SA EPIGASTRICKÉ CIEVE, KTORÁ PREBIEHA V SPOJENÍ MEDIALNÝCH DVOCH TRETÍN A LATERÁLNEJ TRETINY SVALU KONEČNÍKA.

VAROVANIE: Dávajte pozor, aby ste nezaviedli punkčnú ihlu príliš hlboko, čím sa vyvarujete prepichnutia zadnej steny žalúdka, pankreasu, ľavej obličky, aorty alebo sleziny.

- Vykonalte anestéziu miesta punkcie lokálou injekciou 1% lidokainu smerom dolu k povrchu pobrušnice.
- Zavedte kompatibilnú zavádzaciu ihlu s priemerom 0,15 mm (0,038 palca) v strede vzoru gastropexie do žaludčného lúmen.

POZNÁMKA: Pre umiestnenie gastrostomickej trubice je najlepší uhol pravý uhol k povrchu kože. Ak sa očakáva prechod na trubicu PEG, musí sa ihla nasmerovať k priečnej časti hrubého čreva.

- Na overenie správneho umiestnenia ihly použite endoskopické zobrazenie. Okrem toho môžete na pomoc pri overovaní pripojiť k hlavici ihly striekačku naplnenú vodou a vzduchom aspirovaným zo žaludčného lúmen.
- Posuňte vodiaci drôt so špičkou tvaru J až do veľkosti 0,15 mm (0,038 palca) cez ihlu do žalúdka. Potvrdte jeho polohu.
- Vytiahnite zavádzaciu ihlu, ale ponechajte vodiaci drót na jeho mieste a zlikvidujte ihlu podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.

Dilatácia

- Použite skalpel v veľkosti 11 na vytvorenie malého rezu do kože, ktorý bude sledovať vodiaci drôt, smerom dolu cez podkožné tkanoivo a fascie brušného svalstva. Po vykonaní rezu zlikvidujte skalpel podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia.
- Posuňte dilatátor po vodiacom drôte a dilatujte stomatický trakt na požadovanú veľkosť.
- Vytiahnite dilatátor po vodiacom drôte, ale ponechajte vodiaci drót na mieste.
- Zmerajte dĺžku stômy pomocou meracieho nástroja na stômu firmy Kimberly-Clark®.

Meranie dĺžky stômy

UPOMORNENIE: VOLBA TRUBICE MIC-KEY® SPRÁVNEJ VEĽKOSTI JE KRITICKY DÔLEŽITÁ PRE BEZPEČNOSŤ A POHODLÉ PACIENTA. ZMERAJTE DĽŽKU STÓMY PACIENTA POMOCOU NÁSTROJA NA MERANIE STÓMY. DĽŽKA TELESA TRUBICE MIC-KEY® MUSÍ BYŤ ROVNAKÁ AKO DĽŽKA STÓMY. NESPRÁVNE URČENÁ VEĽKOSŤ TRUBICE MIC-KEY® MÔŽE SPÔSOBIŤ NEKRÓZU, SYNDRÓM SKRYTEJ PODUŠKY A/ALEBO HYPERGRANULÁCIU TKANIVA.

- Navlhčte špičku nástroja na meranie stômy (obr. 1) mazadlom rozputným vo vode. Nepoužívajte minerálny olej. Nepoužívajte vazelínu.
- Posuňte nástroj nameranie stômy po vodiacom drôte cez stômu do žalúdka. NEPOUŽÍVAJTE SILU.
- Naplňte pohotovostnú striekačku typu Luer 5 ml vody a pripojte ju k otvoru balónika. Stlačte pries striekačky a naprílež balónik.
- Jemne stiahnite nástroj k bruchu, až balónik bude proti vnútorné stene žalúdka.
- Vsuňte plasty disk dolu do brucha a zaznamenajte hodnotu merania nad diskom.
- Pridajte 4-5 mm k zaznamenané hodnote, aby sa zaistila správna dĺžka stômy a jej vhodnosť v ktorkejkoľvek polohi. Zaznamenajte nameranú hodnotu.
- S použitím pohotovostnej striekačky typu Luer vysajte vodu z balónika.
- Vytiahnite nástroj na meranie stômy.
- Dokumentujte dátum, číslo šarže a nameranú dĺžku tela trubice v centimetroch.

Umiestnenie trubice

POZNÁMKA: Pre uľahčenie posunu trubice cez stomatický trakt môžete použiť strhávacie puzdro.

- Zvolte nízkoprofilovú gastrostomatičku využívajúcu trubicu MIC-KEY® odpovedajúcej veľkosti a prípravte ju podla návodu na prípravu trubice uvedeného výšie.
- Posuňte distálny koniec trubice po vodiacom drôte cez stomatický trakt do žalúdka.
- Skontrolujte, či je trubica v žalúdku, vytiahnite endoskop, vytiahnite vodiaci drót alebo odtrhnite puzdro, ak bolo použité, a naprílež balónik.
- Zaistite, aby vonkajšia poduška bola zarovnaná s kožou.
- S použitím 6ml pohotovostnej striekačky typu Luer naprílež balónik.
 - Naprílež balónik veľkosť 12 Fr 3 ml sterilnej alebo destilovanej vody.
 - Naprílež balónik veľkosť 14 Fr a veľkosť pre väčšie trubice 5 ml sterilnej alebo destilovanej vody.

UPOMORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 5 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSŤI 12 FR. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

UPOMORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 10 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSŤI 14 FR ALEBO BALÓNIKOV PRE VÄČŠIE TRUBICE. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

- Vysajte reziduálnu tekutinu alebo mazadlo z trubice a stômy.

Zostava bolusu a prodlžovacej súpravy SECUR-LOK*

- Pre využívanie priamo do žalúdka a dekompreziu žalúdka použite buď predlžovaciu súpravu Bolus (obr. 4) alebo SECUR-LOK®.
- Otvorte kryt využívacieho otvoru (obr. 2B).
- Zavedte predlžovaciu súpravu SECUR-LOK® (obr. 3C) alebo Bolus (obr. 4B) zarovnaním konektora zámkau a klúča. Zarovnajte čiernu rysku na súprave s čierrou ryskou na využívacom otvore MIC-KEY® (obr. 2C).

- Zaistite súpravu stlačením a otočením konektora V SMERE HODINOVÝCH RUČÍČIEK, kym neuctíte jemný odpor (priблиžne po ¼ otáčky). NEPRETÁČAJTE konektor za tento konečný bod.
- Predlžovacia súprava sa odpojí tak, že konektor sa otocí PROTI SMERU HODINOVÝCH RUČÍČIEK, až sa čierna ryska na predlžovacej súprave zarovná s čierou ryskou na vyživovacom otvore MIC-KEY®. Oddeľte súpravu a zakryte otvor pripojeným krytom otvoru.

Potvrdenie polohy a priestupnosti trubice

- Pri napojení hocijtoraj súpravy pripojte striekačku s katéterovou špičkou obsahujúcu 10 ml vody k vyživovaciemu otvoru.
- Aspirujte obsah žaludka. Prítomnosť obsahu žaludka v striekačke potvrzuje správnu polohu trubice v žalúdku.
- Vypláchnite 10 ml vody. Skontrolujte, či je kolem stômy prítomná vlhkosť. Ak trubica presakuje, potvrďte znovu správne naplnenie balónika. Potvrdeť taktiež veľkosť trubice, dĺžku stômy a umiestnenie trubice. Správne umiestnenie je možné potvrdiť röntgenom. Trubica MIC-KEY® na sebe má rádiopásku pásku. Nepoužívajte kontrastnú látku vnútri balónika.
- Vyživovanie začnite len po potvrdení správnej priestupnosti, umiestnenia, a to podľa pokynov lekára.

Vytiahnutie trubice

- Najprv zaistite, aby tento typ trubice mohol byť vymenený u ložka pacienta.
 - Zostavte všetko zariadenie a nachystajte si zásoby, umyte si ruky s použitím aseptickej metódy a nasaďte si čisté rukavice bez pôdru.
 - Otočte trubicu o 360 stupňov, aby ste sa uistili, že sa pohybuje volne a ľahko.
 - Vtláčte pevné pohotovostnú striekačku typu Luer do otvoru balónika a vysajte všetku tekutinu z balónika.
 - Aplikujte protitlak na brcho a vytiahnite trubicu jemným, ale pevným pohybom.
- POZNÁMKA:** Ak narazíte na odpor, namažte trubicu a stômu mazadlom rozpustným vo vode. Stlačte trubicu a zároveň s ňou otočte. Jenne trubicu manipulujte. Ak trubicu nevytiahnete, naplníte balónik znova predpisaným množstvom vody a upovedomte lekára. Nikdy pri vytahovaní trubice nepoužívajte nadmernú silu.
- VAROVANIE:** Nikdy sa nepokúsajte vymeniť trubicu, ak na to nie ste vyškolení lekárom alebo iným zdravotníckym pracovníkom.

Postup výmeny

- Očistite kožu okolo miesta stômy a nechajte oblasť vysušiť.
 - Zmerajte dĺžku stômy pomocou meriaceho nástroja na stômu firmy Kimberly-Clark®.
 - Zvolte gastrostomickú vyživovaciu trubicu MIC-KEY® odpovedajúcej veľkosti a pripravte ju podľa oddielu prípravy trubice uvedeneho výšie.
 - Namazte distálny koniec trubice mazadlom rozpustným vo vode a jemne zasuňte trubicu MIC-KEY® cez stômu do žalúdku.
 - Zaistite, aby vonkajšia poduška bola zarovnaná s kožou.
 - S použitím ďrial pohotovostnej striekačky typu Luer napľňte balónik.
- Napľňte balónik veľkosťi 14 Fr 5 ml sterilnej alebo destilovannej vody.
 - Napľňte balónik veľkosťi 14 Fr a veľkosťi pre väčšie trubice 5 ml sterilnej alebo destilowanej vody.

UPOZORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 5 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSTI 12 FR. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

UPOZORNENIE: NEPŘEKROČTE CELKOVÝ OBJEM BALÓNIKA 10 ML VNÚTRI BALÓNIKA VEĽKOSTI 14 FR ALEBO BALÓNIKOV PRE VÄČŠIE TRUBICE. NEPOUŽÍVAJTE VZDUCH. NEVSTREKUJTE KONTRASTNÚ LÁTKU DO BALÓNIKA.

- Vysajte reziduálne tekutinu alebo mazadlo z trubice a stômy.

- Potvrďte správne umiestnenie trubice podľa oddielu overenia polohy trubice vyššie.

Podávanie výživy

- Otvorte kryt vyživovacieho otvoru (obr. 3A).
- Ak vykonávate vyživovanie striekačkou, pripojte striekačku s katéterovou špičkou do otvoru pre vyživovanie predlžovačom bolusu (obr. 4A). Pre zaistenie spojenia ho pevne stlačte a otočte o ¼ otáčky.
- Ak používate vyživovací vak, vytlačte vzduch z vaku a z hadičky. Pripojte trubičky k predlžovacej súprave SECUR-LOK® (obr. 3B). Pre zaistenie spojenia ho pevne stlačte a otočte o ¼ otáčky.
- Upravte prietok tekutej potravy a podajte výživu.
- Po ukončení postupu vypláchnite predlžovaciu súpravu a trubicu MIC-KEY® 20 ml vody, aby sa trubica vycistila.
- Odpojte predlžovaciu súpravu SECUR-LOK® alebo predlžovaciu súpravu Bolus a vymenite kryt vyživovacieho otvoru (obr. 2B).
- Umyte predlžovaciu súpravu a striekačku s katéterovou špičkou alebo vak od výživy teplou mydlovou vodou a starostlivo ich vypláchnite.
- Ak podávate výživu pumpou bez prerušenia, vypláchnite trubicu MIC-KEY® 10 ml vody každých šesť hodín.

Dekompresia

- Dekompresiu je možné vykonávať buď predlžovačou súpravou Bolus alebo SECUR-LOK®.
- Pripojte predlžovaciu súpravu Bolus (obr. 4) alebo SECUR-LOK® (obr. 3) k trubici MIC-KEY® (obr. 2).
- Ak používate predlžovaciu súpravu SECUR-LOK®, zložte kryt vyživovacieho otvoru. Vypláchnite obsah žaludka do nádoby.
- Po dekomprezii vypláchnite predlžovaciu súpravu a trubicu MIC-KEY® 20 ml teplej vody.
- Vytiahnite predlžovaciu súpravu a vymenite pripojený kryt trubice MIC-KEY®.

Podávanie liekov

Kedykoľvek to bude možné, podávajte tekuté lieky a konzultujte s lekárnikom, či je bezpečné rozdrvíť lieky v pevnom skupenstve a zmiešať ich s vodou. Ak je to bezpečné, rozdrvte pilulky na jemný prášok a pred jeho podávaním cez vyživovaciu trubicu rozpustte prášok vo vode. Nikdy nedrvte lieky s enterosolventným potáhom ani ich nezmiešajte s tekutými liekmi alebo tekutou potravou.

Na vypláchnutie trubice použite striekačku s katéterovou špičkou a predpísané množstvo vody.

Pokyny ohľadom priechodnosti trubice

Správne vypláchnutie trubice je najlepší spôsob, ako sa vyhnúť jej upchatiu a ako zaistiť jej priechodnosť. Dodržiavajte nasledujúce pokyny pre zabránenie upchatia trubice a uchovanie jej priechodnosti.

- Vypláchnite vyživovaciu trubicu vodom každých 4-6 hodín počas nepretržitého vyžívania vtedy, keďže je vyžívovanie prerušené, pred každým občasným vyžíváním a po ňom alebo prijatím súčasne každých 8 hodín, ak sa trubica nepoužíva.
- Vypláchnite vyživovaciu trubicu pred podávaním liekov a po ňom a medzi podávaním. Tim sa zabráni tomu, aby lieky reagovali na tekutú potratu a potenciálne spôsobovali jej upchatie.
- Kedykoľvek to bude možné, podávajte tekuté lieky a konzultujte s lekárnikom, či je bezpečné rozdrvíť lieky v pevnom skupenstve a zmiešať ich s vodou. Ak je to bezpečné, rozdrvte pilulky na jemný prášok a pred jeho podávaním cez vyživovaciu trubicu rozpustte prášok vo vode. Nikdy nedrvte lieky s enterosolventným potáhom ani ich nezmiešajte s tekutými liekmi alebo tekutou potratovou.
- Vyhýbajte sa použitiu irigačných prostriedkov, ako je šťava z brusníc a nápoje z koly pri vypláchaní trubice, pretože ich kyslosť v kombinácii s bielkovinami v tekutej potrate by mohla prispieť k upchatiu trubice.

Všeobecné pokyny týkajúce sa vyplachovania

- Používajte striekačku s katéterovou špičkou o objemu 30 až 60 ml. Nepoužívajte striekačky malej veľkosti, pretože by to mohlo zvýšiť tlak na trubicu a potenciálne viest k pretrhnutiu menších trubíc.
- Pre vypláchanie trubice použite vodu z kohútika o izbovzej teplote. V prípade, že kvalita vodovodnej vody je problematická, môžete použiť sterilnú vodu. Množstvo vody bude závisieť od potrieb pacienta, jeho klinickom stave a typu trubice, ale priemerný objem sa pohybuje od 10 do 50 ml u dospelých a od 3 do 10 ml u novorodencov. Stav hydratácie taktiež ovplyvňuje objem vody použitý pre vypláchanie vyživovacích trubíc. V mnohých prípadoch zvýšením objemu obmedží potrebu dodatočnej intravenej tekutiny. U osôb tripiacich zlyhaním obličiek a iným obmedzením tekutín je potrebné použiť minimálny objem pre vypláchanie potrebný na zaistenie priechodnosti trubice.
- Pri vypláchaní trubice nepoužívajte nadmernú silu. Nadmerná sila môže pretrhnúť trubicu a spôsobiť poranenie gastrointestinalného traktu.
- Dokumentujte čas a množstvo použitých vody v záznamoch pacienta. Personálmu to umožní sledovať potreby pacienta oveľa presnejšie.

Kontrolný zoznam každodennej starostlivosti a údržby

Vyhodnotenie pacienta

Vyhodnote pacienta ohľadom známkov bolesti, tlaku alebo nepohodlia.

Vyhodnotenie miesta stômy

Vyhodnote pacienta ohľadom známkov infekcie, ako je sčervenanie, podráženosť, edém, opuchlosť, bolestivosť, vyššia teplota, vyrážky, hnís alebo gastrointestinálne presakovanie. Vyhodnote pacienta ohľadom známkov tlakového nekrózy, popraskania kože alebo hypergranulácie tkaniva.

Vyčistenie miesta stômy

Použite teplú vodu a jemné mydlo. Použite kruhový pohyb smerom od trubice von. Vyčistite stehy, vonkajšie podušky a stabilizačné pomôcky s použitím aplikátora s vatovou špičkou. Miesto starostlivu opláchnite a vysušte.

Vyhodnotenie trubice

Skontrolujte, či trubica nenesie nejaké abnormálne známky, ako poškodenie, upchatie alebo zmeny farby.

Čistenie vyživovacej trubice

Použite teplú vodu a jemné mydlo a dávajte pri tom pozor, aby ste za trubicu netiahali ani s ňou nadmerne nemaniupulovali. Miesto starostlivu opláchnite a dobre vysušte.

Vyčistenie jejunalného, gastrického a balónikového otvoru

Na odstránenie zvyškov tekutej potravy a liekov použite aplikátor s vatovou špičkou alebo mäkkú handričku.

Neotáčajte vonkajšiu podušku

Spôsobilo by to skrútenie trubice a možnú zmenu jej polohy.

Potvrdenie umiestnenia vonkajšej podušky

Vypláchnutie vyžívavacej trubice

Potvrdte, že vonkajšia poduška je 2-3 mm nad kožou.

Vypláchnite vyžívavaciu trubicu vodou každých 4-6 hodín počas nepretržitého využívania, kedykoľvek, keď je využívanie prerušené, alebo prinajmenšom každých 8 hodín, ak sa trubica nepoužíva.

Vypláchnite vyžívavaciu trubicu po kontrole zvyškovej tekutiny zo žalúdka.

Vypláchnite vyžívavaciu trubicu pred podávaním liekov a po ňom.

Vyhýbajte sa použitiu kyslých irigačných prostriedkov, ako je šťava z brusnič a nápoje z koly pri vyplachovaní trubice.

Údržba balónika

Raz za týždeň skontrolujte objem vody v balóniku.

- Vložte pohotovostné striekáčku typu Luer do plniaceho otvoru balónika a odsajte tekutinu, pri čom podržte trubicu na mieste. Porovajte množstvo vody v striekáčke s odporúčaným množstvom a s pôvodne predpísaným množstvom a dokumentujte ho v záznamoch pacienta.

Ak je toto množstvo menšie než odporúčané alebo predpísané, napnite balónik množstvom pôvodne odsatej vody, potom doplňte množstvo potrebné pre dosiahnutie odporúčaného objemu balónika a predpísaného množstva vody. Nezabudnite, že pri odsatí balónika v ním môže zostať nejaké množstvo žalúdočných štiav, ktoré môžu presakovať okolo trubice. Dokumentujte objem tekutiny, množstvo tekutiny, ktorá sa má nahradí (ak to tak je), dátum a čas.

- Počkajte 10-20 minút a zapokujte tento postup. Balónik presakuje, ak v ňom došlo k strate tekutiny, a v tom prípade sa musí trubica vymeniť. Späsknutý alebo pretrhnutý balónik by mohol spôsobiť uvolnenie trubice alebo zmene jej polohy. Ak je balónik pretrhnutý, bude sa musieť vymeniť. Zasite trubicu v jej polohu s použitím pásky, potom postupujte podľa protokolu zdravotníckeho zariadenia a/alebo zavolajte lekárovi, aby vám dal ďalšie pokyny.

POZNÁMKA: Balónik napĺňte znovu s použitím sterilnej alebo destilovannej vody, nie vzdachu alebo fyziologického roztoku. Fyziologický roztok môže skryštalizovať a upchat ventil alebo lumen balónika, pri čom môže uniknúť vzduch a spôsobiť splasknutie balónika. Dbajte na to, aby sa použilo odporúčané množstvo vody, pretože nadmerné naplnenie balónika môže vytvoriť prekážku pre lumen alebo znížiť životnosť balónika, a jeho nedostatočné naplnenie spôsobi, že trubica nebude správne zaistená.

Oklúzia trubice

Oklúziu trubice obvykle spôsobuje:

- Nesprávna metóda vyplachovania
- Nedostatočné vypláchnutie po zmeraní zvyškovej tekutiny žalúdka
- Nesprávne podanie lieku
- Zlomky lieku
- Viskózny liek
- Husté tekuté potraviny, ako napríklad koncentrovaná alebo obohatená tekutá strava, ktorá je obvykle hustejšia a ďaleko pravdepodobnejšie upchá trubicu
- Kontaminácia tekutej stravy, ktorá vedie ku koagulácií
- Reflux žalúdočného alebo črevného obsahu trubicu

Uvoľnenie upchatej trubice

- Skontrolujte, či využívacia trubica nie je skrútená alebo zovretá.
- Ak je upchacie viditeľné nad povrchom kože, jemne trubicu namasírujte alebo pomiadlite medzi prstami, aby sa uvolnila.
- Potom vložte striekáčku s katéterovou špičkou naplnenou teplou vodou do príslušného adaptéra alebo lúmen trubice a jemne ju stiahnite a potom sťačte piest, aby sa zácpa uvolnila.
- Ak zácpa pretrvá, zapokujte krok 3. Jemně satie striekané s tlakom striekáčky uvoľní väčšinu prekážok.
- Ak to nebude stačiť, konzultujte situáciu s lekárom. Nepoužívajte šťavu z brusnic, nápoje z koly, marinádu na mäso alebo chymotrypsin, pretože môžu spôsobiť upchacie alebo vyvolať nepríaznivú reakciu u niektorých pacientov. Ak je zácpa tuhá a neodstránitelná, bude nutné vymeniť trubicu.

Životnosť balónika

Presnú životnosť balónika nie je možné predpovedať. Silikónové balóniky obvykle vydržia 1-8 mesiacov, ale životnosť balónika sa lísi na základe niekoľkých faktorov. Tieto faktory môžu zahrňovať lieky, množstvo vody použité na naplnenie balónika, hodnotu pH žalúdka a starostlivosť o trubicu.

Obsah súpravy:

- 1 nízkoprofilová využívacia trubica MIC-KEY®
- * 1 – 6 ml pohotovostné striekáčka typu Luer
- * 1 – 35 ml striekáčka s katéterovou špičkou
- * 1 predĺžovacia súprava MIC-KEY® s pravouhlým konektorm SECUR-LOK® a 2 otvormi tvaru „Y“ a sverka 12
- 1 predĺžovacia súprava MIC-KEY® Bolus s katéterovou špičkou, priamy konektor SECUR-LOK® a sverka 12
- 4 gázové podušky

VAROVANIE: Len pre enterálne využívavanie a/alebo lieky.

Ďalšie informácie získate, ak zavoláte na číslo 1-800-KCHELPS v Spojených štátach alebo ak navštívíte našu internetovú stránku na adrese www.kchealthcare.com.

Informačné brožúry: Publikácia „A guide to Proper Care“ (Sprievodca správnu starostlivosťou a „Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide“ (Sprievodca odstraňovaním problémov s miestom stómy a s enterálnou využívavacou trubicou) sú k dispozícii na žiadosť. Kontakujte prosím svojho miestneho zástupcu alebo oddelenie starostlivosti o zákazníkov.



Opis

MIC-KEY® gastrostomska cevka za hranjenje z nizkim profilom podjetja Kimberly-Clark® (Slika 2) omogoča dostavo enteralne hrane in zdravil neposredno v želodec in/ali gastrično dekomprezijo.

Izvedba za uporabo

MIC-KEY® gastrostomska cevka za hranjenje z nizkim profilom podjetja Kimberly-Clark® je indiširana za uporabo pri bolnikih, ki potrebujejo dolgorajno hranjenje, ne prenesejo oralne hranjenja, ki imajo nizko tveganje za aspiracijo, potrebujejo gastrično dekomprezijo in/ali dostavo zdravila neposredno v želodec.

Kontraindikacije

Kontraindikacije za namestitev gastrostomske cevke za hranjenje z nizkim profilom vključujejo, vendar niso omejene na ascites, kolonsko interpozicijo, portalno hipertenzijo, peritonitis in morbidno debelost.

Opozorilo

Tega medicinskega pripomočka ne smete ponovno uporabiti, obdelati ali sterilizirati.

Ponovna uporaba, obdelava ali ponovna sterilizacija lahko 1) negativno vpliva na znane značilnosti biozdržljivosti naprave, 2) kompromitira struktorno integriteto naprave, 3) vodi v nepravilno delovanje, in nasprotju z namenom ali pa 4) ustvari tveganje kontaminacije in povzroči prenašanje naležljivih bolezni, ki vodijo k poškodbam, boleznim ali v smrt.

Komplikacije

Z uporabo gastrostomske cevke za hranjenje z nizkim profilom so lahko povezani naslednji zapleti:

- Razkraj kože • Infekcija
- Hipergranulacija tkiva • Čir na želodcu ali dvyanasterniku
- Iztekanje v trebušno vitolino • Nekroza zaradi pritiška

OPOMBA: Preverite celovitost paketa. Ne uporabite, če je paket poškodovan ali sterilna pregrada ni neoporečna.

Namestitev

MIC-KEY® gastrostomska cevka za hranjenje z nizkim profilom podjetja Kimberly-Clark® se lahko namesti perkutano s fluoroskopskim ali endoskopskim usmerjanjem ali kot zamenjava za obstoječo napravo, z uporabo ustaljenega stominega trakta.

SVARILO: PRED PRVIM VSTAVLJANJEM CEVKE JE POTREBNO IZVESTI GASTROPEKSIO, DA SE PRITRDI ŽELODEC NA PREDNJO TREBUŠNO STENO, NAJDE MESTO VSTAVITVE CEVKE ZA HRANENJE IN RAZŠIRI IN IZMERI TRAKT STOME. TAKO SE ZAGOTOVII VARNOST IN UDOBNEZA ZA BOLNIKA.

SVARILO: NE UPORABLJAJTE ZADRŽEVALNEGA BALONA CEVKE ZA HRANENJE KOT NAPRAVO ZA GASTROPEKSIO. BALON LAHKO POČI IN NE PRITRDI ŽELODCA NA PREDNJO TREBUŠNO STENO.

OPOZORILO: Mesto vstavitev pri dojenčkih in otrocih mora biti višje na veliki krivini, da se prepreči okluzija pilorusa, ko je balon napihnjen.

Nepriherna velikost cevke MIC-KEY® lahko povzroči nekrozo, vrast hranilne sonde v tkivo (BBS) in/ali hipergranulacijo tkiva.

Priprava cevke

1. Izberite primerovo velikost MIC-KEY® gastrostomske cevke za hranjenje, odstranite jo s paketa in preverite, če ni morda poškodovana.
2. Z uporabo 6 ml luer-slip brizgalke iz kompleta napolnite balon s 5 ml (3 ml za 12 Fr) sterilne ali distilirane vode, in sicer skozi priključek za polnjenje balona (Slika 2A).
3. Odstranite brizgalko in preverite celovitost balona tako, da ga nežno stisnete in ugotovite, če kje pušča. Z opazovanjem preverite simetrijo balona. Simetrijo lahko dosegete tako, da nežno povoljate balon med prsti. Ponovno vstavite brizgalko in izsesajte vso vodo iz balona.
4. Namažite konico cevke z vodi topiljivim mazilom. Ne uporabljajte mineralnega olja. Ne uporabljajte vazelina na petrolejni osnovi.

Predlagani postopek radiološke namestitve

1. Namestite bolnika na hrbet.
2. Pripravite in sedirajte bolnika v skladu s kliničnim protokolom.
3. Zagotovite, da levi del jeter ni nad fundusom ali osrednjim delom želodca.
4. S pomočjo CT skeniranja ali ultrazvoka poiščite sredinski rob jeter.
5. Za zmanjšanje gastrične peristaltike se lahko intravenozno dodeli od 0,5 do 1,0 mg glukagona.
6. **SVARILO:** PREBERITE SI NAVODILA ZA UPORABO GLUKAGONA ZA HITROST INTRAVENOZNE INJEKCIJE IN PIRPOROČILA ZA UPORABO PRI BOLNIKIH, KI SO ODVISNI OD INSULINA.
7. Želodec napolnite z zrakom s pomočjo nazogastričnega katetra; običajno 500 do 1000 ml ali dokler ne dosegete ustrezne razširitve. Pogosto je potrebno med postopkom nadaljevanja s polnjenjem zraka, poseben med vodom z iglo in razširjujočim trakta, zato da želodec ostane razširjen in je stena želoda odmaknjena od prednje trebušne stene.
8. Levo pod rebri izberite mesto vstavitev katetra, najbolje nad lateralno strano ali lateralno od mišice rectus abdominus (opomba: zgornja epigasterična arterija poteka vzdolž medialne strani mišice rectus abdominus) in neposredno nad osrednjim delom želodca proti veliki krivini. Z uporabo fluoroskopije izberite mesto, ki omogoča tako neposredno navpično pot igle kot je le mogoče. Poglejte si lateralni predel še z druge strani še preden opravite gastrotomijo, če sumite da je kolon ali tanko črevo pred želodcem.

OPOMBA: Predhodnji večer lahko oralno ali nasogastrično dodelite kontrastno sredstvo PO/NG ali pa pred namestitvijo opravite klístiranje, da postane transverzalni kolon viden.

8. Bolnika pripravite in prekrjite s pregrinjalom v skladu s protokolom ustanove.

Izvedba gastropiksije

SVARILO: PRIPOROČAMO, DA SE IZVEDE GASTROPEKSIA V TREH TOČKAH V OBLIKU TRIKOTNIKA, DA SE ZAGOTOVII PRITRDITE ŽELODNE STENE NA PREDNJO TREBUŠNO STENO.

1. Naredite oznako na koži na mestu vstavitev cevke. Oprедelite vzorec gastropiksije, tako da naredite tri oznake na koži, ki so enako daleč od mesta vstavitev cevke in v obliku trikotnika.
2. Lokalizirajte mesta vboda z 1% lidocainom in dajte lokalno anestezijo v kožo in peritonej.
3. Namestite prvo pripono v obliki črke T in potrdite intragastrični položaj. Ponavljajte postopek dokler vse tri pripone v obliki črke T niso vstavljeni v vogalih trikotnika.
4. Pričvrstite želodec na prednjo trebušno steno in zaključite postopek.

Ustvarite stoma trakt

1. Stomini trakt ustvarite, ko je želodec še napihnjen in pripet k trebušni steni. Poiščite mesto vboda na sredini gastropiksijevga vzorca. S fluoroskopskim usmerjanjem potrdite, da je mesto na oddaljenem osrednjem delu želodca pod robom reber in nad transverzalnim kolonom.

SVARILO: IZGNITE SE EPIGASTRIČNI ARTERIJI, KI POTEKA NA SREDINSKI STRANI DVEH TRETJIN IN LATERALNI STRANI ENE TRETJINE PREME TREBUŠNE MIŠICE.

OPOZORILO: Pazite, da ne potisnete vbodne igle preglaboko, da ne bi prebodili zadnje želodčne stene, slinavce, leve ledvice, aorte ali vranice.

2. Anestezirajte vbodno mesto z lokalno injekcijo 1% lidocaina do peritonealne površine (razdalja od kože do prednje želodčne stene je običajno 4 - 5 cm).
3. Vstavite 1 mm (0,038") zdržljivo vpeljevalno iglo na sredini gastropiksijevga vzorca v gastrični lumen.
4. Uporabite fluoroskopsko vizualizacijo, da preverite, če je igla pravilno nameščena. Poleg tega lahko, kot pomoci pri preverjanju, pritrdirite z vodo napolnjeno brizgalko na sedež igle in iztisnete zrak iz želodčnega lumna.
5. Vpeljite žico za usmerjanje s konico J, do 1 mm (0,038"), skozi iglo v želodec. Potrdite položaj.
6. Odstranite vpeljevalno iglo, medtem ko pustite žico za usmerjanje s konico J na mestu. Iglo zavrzite v skladu s protokolom ustanove.

Razširitev

1. Uporabite skalpel št. 11, da ustvarite majhen rez v koži, ki poteka vzdolž žice za usmerjanje, navzdol skozi subkutan tkivo in mišično ovojnico želodčnih mišic. Potem, ko ste naredili rez, zavrzite rezilo v skladu s protokolom ustanove.
2. Potisnite razširjevalo preko žice za usmerjanje in razširite stomin trakt na želeno velikost.
3. Odstranite razširjevalo preko žice za usmerjanje in pustite žico za usmerjanje na njenem mestu.
4. Izmerite dolžino stome z napravo podjetja Kimberly-Clark® za merjenje stome.

Merjenje dolžine stome

SVARILO: IZBIRA PRAVILNE VELIKOSTI MIC-KEY® CEVKE JE KRITIČNEGA POMEMA ZA VARNOST IN UDOBNEZA ZA BOLNIKA. Z NAPRAVO ZA MERJENJE STOME IZMERITE DOLŽINO BOLNIKOVE STOME. DOLŽINA VSTAVKA IZBRANE MIC-KEY® CEVKE MORA BITI ENAKO DOLGA KOT STOMA. NEPRIMERNA VELIKOST CEVKE MIC-KEY® LAHKO POVRZOČI NEKROZO, VRAST HANILNE SONDE V TKIVO (BBS) IN/ALI HIPERGRANULACIJO TKIVA.

1. Navlazite konico naprave za merjenje stome (Slika 1) z vodi topiljivim mazilom. Ne uporabljajte mineralnega olja. Ne uporabljajte vazelina na petrolejni osnovi.
2. Potisnite napravo za merjenje stome preko žice za usmerjanje, skozi stomo in v želodec. NE UPORABLJAJTE SILE.
3. Napolnite luer-slip brizgalke s 5 ml vode in pritrdirite na priključek za polnjenje balona. Pritisnite na bat brizgalke in napolnite balon.
4. Nežno vlecite napravo proti trebuhu, dokler ne bo balon pritiskal ob notranjo stran želodčne stene.
5. Zdrsnite plastični disk navzdol do trebuhu in zabeležite meritev nad diskom.
6. Dodajte 4 - 5 mm k zabeleženi meritvi, da zagotovite pravilno dolžino in prileganje stome v kateremkoli položaju. Zabeležite mero.
7. Z uporabo brizgalke s konico odstranite vodo iz balona.
8. Odstranite napravo za merjenje stome.
9. Zabeležite datum, serijsko številko in izmerjeno dolžino vstavka v centimetrih.

Namestitev cevke

OPOMBA: Lahko uporabite tulec, ki se odlepil, da pomagate pri potiskanju cevke skozi stomini trakt.

1. Izberite primerovo MIC-KEY® gastrostomsko cevko za hranjenje z nizkim profilom in jo pripravite v skladu z navodili v poglavju za pripravo cevke, ki so navedena zgoraj.
2. Potisnite oddaljen del cevke preko žice za usmerjanje skozi stomini trakt v želodec.

- Preverite, če je cevka v želodcu, odstranite žico za usmerjanje ali pa uporabite tulec, ki se odlepi, če je v uporabi in napolnite balon.
 - Zagotovite, da je zunanjina blazina poravnana s kožo.
 - Z uporabo 6 ml luer-slip brizgalke napolnite balon.
 - Napolnite 12 FR balon s 3 ml sterilne ali distilirane vode.
 - Napolnite 14 FR in večje balone s 5 ml sterilne ali distilirane vode.
- SVARILo:** NE PREKORĀCITE 5 ML SKUPNEGA VOLUMNA BALONA ZNOTRAJ 12 FR BALONA.
NE UPORABLJAJTE ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.
- SVARILo:** NE PREKORĀCITE 10 ML SKUPNEGA VOLUMNA BALONA V 14 FR ALI VEČJIH BALONIH. NE UPORABLJAJTE ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.
- S cevke in stome očistite preostalo tekočino ali mazilo.

Komplet bolusnega in SECUR-LOK® podaljška

- Uporabite komplet z bolusnim podaljškom (Slika 4) ali podaljškom SECUR-LOK® (Slika 3) za hranjenje ali dekomprezijo želodca.
- Odprite pokrovček priključka za hranjenje (Slika 2B).
- Vstavite komplet SECUR-LOK® (Slika 3C) ali bolusnega (Slika 4B) podaljška, tako da poravnate oba dela konektorja. Poravnajte črno črto na kompletu s črno črto na priključku za hranjenje na MIC-KEY® cevki (Slika 2C).
- Pričvrstite tako, da vstavite in obrnete konektor V SMERI VRtenja Urnih Kazalcev, dokler ne začutite rahlega odpora (približno 1/4 obrata). Konektorja NE VRTITE dlje kot do točke zaustavitve.
- Komplet s podaljškom odstranite tako, da ga zavrtite PROTI SMERI VRtenja Urnih Kazalcev, dokler črna črta na kompletu s podaljškom ni poravnana s črno črto na MIC-KEY® cevki. Odstranite komplet in zaprite pokrov na priključku s priloženim pokrovčkom za priključek.

Preverite položaj cevke in njeno prepustnost

- Ko imate priključen katerikoli komplet s podaljškom, v priključek za hranjenje vstavite brizgalko s katetrsko koniko z 10 ml vode.
- Izsajete želodčno vsebino. Prisotnost želodčne vsebine v brizgalki potrdi pravilnost položaja cevke v želodcu.
- Sperite z 10 ml vode. Okoli stome preverite, če kje kaj pušča. Če ste opazili sledi puščanja, se prepričajte, da je balon pravilno nameščen. Preverite tudi francosko velikost, dolžino stome in namestitev. Pravilno namestitev lahko preverite z radiografsko preiskavo. MIC-KEY® cevka ima črto, ki ne prepušča sevanja. V balonu ne uporabljajte kontrastnih sredstev.
- S hranjenjem začnite šele, ko ste potrdili prepustnost in položaj cevke in v skladu z navodili zdravnika.

Predlagani postopek endoskopske namestitev

- Izvedite rutinsko eozifagastroduodenoskopijo (EGD). Ko je postopek zaključen in niso bile ugotovljene nobene nenormalnosti, ki bi lahko predstavljale kontraindikacije za namestitev cevke, namestite bolnika na hrbet in napolnite želodec z zrakom.
- Presvetlite prednjo trebušno steno, da izberete mesto za gastrostomijo, ki nima glavnih žil, drobovja in brazgotin. To mesto je običajno eno tretjino razdalje od popka do robu levih reber na središčnici skozi ključnico.
- Pritisnite mesto namenjene vstavitev s prstom. Endoskopist bi moral jasno videti nastalo vdrtino na prednji strani želodčne stene.
- Pripravite in razgalite kožo na izbranem mestu vstavitev.

Izvedba gastropiksije

SVARILo: PRIPOROČAMO, DA SE IZVEDE GASTROPEKSJA V TREH TOČKAH V OBLIKI TRIKOTNIKA, DA SE ZAGOTOVI PRITRDITEV ŽELODČNE STENE NA PREDNJO TREBUŠNO STENO.

- Naredite oznako na koži na mestu vstaviteve cevke. Opredelite vzorec gastropiksije, tako da naredite tri oznake na koži, ki so enako daleč od mesta vstaviteve cevke in v obliku trikotnika.
- OPOZORILo:** Zagotovite zadostno razdaljo med mestom vstavitev in izvedbo gastropiksije, da preprečite motnje pripon v oblikni črki T in napinjenega balona.
- Lokalizirajte mesta vboda z 1% lidocainom in dajte lokalno anestezijo v koži in peritonej.
- Namestite prvo pripono v oblikni črki T in potrdite intragastrični položaj. Ponavljajte postopek dokler vse tri pripone v oblikni črki T niso vstavljeni v vogalih trikotnika.
- Pričvrstite želodec na prednjo trebušno steno in zaključite postopek.

Ustvarite stoma trakt

- Stomini trakt ustvarite, ko je želodec že napinjen in pripet k trebušni steni. Poščite mesto vboda na sredini gastropiksjskega vzorca. Z endoskopskim usmerjanjem potrdite, da je mesto na oddaljenem osrednjem delu želodca pod robom reber in nad transverzalnim kolonom.
- SVARILo:** IZOGNITE SE EPIGASTRIČNI ARTERIJ, KI POTEKA NA SREDINSKI STRANI DVEH TRETJIN IN LATERALNI STRANI ENE TRETJINE PREME TREBUŠNE MIŠICE.

OPOZORILo: Pazite, da ne potisnete vzdolne igle pregloboko, da ne bi preboldi zadnje želodčne stene, slinavke, leve ledvice, aorte ali vranci.

- Anestezirajte vbodno mesto z lokalno injekcijo 1% lidocaina do peritonealne površine.
- Vstavite 1 mm (0,038") združljivo vpeljevalno iglo na sredini gastropiksjskega vzorca v gastrični lumen.
- OPOMBA:** Za namestitev gastrotomske cevke je najboljši kot za vstavitev pravi kot na površino kože. Iglo je potreben usmeriti proti pilorusu, če se pričakuje spremembu v PEG cevko.
- Uporabite endoskopsko vizualizacijo, da preverite, če je igla pravilno nameščena. Poleg tega lahko, kot pomoč pri preverjanju, pritrdirte z vodo napolnjeno brizgalko na sedež igle in iztisnite zrak iz želodčnega lunma.

- Vpeljite žico za usmerjanje s konicom J, do 1 mm (0,038"), skozi iglo v želodec. Potrdite položaj.
- Odstranite vpeljevalno iglo, medtem ko pustite žico za usmerjanje s konicom J na mestu. Iglo zavrzite v skladu s protokolom ustanove.

Razširitev

- Uporabite skalpel št. 11, da ustvarite majhen rez v koži, ki poteka vzdolž žice za usmerjanje, navzdol skozi subkutano tkivo in mišično ovojnico želodčnih mišic. Potem, ko ste naredili rez, zavrzite rezilo v skladu s protokolom ustanove.
- Potisnite razširjevalo preko žice za usmerjanje in razširite stomini trakt na želeno velikost.
- Odstranite razširjevalo preko žice za usmerjanje in pustite žico za usmerjanje na njenem mestu.
- Izmerite dolžino stome z napravo podjetja Kimberly-Clark® za merjenje stome.

Merjenje dolžine stome

SVARILo: IZBIRA PRAVILNE VELIKOSTI MIC-KEY® CEVKE JE KRITIČNEGA POMENA ZA VARNOST IN UDOLJE BOLNIKA. IZMERITE DOLŽINO BOLNIKOVOV STOME Z MERILNO NAPRAVO ZA STOME. DOLŽINA VSTAVKA IZBRANE MIC-KEY® CEVKE MORA BITI ENAKO DOLGA KOT STOMA. NEPRIMERNA VELIKOST CEVKE MIC-KEY® LAHKO POVZROČI NEKROZO, VRAST HRAINILNE SONDE V TKIVO (BBS) IN / ALI HIPERGRANULACIJO TKIVA.

- Navlažite konico naprave za merjenje stome (Slika 1) z vodi topljivim mazilom. Ne uporabljajte mineralnega olja. Ne uporabljajte vezelina na petrolejni osnovi.
- Potisnite napravo za merjenje stome preko žice za usmerjanje, skozi stomo in v želodec. NE UPORABLJAJTE SILE.
- Napolnite luer-slip brizgalko s 5 ml vode in pritrdirte na priključek za polnjenje balona. Pritisnite na bat brizgalke in napolnite balon.
- Nežno vlecite napravo proti trebuhu, dokler ne bo balon pritiskal ob notranjo stran želodčne stene.
- Zdrsnite plastični disk navzdol do trebuhu in zabeležite meritev nad diskom.
- Dodajte 4 - 5 mm k zabeleženi meritvi, da zagotovite pravilno dolžino in prileganje stome v kateremkoli položaju. Zabeležite mero.
- Z uporabo luer-slip brizgalke odstranite vodo iz balona.
- Odstranite napravo za merjenje stome.
- Zabeležite datum, serijsko številko in izmerjeno dolžino vstavka v centimetrih.

Namestitev cevke

OPOMBA: Lahko uporabite tulec, ki se odlepí, da pomagate pri potiskanju cevke skozi stomin trakt.

- Izberite primoerno MIC-KEY® gastrostomsko cevko za hranjenje z nizkim profilom in jo pripravite v skladu z navodili v poglavju za pripravo cevke, ki so navedena zgoraj.
- Potisnite oddaljen del cevke preko žice za usmerjanje skozi stomin trakt v želodec.
- Preverite, če je cevka v želodcu, odstranite endoskop, odstranite žico za usmerjanje ali pa uporabite tulec, ki se odlepí, če je v uporabi, in napolnite balon.
- Zagotovite, da je zunanjina blazina poravnana s kožo.

- Z uporabo 6 ml luer-slip brizgalke napolnite balon.

• Napolnite 12 FR balon s 3 ml sterilne ali distilirane vode.

• Napolnite 14 FR in večje balone s 5 ml sterilne ali distilirane vode.

SVARILo: NE PREKORĀCITE 5 ML SKUPNEGA VOLUMNA BALONA ZNOTRAJ 12 FR BALONA. NE UPORABLJAJTE ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.

SVARILo: NE PREKORĀCITE 10 ML SKUPNEGA VOLUMNA BALONA V 14 FR ALI VECJIH BALONIH. NE UPORABLJAJTE ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.

- 6 cevki in stome očistite preostalo tekočino ali mazilo.

Komplet bolusnega in SECUR-LOK® podaljška

- Uporabite komplet z bolusnim podaljškom (Slika 4) ali podaljškom SECUR-LOK® (Slika 3) za hranjenje ali dekomprezijo želodca.
- Odprite pokrovček priključka za hranjenje (Slika 2B).
- Vstavite komplet SECUR-LOK® (Slika 3C) ali bolusnega (Slika 4B) podaljška, tako da poravnate oba dela konektorja. Poravnajte črno črto na kompletu s črno črto na priključku za hranjenje na MIC-KEY® cevki (Slika 2C).
- Pričvrstite tako, da vstavite in obrnete konektor V SMERI VRtenja Urnih Kazalcev, dokler ne začutite rahlega odpora (približno 1/4 obrata). Konektorja NE ZAVRТИTE dlje kot do točke zaustavitve.
- Komplet s podaljškom odstranite tako, da ga zavrtite PROTI SMERI VRtenja Urnih Kazalcev, dokler črna črta na kompletu s podaljškom ni poravnana s črno črto na MIC-KEY® cevki. Odstranite komplet in zaprite pokrov na priključku s priloženim pokrovčkom za priključek.

Preverite položaj cevke in njeno prepustnost

- Ko imate priključen katerikoli komplet s podaljškom, v priključek za hranjenje vstavite brizgalko s katetrsko koniko z 10 ml vode.
- Izsajete želodčno vsebino. Prisotnost želodčne vsebine v brizgalki potrdi pravilnost položaja cevke v želodcu.
- Sperite z 10 ml vode. Okoli stome preverite, če kaj pušča. Če ste opazili sledi puščanja, se prepričajte, da je balon pravilno nameščen. Preverite tudi francosko velikost, dolžino stome in namestitev. Pravilno namestitev lahko preverite z radiografsko preiskavo. MIC-KEY® cevka ima črto, ki ne prepušča sevanja. V balonu ne uporabljajte kontrastnih sredstev.
- S hranjenjem začnite šele, ko ste potrdili prepustnost in položaj cevke in v skladu z navodili zdravnika.

Odstranitev cevke

- Najprej se prepričajte, če se da to vrsto cevke zamenjati na postelji.
- Zberite vso opremo in ostale stvari, očistite roke z uporabo aseptične tehnike in uporabite čiste rokavice brez praska.
- Zasukajte cevko za 360 stopinj, da zagotovite da se cevka lahko prosti in enostavno giblje.
- Čvrsto vstavite luer-slip brizgalko v priključek za polnjenje na balonu in izvlecite vso tekočino iz balona.
- Izvedite protipritisnik na trebuh in odstranite cevko z nežnim, vendar čvrstim vlečenjem.

OPOMBA: Če naletite na odporn, naoljite cevko in stomo v vodi topljivim mazilom. Istočasno potisnite in zasukajte cevko. Nežno izvlecite cevko. Če cevka noče ven, ponovno napolnite balon s predpisano količino vode in obvestite zdravnika. Nikoli ne odstranite cevke s preveliko silo.

OPOZORILO: Nikoli ne poizkusite zamenjati cevke, če vas za to ni usposobljil zdravnik ali drugo zdravstveno osebje.

Postopek zamenjave

- Očistite kožo okoli mesta s stomo in pustite, da se področje posuši na zraku.
- Izmerite dolžino stome z napravo podjetja Kimberly-Clark* za merjenje stome.
- Izberite primerno velikost MIC-KEY® gastrostomske cevke za hranjenje in jo pripravite v skladu z navodili v poglavju za pripravo cevke, ki so navedena zgoraj.
- Namažite oddaljeni konec cevke v vodi topljivim mazilom in skozi stomo nežno vstavite MIC-KEY® cevko v želodec.
- Zagotovite, da je zunanjina blazina poravnana s kožo.
- Z uporabo 6 ml luer-slip brizgalke napolnite balon.
 - Napolnite 12 FR balon s 3 ml sterilne ali distilirane vode.
 - Napolnite 14 FR in večje balone s 5 ml sterilne ali distilirane vode.
- SVARILLO:** NE PREKORAČITE 5 ML SKUPNEGA VOLUMENA BALONA ZNOTRAJ 12 FR BALONA. NE UPORABLJAJO ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.
- SVARILLO:** NE PREKORAČITE 10 ML SKUPNEGA VOLUMENA BALONA V 14 FR ALI VEČJIH BALONIH. NE UPORABLJAJO ZRAKA. V BALON NE DAJAJTE KONTRASTNEGA SREDSTVA.
- S cevke in stome očistite preostalo tekočino ali mazilo.
- Preverite, če je cevka v pravilnem položaju v skladu z navodili v zgoraj navedenem poglavju Preverjanje položaja cevke.

Dovajanje hrane

- Odstranite čep s priključka za hranjenje (Slika 3A).
- Če hranjenje poteka z brizgalko, vstavite brizgalko s katetrsko konicom v priključek za hranjenje na bolusnem podaljšku (Slika 4A). Močno porinite in zasukajte za 1/4 obrata, da zagotovite zanesljivo povezavo.
- Če uporabljate vrečko za hranjenje, iz vrečke in cevi odstranite zrak. Cevke priključite na komplet s podaljškom SECUR-LOK® (Slika 3B). Močno porinite in zasukajte za 1/4 obrata, da zagotovite zanesljivo povezavo.
- Nastavite pretok za hrano in začnite s hranjenjem.
- Po koncu hranjenja izpirajte komplet s podaljškom in MIC-KEY® cevko z 20 ml tople vode, dokler ne bodo cevke čiste.
- Odstranite komplet s podaljškom SECUR-LOK® ali bolusnim podaljškom in ponovno namestite čep na priključek za hranjenje na MIC-KEY® cevki (Slika 2B).
- Komplet s podaljškom in brizgalko s katetrsko konicom ali vrečko za hranjenje operite s toplo milinicijo, temeljito sperite in osušite.
- Če hranjenje poteka neprestano s pomočjo črpalk, vsakih šest ur sperite MIC-KEY® cevko z 10 do 20 ml vode.

Dekompresija

- Dekompresijo je mogoče izvesti s kompletom z bolusnim podaljškom ali SECUR-LOK® podaljškom.
- Priključite komplet z bolusnim podaljškom (Slika 4) ali SECUR-LOK® podaljškom (Slika 3) na MIC-KEY® cevko (Slika 2).
- Če uporabljate komplet s SECUR-LOK® podaljškom, odstranite čep za priključek za hranjenje. Vsebinsko želodoč izčrpatite v posodo.
- Po opravljeni dekompreziji sperite komplet s podaljškom in MIC-KEY® z 20 ml tople vode.
- Odstranite komplet s podaljškom in ponovno namestite čep na MIC-KEY® cevko.

Dovajanje zdravila

Uporabite tekoče zdravilo kadar je možno in se posvetujte z lekarjem, da ugotovite, če je varno trdo zdravilo zdobjiti in ga zmesati z vodo. Če je varno, spremenite trdo zdravilo v droben prah in ga nato raztopite v vodi preden ga dovedete preko cevke za hranjenje. Nikoli ne zdobjite enteralno obloženega zdravila oz. ne mesajte zdravila s tekočo hrano.

Z uporabo brizgalke s katetrsko konico izperite cevko s predpisano količino vode.

Smernice glede prepustnosti cevke

Ustrezeno izpiranje cevke je najboljši način, da se izognete mašenju in da vzdržujete prepustnost cevke. Naslednje so smernice za preprečitev mašenja cevke in vzdrževanje njene prepustnosti.

- Cevko za hranjenje izpirajte z vodo vsakih 4 - 6 ur med neprekinjenim hranjenjem, vsakič, ko je hranjenje prekinjeno, pred in po vsakem občasnem hranjenju ali vsaj vsakih 8 ur, če cevke ne uporabljate.
- Cevko za hranjenje izpirajte pred in po dovajjanju zdravila in med zdravili. To prepreči, da pride zdravilo v stik s tekočo hrano, kar bi lahko povzročilo, da se cevka zamaši.
- Uporabite tekoče zdravilo kadar je možno in se posvetujte z lekarjem, da ugotovite, če

je varno trdo zdravilo zdobjiti in ga zmesati z vodo. Če je varno, spremenite trdo zdravilo v droben prah in ga nato raztopite v topli vodi preden ga dovedete preko cevke za hranjenje. Nikoli ne zdobjite enteralno obloženega zdravila oz. ne mesajte zdravila s tekočo hrano.

- Izogibajte se uporabi kislih sredstev, kot npr. soka brusnic ali kokakole, za izpiranje cevki za hranjenje, ker lahko kislina, ko se združi z beljakovinami tekoče hrane, pripomore k zamašitvi cevke.

Splošne smernice za izpiranje

- Uporabite 30 do 60 cc brizgalko s katetrsko konico. Ne uporabljajte manjših brizgalk, ker to lahko poveča pritisek na cevko in strga manjše cevke.
- Z izpiranjem cevke uporabite vodo iz pipe na sobni temperaturi. Kjer je voda iz vodovoda nezanesljive kakovosti uporabite sterilno vodo. Količina vode je odvisna od potreb bolnika, kliničnega stanja in vrste cevke, vendar povprečni volumen znaša od 10 do 50 ml za odrasle in 3 do 10 ml za otroke. Stanje hidratanosti tudi vpliva na volumen, ki je potreben za izpiranje cevki za hranjenje. V številnih primerih lahko povečanje volumena izpiranja prepreči potrebo po dodatni intravenozni tekočini. Vendar pa morajo posamezniki z odpovedjo ledvic in drugimi omejitvami tekočini dobiti najmanjši volumen za izpiranje, ki je potreben za vzdrževanje prepustnosti.
- Za izpiranje cevke ne uporabljajte prekomerne sile. Prekomerna sila lahko pretrga cevko in lahko povzroči poškodbo na gastrointestinalnem traktu.
- Zabeležite čas in količino porabljenje vode v bolnikovo mapo. To bo omogočilo vsemu medicinskemu osebju, da bolj natančno nadzoruje bolnikove potrebe.

Vsakodnevna skrb in seznam vzdrževalnih del

Ocenite bolnika

Ocenite, če ima bolnik znake bolečine, pritiska ali neugodja.

Ocenite mesto stome

Ocenite, če ima bolnik morda znake infekcije, kot so npr. pordečtev, vdraženje, edem, otekline, občutljivost, vročitost, izpuščaj, gnojno ali gastrointestinalno odtekanje. Ocenite, če ima bolnik znake nekroze zaradi pritiska, razkroj kože ali hipergranulacijo tkiva.

Očistite mesto stome

Uporabite toplo vodo in blago milo.

Premikajte se v krogu od cevke navzven.

Z vatriram nanašalcem očistite sive, zunanje blazine in vse druge naprave za stabiliziranje.

Dobro izperite in osušite.

Ocenite cevko

Ocenite, če ima cevka nenormalnosti, kot so poškodbe, zamašitev ali nenormalna obarvanost.

Očistite cevko

Uporabite toplo vodo in blago milo ter pazite, da cevke ne povlečete ali premaknete preveč.

Dobro izperite in osušite.

Očistite jejunalni, gastrični in balonski priključek

Uporabite vatriram nanašalec ali mehko krpo, da odstranite ostanke tekoče hrane in zdravila.

Ne sušajte zunanje blazine

To lahko povzroči prepogib cevke in lahko zrahlija položaj.

Preverite namestitev zunanje blazine

Preverite, če je zunanja blazina 2 - 3 mm nad kožo.

Izperite cevko za hranjenje

Cevko za hranjenje izpirajte z vodo vsakih 4 - 6 ur med neprekinjenim hranjenjem, vsakič, ko je hranjenje prekinjeno ali vsaj vsakih 8 ur, če cevke ne uporabljate.

Izperite cevko za hranjenje potem, ko ste preverili ostanke v želodcu.

Cevko za hranjenje izperite pred in po dovajjanju zdravila.

Izogibajte se uporabi kislih sredstev, kot npr. soka brusnic ali kokakole, za izpiranje cevki za hranjenje.

Vzdrževanje balona

Enkrat na teden preverite količino vode v balonu.

- V priključek za polnjenje balona vstavite luer-slip brizgalko in izvlecite tekočino, medtem ko držite cevko na mestu. Primerjajte količino vode v brizgalki s priporočeno količino ali s prvotno predpisano in v bolnikovi mapi zabeleženo količino. Če je količina manjša kot priporočena ali predpisana količina, ponovno napolnite balon s prvotno odstranjeno vodo, nato prekinite in dodajte količino, ki je potrebna, da bo količina vode v balonu spet takšna kot je priporočeno ali predpisano. Zavedajte se, da lahko, ob praznjenju balona, nekaj vsebine iz želodca odteka iz cevke. Zabeležite količino tekočine, količino tekočine, ki jo je potrebno nadomestiti (če je potrebno), datum in čas.
- Počakajte 10 - 20 minut in ponovite postopek. Balon pušča, če je izgubil tekočino, in potem je potrebno cevko zamenjati. Izpraznjen ali natrgan balon lahko povzroči, da se cevka iztakne ali premakne. Če je balon natrgan, ga je potrebno zamenjati. Z uporabo lepljivnega traku pričvrstite cevko na mesto, nato sledite protokolu ustanove in/ali poklicne zdravnika za navodila.

OPOMBA: Ponovno napolnite balon s sterilno ali distilirano vodo, ne z zrakom ali solno raztopino. Solna raztopina lahko kristalizira in zamaši ventil ali lumen balona, zrak lahko uhaja ven in povzroči, da se balon sesede. Zagotovite priporočeno količino vode, ker prelivna napinjenost lahko ovira lumen ali zmanjša živiljenjsko dobo balona, premajhna napinjenost pa ne bo varno pričvrstila cevke.

Okluzija cevke

Do okluzije običajno pride zaradi:

- Slabih tehnik izpiranja
- Manjkajočega izpiranja po merjenju ostankov v želodcu
- Neprimerne dovajanja zdravila
- Delcev zdravil
- Viskoznih zdravil
- Goste tekoče hrane, kot je koncentrirana ali obogatena tekoča hrana, ki je običajno gostejša in bolj verjetno zamaši cevke
- Kontaminacije tekoče hrane, ki vodi k coagulaciji
- Refluksa vsebine želodca ali čревa v cevko

Odmašitev cevke

1. Zagotovite, da cevka za hranjenje ni prepognjena ali speta.
2. Če je zamašitev vidna nad površino kože, nežno masirajte ali stiskajte cevko med prsti, kot da bi jo poprijemali, da prekinete zamašitev.
3. Nato namestite brizgalko s katetrsko konico, napolnjeno s toplo vodo, v ustrezен vmesnik ali lumen cevke in nežno povlecite nazaj, nato pa pritisnite bat, da odpravite zamašitev.
4. Če zamašitev ne odpravite, ponovite 3. korak. Rahlo sesanje, ki se izmenjuje s pritiskom brizgalke bo sprostilo večino ovir.
5. Če to ni uspešno, se posvetujte z zdravnikom. Ne uporabljajte soka brusnic, kole, mehčalca mesa ali chymotrypsina, ker lahko povzročijo zamašitev ali pa pri nekaterih bolničnih privedejo do negativnih reakcij. Če je zamašitev trdovratna in je ni mogoče odstraniti, je potrebno cevko zamenjati.

Živiljenjska doba balona

Točne živiljenjske dobe balona ni mogoče napovedati. Baloni iz silikona so običajno v uporabi od 1 do 8 mesecev, pri čemer na sprememjanje živiljenjske dobe vpliva več dejavnikov. Ti dejavniki lahko vključujejo zdravila, količino uporabljene vode, s katero se napihne balon, pH v želodcu in skrb za cevke.

Vsebina kompleta:

- 1 MIC-KEY® cevka za hranjenje z nizkim profilom
- 1 – 6 ml luer-slip brizgalka
- 1 – 35 ml brizgalka s katetrsko konico
- 1 MIC-KEY® komplet s podaljškom s SECUR-LOK® pravokotnim konektorjem, členom „Y“ z dvema priključkom in 12" sponko
- 1 MIC-KEY® komplet z bolusnim podaljškom s katetrsko konico, SECUR-LOK® ravnim konektorjem in 12-palično sponko
- 4 blazinice iz gaze

OPOZORILO: Samo za enteralno hranjenje in/ali dajanje zdravil.

Za dodatne informacije pokličite 1-800-KCHELPS v Združenih državah ali pa obiščite spletno stran na www.kchealthcare.com.

Izobraževalne knjižice: „A guide to Proper Care“ (Vodič za ustrezno nego) in vodič za odpravljanje težav „Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide“ sta na voljo na zahtevo. Prosimo, da stopite v stik s svojim lokalnim predstavnikom ali pa stopite v stik s službo za podporo strank.



Premer



Dolžina



Za enkratno uporabo



Preberite navodila



Količina

Samo na recept



Številka za ponovno naročilo



Sterilizirajte z etilen oksidom



Številka serije



Ne uporabite, če je zavitek poškodovan



Uporabno do



DEHP (Di(2-ethylheksil) ftalat)
prosta formulacija



Datum izdelave

Kuvaus

Kimberly-Clark® MIC-KEY® -matalaprofilista maha-avanneruokintaletku (kuva 2) käytetään enteraaliseen ruokintaan ja lääkitykseen suoraan mahalaukun ja/tai mahalaukun paineenlennukseen.

Käyttökohteet

Kimberly-Clark® MIC-KEY® -matalaprofilista maha-avanneruokintaletku käytetään potilaille, jotka tarvitsevat pitkääikaista ruokintaa, jotka ei välttä viedä sisaan mahalaukun ja/tai mahalaukun paineenlennukseen.

Käyttörajoitukset

Matalaprofilisen maha-avanneruokintaletkuun käyttörajoituksia ovat mm. askites, ruokatorven ohittava paksusuolisiire, portahypertensio, peritonitti ja sairaaloinen lihavuus.

Varoitus

Tätä lääkitintälaitetta ei saa käyttää uudelleen, puhdistaa tai steriloida uudelleen. Uudelleenkäyttö, puhdistus ja uudelleensterilointi saattavat 1) heikentää tuotteen biosopeutivuutta; 2) aiheuttaa tuotteen rikkoutumiseen; 3) johtaa siihen, ettei tuote toimi asianmukaisesti; 4) suurentaa kontaminaatoriiskiä ja siten aiheuttaa infektoita, mikä voi aiheuttaa potilasvamman, sairauden tai kuoleman.

Komplikaatiot

Seuravia haittavaikutuksia saattaa esiintyä kaikkia matalaprofiliaisia maha-avanneruokintaletkuja käytettäessä:

- | | |
|------------------------------|--------------------------------|
| • ihon rikkoutuminen | • infektiot |
| • hypergranulaatiokudos | • maha- tai pohjukaisuolihaava |
| • intraperitoneaalinen vuoto | • painenrekroosi. |

HUOMAUTUS: Varmista, että pakaus on ehjä. Älä käytä, jos pakaus tai steriliidaake on vaurioitunut.

Asettamisen

Kimberly-Clark® MIC-KEY® -matalaprofilinen maha-avanneruokintaletku voidaan asettaa perkuutaniestti läpivalaisu- tai endoskopiohjauksessa tai vajhtamalla aikaisemmin asennettu letku valmiina olevan avanteen kautta.

MIUSTUTUS: ENNEN KUIN LETKU VIEDÄÄN SIÄÄN ENSIMMÄISTÄ KERTAA, ON POTILAAN TURVALLISUUDEN JA MUKAVUUDEN VUOKSI ENSIN SUORITETTAVA GASTROPEKSIA VATSAONTELON ETUSEINÄMÄÄN, RUOKINTALETKUN SIÄÄNVIENTIKOHTA ON PAIKANNETTAVA JA AVANNE LAAJENNELLÄ.

MIUSTUTUS: ÄLÄ KÄYTÄ RUOKINTALETKUN RETENTIOPALLOA GASTROPEKSIALAITTEENA. PALLO VOI PUHJETA, MINKÄ VUOKSI SE EI PYSTY ENÄÄ PITÄMÄÄN MAAHAN VATSAONTELON ETUSEINÄMÄÄ VASTEN.

VAROITUS: Jotta vauvakaissillä ja lapsilla siäänvienti pitää suorittaa suuren kaaroksen yläosasta, jotta mahaportti ei tulkeudu palloa täytettäessä.

Vääärän kokoinen MIC-KEY®-letku voi aiheuttaa nekroosiin, tukirengas voi hautautua avanteeseen ja/tai voi aiheuttaa hypergranulaatiokudoksen kasvua.

Letkun valmistelutoimenpiteet

- Ota sopivan kokoinen MIC-KEY®-matalaprofilinen maha-avanneruokintaletku pakkauksesta ja tarkasta se vaurioiden varalta.
- Täytä pallo lopportiin kuittaa 5 ml:lla (3 ml:lla 12 F:n letkua varten) steriliä tai tislattua vettä pakkaussessa mukana olevalla 6 ml:n luer-slip-kärkisellä ruiskulla (kuva 2A).
- Irrota ruisku ja varmista pallon eheys puristamalla palloa varovasti vuotojen poissulkemiseksi. Tarkasta pallo silmämääriästi symmetrisyyden varmistamiseksi. Ellei pallo ole symmetrinen, voit muokata palloa hellävaraisesti sormien välissä. Kiinnitä ruisku uudestaan ja ime kaikki vesi pallosta.
- Voitele letkun kärki vesiliukoisella liukastusaineella. Älä käytä mineraaliöljyä. Älä käytä vaselinia.

Asettamisen läpivalaisuohjauksessa

- Aseta potilas selinmakuulle.
- Valmistele ja esilätkitä potilas sairaalan hoitojätkän mukaisesti.
- Varmista, että maksan vaseen lohko ei sijaitse mahanpohjukan tai mahranrungon päällä.
- Paikanna maksan mediaalireuna TT-tutkimuksella tai kaikulkuvauskella.
- Mahan peristaltiikan vähentämiseksi voidaan antaa 0,5–1,0 mg glukagonia laskimoon.
- MIUSTUTUS:** TARKISTA GLUKAGONIN KÄYTÖÖHJEISTÄ TIEDOT, JOTKA KOSKEVAT INJEKTIONEPUUTTA LASKIMOON JA SUOSITUSET, JOTKA KOSKEVAT SEN KÄYTÖÄ INSULINIIRIIPPUVAISILLA POTILAILLA.
- Täytä maha ilmaalla nenä-mahalekun kautta. Tavallisesti riittää 500–1000 ml, tai kunnes riittävä lajenneminen on saatu aikaan. On usein tarpeen jatkata täytöltöä ilmaalla toimenpiteen aikana, varsinkin mahalaukun punktioni aikana ja avanteen lajentamisen aikana, jotta mahalaukku pysyy lajentuneena ja mahalaukun seinämä pysyy vatsaontelon etuseinämää vasten.
- Valitse katetrin siäänvientikohda vasemman kylkiaaren alta, mieluiten suoran vatsalihaksen lateraaliosan tai sen lateraaliosan päättä (Huoma, että ylempi vatsanseinämävältilmo kulkee suoran vatsalihaksen mediaaliosaa pitkin.) suoraan mahranrungon päältä mahan suurta

kaarosta kohti. Valitse läpivalaisulla kohta, jossa neula voidaan viedä sisään mahdolllisimman pystysuorassa. Tarkista ennen maha-avanteen teke mistä läpivalaisussa sivuprojektiolla, ettei paksusuolen tai ohutsuolen osa sijaitse mahalaukun etupuolella, jos sellaista epäillään.

HUOMAA: Varjoainetta voidaan antaa edellisenä iltana suun tai nenä–mahalekun kautta tai antaa varjoaineperäriske poikittaisen koolon visualisoimiseksi ennen toimenpiteen suorittamista.

8. Valmistele sisäänvientikohda ja peitä se leikkausliinoilla laitoksen käytännön mukaisesti.

Gastropeskan sijoituskohta

HUOMAUTUS: ON SUOSITELTAVA TEHDÄ KOLMIONMUOTOINEN KOLMEN PIESTEEN GASTROPEKSIA JOTTA MAHANEINÄMÄ PYSYY VARMASTI KIINNI VATSAONTELON ETUSEINÄMÄSSÄ.

- Merkitse letkun siäänvientikohda ihoon. Määritä gastropeskian kiinnityskohdat merkitsemällä ne ihoon yhtä kaukaisi letkun siäänvientikohdasta kolmionmuotoisesti.

VAROITUS: Jätä riittävän pitkä etäisyys siäänvientikohdan ja gastropeskian sijoituskohdan välille, jotta se ei haittaa T-kiinnitintä ja täytettyä palloa.

- Paikanna punktiohjadat ja puuduta ne vatsakalvo 1-prosenttisella lidoikaiinilla.
- Kiinnitä ensimmäinen T-kiinnitin ja varmista sen mahansisäinen sijainti. Toista toimenpide, kunes kaikki kolme T-kiinnitintä on kiinnitetty kolmion kulmiin.
- Kiinnitä mahalaukun vatsaontelon etuseinämään ja suorita toimenpide loppuun.

Avanteen muodostaminen

- Tee avanne mahalaukun ollessa täynnä ilmaa ja vatsaontelon seinämää vasten. Paikanna punktiohkoja gastropeskialomion keskeltä. Varmista läpivalaisulla, että punktiohko on maharan rungong distalislossa, kyllikkaaren alla ja polkittaisen koolonin yläpuolella.

MIUSTUTUS: VÄLTÄ VAUROITIAMASTA VATSANSEINÄMÄVALTIMOA, JOKA KULKEE SUORAN VATSALIHAKSEN MEDIAALISEEN KAHDEN KOLMANNEKSEN JA LATERAALISEEN YHDEN KOLMANNEKSEN YHTYMÄKOHDASSA.

VAROITUS: Varo, etett kujjeta punktioneulaa liian syvälle, jotta vältät punktioneeristä mahalaukun takaseinämää, haimaa, vasenta munuaista, aorttaa tai pernaa.

- Puuduta punktiohkoja 1-prosenttisella lidoikaiinilla aina vatsakalvon pintaan saakka (etäisyys iholta mahalaukun etuosaan seinämään on yleensä 4–5 cm).

- Vie 0,038 tuuman johtimen kanssa yhteensopiva siäänvienteineula gastropeskialomion keskeltä mahalaukun luumeniin.

HUOMAA: Paras siäänvienteineula maha-avanneletukun asettamiseen on noin 90 asteen kulma ihan pintaan nähden. Neula pitää suunnata mahanporttia kohti jos on odottettavaa, että letku tullaan välttämään endoskopipistesi asettavaksi maha-avanne-tyhjäsuoliuropuutelutekusti.

- Varmista neulan asianmukainen sijainti läpivalaisulla. Sen lisäksi voidaan neulan sijainnin varmistamiseksi neulan kantaan liittää vedellä täytetty ruisku ja imä ilmaa mahalaukun luumenista.

HUOMAA: Varjoainetta voidaan ruiskuttaa mahalaukun pojumien visualisoimiseksi ja neulan sijainnin varmistamiseksi sen jälkeen kun ilmaa on tullut ruiskuun.

- Kuljeta enintään 0,038 tuuman läpimittainen J-kärkinen johdin neulan läpi mahaan. Varmista sijainti.

- Poista siäänvienteineula, ja jätä J-kärkinen johdin paikalleen ja hävitä neula sairaalan hoitojätkän mukaisesti.

Laajennus

- Teee numero 11 skalpelillilla pieni ihovilotti johtimen viereen ja jatka viiltoa ihonalaisen kudokseen ja vatsalihaston jännekalvon läpi. Hävitä skalpeli viillon tekemisen jälkeen sairajan käytännön mukaisesti.

- Kuljeta laajenninta johdinta pitkin ja laajenna avanne sopivan kokoiseksi.

- Poista laajennin johdinta pitkin, mutta jätä johdin paikalleen.

- Mittaa avanteen pituus Kimberly-Clark®-maha-avannetulkillä.

Avanteen pituuden mittaus

MIUSTUTUS: MIC-KEY®-RUOKINTALETKUN OIKEAN KOON VALINTA ON OLEELLISTA POTILAAN TURVALLISUUDEN JA MUKAVUUDEN VUOKSI. MITTAA AVANTEEN PITUUDEEN AVANTEEN MITTATULKILLA. MIC-KEY®-LETKUN VARREN PITUUDEEN PITÄÄ OLLA SAMA KUIN AVANTEENKIIN. VÄÄRÄN KOKOINEN MIC-KEY®-LETKU VOI AIHEUTTAA NEKROOSIN, TUKIRENGAS VOI HAUTAUTUA AVANTEESEEN JA/TAI VOI AIHEUTTA HYPERGRANULAATIOKUDOKSEN KASVUA.

- Kostuta mittatulkin (kuva 1) kärki vesiliukoisella liukastusaineella. Älä käytä mineraaliöljyä. Älä käytä vaselinia.

- Kuljeta maha-avanteen mittatulkkia eteenpäin johdinta pitkin avanteen läpi mahaan. VOIMAA EI SAA KÄYTÄÄ.

- Täytä luer-slip-ruisku 5 ml:lla vettä ja liitä se palloporttiin. Täytä pallo painamalla ruiskun mäntää.

- Vedä laitetta varovasti ulospäin, kunnes pallo sijaitsee mahan seinämää vasten.

- Vedä muovikiekko vatsan ihoa vasten ja lue mittaustulos kiekon yläpuolella.

- Lisää lukemaan 4–5 mm avanteen oikean pituuden varmistamiseksi kaikissa asennoissa.

- Kirjaa mittaustulos.

- Poista pallossa oleva vesi luer-slip-kärkisellä ruiskulla.

- Poista avanteen mittatulkkia avanteesta.

- Kirjaa päävämäärä, eränumero ja mittauksen pituus senttimetreinä.

Lekun asettaminen

- HUOMAA:** Auki vedettävä holkkia voidaan käyttää lekun viemisen helpottamiseksi avanteen läpi.
- Ota sopivan kokoinen MIC-KEY®-matalaprofiilinen maha-avanneruokintaletku pakkauksesta ja valmistele se kuten edellä kohdassa Lekun valmistelutoimenpiteet on esitetty.
 - Kuljeta lekun distaalipäätä eteenpäin johdinta pitkin avanteen läpi mahaan.
 - Varmista, että pallo on mahassa, poista johdin tai auki vedettävä holki, jos sellaista on käytetty, ja täytä pallo.
 - Varmista, että ulkoinen pehmuste on ihmisen pintaan vasten.
 - Täytä pallo 6 ml:n luer-slip-kärkisellä ruiskulla.
 - Täytä 12 F:n lekun pallo 3 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.
 - Täytä 14 F:n tai sitä suuremman lekun pallo 5 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.

MUISTUTUS: PALLON 5 ML:N (12-F:N LETKUSSA) KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUISKUTTAA VARJOAINETTA.

MUISTUTUS: PALLON 10 ML:N (14-F:N TAI SITÄ SUUREMMISSA LETKUSSA)

KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUISKUTTAA VARJOAINETTA.

- Puhdistaa lekun ja avanteeseen jäädyn neste ja liukastusaine.

Bolus- ja SECUR-LOK®-jatkoletkun asentaminen

- Käytä joko Bolus- (kuva 4) tai SECUR-LOK® (kuva 3) -jatkosarjoja mahaletkuruokintaa ja mahan paineenealennusta varten.
- Avaa ruokintaportin suojuus (kuva 2B).
- Työnnä SECUR-LOK®- (kuva 3C) tai Bolus (kuva 4B) -jatkosarja (kuva 2) kohdistamalla avain- ja lukkoliihitimet. Aseta jatkosarjan musta viiva kohdakkaan MIC-KEY®-letkun (kuva 2C) ruokintaportin mustaan viivan kanssa.
- Lukitse jatkosarja paikalleen työttämällä liitin sisään ja kiertämällä sitä MYÖTÄPÄIVÄÄN, kunnes tuntuu pieni vastus (noin ¼-kierrosta). Älä kierrä liittämäksesi pitkästi pysäyttimeen ohi.
- Jatkosarja poistetaan kiertämällä sitä VASTÄPÄIVÄÄN, kunnes jatkosarjan merkity musta viiva asetettu kohdakkaan MIC-KEY®-letkun merkity mustan viivan kanssa. Poista jatkosarja ja sulje portti siihen kiinnitettyllä suojuksella.

Lekun sijainnin ja avoimuuden varmistaminen

- Kiinnitä 10 ml vettä sisältävää katetrikkärkinen ruisku ruokintaporttiin jommankumman jatkosarjan ollessa liitettyinä.
- Aspiori mahansisältö. Ruiskuun tuleva mahansisältö varmistaa putken asianmukaisen sijainnin mahassa.
- Huuhtele 10 ml:lla vettä. Tarkista, onko avanteen ympäriä vuotoa. Jos vuotoa ilmenee, varmista, että pallo on täytetty asianmukaisesti. Tarkista myös F-koko, avanteen pituus ja lekun sijainti. Asianmukaisen sijainti on tarkistettava röntgenologisesti. MIC-KEY®-letkussa on röntgenpositiivinen raita. Pallon sisällä EI SAA käyttää varjoainetta.
- Ruokinnan saa aloittaa lääkärin määräykseen mukaisesti vasta kun putken asianmukainen sijainti ja avoimuus on varmistettu.

Asettaminen endoskopioahjauksessa

- Suorita tavanomainen ruokatorven–mahan–pohjakaissuolen tähytystoimenpide. Kun toimenpide on suoritettu, eikä poikkeavuuksia ole ilmennyt, jotka voisivat olla vasta-aiheena lekun asettamiselle, aseta portilas selimuskumulle ja täytä mahalauku ilmalta.
- Läpivalvaa vatsaontelon etuosaan kautta valitakseen maha-avanteelle kohdan, jossa ei ole surua verisuonia, sisälmiä tai apirkudosta. Sopiva kohta on useimmiten keskisolivisivassa, yksi kolmannes navan ja kylkikaaren välisestä etäisyysdestä.
- Paina valittua sisäänventikohtaa sormella. Endoskopistin pitääsi nähdä selvästi vastaava painamaa mahaseinämän etupinnalla.
- Valmisteile iho ja peitä maha-avanteen tekokohta leikkauksliinoilla.

Gastropeksian sijoituskohta

HUOMAUTUS: ON SUOSITELTAVA TEHDÄ KOLMIONMUOTOIEN KOLMEN PISTEEN GASTROPEKSIA JOTKA MAHASEINÄMÄÄ PYSYY VARMASTI KIINNI VATSAONTELON ETUSETINÄMÄÄSSÄ.

- Merkitse lekun sisäänventikohta ihoon. Määritä gastropeksian kiinnityskohdat merkitsemällä ne ihoon yhtä kauaksi lekun sisäänventikohdasta kolmionmuotoisesti.

VAROITUS: Jätä riittävän pitkää etäisyyksen sisäänventikohdan ja gastropeksian sijoituskohdan välillä, jotta se ei haittaa T-kiinnitintä ja täytetyttä palloa.

- Paikanna punktiokohtat ja puuduta ne vatsakalvo 1-prosenttisella lidoikaiinilla.
- Kiinnitä ensimmäinen T-kiinnitin ja varmista sen mahansisäinen sijainti. Toista toimenpide, kunnes kaikki kolme T-kiinnitintä on kiinnitetty kolmion kulmiin.
- Kiinnitä mahalauku vatsaontelon etuseinämään ja suorita toimenpide loppuun.

Avanteen muodostaminen

- tee avanne mahalaukun ollessa täynnä ilmaa ja vatsaontelon seinämää vasten. Paikanna punktiokohta gastropeksialkolmion keskeltä. Var mistä läpivalaisulta, että punktiokohta on maharrunnon distaaliasossa, kylkikaaren alla ja poikittaisen koolonlin yläpuolella.

MUISTUTUS: VÄLTÄ VAURIOTTAMASTA VATSANSEINÄMÄVALTIMOA, JOKA KULKEE SUORAN VATSALIHAKSEN MEDIALISEEN KAHDEN KOLMANNEKSEN JA LATERAALISEEN YHDEN KOLMANNEKSEN YHTYMÄKOHDASSA.

VAROITUS: Varo, etett kujelta punktioneulaa liian syvälle, jotta välttä punktoimasta mahalaukun takaseinämää, haimaa, vasenta munuaista, aorttaa tai pernaa.

- Puuduta punktiokohta 1-prosenttisella lidoikaiinilla vatsakalvon pintaan saakka.
- Vie 0,038 tuuman johtimen kanssa yhteensopiva sisäänventineula gastropeksialkolmion keskeltä mahalaukun luuunen.
- Varmista neulan asianmukainen sijainti endoskopialla. Sen lisäksi voidaan neulan sijainnin varmistamiseksi neulan kantaan liittää vedellä täytetty ruisku ja imää ilmaa mahalaukun luuunesta.
- Kuljeta enintään 0,038 tuuman läpimittainen J-kärkinen johdin neulan läpi mahaan. Varmista sijainti.
- Poista sisäänventineula, ja jätä J-kärkinen johdin paikalleen ja hävitä neula sairaalan hoitokäytännön mukaisesti.

Laajennus

- Tee numero 11 skalpellillä pieni ihoviljto johtimen viereen ja jatka viitoa ihonalaisen kudokseen ja vatsalihaston jännekalvon läpi. Hävitä skalPELLI viilloin tekemisen jälkeen sairaalan käytännön mukaisesti.
- Kuljeta laajenninta johdinta pitkin ja laajenna avanne sopivan kokoiseksi.
- Poista laajennin johdinta pitkin, mutta jätä johdin paikalleen.
- Mittaa avanteen pituus Kimberly-Clark®-maha-avannetulkilla.

Avanteen pituuden mittaus

MUISTUTUS: MIC-KEY®-RUOKINTALEKUN OIKEAN KOON VALINTA ON OLEELLISTA POTILAAN TURVALLISUUDEN JA MUKAVUUDEN VUOKSI. MITTAA AVANTEEN PITUUS AVANTEEN MITTATULKILLA. MIC-KEY®-VARREN PITUUDEN PITÄÄ OLLA SAMA KUIN AVANTEENKIN. VÄÄRÄN KOKOINEN MIC-KEY®-LETKU VOI AIHEUTTAA NEKROSIN, TUKIRENGAS VOI HUAUTAUTUA AVANTEESSEEN JA/TAI VOI AIHEUTTAA HYPERGRANULATIOKUDOKSEN KASVUA.

- Kostutta maha-avanteen mittatulikin (kuva 1) kärki vesiliukoisella liukastusaineella. Älä käytä mineraaliöljyjä. Älä käytä vaseliinia.
- Kuljeta maha-avanteen mittatulikku eteenpäin johdinta pitkin avanteen läpi mahaan. VOIMAA EI SAA KÄYTÄÄ.
- Täytä luer-slip-ruisku 5 ml:lla vettä ja liitä se palloporttiin. Täytä pallo painamalla ruiskun mäntää.
- Vedä laitetta varovasti ulospäin, kunnes pallo sijaitsee mahalaukun sisäseinämää vasten.
- Vedä muovikiekko vatsan ihoa vasten ja lue mittaustulos kiekon yläpuolelta.
- Lisää lukemaan 4–5 mm avanteen oikean pituuden varmistamiseksi kaikissa asenoissa. Kirjaa mittaustulos.
- Poista pallossa oleva vesi luer-slip-kärkisellä ruiskulla.
- Poista avanteen mittatulikki avanteesta.
- Kirjaa päivämääriä, eränumero ja mitattu varren pituus senttimetreinä.

Lekun asettaminen

HUOMAA: Auki vedettävä holkkia voidaan käyttää lekun viemisen helpottamiseksi avanteen läpi.

- Ota sopivan kokoinen MIC-KEY®-matalaprofiilinen maha-avanneruokintaletku pakkauksesta ja valmistele se kuten edellä kohdassa Letkun valmistelutoimenpiteet on esitetty.
- Kuljeta lekun distaalipäätä eteenpäin johdinta pitkin avanteen läpi mahaan.
- Varmista, että lekun on mahalaukussa, poista endoskooppi, poista johdin tai auki vedettävä holki, jos sellaista on käytetty, ja täytä pallo.
- Varmista, että ulkoinen pehmuste on ihmisen pintaan vasten.
- Täytä pallo 6 ml:n luer-slip-kärkisellä ruiskulla.

• Täytä 12 F:n lekun pallo 3 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.

• Täytä pallo 14 F:n tai sitä suuremman lekun pallo 5 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.

MUISTUTUS: PALLON 5 ML:N (12-F:N LETKUSSA) KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUISKUTTAA VARJOAINETTA.

MUISTUTUS: PALLON 10 ML:N (14-F:N TAI SITÄ SUUREMMISSA LETKUSSA) KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUISKUTTAA VARJOAINETTA.

- Puhdistaa lekun ja avanteeseen jäädyn neste ja liukastusaine.

Bolus- ja SECUR-LOK®-jatkoletkun asentaminen

- Käytä joko Bolus- (kuva 4) tai SECUR-LOK® (kuva 3) -jatkosarjoja mahaletkuruokintaa ja mahan paineenealennusta varten.
- Avaa ruokintaportin suojuus (kuva 2B).
- Työnnä SECUR-LOK®- (kuva 3C) tai Bolus (kuva 4B) -jatkosarja porttiin kohdistamalla avain- ja lukkoliihitimet. Aseta jatkosarjan musta viiva kohdakkaan MIC-KEY®-letkun (kuva 2C) ruokintaportin mustaan viivan kanssa.
- Lukitse noissäinsä työttämällä liitin sisään ja kiertämällä sitä VASTÄPÄIVÄÄN, kunnes tuntuu pieni vastus (noin ¼-kierrosta). Liittääntää ilman kierrettä pysäyttimeen ohi.
- Jatkosarja poistetaan kiertämällä sitä VASTÄPÄIVÄÄN, kunnes jatkosarjan merkity musta viiva asetettu kohdakkaan MIC-KEY®-letkun merkity mustan viivan kanssa. Poista jatkosarja ja sulje portti siihen kiinnitettyllä suojuksella.

Letkun sijainnin ja avoimuuden varmistaminen

1. Kiinnitä 10 ml vettä sisältävä katetrikärkinen ruisku ruokintaporttiin jommankumman jatkosarjan ollessa liitettyinä.
2. Aspiori mahansisältö. Ruiskuun tuleva mahansisältö varmistaa putken asianmukaisen sijainnin mahassa.
3. Huuhtele 10 ml:lla vettä. Tarkista, onko avanteen ympärillä vuotoa. Jos vuotoa ilmenee, varmista, että pallo on täytetty asianmukaisesti. Tarkista myös F-koko, avanteen pitus ja letkuun sijainti. Asianmukainen sijainti on tarkistettava röntgenologisesti. MIC-KEY®-letkussa on röntgenpositiivinen raita. Palon sisällä EI SAA käyttää varjoainetta.
4. Ruokinnan saa aloittaa lääkärin määräyksen mukaisesti vasta kun putken asianmukainen sijainti ja avoimuus on varmistettu.

Letkun poistaminen

1. Varmista ensin, että tämäntyyppinen letku voidaan vaihtaa vuodeastolla.
2. Kokoa kaikki välineet ja tarvikkeet, puhdista kädet aseptisesti ja vedä käsini puhtaat ja puuterittomat suojakäsineet.
3. Kierrä letkuun 360 astetta varmistaaksesi, että letku liikkuu vapasta ja helposti.
4. Työnä luer-slip-kärkinen ruisku pallon täytöspottiin ja ime kaikki neste pois pallosta.
5. Paina vatsaa ja poista letku vetämällä kevyesti mutta napakasti.

HUOMAA: Jos tuntuu vastusta, voitele letku ja maha-avanne vesiliukoisella liukastusaineella. Työnä ja kierrä letkuu samanaikaisesti. Irrota letku varovasti. Jos letku ei tule ulos, täytä pallo lääkärin määräimällä vesimäärellä ja ilmoita asiasta lääkärille. Älä koskaan käytä liiallista voimaa letkun poistamiseksi.

VAROITUS: Älä koskaan ryhdy vaihtamaan letkua ellet ole saanut siihen opastusta lääkäristä tai maulta terveydenhuollon ammattihenkilöltä.

Vaihtotoimenpide

1. Puhdista avannetta ympäröivä iho ja anna sen kuivua ilmassa.
2. Mittaa avanteen pituus Kimberly-Clark®-maha-avannetulkillla.
3. Ota sopivan kokoinen MIC-KEY® --matalaprofilinen maha-avanneruokintaletku pakkauksesta ja valmistele se kuten edellä kohdassa Letkun valmistelutoimenpiteet on esitetty.
4. Voitele letkun kärki vesiliukoisella liukastusaineella ja vie MIC-KEY®-letku avanteen kautta maahan.
5. Varmista, että ulkoinen pehmuste on ihan pintaa vasten.
6. Täytä pallo 6 ml:n luer-slip-kärkisellä ruiskulla.
 - Täytä 12 F:n letkuun pallo 3 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.
 - Täytä 14 F:n sitä suuremman letkuun pallo 5 ml:lla tislattua tai steriliää vettä.
7. **MUISTUTUS:** PALLON 5 ML:N (12 F:N LETKUSSA) KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUIISKUTTAA VARJOAINETTA.
8. **MUISTUTUS:** PALLON 10 ML:N (14 F:N TAISITÄÄ SUUREMMISSA LETKUSSA)
- KOKONAISTÄYTÖTILAVUUTTA EI SAA YLITTÄÄ. ILMAA EI SAA KÄYTÄÄ. PALLON SISÄLLE EI SAA RUIISKUTTAA VARJOAINETTA.
7. Puhdista letkuun ja avanteeseen jäänyt neste ja liukastusaine.
8. Varmista letkuu oikea sijainti kuten edellä kohdassa Letkun sijainnin varmistaminen on esitetty.

Ruokinta

1. Poista ruokintaportin tulppa (kuva 3A).
2. Ruiskulla ruokittaessa kiinnitä katetrikärkinen ruisku bolusjatkosarjan ruokintaporttiin (kuva 4A). Työnä napakasti sisään ja kierrä ¼-kierrosta tiukan liitännän aikaansaamiseksi.
3. Jos käytät ruokintapussia, poista pussista ja letkusta mahdollinen ilma. Liitä letkusto SECUR-LOK®-jatkosarjaan (kuva 3B). Työnä napakasti sisään ja kierrä ¼-kierrosta tiukan liitännän aikaansaamiseksi.
4. Säädä ravintoliuoksen virtausnopeus ja anna ravintoliuosi.
5. Kun ravintoliuoksen antamisen on suoritettu loppuun, huuhtele jatkoletku ja MIC-KEY®-letku 20 ml:lla lämmintä vettä kunnes letkut ovat kirkkaat.
6. Irrota SECUR-LOK®- tai Bolus-jatkosarja ja aseta MIC-KEY®-letkun ruokintaportin tulppa takaisin (kuva 2B).
7. Huuhtele jatkosarja ja katetrikärkinen ruisku tai ruokintapussi lämpimällä saippuavedellä, huuhtele ja kuivaa perustellisesti.
8. Jos ruokinta tapahuu jatkuvana pumpun avulla, huuhtele MIC-KEY®-letku 10–20 ml:lla vettä kauden tunnin välein.

Paineenalennus

1. Paineenalennus voidaan suorittaa joko Bolus- tai SECUR-LOK®-jatkosarja käytäen.
2. Liitä joko SECUR-LOK®- (kuva 3) tai Bolus- (kuva 4) jatkosarja MIC-KEY®-letkuun (kuva 2).
3. Jos käytät SECUR-LOK®-jatkosarja, poista ruokintaportin tulppa. Tyhjennä mahansisältö astioaan.
4. Huuhtele jatkoletku ja MIC-KEY®-letku paineenalennuksen jälkeen 20 ml:lla lämmintä vettä.
5. Poista jatkosarja ja aseta siinä kiinnitettyyn oleva MIC-KEY®-tulppa takaisin.

Lääkityksen antaminen

Anna potilaalle nestemäisiä lääkkeitä aina kun se on mahdollista ja tarkista, voidaanko kiinteät lääkkeet murskata ja sekoittaa veteen. Jos se on turvallista, murskaa kiinteät lääkkeet hienuksi jauheeksi ja liuota jauhe veteen, ennen kuin annat sen ruokintaletkun kautta. Älä koskaan murskaa enterotabletteja tai sekoita lääkkeitä ruokintaletkujen huuhteluun.

Huuhtele letku katetrikärkisellä ruiskulla lääkärin määräyksen mukaisella vesimäärellä.

Ohjeet letkun tukkeutumisen ehkäisemiseksi

Asianmukainen huuhtelu on paras tapa letkun tukkeutumisen ehkäisemiseksi ja letkun avoimuuden ylläpitämiseksi. Seuraavassa on ohjeet letkun tukkeutumisen välttämiseksi.

- Huuhtele ruokintaletku vedellä 4–6 tunnin välein jatkuvan ruokinnan aikana, aina kun ruokinta keskeytetään, ennen ajoitusta ruokintaa ja sen jälkeen tai vähintään 8 tunnin välein, kun letku ei käytetä.
- Huuhtele ruokintaletku ennen lääkkeen antoa ja sen jälkeen ja lääkityksen antamisen välillä. Tämä ehkäisee lääkityksen ja ruokintaletkujen yhteisvaikutuksen, mikä voi johtaa letkun tukkeutumiseen.
- Anna potilaalle nestemäisiä lääkkeitä aina kun se on mahdollista ja tarkista farmaseutilta, voidaanko kiinteät lääkkeet murskata ja sekoittaa veteen. Jos se on turvallista, murskaa kiinteät lääkeet hienuksi jauheeksi ja sekoita jauhe veteen ennen kuin annat sen ruokintaletkun kautta. Älä koskaan murskaa enterotabletteja tai sekoita lääkkeitä ruokintaletkujen.
- Vältä hampien huuhtelunesteiden, kuten karpalomehun ja kolajuomien käyttöä ruokintaletkujen huuhteluun, sillä hampamat aineet yhdessä ravintoliuoksen valkuaisaineiden kanssa voivat aiheuttaa letkujen tukkeutumista.

Yleiset huuhteluojeet

- Käytä 30–60 ml:n katetrikärkisiä ruiskuja. Älä käytä pienempiä ruiskuja, sillä tämä saattaa kohttaa letkussa vallitsevaa painetta ja mahdollisesti aiheuttaa pienten letkujen repeämisen.
- Huuhtele letkut huoneenlämpöisellä vesijohtovedellä. Steriiliä vettä voidaan käyttää tilanteissa, joissa vesijohtoveden laatu ei ole riittävän hyvä. Veden määriä riippuu potilaan tarpeesta, terveydentila ja letkuun typistä. Huuhteluun käytettävä määriä on aikuisilla keskimäärin 10–15 ml ja vauvakaissilä 3–10 ml. Potilaan nestetasapaino vaikuttaa myös ruokintaletkujen huuhteluun käytettävän veden määriä. Monissa tapauksissa huuhtelunesteen määärän lisääminen voi korvata laskimonsäisenestetyksen tarvetta. Henkilöillä, joilla on muunaisista vajaatoimista tai nesterajotulisia, pitää käyttää huuhteluun vain verrytettävä, joka tarvitsee letkun tukkeutumisen ehkäisemiseksi.
- Älä käytä liikaa voimaa kun huuhtele letkuu. Liiallinen voimakäyttö voi aiheuttaa letkun repeämisen ja vaurioittaa ruoansulatuskanavan.
- Kirja käytetyn veden määriä ja kelloinaika potilaan sairaskertomukseen. Tämä antaa kaikille hoitoihenkilökuntaan kuuluville mahdollisuuden seurata tarkemmin potilaan tarpeita.

Päivittäinen hoito ja ylläpitoa koskeva tarkistuslista

Potilaan tutkiminen

Selvitä, onko potilaalla kivun, paineen tai epämukavuuden tunnetta.

Avanteen seudun tarkastus

Tarkasta, onko potilaalla infektion merkkejä, kuten punoitusta, ärstystä, turvottusta, arkuttua, kuumottusta, ihottumaa, märkästä vuotta tai mahansisällön vuotta.

Tutki, onko potilaalla painenrekroosiin, ihan rikkoutumisen tai hypergranulaatiotulokseen merkkejä.

Avanteen seudun puhdistus

Käytä puhdistukseen lämmintä vettä ja mietoa saippuaa.

Puhdista avanteen seutu pyyhkien kiertävällä liikeellä letkusta poispäin.

Puhdista ompeleet, ulkoiset pehmusteet ja kaikki tukivälaineet vanpuuikolla.

Huuhtele ja kuivaa kunnolla.

Tarkasta, onko letkussa vaurioita, tukkeumia tai poikkeavia värjäytymistä.

Letkun tarkastaminen

Ruokintaletkuun puhdistaminen

Puhdista letku lämpimällä vedellä ja saippualla ja varo vetämästä tai käsittelystä letkua liikkaa.

Huuhtele ja kuivaa kunnolla.

Tyhjäsuoliportin, mahalaukkuportion ja palloportin puhdistaminen

Poista kaikki ruokintaletkujen ja lääkkeiden jäämat vanpuuikolla tai pehmeällä pyyhkeellä.

Älä kierrä ulompaa pehmestettä

Tämä aiheuttaa letkun taitumisen ja mahdollisesti sen siirtymisen.

Ulkoisen pehmusteteen sijainnin varmistaminen

Varmista, että ulkoinen pehmusta sijaitsee 2–3 mm ihan pinnan yläpuolella.

Ruokintaletkuun huuhtelu

Huuhtele ruokintaletku vedellä 4–6 tunnin välein jatkuvan ruokinnan aikana, aina kun ruokinta keskeytetään tai vähintään 8 tunnin välein, kun letku ei käytetä.

Huuhtele ruokintaletku sen jälkeen kun olet tarkistanut mahansisällön jäännösmäärän.

Huuhtele ruokintaletku ennen lääkkeen antoa ja sen jälkeen. Vältä käytämästä hampien huuhtelunesteitä, kuten karpalomehua ja kolajuomia ruokintaletkujen huuhteluun.

Pallon huolto

Tarkista pallon vesitilavuus kerran viikossa.

- Työnnä luer-slip-kärkinen ruisku pallon täytäporttiin ja ime nestettä pitää samalla letkua paikallaan. Vertaa ruiskussa olevan veden määrä pallon täytämiseen alunperin suositeltuun ja pistolaan sairaskertomukseen kirjattuun määrään. Jos määrä on vähemmän kuin mitä on suositeltu ja kirjattu sairaskertomukseen, täytä pallo samalla määrellä kuin mitä alunperin vedit pois ja lisää sen jälkeen sen verran, mitä tarvitaan pallon täytämiseen alunperin määrätyyn tilavuuteen. Ota huomioon, että palloa tyhjentäässäsi voi jonkin verran mahansisältöä vuotaa letkun ympäältä. Kirjaa nestemääriä, korvattava nestemääri (jos tarpeen), päävämääriä ja kelloina.
- Odota 10–20 minuuttia ja toista toimenpide. Jos pallo on menettänyt nestettä, se vuotaa, jolloin koko letkujärjestelmä pitää vailtaa. Tyhjentynyt tai rikkoutunut pallo voi aiheuttaa letkun siirtymisen paikaltaan. Jos pallo repeää, letku on vaihdettava uuteen. Kiinnitä letku paikalleen teipillä ja noudata sen jälkeen laitoksen käytäntöä ja/tai ota yhteys lääkärin ohjeita varten.

HUOMAUTUS: Täytä pallo uudelleen steriiliillä tai tislatulla vedellä, ei ilmallia tai keittosuolaliuoksella. Keittosuolaliuoso voi aiheuttaa kiteitä ja tukkia pallon venttiilin tai luumeren, mikä voi aiheuttaa ilman tihkumisen ja pallon painumisen kasaan. Varmista, että käytät tarkalleen suosittelun määränt vettä, sillä liikatäyty voi tukkia luumeren tai lyhentää pallon käyttökäätä, kun taas alitettömien seurauksena letku ei pysy kunnolla paikallaan.

Letkun tukos

Letkun tukoksen yleisimmat syyt:

- puutteellinen huuhoteluteknikka
- huuhtelua ei suoriteta mahansisällön jäännöksen määrittämisen jälkeen
- lääkityksen antamista koskevia ohjeita ei noudata
- tablettimurska
- viskoosit lääkeliuokset
- paksut ravintoliuokset, kuten ravintoliuostivisteet, jotka voivat aiheuttaa letkujen tukkeutuminen
- ravintoliuoksen kontaminointuminen, joka voi johtaa sen hyttymiseen
- mahan- tai suolensisällön nouseminen letkun

Tukkeutuneen letkun avaaminen

1. Varmista, että ruokintaletku ei ole taittunut tai puristettu kiinni.
2. Jos tukos näkyy ihmän pinnan yläpuolella, hiera letkua sormien välissä sen avaamiseksi.
3. Aseta seuraavaksi katetrikärkinen, lämpimällä vedellä täytetty ruisku sopivan kokoonseenvottiseeseen tai letkun luumereni ja vedä määntää hieman taaksepäin ja paina sen jälkeen määntää tukoksen poistamiseksi.
4. Jos tukos ei avaudu, toista vaihe 3. Useimmat tukokset aukeavat, kun kohdistat ruiskulla letkun vuorotellen kevyttä imuua ja painetta.
5. Jos tämä ei auta, ota yhteys lääkärin. Älä käytä karpalomehua, kolajuomia, lihan mureutusaineita tai kymotrysipinia, sillä ne voivat aiheuttaa tukoksia tai haittavaikutuksia potilaalle. Jos tukos on itsepintainen, eikä sitä voi poistaa, letku on vaihdettava.

Pallon käyttöikä

Tarkkaa pallon käyttöikää ei voida ennustaa. Silikonipallojen kestoainka on yleensä 1–8 kuukautta, mutta käyttöikää vaihtelee useista tekijöistä riippuen. Näitä tekijöitä ovat mm. lääkitys, pallon täytämiseen käytetyn veden määriä, mahan pH ja letkun hoito.

Välineistön sisältö:

- 1 kpl MIC-KEY®- matalaprofilinen ruokintaletku
- 1 kpl 6 ml:n luer-slip-kärkinen ruisku
- 1 kpl 35 ml:n katetrikärkinen ruisku
- 1 kpl MIC-KEY®-jatkosarja, jossa mukana SECUR-LOK®- suorakulmainen liitin ja 2-porttinen Y-sovitte ja Clamp 12"-puristin.
- 1 kpl MIC-KEY®-katetrikärkinen Bolus -jatkosarja, SECUR-LOK®- suora liitin ja Clamp 12"-puristin.
- 4 kpl sideharsoitosta

VAROITUS: Vain enteraalista ruokintaa ja/tai lääkitystä varten.

Lisätietoja saat soittamalla Yhdyssalvoissa numeroon 1-800-KCHELPS tai käymällä verkosivustollamme osoitteessa www.kchealthcare.com

Ohjekirjaset : Hoito-opas ja avanteen hoitoa ja enteraalisissa ruokintaletkuissa ilmenevien ongelmien korjaamista koskeva opas on saatavana pyynnöstä. Ota yhteys paikalliseen edustajaan tai asiakaspalveluunenne.



Läpimitta



Pituus



Kertakäytöinen



Lue ohjeet



Steriloitu
etylenioksidilla



Jos varorioita havaitaan,
tuotetta ei saa käyttää.



Ei sisällä DEHP:tä (Di(2-
etylühelyksylli) ftalattia)



Määriä

Vain lääkärin
määryksestä



Tilausnumero



Eränumero



Käytettävä ennen



Valmistuspäivämääriä

Beskrivning

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomisond i lågprofil (fig. 2) används för enteral näring- och läkemedelstillförsel direkt i ventrikeln och/eller ventrikeltömning.

Indikationer

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomisond i lågprofil är indicerad för patienter som kräver långvarig matning, inte tål matning via munnen, som löper låg risk för aspirering, som kräver ventrikeltömning och/eller läkemedelstillförsel direkt i ventrikeln.

Kontraindikationer

Kontraindikationer för inläggning av en gastrostomisond i lågprofil utgörs bl.a. av ascites, koloninterposition, portahypertension, peritonit och morbid obesitas.

Varning!

Denna medicinska produkt får ej återanvändas, rengöras för återanvändning eller resteriliseras. Återanvändning, rengöring för återanvändning eller resterilisering kan 1) påverka kända biokompatibilitetsegenskaper negativt, 2) äventyra produkternas strukturella integritet, 3) medföra att produkten inte fungerar såsom avsett, eller 4) skapa risk för kontaminering och smittöverföring, vilket kan orsaka patientskada, sjukdom eller dödsfall.

Komplikationer

Följande komplikationer kan uppstå i samband med alla gastrostomisonder i lågprofil:

- Nedbrytning av huden • Infektion
- Hypergranulation • Ventrikell- eller duodenalulcus
- Intraperitonealt läckage • Trycknekros

OBS! Kontrollera att förpackningen är hel: Produkten får ej användas om förpackningen är skadad eller den sterila barriären bruten.

Placering

Kimberly-Clark® MIC-KEY® gastrostomisond i lågprofil kan läggas in perkutant under vägledning med röntgenomlysning eller ultraljud, eller som ersättning för en existerande sond i en etablerad stomikanal.

OBIS! GASTROPEXI MÅSTE UTFÖRAS FÖR ATT FIXERA VENTRIKELN MOT FRÄMRE BUKVÄGGEN, MATNINGSSONDENS INGÅNGSSTÄLLE MÅSTE IDENTIFERAS OCH STOMIKANALEN DILATERAS OCH MÄTAS FÖRE INITIAL SONDINLÄGGNING, FÖR ATT SÄKERSTÄLLA PATIENTENS SÄKERHET OCH KOMFORT.

OBIS! ANVÄND INTE MATNINGSSONDENS RETENTIONSBALLONG FÖR ATT ÅSTADKOMMA "GASTROPEXI". BALLONGEN KAN BRISTA SÅ ATT DEN INTE LÄNGRE KAN HÄLLA FAST VENTRIKELN MOT FRÄMRE BUKVÄGGEN.

VARNING! Insättningsstället bör för spädbarn och barn vara beläget högt upp på curvatura major för att förebygga ocklusion av pylorus när ballongen är fyllt.

Insättning av en MIC-KEY® av felaktig storlek kan orsaka nekros, "buried bumper"-syndrom och/eller hypergranulation.

Förberedelse av sonden

1. Välj ut en MIC-KEY® gastrostomisond av lämplig storlek, ta ut den ur förpackningen och inspektera den med avseende på skador.
2. Använd 6 mL-sprutan med luerkona som medföljer i satsen till att blåsa upp ballongen med 5 mL (3 mL för 12 Fr) steril eller destillerat vatten via ballongporten (fig 2A).
3. Ta bort sprutan och kontrollera att ballongen är hel genom att klämma varligt på den och se att den inte läcker. Inspektera ballongen och se efter att den är symmetrisk. Ballongen kan göras symmetrisk genom att man varligt rullar den mellan fingrarna. För åter in sprutan och sug ut allt vatten ur ballongen.
4. Smörj sondspetsen med ett vattenlösigt smörjmedel. Använd inte mineralolja. Använd inte vaselin.

Förslag till förfarande för radiologisk inläggning

1. Lägg patienten på rygg.
2. Utför hudrengöring och sedera patienten i enlighet med sjukhusets rutiner.
3. Säkerställ att vänster leverlob inte ligger över fundus eller corpus ventriculi.
4. Identifiera mediale leverkanten med hjälp av CT eller ultraljud.
5. Glukagon 0,5 - 1,0 mg intravenöst kan ges för att reducera ventrikels peristaltik.
6. Blås upp ventrikeln med luft via en nasogastrisk sond, vanligen med 500 - 1000 mL eller tills adekvat distension uppnåtts. Det är ofta nödvändigt att fortsätta uppböllningen med luft under ingreppet, särskilt vid nälpunktionen och dilatationen av kanalen, för att hålla ventrikeln uppbält så att ventrikeltväggen ligger an mot främre bukväggen.
7. Välj ett ingångsställe för sonden i vänster subkostalområde, helst i det laterala området eller lateral om m. rectus abdominis (OBS! A. epigastrica superior löper längs rektusmuskelns mediale aspekt) och direkt över corpus ventriculi, mot curvatura major. Välj under röntgenomlysning ut en plats som tillåter en så rak vertikal nälbana som möjligt. Erhåll en lateral korstabelly innan gastrotomien läggs, när det kan misstänkas att en del av kolon eller tunnarmen befinner sig anteriort om ventrikeln.

OBS! Kontrast kan ges peroralt eller via nasogastrisk sond kvällen före ingreppet, eller via lavemang före placeringen, för att synliggöra colon transversum.

8. Utför hudrengöring och drapering enligt sjukhusets föreskrifter.

Anläggning av gastropexi

OBS! DET REKOMMENDERAS ATT UTFÖRA EN GASTROPEXI I TRE PUNKTER, I EN TRIANGELKONFIGURATION, SÅ ATT FASTGÖRING AV VENTRIKELVÄGGEN MOT FRÄMRE BUKVÄGGEN SÄKERSTÄLLS.

1. Märk huden vid det valda sondingsstället. Definiera gastropeximönstret genom att göra trehudmarkeringar på lika avstånd från sondingsstället och i en triangelformation.
2. Lokaliserar punktionsställena och lägg lokalnestesi i huden och peritoneum med användning av 1 % lidokain.
3. Sätt in det första T-fästet och bekräfta att läget är intragastriskt. Upprepa förfarandet tills alla tre T-fästena har satts in i triangelformen.
4. Fäst ventrikeln mot främre bukväggen och avsluta ingreppet.

Anläggning av stomikanal

1. Anlägg stomikanalen med ventrikeln fortfarande luftfyld och liggande an mot bukväggen. Identifiera punktionsstället mitt i gastropeximönstret. Bekräfva med genomlysning att platsen är belägen över distala delen av corpus ventriculi, nedanför revbensbågen och ovanför colon transversum.

OBS! UNDVIK ARTERIA EPIGASTRICA, SOM LÖPER VID ÖVERGÄNGEN MELLAN REKTUSMUSKELS MEDIALA TVÄ-TREDJEDELAR OCH LATERALA TREDJEDEL.

VARNING! Undvik noga att föra in punktionsnålen för djupt, så att punktion av ventrikelnas bakre vägg, pankreas, vänster njure, aorta och mjälten undviks.

2. Bedöva punktionsstället med en lokalinfektion av 1 % lidokain ned till peritonealytan (avståndet från huden till främre ventrikeltväggen är vanligt 4-5 cm).
3. För in en 0,038 tums-kompatibel introducerfärg till gastropeximönstret och i ventrikellumen.

OBS! Bästa vinkel för införing av gastrostomisonden är en helt rätt vinkel mot hudytan. Nålen skall vara riktad mot pylorus om konvertering till en PEGJ-sond kan förväntas.

4. Använd genomlysning för att bekräfta korrekt nälläge. För att ytterligare underlättar verifiering kan en vattenfyld spruta anslutas till nälfattningen och luft aspireras från ventrikellumen.
5. För in ledare med J-spets, max 0,038 tum, genom nälen och i ventrikeln. Bekräfva läget.
6. Avlägsna introducerfärgen under det att J-spets-ledaren lämnas kvar på plats, och kassera nälen enligt sjukhusets föreskrifter.

Dilatation

1. Använd ett skalpellblad nr. 11 till att lägga en liten hudenincision bredvid ledaren, ned genom den subkutana vävnaden och bukmuskulaturens fascia. Kassera skalpellbladet i enlighet med sjukhusets rutiner efter utförd incision.
2. För in en dilatator över ledaren och dilatera stomikanalen till önskad storlek.
3. Avlägsna dilatatorn över ledaren men lämna kvar ledaren på plats.
4. Mät stominis längd med hjälp av Kimberly-Clark® stomimätare.

Mätning av stominis längd

OBS! VAL AV KORREKT STORLEK PÅ MIC-KEY® ÄR AVGÖRANDE FÖR PATIENTENS SÄKERHET OCH KOMFORT. MÄT LÄNGDEN PÅ PATIENTENS STOMI MED HJÄLP AV STOMIMÄTAREN. DEN VALDA MIC-KEY®-SONDENS SKAFT SKALL VARA LIKA LÄNGT SOM STOMIKANALEN. INSÄTTNING AV EN MIC-KEY® AV FELAKTIG STORLEK KAN ORSAKA NEKROS, "BURIED BUMPER"-SYNDROM OCH/ELLER HYPERGRANULATION.

1. Fuktta stomimätarens spets (fig 1) med ett vattenlösigt smörjmedel. Använd inte mineralolja. Använd inte vaselin.
2. För in stomimätaren över ledaren, genom stomikanalen och in i ventrikeln. ANVÄND INTE VÄLD.
3. Fyll sprutan med luerkona med 5mL vatten och anslut den till ballongporten. Tryck in sprutkolven och fyll ballongen.
4. Dra försiktigt sonden mot buken tills ballongen vilar mot den inre ventrikeltväggen.
5. Skjut ned plastskivan till buken och anteckna mätvärdet ovanför skivan.
6. Lägg till 4-5 mm till det antecknade mätvärdet för att säkerställa att stomilängden är tillräcklig och att sonden kan passa i valfri position. Anteckna värdet.
7. Sug ut vattnet ur ballongen med hjälp av en spruta med luerkona.
8. Avlägsna stomimätaren.
9. Dokumentera datum, lotnummer och den uppmätta skaftlängden i centimeter.

Inläggning av sond

OBS! En isärdragbar skida kan användas för att underlättar införingen av sonden genom stomikanalen.

1. Välj ut en lämplig MIC-KEY® gastrostomisond i lågprofil och förbered den enligt anvisningarna under Förberedelse av sonden, ovan.

- För sondens distala ände över ledaren, genom stomikanalen och in i ventrikeln.
- Bekräfta att sonden är inne i ventrikeln, avlägsna ledaren eller den isärdagbara skidan om sådan används, och fyll ballongen.
- Kontrollera att det ytterre stoppet är jäms med huden.
- Fyll ballongen med hjälp av 6 mL-sprutan med luerkona.
 - Fyll 12 Fr-ballongen med 3 mL steril eller destillerat vatten.
 - Fyll 14 Fr-ballongen och större sondballonger med 5 mL steril eller destillerat vatten.

OBS! ÖVERSKRID INTE EN TOTAL BALLONGVOLYM PÅ 5 ML I 12 FR-BALLONGEN. ANVÄND INTE LUFT. INJICERA INTE KONTRAST I BALLONGEN.

OBS! ÖVERSKRID INTE EN TOTAL BALLONGVOLYM PÅ 10 ML I 14 FR-BALLONGEN ELLER STÖRRE SONDBALLONGER. ANVÄND INTE LUFT. INJICERA INTE KONTRAST I BALLONGEN.

- Rengör sonden och stomat för att avlägsna kvarvarande vätska eller smörjmedel.

Montering av bolus- och SECUR-LOK*-förlängningsset

- Använd bolus- (fig 4) eller SECUR-LOK*-förlängningssetet (fig 3) för matning och ventrikeltömning.
- Ta av skyddet från matningsporten (fig 2B).
- För in SECUR-LOK*- (fig 3C) eller bolusförlängningssetet (fig 4B) genom att rikta in kopplingsdelarna mot varandra. Rikta in det svarta strecket på setet med det svarta strecket på matningsporten på MIC-KEY* (fig 2C).
- Läs kopplingen på plats genom att trycka in och vrida kopplingen MEDURS tills ett lätt motstånd känns (cirka ett 1/4 varv). VRID INTE kopplingen förbi stoppläget.
- Förlängningssetet avlägsnas genom att kopplingen vrids MOTURS tills det svarta strecket på förlängningssetet är inriktat mot det svarta strecket på MIC-KEY*. Avlägsna setet och sätt på det vidhängande portskyddet på porten.

Kontrollera sondens läge och att sonden är öppen

- Med ett av förlängningsseten anslutet, koppla kateterspetssprutan innehållande 10 mL vatten till matningsporten.
- Sug ut ventrikelinnehåll. Förekomst av ventrikelinnehåll i sprutan bekräftar att sonden är i rätt läge i ventrikeln.
- Spola med 10 mL vatten. Se efter om det läcker runt stomat. Kontrollera igen att ballongen är tillräckligt fylld om det finns vätskeläckage. Kontrollera också French-storleken, stomikanalens längd och placeringen. Korrekt placering kan bekräftas med röntgen. MIC-KEY* är försedd med en röntgentät rand längs sonden. Injicera inte kontrast i ballongen.
- Påbörja matning endast efter att det bekräftats att sonden är öppen och i korrekt läge, enligt läkarens föreskrifter.

Förslag till förarande vid endoskopisk inläggning

- Utför esofagogastroroduodenoskop (EGD) enligt rutin. När proceduren är avslutad och inga anomalier som skulle kunna utgöra kontraindikation mot sondinläggning har identifierats, placeras patienten i ryggående och ventrikeln blåses upp med luft.
- Lys igenom främre bukväggen för att välja en gastrotomiplats fri från större kärl, viscera och ärrvävnad. Denna plats är vanligen belägen på en tredjedels avstånd från umbilicus till vänster reverbensbåge i medioklavikularlinjen.
- Tryck ned det tänkta ingångsstället med ett finger. Endoskopisten bör tydligt kunna se den resulterande intryckningen i den främre delen av ventrikleväggen.
- Rengör/desinficera och dräpera huden vid det utvalda ingångsstället.

Anläggning av gastropexi

OBS! DET REKOMMENDERAS ATT UTFÖRA EN GASTROPEXI I TRE PUNKTER, I EN TRIANGELKONFIGURATION, SÅ ATT FASTGÖRING AV VENTRIKELVÄGGEN MOT FRÄMRE BUKVÄGGEN SÄKERSTÄLLS.

- Märk huden vid det valda sondinläggningsstället. Definiera gastropeximönstret genom att göra tre humdemarkeringar på lika avstånd från sondinläggningstället och i en triangelformation.
- VARNING!** Se till att avståndet mellan ingångsstället och gastropexin är tillräckligt för att förhindra interferens mellan T-fästet och den upplästa ballongen.
- Lokalisera punktionsställena och lägg lokalaneesi i huden och peritoneum med användning av 1 % lidokain.
- Sätt in det första T-fästet och bekräfta att läget är intragastriskt. Upprepa förfarandet tills alla tre T-fästet har satts i i triangelns hörn.
- Fäst ventrikeln mot främre bukväggen och avsluta ingreppet.

Anläggning av stomikanal

- Anlägg stomikanalen med ventrikeln fortfarande luftfylld och liggande an mot bukväggen. Identifiera punktionsstället mitt i gastropeximönstret. Bekräfta med endoskop att platsen är belägen över distala delen av corpus ventriculi, nedanför reverbensbågen och ovanför colon transversum.

OBS! UNDIK ARTERIA EPIGASTRICA, SOM LÖPER VID ÖVERGÅNGEN MELLAN REKTUSMUSKELN MEDIALA TVÄ-TREDJEDELAR OCH LATERALA TREDJEDELAR.

VARNING! Undvik noga att föra in punktionsnålen för djupt, så att punktion av ventrikels bakre vägg, pankreas, vänster njure, aorta och mjälten undviks.

- Bedöva punktionsstället med lokalinfektion av 1 % lidokain ned till peritonealytan.
- För in en 0,038 tums-kompatibel introducermål mitt i gastropeximönstret och in i ventrikellumen.

OBS! *Bästa vinkel för införing av gastrostomisonden är en helt rätt vinkel mot hudytan. Nålen ska vara riktad mot pylorus om konvertering till en PEGJ-sond kan förväntas.*

- Bekräfta med hjälp av endoskop att nälläget är korrekt. För att ytterligare underlättar verifiering kan en vattenfyld spruta anslutas till nälfattningen och luft aspireras från ventrikellumen.
- För in en ledare med J-spets, max 0,038 tum, genom nälen och in i ventrikeln. Bekräfta läget.
- Avlägsna introducermålen under det att J-spets-ledaren lämnas kvar på plats, och kassera nälen enligt sjukhusets föreskrifter.
- Mät stomins längd med hjälp av Kimberly-Clark* stomimätare.

Dilatation

- Använd ett skalpellblad nr. 11 till att lägga en liten hudenincision bredvid ledaren, ned genom den subkutana vävnaden och bukmuskulaturens fascia. Kassera skalpellbladet i enlighet med sjukhusets rutiner efter utförd incision.
- För in en dilatator över ledaren och dilatera stomikanalen till önskad storlek.
- Avlägsna dilatatorn över ledaren men lämna kvar ledaren på plats.
- Mät stomins längd med hjälp av Kimberly-Clark* stomimätare.

Mätning av stomins längd

OBS! VAL AV KORREKT STORLEK PÅ MIC-KEY* ÄR AVGÖRANDE FÖR PATIENTENS SÄKERHET OCH KOMFORT. MÄT LÄNGDEN PÅ PATIENTENS STOMI MED HJÄLP AV STOMIMÄTAREN. DEN VALDA MIC-KEY*-SONDENS SKAFT VARA LIKA LÄNGT SOM STOMIKANALEN. INSÄTTNING AV EN MIC-KEY* AV FELAKTIG STORLEK KAN ORSAKA NEKROS, "BURIED BUMPER"-SYNDROM OCH/ELLER HYPERGRANULATION.

- Fuktta stomimätarens spets (fig 1) med ett vattenlösigt smörjmedel. Använd inte mineralolja. Använd inte vaselin.
- För in stomimätaren över ledaren, genom stomikanalen och in i ventrikeln. ANVÄND INTE VÄLD.
- Fyll sprutan med luerkona med 5mL vatten och anslut den till ballongporten. Tryck in sprutkolven och fyll ballongen.
- Dra försiktigt sonden mot buken tills ballongen vilar mot den inre ventrikleväggen.
- Skjut ned plastskivan till buken och anteckna mätvärdet ovanför skivan.
- Lägg till 4-5 mm till det antecknade mätvärdet för att säkerställa att stomilängden är tillräcklig och att sonden kan passa i valfri position. Anteckna värdet.
- Sug ut vattnet ur ballongen med hjälp av en spruta med luerkona.
- Avlägsna stomimätaren.
- Dokumentera datum, lotnummer och den uppmätta skaftlängden i centimeter.

Inläggning av sond

OBS! En isärdagbar skida kan användas för att underlättar införingen av sonden genom stomikanalen.

- Välj ut en lämplig MIC-KEY* gastrostomisond i lågprofil och förbered den enligt anvisningarna under Förberedelse av sonden, ovan.
- För sondens distala ände över ledaren, genom stomikanalen och in i ventrikeln.
- Bekräfta att sonden är inne i ventrikeln, avlägsna endoskopet och ledaren eller den isärdagbara skidan om sådan används, och fyll ballongen.
- Kontrollera att det ytterre stoppet är jäms med huden.
- Fyll ballongen med hjälp av 6 mL-sprutan med luerkona.

- Fyll 12 Fr-ballongen med 3 mL steril eller destillerat vatten.
- Fyll 14 Fr-ballongen och större sondballonger med 5 mL steril eller destillerat vatten.

OBS! ÖVERSKRID INTE EN TOTAL BALLONGVOLYM PÅ 5 ML I 12 FR-BALLONGEN. ANVÄND INTE LUFT. INJICERA INTE KONTRAST I BALLONGEN.

- Rengör sonden och stomat för att avlägsna kvarvarande vätska eller smörjmedel.
- Gör en röntgenbild för att kontrollera att sonden är korrekt placerad.

Montering av bolus- och SECUR-LOK*-förlängningsset

- Använd bolus- (fig 4) eller SECUR-LOK*-förlängningssetet (fig 3) för matning och ventrikeltömning.
- Ta av skyddet från matningsporten (fig 2B).
- För in SECUR-LOK*- (fig 3C) eller bolusförlängningssetet (fig 4B) genom att rikta in kopplingsdelarna mot varandra. Rikta in det svarta strecket på setet med det svarta strecket på matningsporten på MIC-KEY* (fig 2C).
- Läs kopplingen på plats genom att trycka in och vrida kopplingen MEDURS tills ett lätt motstånd känns (cirka ett 1/4 varv). VRID EJ kopplingen förbi stoppläget.
- Förlängningssetet avlägsnas genom att kopplingen vrids MOTURS tills det svarta strecket på förlängningssetet är inriktat mot det svarta strecket på MIC-KEY*. Avlägsna setet och sätt på det vidhängande portskyddet på porten.

Kontrollera sondens läge och att sonden är öppen

- Med ett av förlängningsseten anslutet, koppla kateterspetssprutan innehållande 10 mL vatten till matningsporten.
- Sug ut ventrikelinnehåll. Förekomst av ventrikelinnehåll i sprutan bekräftar att sonden är i rätt läge i ventrikeln.
- Spola med 10 mL vatten. Se efter om det läcker runt stomat. Kontrollera igen att ballongen är tillräckligt fylld om det finns vätskeläckage. Kontrollera också French-storleken,

stomikanalens längd och placeringen. Korrekt placering kan bekräftas med röntgen. MIC-KEY® är försedd med en röntgentät rand längs sonden. Injicera inte kontrast i ballongen.

4. Påbörja matning endast efter att det bekräftats att sonden är öppen och i korrekt läge, enligt läkarens föreskrifter.

Borttagning av sonden

1. Kontrollera först att denna typ av sond kan bytas ut bedseite.
2. Ta fram all utrustning och tillbehör, tvätta händerna med aseptisk teknik och ta på rena, pudrefria handskar.
3. Vrid sonden 360 grader för att säkerställa att den rör sig fritt och lätt.
4. Sätt in sprutan med luerkona stadigt i ballongporten och dra ut all vätska ur ballongen.
5. Anbringa mottryck mot buken och avlägsna sonden genom att dra försiktigt men bestämt.

OBS! Smörj sonden och stomin med ett vattenlösigt smörjmedel om motstånd erfärs. Skjut och vrid samtidigt sonden. Manipulera sonden försiktigt så att den frigörs. Fyll ballongen igen med föreskriven mängd vatten och meddela läkaren om sonden inte vill komma ut. Använd aldrig väld för att ta bort sonden.

VARNING! Förstås aldrig byta en sond om du inte har fått undervisning av läkaren eller annan vårdpersonal.

Insättning av ny sond

1. Rengör huden runt stomin och låt området lufttorka.
2. Mät stomikanalens längd med hjälp av Kimberly-Clark® stomimätare.
3. Välj en MIC-KEY® gastrostomisond i lämplig storlek och förbered den enligt anvisningarna under Förberedelse av sonden, ovan.
4. Smörj sondens distala ände med ett vattenlösigt smörjmedel och för försiktigt in MIC-KEY® genom stomin och i ventrikeln.
5. Kontrollera att det yttere stoppet är jäms med huden.
6. Fyll ballongen med hjälp av 6 mL-sprutan med luerkona.
 - Fyll 12 Fr-ballongen med 3 mL steril eller destillerat vatten.
 - Fyll 14 Fr-ballongen och större sondballonger med 5 mL steril eller destillerat vatten.

OBS! ÖVERSKRID INTE EN TOTAL BALLONGVOLYM PÅ 5 ML I 12 FR-BALLONGEN. ANVÄND INTE LUFT. INJICERA INTE KONTRAST I BALLONGEN.

OBS! ÖVERSKRID INTE EN TOTAL BALLONGVOLYM PÅ 10 ML I 14 FR-BALLONGEN ELLER STÖRRE SONDBALLONGER. ANVÄND INTE LUFT. INJICERA INTE KONTRAST I BALLONGEN.

7. Rengör sonden och stomat för att avlägsna kvarvarande vätska eller smörjmedel.
8. Kontrollera att sonden ligger rätt enligt anvisningarna under Kontrollera sondläget, ovan.

Matning

1. Ta av pluggen från matningsporten (fig 3A).
2. Om matning sker med spruta, koppla kateterspetssprutan till matningsporten på bolusförlängningssetet (fig 4A). Vrid bestämt 1/4 varv för att säkra anslutningen.
3. Om påse med sondnärings används, töm i luften ur påsen och slangens. Anslut slangen till SECUR-LOK® förlängningssetet (fig 3B). Vrid bestämt 1/4 varv för att säkra anslutningen.
4. Justera flödesthastigheten för sondnäringen och tillför näringen.
5. Efter näringstillförseln skall förlängningssetet och MIC-KEY® spolas med 20 mL vatten tills slangens är klar.
6. Koppla bort SECUR-LOK®- eller bolusförlängningssetet och sätt tillbaka pluggen i matningsporten på MIC-KEY® (fig 2B).
7. Tvätta förlängningssetet och kateterspetssprutan eller matningspåsen med varmt tvålsvatten, skölj och torka noga.
8. Vid kontinuerlig matning med pump skall MIC-KEY® spolas med 10 - 20 mL vatten var 6:e timme.

Ventrikeltömning

1. Ventrikeltömning kan utföras med antingen bolus- eller SECUR-LOK®-förlängningssetet.
2. Anslut bolus- (fig 4) eller SECUR-LOK®-förlängningssetet (fig 3) till MIC-KEY® (fig 2).
3. Ta bort pluggen från matningsporten om SECUR-LOK® förlängningsset använder. Töm ut ventrikelinnehåll i en behållare.
4. Efter ventrikeltömning skall förlängningssetet och MIC-KEY® spolas igenom med 20 mL varmt vatten.
5. Avlägsna förlängningssetet och sätt tillbaka pluggen i MIC-KEY®.

Tillförsel av läkemedel

Använd flytande läkemedel när sår är möjligt och konsultera farmaceut för att avgöra huruvida det är säkert att krossa tablettor och blanda med vatten. Pulvrisera tabletterna till ett fint pulver och lös upp pulvret i vatten före tillförsel genom matningssonden, om detta kan ske säkert. Krossa aldrig läkemedel med enterisk drägering och blanda aldrig läkemedel i sondnäringen.

Spola sonden med föreskriven mängd vatten med hjälp av en spruta med kateterspets.

Vägledning för hur sonden hålls öppen

Ordentlig spolning av sonden är det bästa sättet att undvika tillämpning och hålla sonden öppen. I följande riktlinjer anges hur man undviker tillämpning och håller sonden öppen.

- Spola matningssonden med vatten var 4-6 timme under kontinuerlig matning, vid alla avbrott i matningen, före och efter varje intermittent matning, eller minst var 8:e timme om sonden inte används.

- Spola matningssonden före och efter tillförsel av läkemedel och mellan olika läkemedel. Detta förhindrar interaktion mellan läkemedlet och sondnäringen, vilket annars skulle kunna göra att sonden täpps igen.
- Använd flytande läkemedel när sår är möjligt och konsultera farmaceut för att avgöra huruvida det är säkert att krossa tablettor och blanda med vatten. Pulvrisera tabletterna till ett fint pulver och lös upp pulvret i varmt vatten före tillförsel genom matningssonden, om detta kan ske säkert. Krossa aldrig läkemedel med enterisk drägering och blanda aldrig läkemedel i sondnäringen.
- Sura spolväskor, såsom tränbärssjuice och läskdrycker av typ cola, skall undvikas för spolning av matningssonder, eftersom surhetsgraden i kombination med proteinerna i sondnäringen kan bidra till att sonden täpps till.

Allmänna riktlinjer för spolning

- Använd en 30 till 60 mL spruta med kateterspets. Använd inte sprutor av mindre storlek, eftersom dessa kan öka trycket i sonden och göra att mindre sondar spricker.
- Använd rumstempererat kranvatten för att spola sonden. Sterilt vatten kan vara lämpligt om ledningsvattnet inte säkert är av god kvalitet. Mängden vatten beror på patientens behov och kliniska tillstånd, samt typen av sond, men genomsnittliga volymer är 10 - 50 mL för vuxna, och 3 - 10 mL för spådbarn. Hydreringstillsättandet påverkar också hur stor volym som används för att spola matningssonder. I många fall kan en ökning av spolvolumen medföra att extra intravenös vätska inte behöver ges. För personer med njursvikt eller vätskerestriktioner av andra orsaker bör dock den minsta spolvolumen användas som krävs för att hålla sonden öppen.
- Använd inte överdriven kraft för att spola sonden. För mycket kraft kan göra att sonden perforeras och kan skada magtrumskanalen.
- Dokumentera tidpunkten och använd volym vatten i patientens journal. Detta hjälper all vårdpersonal att noggrannare kunna övervaka patientens behov.

Checklista för daglig skötsel och dagligt underhåll

- | | |
|----------------------------|---|
| Bedöm patienten | Undersök om patienten har smärta, eller känner tryck eller obehag. |
| Bedöm stomiområdet | Undersök om patienten uppvisar några tecken på infektion, såsom rodnad, irritation, svullnad, ömhet, värmeköning, utslag, purulent exudat eller gastrointestinal läckage. |
| Rengör stomiområdet | Undersök om patienten uppvisar några tecken på trycknekros, nedbrytning av huden eller hypergranulation. |
| Bedöm sonden | Använd mild tvål och varmt vatten. |
| Rengör sonden | Tvätta i en cirkeleförelse, från sonden och utåt. Rengör suturer, ytter stopplator och eventuella stabiliseringssanordningar med en bomullsspinne. Skölj noga och torka omsorgsfullt. |

- | | |
|--|---|
| Rengöring av den jejuna porten och ventrikel- och ballongporten | Undersök om sonden uppvisar något onormalt, såsom skador, tillämpning eller missfärgning. |
|--|---|

- | | |
|-------------------------------------|--|
| Vrid inte det yttere stoppet | Använd mild tvål och varmt vatten, och var noga med att inte dra i eller manipulera sonden för mycket. |
|-------------------------------------|--|

- | | |
|--|--|
| Kontrollera det ytterre stoppet | Kontrollera att det yttere stoppet vilar 2-3 mm ovanför huden. |
|--|--|

- | | |
|------------------|---|
| Placering | Spola matningssonden med vatten var 4-6 timme under kontinuerlig matning, vid alla avbrott i matningen, eller minst var 8:e timme om sonden inte används. |
|------------------|---|

- | | |
|-----------------------------|---|
| Spola matningssonden | Spola matningssonden efter kontroll av kvarvarande ventrikelinnehåll. |
|-----------------------------|---|

- | | |
|-------------------------------|--|
| Underhåll av ballongen | Spola matningssonden före och efter tillförsel av läkemedel. |
|-------------------------------|--|

- | | |
|---|---|
| Kontrollera ballongens vattenvolym en gång i veckan. | Sura spolväskor, såsom tränbärssjuice och läskdrycker av typ cola, skall undvikas för spolning av matningssonder. |
|---|---|

- För in en spruta med luerkona i ballongens påfyllningsport och dra ut vätskan medan sonden hålls på plats. Jämför vattennämnaden i sprutan med den rekommenderade eller initialt ordinerade mängden och anteckna den i patientjournalen. Om vattennämnaden är mindre än vad som rekommenderats eller ordinerats skall ballongen fyllas på igen med det vatten som dragits upp, och dra därefter upp och tillåt den mängd som behövs för att volymen vatten i ballongen skall komma upp till vad som rekommenderats eller ordinerats. Var medveten om att när du tömmer ballongen kan ventrikelinnehåll läcka ut runt sonden. Dokumentera kokskevolymen, hur mycket som måste tillsättas (om sår varit fallet), datum och tidpunkt.

- Vänta 10-20 minuter och upprepa proceduren. Om ballongen har förflorat vätska, läcker den och hela sonden bör bytas ut. En tömd eller sprucken ballong kan göra att sonden lösgörs eller hamnar fel. Om ballongen har spruckit måste den bytas ut. Fäst sonden i läge med tejp och följ därefter arbetsplatsets rutiner och/eller ring till läkaren för anvisningar.

- **OBS!** Fyll på ballongen med sterilt eller destillerat vatten, inte med luft eller fysiologisk koksaltlösning. Koksaltlösning kan bilda kristaller och täppa igen ballongventilen eller

lumen, och luft kan sippa ut så att ballongen sjunker ihop. Var noga med att använda den rekommenderade volymen vatten, eftersom för kraftig fyllning kan obstruera lumen eller göra att ballongen inte håller lika länge; för liten fyllning medför att sonden inte sätter säkert.

Tilltäppning av sonden

Tilltäppning av sonden orsakas vanligen av:

- Dålig spolteknik
- Ingen spolning efter mätning av kvarvarande ventrikelinnehåll
- Felaktig tillförsel av läkemedel
- Tablettfragment
- Viskösa läkemedel
- Tjocka näringslösningar, såsom koncentrerade eller berikade sondnäringsar som vanligen är tjockare och lättare täpper igen sonderna
- Kontaminerad sondnäring som leder till koagulering
- Reflux av ventrikels- eller tarminehåll till sonden

Så här får du bort proppar som täpper igen sonden

1. Kontrollera att matningssonden inte är knickad eller avstängd med klämma.
2. Om proppen kan ses ovanför hudnivån, massera sonden varligt eller mjölka den mellan fingrarna så att proppen bryts upp.
3. Sätt sedan en spruta med kateterspets fylld med varmt vatten i lämplig adapter eller lumen på sonden och dra varligt tillbaka i och tryck sedan in kolven så att proppen lossnar.
4. Upprepa steget 3 om proppen är kvar. En lätt sugning omväxlande med insprutning med sprutan löser de flesta obstruktioner.
5. Konsultera läkaren om detta misslyckas. Tranbärsjuice, cola-läskdrycker, mörningsmedel eller kymotrypsin ska inte användas, då dessa i själva verket kan orsaka proppbildning eller ge biverkningar hos vissa patienter. Om proppen är envit och inte går att avlägsna måste sonden bytas ut.

Ballongens livstid

Exakt hur länge ballongen håller kan inte förutsägas. Silikonballonger brukar hålla i 1-8 månader, men ballongens livstid varierar beroende på flera faktorer. Dessa faktorer kan inkludera läkemedel, hur stor volym vatten som används för att fylla ballongen, ventrikeln pH och skötsel av sonden.

Satsens innehåll:

- 1 MIC-KEY® matningssond i lågprofil
- 1 st. 6 mL spruta med luerkona
- 1 st. 35 mL spruta med kateterspets
- 1 MIC-KEY® förlängningsset med SECUR-LOK® rätvinkelkoppling och 2 Y-portar och klämma 12
- 1 MIC-KEY® bolusförlängningsset med kateterspets, SECUR-LOK® rak koppling och klämma 12
- 4 gasvävskompresser

VARNING! Endast för enteral näringstillförsel och/eller medicinering.

Ring 1-800-KCHELPS (i USA) eller besök vår webbsida på www.kchealthcare.com för ytterligare information.

Häften för utbildning: "A guide to Proper Care" (skötselvägledning) och "Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide" (felsökningsguide för stomiområdet och enterala matningssonder) fås på begäran. Kontakta närmaste representant eller Kundtjänsten.



Diameter



Längd



Engångsbruk



Läs anvisningarna



STERILE EO



Steriliseras med etylenoxid



Får inte användas om förpackningen är skadad



Sammansättning fri från DEHP (di(2-ethylhexyl)ftalat)



Kvantitet



Receptbelagd



Beställningsnummer



Partenummer



Använd före



Tillverkningsdatum

Açıklama

Kimberly-Clark® MIC-KEY® Düşük-Profil Gastrostomi besleme borusu (Şek 2) enteral beslenme ve ilaçla tedavinin doğrudan karna ve/veya gastrik dekompresyon uygulanmasını sağlar.

Kullanım Talimatları

Kimberly-Clark® MIC-KEY® Düşük-Profil Gastrostomi besleme borusu uzun süreli beslemeye ihtiyaç duyan, ağız yolu ile beslenemeyen, düşük aspirasyon riskine sahip olan gastrik dekompresyon yapılması ve/veya doğrudan mideye ilaç verilmesi gereken hastalarda kullanılmak üzere üretilmiştir.

Yan etkileri

Düşükprofil gastrostomi besleme borusu yerleştirme riskleri arasında sayılanlarla sınırlı olmamak üzere; asit, kolonik interpozisyon, portal hipertansiyon, peritonit ve morbit obezite bulunmaktadır.

Uyarı

Bu tıbbi cihazı yeniden kullanmayın, yeniden işleme sokmayın ya da yeniden sterilize etmeyiniz. Cihazın yeniden kullanılması, yeniden işleme sokulması ya da yeniden sterilize edilmesi 1) bilinen biyo-uyumlu özelliklerini olumsuz yönde etkileyebilir, 2) cihazın yapısını bütünlüğünü bozabilir, 3) cihazın tasarılandığı şekilde çalışmamasına neden olabilir veya 4) kontaminasyon riski oluşturabilir ve hastaların yaralanmasına, hastalanmasına ya da ölümüne neden olabilecek bulaşıcı hastalıkların bulaşmasına neden olabilir.

Komplikasyonları

Düşükprofil gastrostomi besleme borusunun kullanımında aşağıdaki komplikasyonlar görülebilir:

- Ciltte Döküme
- Hipergranulyas Doku
- Intraperitoneal Sızıntı
- Enfeksiyon
- Mide veya Duodenal Ülser
- Basınç Nekrozu

NOT: Paketin tam olduğundan emin olun. Ambalaj zarar görmüş veya steril bariyer bozulmuşsa kullanmayın.

Yerleştirme

Kimberly Clark® MIC-KEY® Düşük-profil gastrostomi besleme borusu perkutanoz olarak floraskopik veya endoskopik olarak veya kurulmuş bir stoma yolu kullanarak mevcut bir cihazın yerleştirilebilir.

DİKKAT: MİDEYİ KARIN ÖN DUVARINA YAPITIRMAK İÇİN GASTROPEKİ İŞLEMİ GERÇEKLEŞTİRİLMELİDİR, HASTANIN GÜVENLİĞİ VE RAHATI İÇİN BORU YERLEŞTİRİLMEDEN ÖNCE BESELME BORUSUNUN YERLEŞTİRİLECEĞİ BÖLGE BELİRLƏNMELİ, STOMA YOLU GENİŞLETİLMELİ VE ÖÜLÇÜLMELİDİR.

DİKKAT: BESELME BORUSUNUN RETANSİYON BALONUNU GASTROPEKİ CİHAZI OLARAK KULLANMAYIN. BALON PATLAYABİLİR VE MİDENİN KARIN ÖN DUVARINA YAPITIRMASINI ENGELLEYEBİLİR.

UYARI: Bebeklerde ve çocukların, balon şırınlığından pilorusun ölüyüza uğraması engellemek adına yerleştirme bölgesi yukarıda, en büyük kıvrımda olmalıdır.

Uygun boyutta olmayan MIC-KEY® nekroz, gömülmüş tampon sendromu ve/veya hipergraniulyas dokuya yol açabilir.

Boru Hazırlığı

1. Uygun MIC-KEY® Gastrostomi besleme borusu boyunu seçin, ambalajından ayırmayı ve hasarlı olup olmadığını kontrol edin.
2. Kit içerisindeki 6ml Luer şırıngayı kullanarak balonu, balon girişinden 5 ml (12Fr için 3 ml) steril veya arıtılmış su ile doldurun.
3. Şırıngayı çırparın ve balonu hafifçe sıkıracak sızıntı olup olmadığını kontrol edin. Balona bakarak simetrik olduğundan emin olun. Balon parmaklar arasında yuvarlatılarak simetrik hale getirilebilir. Şırıngayı tekrar yerleştirirken balonluk tüm suyu boşaltın.
4. Tüpün distal ucunu suda çözülebilen bir yağlayıcı ile yağlayın. Mineral yağı kullanmayın. Saf vazelin kullanmayın.

Tavsiye Edilen Radyolojik Yerleştirme Prosedürü

1. Hastayı sırtüstü konumda yatırın.
2. Hastayı klinik prosedüre göre hazırlayın ve yataştırın.
3. Karaciğerin sol lobunun middenin fundusu veya gövdesi üzerinde olmadığından emin olun.
4. Karaciğerin orta kenarının CT taraması veya ultrason ile belirlenin.
5. Gastrik peristalsis azaltmak için Glucagon 0.5 ile 1.0 mg IV verilebilir.
- DİKKAT: DERECE IV ENJEKSİYONLU GLUCAGON KULLANIM TALİMATLARINA VE İNSÜLİN ALAN HASTALARDA KULLANILAN TAVSİYELERİNE BAKIN.**
6. Nasogastrik kateter kullanarak mideye genellikle 500 ile 1,000 ml arası veya yeterli şişkinliğe ulaşana kadar hava verin. Mideyi şişkin ve gastrik duvarı karın dış duvarına bitişik tutabilmek için prosedür süresince, özellikle de içe ile delme veya yolu genişletme esnasında hava vermeye devam etmek genellikle gereklidir.
7. Sol subkostal bölgelerde, tercilenen yan cephe üzerinde veya dik karın kası yanında (Dikkat: supérieur epigastrik arter rektusun medyal cephesi boyunca uzanır) ve doğrudan mide gövdesi üzerinde, büyük kurvatura doğru bir kateter sokma alanı seçin. Floraskopik kullanarak, içgenin dik olarak mümkün olduğunda çok girebileceği bir konum belirleyin. Mide yanında kolon veya ince bağırsak interpoze olduğundan şüphelenildiğinde gastronomi yerleştirilmeden önce çapraz tablo yandan görünüm elde edin.

NOT: Transvers kolonu opaklaştmak için bir önceki gece PO/NG kontrasti veya bir enema uygulanabilir.

8. Tesis protokolune göre hastayı hazırlayın ve örtüyü yerleştirin.

Gastropexi Yerleştirme

DİKKAT: GASTRIK DUVARIN KARIN ÖN DUVARINA YAPITIRILDIĞINDAN EMİN OLMAK İÇİN ÜÇGEN KONFİGÜRASYONUNA ÜÇ NOKTALI GASTROPEKİ YAPILMASI TAVSİYE EDİLMEKTEDİR.

1. Borunun yerleştirileceği bölgeyi cilt üzerinde işaretleyin. Borunun yerleştirileceği alanın eşi uzaklıktı üçgen biçiminde üç işaret koyarak gastropexi şablonunu belirleyin.

UYARI: T-SABİTEYLİCİ VE SİŞİRİLEN BALONUN BİR BİRİNE DEĞMESİNİ ENGELLEMELİK İÇİN YERLEŞTİRME ALANI İLE GASTROPEKİ YERLEŞİMİ ARASINDA YETERLİ MESAFE BIRAKIN.

2. %1 lidokain ile delinenecek alanları belirleyin ve cilt ile periton lokal anestezi uygulayın.
3. Birinci T-Sabitleyici yerleştirin ve Intragastrikin yerini onaylayın. Aynı prosedür üç T-Sabitleyici üçgenin köşelerine gelecek şekilde yerleştirilecek şekilde tekrarlayın.
4. Mideyi karın dış duvarına sabitleyin ve prosedürü tamamlayın.

Stoma Yolunu Açıñ

1. Mide sıkışken ve karın duvarına yapışken stoma yolunu açın. Gastropexi şablonunun merkezindeki delinerek noktayı belirleyin. Floraskopik kılavuz ile alanın kostal sınır altında ve transvers kolonun üzerindeki middenin distal gövdesinin üzerini kapsadığından emin olun. **DİKKAT: REKTUS KASININ MEDİYAL ÜSTE İKİSİ İLE LATERAL ÜSTE BİRİNİN KESİŞİMİNDEN GEÇEN EPİGASTRİK ARTERİ GEÇİN.**

UYARI: Posterior gastrik duvarı, pankreas, sol böbrek, aort veya dalaşı delmemek için iğneyi fazla derine sokmamaya dikkat edin.

2. Delinerek bölgeyi %1 lidokain kulanarak lokal enjeksiyon ile peritoneal yüzeye kadar uyuşturur. (deri ile ön gastrik duvar arası genellikle 4-5 cm'dir.)
3. Gastropexi şablonunun merkezinden pilorusa doğru yönlendirilmiş gastrik lumen içine .038" uyumlu introdüsör iğne yerleştirin.
- NOT: Gastrostomi boru yerleştirirken in iyi açı, deri yüzeyine tam dik açıdır. Eğer PEGJ borusuna geri dönde ihtiyalî söz konusu ise içine pilorus yönünde olmalıdır.**
4. İğnenin doğru şekilde yerleştirildiğinden emin olmak için floraskopik görüntüleme kullanın. Ek olarak, onaylamaya yardımcı olmak için içe göbeğine su dolu bir şırınga eklenebilir ve gastrik lümenden havayı verilebilir.
- NOT: Gastrik kıvrımları görüntülemek ve konumun doğruluğundan emin olmak için havanın gelmesinin ardından kontrast enjekte edilebilir.**
5. İğne içerisindeinden middenin içine doğru .038" uzunluğuna kadar J uçlu bir kılavuz teli yerleştirin. Konumu onaylayın.
6. J uçlu kılavuz teli üzerinde kalacak şekilde introdüsör iğneyi çırkan ve tesis protokolune uygun şekilde atın.

Genişletme

1. Kılavuz teli boyunca, subkütan dokuya ve karın müskülatoru fasisine doğru genişleyecek küçük bir cilt ensizyonu oluşturmak için 11 numaralı neşter kullanın. İnsizyonun ardından neşter tesis protokolune göre atın.
2. Kılavuz teli üzerinden bir dilator ilerletin ve stoma yolunu istenen boyutta genişletin.
3. Dilatörü kılavuz teli üzerinden çırpar ve kılavuz telini yerde tutun.
4. Stoma Uzunluğunu Kimberly-Clark® Stoma Ölçüm Cihazı ile ölçün.

Stoma Uzunluğunun Ölçülmesi

DİKKAT: HASTANIN GÜVENLİĞİ VE RAHATI İÇİN DOĞRU BOYUTTAKİ MIC-KEY® SEÇİMİ ÇOK ÖNEMLİDİR. STOMA ÖLÇÜM CİHAZI İLE HASTANIN STOMASINI ÖLÇÜN. SEÇİMEN MIC-KEY® MİL UZUNLUĞU STOMA UZUNLUĞU İLE AYNI OLMALIDIR. UYGUN BOYUTTA OLMAYAN MIC-KEY® NEKROZ, GÖMÜLMÜŞ TAMPOON SENDROMU VE/VEYA HİPERGRANÜLASYON DOKUYA OL AÇABİLİR.

1. Stoma ölçüm cihazının ucunu (Şek 1) suda çözülebilir yağılayıcı ile nemleştirin. Mineral yağı kullanmayın. Saf vazelin kullanmayın.
2. Stoma ölçüm cihazının kılavuz teli üzerinden stomiye doğru ve mideye girecek şekilde ilerletin. **GÜC KULLANMAYIN.**
3. Luer şırıngayı 5ml su ile doldurun ve balon girişine takın. Şırınga pompasına basın ve balonu sıçrın.
4. Balon mide duvarının içine yerlesene dek cihazı karına doğru hafifçe çekin.
5. Plastik diskî karının alt kısmına doğru kaydırın ve disk üzerindeki rakamı kaydedin.
6. Stoma ölçümünün doğru olduğundan emin olmak ve her konumda yerleşmesini sağlamak için ölçüme 4-5 mm ekleyin. Ölçümü kaydedin.
7. Kayar uçlu şırınga kulanarak balonun içindeki suyu boşaltın.
8. Stoma ölçüm cihazını çırkan.
9. Tarihi, lot numarasını, ölçülen mil uzunluğunu santimetre cinsinden belgeleyin.

Boruyu Yerleştirme

NOT: Borunun stoma yolunda rahat hareket etmesi için soyulabilir kılıfı kullanılabılır.

1. Uygun MIC-KEY® Düşük-Profil Gastrostomi besleme tüpünü seçin ve yukarıda listelenen Boru Hazırlama talimatlarına göre hazırlayın.
2. Boruyu distal ucunu kılavuz teli üzerinden mideye doğru ilerletin.
3. Borunun mideye olduğundan emin olun, kılavuz telini çırpar veya kullanılmışa kılıfı çırpar ve balonu sıçrın.
4. Dış desteğiñ cilde yapışık olduğundan emin olun.

5. 6 ml'lik Luer şırınga kullanarak balonu sıçrın.

• 12 FR balon 3ml steril veya damitilmiş su içe doldurun.

• 14 FR balon 5 ml steril veya damitilmiş su içe doldurun.

DİKKAT: 12 FR'LİK BALONUN İÇİNE TOPLAM 5 ML'DEN FAZLA SU KOYMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.

DİKKAT: 14 FR VEYA DAHA BÜYÜK BORU BALONLAR İÇİN TOPLAM 10 ML'LIK HACMI AŞMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.

6. Borudan ve stomadan rezidüel sıvıya veya yağı temizleyin.

Bolus ve SECUR-LOK® Uzatma Seti Montajı

1. Gastrik besleme veya gastrik dekompresyonu için Bolus (Şek. 4) ya da SECUR-LOK® (Şek. 3) Uzatma Setlerini kullanın.

2. Besleme giriş kapısını açın. (Şek 2B)

3. Kılıdi ve anahtar konektörü aynı hızaya getirerek Bolus (Şek. 4B) ya da SECUR-LOK® (Şek. 3C) Uzatma Setini takın. Setin üzerindeki siyah çizgi ile MIC-KEY® (Şek 2C) besleme girişü üzerindeki siyah çizgiyi aynı hızaya getirin.

4. İleri iterek ve hafif bir direnç hissedene dek (yaklaşık olarak 1/4 tur) saat yönünde çevirerek kilitlen. Konektörü durma noktasını geçerek şekilde gevireyin.

5. Uzatma Setini çökarmak için Uzatma Setinin üzerindeki siyah çizgi MIC-KEY® üzerindeki siyah çizgi ile aynı hızaya gelinceye kadar Uzatma Setini SAATİN TERSİ yönüne çevirin. Seti qıçın ve giriş takılı port kapağı ile kapatın.

Borunun Konumunu ve Patensi Kontrol Edin

1. Uzatma Seti bağılyken veya deşilken içi 10 ml su dolu kateter ucu şırıngayı besleme girişine sokun.

2. Gastrik maddeleri çekin. Şırıngada gastrik maddelerin varlığı borunun midede doğru yerleştiğine işaretir.

3. 10ml su ile يكن. Stoma etrafındaki nem durumunu kontrol edin. Sızıntı var ise balonun düzgünce sıyıp sızmadığını bir kez daha kontrol edin. Fransız ölçülerine göre belirlenen kateter genişliğini, stoma uzunluğunu ve stomanın yerini kontrol edin. Plasmanın düzgünliği radyografik olarak kontrol edilebilir. MIC-KEY®'in borunun üzerinde radyoopak bir seriği vardır. Balona kontrast enjekte etmeyin.

4. Ancak düzgün patensi ve plasman kesinlikten sonra ve doktorun talimatlarına göre beslemeye başlayın.

Tavsiye Edilen Endoskopik Yerleştirme Prosedürü

1. Rutin Esofagastroduodenoskopisi (EGC) uygulayın. Prosedürü tamamladıktan ve borunun yerleştirilmesinde kontraendikasyonlara yol açabilecek anomalilikler saptanmadığında hastayı sırtüstü konumda yatırın ve miyedi hava ile şırıngı.

2. Ana damarlar, iç organlar ve yaralı dokuların bulunmadığı bir gastronomi alanı seçmek için karın dış duvarı içerisinde transilişine edin. Alan genellikle umbilikus ile orta klaviküler çizgideki sol kostal sınırlar arasında mesafenin üçte biri uzunluğundadır.

3. Düşündürilen yerleştirme alanına parmak ile bastırın. Endoskopist baskının etkiisini gastrik duvarın anterior yüzeyinde rahatlıkla görevlilemedir.

4. Seçilen yerleştirme alanındaki cildi hazırlayın ve örtüyü yerleştirin.

Gastropesi Yerleştirme

DİKKAT: GASTRİK DUVARIN KARIN DİŞ DUVARINA YAPITIRILDİĞİNDEN EMİN OLMAK İÇİN ÜÇGEN KONFIGÜRASYONUNDA ÜÇ NOKTALI GASTROPEKİ YAPILMASI TAVSİYE EDİLMEKTEDİR.

1. Borunun yerleştirileceği cilt üzerinde işaretleyin. Borunun yerleştirileceği alanın eş uzaklıktı üçgen biçiminde üç işaret yakarastır. Gastropesi şablonunu belirleyin. **UYARI:** T-Sabitleyici ve şırınlı balonun müdahalesini engellemek için yerleştirme alanını ile gastropesi yerlesimi arasında yeterli mesafe bırakın.

2. %1 lidokain ile delinemecek alanları belirleyin ve cilt ile peritoneal lokal anestezi uygulayın.

3. Birinci T-Sabitleyiciyi yerleştirin ve Intragastrik yerini onaylayın. Aynı prosedürü üç T-Sabitleyici üçgenin köşelerine gelecek şekilde yerleştirilecek şekilde tekrarlayın.

4. Mideyi karın dış duvarına sabitleyin ve prosedürü tamamlayın.

Stoma Yolunu Açın

1. Mide şırıngının ve karın duvarına yapışıkken stoma yolunu açın. Gastropesi şablonunun merkezinden delinemecek noktayı belirleyin. Endoskopik kılavuz ile alanın kostal sınırları altında ve transvers kolonun üzerindeki midenin distal gövdesinin üzerinde kapsadığını onaylayın.

DİKKAT: REKTUS KASININ MEDİYAL ÜSTE İKİSİ İLE LATERAL ÜSTE BİRİNİN KESİŞİMİNDEN GEÇEN EPİGASTRİK ARTERİ GEÇİN.

UYARI: Posterior gastrik duvan, pankreas, sol böbrek, aort veya dalağı delmemek için iğneyi fazla derine sokmamaya dikkat edin.

2. Delinecek alanla %1 lidokain lokal enjeksiyonu ile peritoneal yüzeye kadar anestezi uygulayın.

3. Gastropesi şablonunun merkezinden pilorusa doğru yönlendirilmiş gastrik lümen içine .038" uyumlu introdüsör iğne yerleştirin.

NOT: Gastrotomi boru yerleştirirken en iyi aç, deri yüzeyine tam dik açıdır. Eğer PEG/ borusuna geri dönde ihtiyatlı söz konusu ise iğne pilorus yönünde olmalıdır.

4. İğnenin doğru şekilde yerleştirildiğinden emin olmak için endoskopik görüntüleme kullanılın. Ek olarak, onaylamaya yardımcı olmak için iğne gobeğine su dolu bir şırınga eklenebilir ve gastrik lümenden hava verilebilir.

5. İğne içerisinde midenin içine doğru .038" uzunluğuna kadar J uçlu bir kılavuz teli yerleştirin. Konumu onaylayın.

6. J uçlu kılavuz teli yerinde kalacak şekilde introdüsör iğneyi çıkarın ve tesis protokolüne uygun şekilde atın.

Genişletme

1. Kılavuz teli boyuncu, subkütanoz dokuya ve karin müskülatoru fasisyasına doğru genişleyecek küçük bir cilt ensiyonu oluşturmak için 11 numaralı nester kullanın. İnsiyonun ardından neşeri tesis protokolüne göre atın.

2. Kılavuz teli üzerinden bir dilator ilerletin ve stoma yolunu istenilen boyutta genişletin.

3. Dilatör kılavuz teli üzerinden çırın ve kılavuz teli yerinde tutun.

4. Stoma Uzunluğunu Kimberly-Clark® Stoma Ölçüm Cihazı ile ölçün.

Stoma Uzunluğunun Ölçülmesi

DİKKAT: HASTANIN GÜVENLİĞİ VE RAHATI İÇİN DOĞRU BOYTUTTAKİ MIC-KEY® SEÇİMİ ÇOK ÖNEMLİDİR. STOMA ÖLÇÜM CIHAZI İLE HASTANIN STOMASINI ÖLCÜN. SEÇİLEN MIC-KEY®'MIL UZUNLUĞU STOMA UZUNLUĞU İLE AYNI OLMALIDIR. UYGUN BOYTUTA OLmayan MIC-KEY® NEKROZ, GÖMÜLMÜŞ TAMPON SENDROMU VE/veya HİPERGRANÜLASYON DOKUYA YOL AÇABİLİR.

1. Stoma ölçüm cihazının içi (Şek 1) suda çözülebilir yağlayıcı ile nemlendirin. Mineral yağı kullanmayın. Saf vaselin kullanın.

2. Stoma Ölçüm Cihazını kılavuz teli üzerinden stomayı geçecek ve mideye girecek şekilde ilerletin. GÜC KULLANMAYIN.

3. Luer şırıngayı 5ml su ile doldurun ve balon girişine takın. Şırıngı pompasına basın ve balonu şırıngı.

4. Balon mode devrminin içine yerlesene dek cihazı karına doğru hafifçe çekin.

5. Plastik disk karının alt kısmına doğru kaydırın ve disk üzerindeki rakamı kaydedin.

6. Stoma ölçümünün doğru olduğunu emin olmak ve her konumda yerleşmesini sağlamak için ölçüme 4-5 mm ekleyin. Ölçümü kaydedin.

7. Luer şırıngı kullanarak balonu içindeki suyu boşaltın.

8. Stoma ölçüm cihazını çıkarın.

9. Tarihi, lot numarasını, ölçülen mil uzunluğunu santimetre cinsinden belgeleyin.

Boruyu Yerleştirme

NOT: Borunun stoma yolunda daha rahat hareket etmesi için soyulabilir kılıf kullanılabilir.

1. Uygun MIC-KEY® Dürük-Profil Gastrostomi besleme borusunu seçin ve yukarıda listelenen Boru Hazırlığı talimatlarına göre hazırlayın.

2. Boruyu distal ucunu kılavuz teli üzerinden mideye doğru ilerletin.

3. Borunun midede olduğundan emin olun, endoskopu ıqatın, kılavuz telini çırın veya kullanılmışa kılıflı çırın ve balonu şırıngı.

4. Dis desteği cilde yapışık olduğundan emin olun.

5. 6 ml'lik Luer şırıngı kullanarak balonu şırıngı.

12 Fr balon 3ml steril veya damitilmiş su ile doldurun.

14 Fr balon 5 ml steril veya damitilmiş su ile doldurun.

DİKKAT: 12 FR'LİK BALONUN İÇİNE TOPLAM 5 ML'DEN FAZLA SU KOYMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.

DİKKAT: 14 FR VEYA DAHA BÜYÜK BORU BALONLAR İÇİN TOPLAM 10 ML'LIK HACMI AŞMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.

6. Borudan ve stomadan rezidüel sıvıya veya yağı temizleyin.

Bolus ve SECUR-LOK® Uzatma Seti Montajı

1. Gastrik besleme veya gastrik dekompresyonu için Bolus (Şek. 4) ya da SECUR-LOK® (Şek. 3) Uzatma Setlerini kullanın.

2. Besleme giriş kapısını açın. (Şek 2B)

3. Kılıdi ve anahtar konektörü aynı hızaya getirerek Bolus (Şek. 4B) ya da SECUR-LOK® (Şek. 3C) Uzatma Setini takın. Setin üzerindeki siyah çizgi ile MIC-KEY® (Şek 2C) besleme girişü üzerindeki siyah çizgiyi aynı hızaya getirin.

4. İleri iterek ve hafif bir direnç oluşucaya kadar bağlayıcıyı SAAT YÖNÜNDE (yaklaşık ¼ tur) çevirerek kilitlen. Konektörü durma noktasını geçerek şekilde gevireyin.

5. Uzatma Setini çökarmak için Uzatma Setinin üzerindeki siyah çizgi MIC-KEY®'üzerindeki siyah çizgi ile aynı hızaya gelinceye kadar Uzatma Setini SAATİN TERSİ yönüne çevirin. Seti çırın ve giriş takılı port kapağı ile kapatın.

Borunun Konumunu ve Patensi Kontrol Edin

1. Uzatma Seti bağılyken veya deşilken içi 10 ml su dolu kateter ucu şırıngayı besleme girişine sokun.

2. Gastrik maddeleri çekin. Şırıngada gastrik maddelerin varlığı borunun midede doğru yerleştiğine işaretir.

3. 10ml su ile يكن. Stoma etrafındaki nem durumunu kontrol edin. Sızıntı var ise balonun düzgünce sıyıp sızmadığını bir kez daha kontrol edin. Fransız ölçülerine göre belirlenen kateter genişliğini, stoma uzunlığını ve stomanın yerini kontrol edin. Plasmanın düzgünliği radyografik olarak kontrol edilebilir. MIC-KEY®'in borunun üzerinde radyoopak bir seriği vardır. Balona kontrast enjekte etmeyin.

4. Ancak düzgün patensi ve plasman kesinlikten sonra ve doktorun talimatlarına göre beslemeye başlayın.

Borunun Çıkartılması

1. Öncelikle bu tip bir borunun hasta yatağına iken değiştirilemeyecek olan emin olun.

- 2. Tüm gerekli malzemeleri toplayın, aseptik teknik kullanarak ellerinizi temizleyin ve temiz, pudrasız eldiven takın.
- 3. Borunun kolayca hareket ettiğinden emin olmak için 360 derece döndürün.
- 4. Luer şırıngayı balon girişine sıkıca sükun ve balondan sıvının tamamını çekin.
- 5. Abdomene basınç uygulayarak boruyu nazikçe ve sabit bir şekilde çekerek çekin.

NOT: Direnç oluşursa suda çözünen yağılayın ile boruyu ve stomayı yağlayın. Boruyu çevirek ileri itin. Boruyu yavaşça serbest bırakın. Boru çıkmazsa balonu önerilen miktarla su ile doldurun ve doktor'a haber verin. Boruyu çıkarmak için hiçbir zaman zorlamayın.

UYARI: Doktor veya başka bir sağlık görevlisi tarafından örtülmüş boruyu değiştirmeyi asla denemeyin.

Değiştirme İşlemi

1. Stoma bölgesinde deriyi temizleyin ve bölgeyi kurumaya bırakın.
2. Stoma uzunluğunu Kimberly-Clark® Stoma Ölçüm Cihazı ile ölçün.
3. Uygun boyuttaki MIC-KEY® Gastrostomi besleme borusunu seçin ve yukarıdaki Boru Hazırlığı talimatları bölümüne göre hazırlayın.
4. Borunun distal ucunu suda çözünen yağı ile yağlayın ve MIC-KEY®'i stoma içinden geçerek mideye yerleştirin.
5. Dış desteğin cilde yapışık olduğundan emin olun.
6. 6 ml'lik Luer şırıngası kullanarak balonu şişirin.
 - 12 FR balon 3ml steril veya damıtılmış su ile doldurun.
 - 14 FR balon 5 ml steril veya damıtılmış su ile doldurun.
7. **DIKKAT:** 12 FR'LIK BALONUN İÇİNE TOPLAM 5 ML'DEN FAZLA SU KOYMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.
8. **DIKKAT:** 14 FR VEYA DAHA BÜYÜK BORU BALONLAR İÇİN TOPLAM 10 ML'LİK HACMI AŞMAYIN. HAVA KULLANMAYIN. BALONA KONTRAST ENJEKTE ETMEYİN.
7. Borudan ve stomadan rezidüel sıvıya veya yağı temizleyin.
8. Yukarıdaki Borunun Konumundan Emin Olun bölümündeki talimatlara göre tüpün uygun şekilde yerleştirildiğini kontrol edin.

Besleme Yönetimi

1. Besleme giriş kapığını açın. (Şek 3A)
2. Şırıngayı ile beslenmeyiniz kateter ucu şırıngayı bolus uzantılı besleme girişine bağlayın (Şek 4A). Bağlantıyı sağlamlaştırmak için 1/4'lük sıkı bir düğüm atın.
3. Besleme torbası kullanmıyorsanız, borudan ve torbadan havayı boşaltın. Boruyu SECUR-LOK® Uzatma Setine bağlayın. (Şek 3B) Bağlantıyı sağlamlaştırmak için 1/4'lük sıkı bir düğüm atın.
4. Formülün akış hızını ayarlayın ve beslemeyi yönlendirin.
5. Bitirdiğinizde Uzatma Setini ve MIC-KEY®'i boru temizlenenede kadar 20 ml su ile yıkayın.
6. SECUR-LOK®'u veya Bolus Uzatma Setini çıkarın MIC-KEY®'besleme giriş ucunu takın. (Şek 2B)
7. Uzatma Setini ve kateter ucu şırıngayı veya besleme torbasını ilk sabunu su ile yıkayın durulayın ve iyice kurulayın.
8. Sürekli bir pompa ile besleyecekseniz MIC-KEY®'i 10 ml ile 20 ml arasında değişen miktarada su ile her altı saatte bir yıkayın.

Dekompresyon

1. Dekompresyon, Bolus veya SECUR-LOK® Uzatma Seti ile yapılabilir.
2. Bolusu (Şek 4) veya SECUR-LOK® (Şek 3) Uzatma Setini MIC-KEY® e (Şek 2) bağlayın.
3. SECUR-LOK® Uzatma Setini Kullananıza besleme girişini ucuna çıkarın. Midedekileri bir konteynere boşaltın.
4. Dekompresyon uyguladıktan sonra Uzatma Setini ve MIC-KEY®'i 20 ml ilk su ile yıkayın.
5. Uzatma Setini çıkarın ve yerine ekteki MIC-KEY® ucunu takın.

İlaç Verilmesi

Mükemmüse sıvı ilaç kullanın ve katı ilaçı ezip suyla karıştırmanın güvenli olup olmadığı konusunda bir eczacıya danışın. Güvenli ise katı ilaç iyiçe ezip toz haline getirin ve besleme borusuna koymadan önce suda çözündürün. Hiçbir zaman kapılı ilaçı ezmeyin veya formüle karıştırmayın. Kateter ucu şırıngaya kullandığınızda boruyu önerildiği şekilde su ile yıkayın

Boru Patensi Kılavuzu

Tıkanmayı önlemeyen ve boru patensini sağlananın en iyi yolu boru düzgün şekilde yıkamaktır. Asíğadaki tıkanmayı önlemeyen ve boru patensini sağlananın yolları açıklanmaktadır.

- Besleme borusunu besleme süresince her 4-6 saatte bir, besleme engellendiğinde, her intermittent beslenmeden önce ve sonra veya boru kullanılmayorsa en az her 8 saatte bir su sıkırtarak yıkayın.
- Boruyu, tedaviden önce ve sonra ve ilaçlamalar arasında su sıkırtarak yıkayın. Bu, ilaçın formül ile karışmasını ve boruyu tıkanmasına engeller.
- Mükemmüse sıvı ilaç kullanın ve katı ilaç ezip suyla karıştırmanın güvenli olup olmadığı konusunda bir eczacıya danışın. Güvenli ise katı ilaç iyiçe ezip toz haline getirin ve besleme borusuna koymadan önce suda çözündürün. Hiçbir zaman kapılı ilaçı ezmeyin veya formüle karıştırmayın.
- Besleme borularını yıkamak için kızılık suyu, kola gibi asidik sıvılar kullanmayın çünkü bu sıvıların içindeki asit formüldeki proteinlerle birleşerek borunun tıkanmasına yol açabilir.

Genel Su Fıskirtarma Kılavuzu

- 30 ila 60 cc'lık bir kateter şırıngaya kullanın. Boru üzerindeki basıncı artırtabileceğinden ve daha küçük boruları parçalayabileceğinden daha küçük şırıngalar kullanmayın.

• Boruyu yıkamak için kullanacağınız suyun oda sıcaklığında olmasına dikkat edin. Boruyu yıkamak için kullanacağınız suyun steril olmasını dikkat edin. Kullanılacak su miktarı hastanın ihtiyaçlarına, klinik duruma ve borunun çeşidine bağlıdır ancak ortalama hacim, yetişkinler için 10 ml ile 50 ml arasında, çocuklar için 3 ila 10 ml arasında değişir. Hidrasyon durumu aynı zamanda besleme borusunu yıkamak için gereken miktarı belirler. Çoğu durumda fiskirtma hacmini artırmak ek intravenöz sıvısı ihtiyacını önleyebilir. Ancak, böbrek yetmezliği görülen hastalarda ve diğer sıvi kısıtlaması gereken durumlarda patensiyi korumak için mümkün olan en az miktarla su fiskirtilmalıdır.

- Boruyu temizlemek için aşırı taziyi uygulamayın. Aşırı taziyi borunun parçalanmasına ve gastrointestinal tractta hasara yol açabilir.
- Kullanılan su miktarını ve zamani hasta kaydında gösterin. Bu şekilde hastabakıcılar hastanın ihtiyaçlarını daha kolay takip edebilirler.

Günlük Bakım Kontrol Listesi

Hastayı muayene edin

Hastanın acısı, ağrısı ya da herhangi bir rahatsızlığı olup olmadığını kontrol edin.

Stoma bölgesini temizleyin

Hastada kızarıklık, ıritasyon, ödem, şişme, hassasiyet, hararet, raş, pürülən veya gastrointestinal drenaj gibi enfeksiyonlar olup olmadığını kontrol için hastayı muayene edin.

Hastayı ağrı, nekroz, ciltte dökülmə veya hipergranülasyon olup olmadığını görmek için tedavi edin.

Stoma bölgesini temizleyin

İlk su ve yumuşak bir sabun kullanın.

Dairelles hareketlerle boruyu içten dışa doğru temizleyin.

Dikşileri, dış destekleri ve tüm dengeleyici aygıtları pamuk çuğun aplikatör kullanarak temizleyin.

İyice durulayıp kurulayın.

Boruyu kontrol edin

Hasar, titkanma veya anomal renk değişimi gibi her türlü anomal durum için boruyu kontrol edin.

Besleme borusunu temizleyin

Boruya aşırı derecede çekip oynatmadıysa dikkat ederek temizleyin ve ilk su ile yumuşak sabun kullanın.

İyice durulayıp kurulayın.

Jejunal, gastrik ve balon girişini temizleyin.

Tüm reziduel formülü ve ilaç temizlemek için pamuk çuğun bir aplikatör veya yumuşak bir bez kullanın.

Harici desteğiğin yönünü değiştirmeyin.

Bu, borunun düşüm olmasına dolayısıyla da yerinden oynamasına neden olur.

Harici desteğiğin yerlestigidinden emin olun.

Harici desteğiğin cildin 2-3 mm üzerinde olduğunu emin olun.

Besleme borusunu temizleyin.

Besleme borusunu beslenme süresince her 4-6 saatte bir, beslenme engellendiğinde, her intermittent beslenmeden önce ve sonra veya boru kullanılmayorsa en az her 8 saatte bir su sıkırtarak yıkayın.

Besleme borusunu gastrik rezidueli kontrol ettikten sonra temizleyin.

Besleme borusunu ilaç verilmeden önce ve verildikten sonra yıkayın.

Besleme borularını yıkamak için kızılık suyu, kola gibi asidik sıvılar kullanmayın.

Balon Bakımı

Balonlukları su miktarını haftada bir kez kontrol edin.

- Balonun şırıngle girişine bir Luer şırıngası yerleştirip boruyu yerinden oynatmadan sıvıyı çekin. Tavsiye edilen miktarla veya hasta kaydırında belirtilen miktar ile şırıngadaki miktar karıştırılır. Eğer miktar önerilen ya da窑atçı gösterilen miktarдан az ise, çektiğiniz sıvı balonun içine geri koyun ve balonun içindeki su tavsiye edilen miktrala gelinceye kadar tekrar çekin. Balonun içindeki havayı azaltıldığında borunun etrafından taşan bazı gastrik maddeler olabilir. Sivı miktarını, (varsı) geri konan sıvının miktarını, tarihi ve saatı kaydedin.
- 10-20 dakika bekleyi işlemek tekrarlayın. Balonluk svi azaldıysa sizdiriyor demektir ve bu durumda boruyu değiştirmek gereklidir. Sönmüş ya da parçalanmış bir balon borunun yerinden oynamasına neden olabilir. Balon parçalanmış ise yenisiyle değiştirilmelidir. Boruyu bant yardımıyla sabitleyin, daha sonra hizmet protokolünü izleyin veya talimatlar için doktoru çağırın.

NOT: Balon doldurmak için hava ya da tuz değil, steril veya damıtılmış su kullanın. Tuz, kristalize olarak balon valflini veya lümeni tıkanabilir. Bunun sonucunda dışarıya hava kaçabilir ve balon sönenbilir. Önerildiği miktrada svi kullanmaya dikkat edin çünkü aşırı su kullanımı lümeni tıkanabilir veya balon ömrünü kısaltabilir, bunun yanı sıra su kullanımı borunun tam oturumamasına yol açabilir.

Boru Oklüzyonu

Boru oklüzyonu genelde şu sebeplerden ötürü meydana gelir:

- Köti temizleme teknikleri
- Gastrik reziduelerin ölçümden sonra iyi yakanaması
- Yanlış tedavi uygulaması
- Hapların kırılması

- Akışkan olmayan ilaçlar
- Konsantrasyon veya zenginleştirilmiş karışımalar gibi genellikle daha yoğun olan ve boruları tıkama ihtimali daha yüksek olan formüller
- Kolagülasyona yol açan formül kontaminasyonu
- Bağırsaklardaki gastrik maddelerin reflüsünün boruya girmesi

Bir Boruyu Açma

1. Borunun kırılıp kapatılmamış olduğundan emin olun.
2. Eğer tikanıklık cilt üzerinde ve gözle görünür haldeyse, boruyu parmaklarınızın arasında hafifçe sıkı ovalayarak tikanıklığı açmaya çalışın.
3. Daha sonra içi ılık su dolu, kateter ucu bir şırıngayı borunun uygun adaptör ya da lümenine yerleştirin daha sonra hafifçe geri çekin ve şırıngadaki suyu enjekte ederek tikanıklığı açın.
4. Tikanıklık açılmazsa 3. maddede yazanları tekrarlayın. Şırınga ile baskı uygulamak yerine hafifçe vakum uygulamak da çoğu tikanıklığı açacaktır.
5. Bu da işe yaramazsa doktora danışın. Kendileri tikanıklığa yol açacağından ve daha kötü tikanmalara yol açabileceklerinden kızılçık suyu, kola gibi asitli içecekler, et marinatları ya da kimotriptipsin kullanmayı. Tikanıklık açılmamaya devam ederse boruyu değiştirmek gereklidir.

Balon Ömrü

Balonun tam ömrü belirlenemez. Silikon balonlar genelde 1 ila 8 ay arası dayanır ancak balon ömrü birkaç faktöre bağlıdır. Bu faktörler arasında kullanılan ilaçlar, balonu şişirmek için kullanılan su miktarı ve gastrik pH ve boru bakımı sayılabilir.

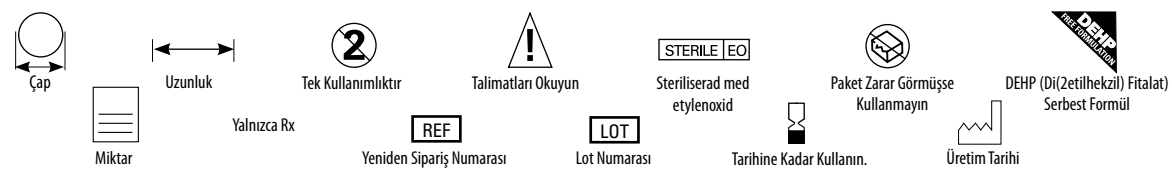
Çantadaki Malzemeler:

- 1 MIC-KEY® Düşük Profil Besleme Borusu
- 1-6 ml Luer Şırınga
- 1-35 ml Kateter Ucu Şırınga
- 1 MIC-KEY® Uzatma Seti ve SECUR-LOK® Sağ Açı Konektör ve 2 Girişli Y ve 12 Klamp
- 1 MIC-KEY® Bolus Uzatma Seti ile Kateter Ucu, SECUR-LOK® Düz Konektör ve 12 Klamp
- 4 Gazlı Bez

UYARI: Yalnızca enteral beslenme ve/veya tedavi için

Daha fazla bilgi için lütfen Amerika Birleşik Devletleri'ndeki 1-800 KCHELP'S'i arayın ya da internet sitemizi ziyaret edin: www.kchealthcare.com

Eğitim Kitapçıları: "Doğu Bakım için Kılavuz Kitap" ile Karın Bölgesi ve Enteral Beslenme Borusu Sorun Giderme Kılavuzu isteğe bağlı olarak alınabilir. Lütfen yerel temsilcinizle veya Müşteri Hizmetleri ile irtibata geçin.



説明

Kimberly-Clark® MIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブ(図 2 を参照)は、胃への腸内栄養・薬剤の直接補給および胃減圧を行なう場合にご利用ください。

適用

Kimberly-Clark® MIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブは、腸運動の問題、幽門障害、重度の胃食道逆流などが原因で胃から充分な栄養を吸収できず、誤嚥の恐れがある患者、また、過去に食道切除や胃切除の手術を受けたことのある患者を使用対象としています。

禁忌

ロープロファイル ガストロストミー チューブは、腹水症、結腸間置、門脈圧亢進症、腹膜炎、および病的肥満などの患者に絶対使用しないでください。

警告:

本医療機器を再使用/再処理/再滅菌しないでください。こういった操作を行うと、1)本機器の既知の生体適合性に悪影響を及ぼしたり、2)本機器の構造的安全性が低下したり、3)本機器が使用目的とは違った方法で動作することになったり、または4)汚染リスクの原因となり、かつ患者の損傷、病気あるいは死亡の原因となる感染病の伝播を引き起こしたりする場合があります。

合併症

ロープロファイル ガストロストミー チューブを使用することで、以下の合併症が発生することがあります。

・皮膚の損傷	・感染症
・過剰肉芽組織	・胃潰瘍もしくは十二指腸潰瘍
・腹腔内の漏出	・圧迫壊死

注: 包装に破損がないか、調べてください。包装や滅菌パリヤに破損がある場合は、使用しないでください。

留置法

Kimberly-Clark® MIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブは、透視下もしくは内視鏡誘導下での経皮の留置によるか、または、設置済みの瘻管を使って既存の機器と交換することで留置できます。

注意: 胃を前腹壁に胃を付着させるには、腹壁固定手術を行なわなければなりません。患者に安全を保証し痛みを和らげるため、最初のチューブ挿入を行なう前に、栄養補給チューブ挿入位置を確認し、瘻管を広げます。

注意: 栄養補給チューブのリテンション・バルーンは、胃腹壁固定器として使用しないでください。バルーンが破裂すると、前腹壁に胃を固定できなくなることがあります。

警告: 乳幼児および小児の場合、バルーン拡張時の幽門閉塞を避けるため、大弯の上部に挿入してください。

MIC-KEY® のサイズが適切でないと、壊死、パンパー埋没症候群、過剰肉芽組織などが生じることがあります。

チューブの準備

1. Kimberly-Clark® MIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブは、適切なサイズを選んでパッケージから取り出し、損傷がないか調べてください。
2. セットの一部である 6 ml のルアー スリップ シリンジで、5 ml (12 Fr の場合は 3 ml) の滅菌水または蒸留水をバルーンポート(図 2A を参照)から注入して、バルーンを拡張させます。
3. シリンジを外した後、漏れないかバルーンをそっと押してその安全性を確認します。バルーンが左右対称か、目で確かめてください。バルーンは、指でそつと転がして左右対称にします。シリンジを再び挿入し、バルーンから水を完全に抜きます。
4. 水溶性の潤滑剤で、チューブの先端を滑らかにします。鉛油の使用は避けください。ワセリンは使用しないでください。

X 線を利用した留置法

1. 患者を仰向けに寝かせます。
2. 臨床試験計画書に従って、患者の前処理を行い、鎮痛剤を投与します。
3. 肝臓の左葉が胃底または胃体と重なっていないことを確認してください。
4. CT スキャンもしくは超音波で、肝臓の内側縁を確認します。
5. グルカゴン 0.5 ~ 1.0 mg をIV 投与して、胃蠕動を漏らすことができます。
注意: グルカゴンの IV 注入量およびインスリン依存性患者に対する使用法について、説明を読んでください。
6. 経鼻的胃カテーテルで、500 ~ 1,000 ml の空気を注入して胃を拡張せます。この段階で、特に針での穿刺中や瘻管の拡張中、胃の拡張を保って前腹壁に胃壁を固定するため、空気の注入を継続しなければならないことがよくあります。

7. 助骨の下部にカテーテルの挿入位置を決めてください。外側面または腹直筋の外側(注: 直筋の内側面に沿った、上腹壁動脈の進路)、および、大弯に近い胃体の真上が適切な位置です。蛍光透視法で、針が最も垂直に進む位置を選択してください。胃前部に結腸または小腸間置の疑いがある場合は、胃瘻を胃瘻を留置する前に背臥位側面撮影を行ってください

注意: 留置実施の前夜にPO/NG 造影剤投与または注腸投与を行なって、横行結腸を不透明にすることも可能です。

8. 施設のプロトコールに従って、前処理を行い覆いをかけてください。

胃腹壁固定術による留置法

注意: 胃壁を前腹壁にしっかりと固定するには、三角形を成すように三箇所で胃腹壁固定を行なうことが推奨されています。

1. チューブ挿入位置の印を、皮膚につけます。チューブ挿入位置から等距離の所に、三角形になるよう皮膚に印を三つつけて、胃腹壁固定の形を定義付けます。
警告: T ファスナーおよび拡張バルーンによる障害を防ぐため、挿入位置と胃腹壁固定による留置位置の間に充分な距離をおいてください。
2. 穿刺部位に 1% リドカイン(局所麻酔剤)を投与し、皮膚および腹膜の局所麻酔を行ってください。
3. 最初の T ファスナーを挿入し、胃内部での位置を確認します。この手順を繰り返して、三角形のそれぞれの角に 3 本の T ファスナーを全て挿入します。
4. 胃を前腹壁に固定させ、手術の手順に従ってください。

瘻管造成

1. 胃に空気を注入しながら、腹壁と並列させて瘻管を造成します。胃腹壁固定の三角形の中心に穿刺部位があるかどうか確認してください。胃体遠位の上に部位が位置されていること、これが肋骨縫の下かつ横行結腸の上にあることを、透視下で確かめてください。

注意: 内側直筋の 2/3 かつ外直筋の 1/3 が交わる所を通っている腹壁動脈は避けてください。

警告: 穿刺針を深く刺し過ぎると後胃壁、すい臓、左腎、大動脈、脾臓に穴があいてしまうことがあるので、気をつけてください。

2. 穿刺部位に 1% リドカインを注入して、腹膜面(皮膚から前胃壁までの距離は、通常 4 ~ 5 cm)まで局所麻酔をかけます。

3. 胃腹壁固定の三角形の中心から、適合性のある 0.038 インチ導入針を、幽門に向けて胃管腔に刺します。

注意: 胃瘻チューブは、皮膚表面に対して直角に挿入するのが最適です。PEGJ チューブに取り替えることが予想される場合は、幽門に向けて針を刺してください。

4. 透視鏡下で、穿刺位置が正しいか確認してください。水が入ったシリジを針基に付けて胃管腔から空気を吸引すると、確認が容易になります。

注意: 空気が吸引された後に造影剤を注入すると、腹膜や位置の確認ができます。

5. 最高 0.038 インチの J 型チップガイドワイヤは、針に通して胃内まで進めます。位置を確かめます。

6. 導入針を外し、J 型チップガイドワイヤを固定しながら、施設のプロトコールに従ってこれを処理します。

拡張

1. 11 番のメスで、ガイドワイヤに沿って皮膚を少しだけ切開します。その後、皮下組織と腹筋肉組織の筋膜まで、下に向けてメスを入れてください。皮膚切開後は、施設のプロトコールに従って処理を行なってください。
2. ガイドワイヤに沿って拡張器を挿入し、好みのサイズまで瘻管を拡張させます。
3. ガイドワイヤ上の拡張器を外し、ガイドワイヤは部位に残したままにしてください。
4. Kimberly-Clark® ストーマ測定器で、ストーマの長さを測ります。

ストーマの長さの測定

注意: 患者に安全を保証し痛みを和らげるため、MIC-KEY® は適切なサイズを選択してください。ストーマ測定器で、患者ストーマの長さを測ります。選択した MIC-KEY® のシャフト長は、ストーマと同じ長さでなければなりません。MIC-KEY® のサイズが適切でないと、壊死、パンパー埋没症候群、過剰肉芽組織などが生じことがあります。

1. ストーマ測定器(図 1 参照)の先端に、水溶性の潤滑剤を塗ってください。鉛油の使用は避けください。ワセリンは使用しないでください。
2. ストーマ測定器は、ガイドワイヤに沿ってストーマに挿入し、胃まで進めます。無理な力は加えないでください。
3. 水 5 ml をルアー スリップ シリンジに入れて、これをバルーンポートに固定します。シリンジのプランジャーを押して、バルーンの拡張を行ないます。
4. バルーンが胃壁の内側に届くまで、腹部に向けてこの器具をそつと引張ります。
5. プラスチックのディスクを腹部まで滑らせて、ディスク上の測定値を記録します。
6. 記録した測定値に 4 ~ 5 mm 足したものが適切なストーマ長であり、どのような位置にも合わせることができます。測定値を記録してください。
7. ルアー スリップ シリンジを使い、バルーン内の水を取り除いてください。

8. ストーマ測定器を取り除きます。
9. 測定日、ロット番号、シャフトの測定値（長さ。単位は cm）を記録します。

チューブの留置

- 注意：ピールアウェイ・シースを使用して瘻管にチューブを通すこともできます。
- 適切なMIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブを選択し、上記チューブの準備の手順に従って準備を行ないます。
 - ガイドワイヤに沿って、チューブの遠位末端を瘻管に通し胃内部まで挿入します。
 - チューブが胃内部にあることを確かめてから、ガイドワイヤまたはピールアウェイ・シースを使用した場合はこれを取り除き、バルーンの拡張を行ないます。
 - 外部ボルスターが皮膚にピッタリ着いていることを確かめてください。
 - 6 ml のルアースリップ シリンジで、バルーンを膨らませてください。
 - 減菌水または蒸留水 3 ml で、12 FR バルーンの拡張を行ないます。
 - 減菌水または蒸留水 5 ml で、14 FR 以上のサイズのバルーンを膨らませます。

注意：12 FR バルーンの場合、注入総量が 5 ML を超えないようにしてください。空気は使用しないでください。バルーンには造影剤を注入しないでください。

注意：14 FR 以上のバルーンの場合、注入総量が 10 ML を超えないようにしてください。空気は使用しないでください。バルーンには造影剤を注入しないでください。

- チューブおよびストーマから、残留する水分または潤滑剤を取り除きます。

ボーラスおよび SECUR-LOK® エクステンション セットの組み立て

- 胃への栄養補給および胃減圧には、ボーラス（図 4 を参照）または SECUR-LOK®（図 3 を参照）エクステンション セットを使ってください。
- 栄養補給ポートの蓋（図 28 を参照）を開けてください。
- ロックキーコネクタを一直線にして、SECUR-LOK®（図3C を参照）またはボーラス（図4Bを参照）エクステンション セットを挿入します。セットの黒線とMIC-KEY®（図 2C を参照）栄養補給ポートの黒線を合わせます。
- コネクタを下向きに押しながら、軽い抵抗を感じるまで（およそ90 度）右向きにひねって、所定の位置にねじ込みます。止める位置まで行ったら、コネクタはこれ以上ひねらないでください。
- エクステンション セットを外す際は、エクステンション セットの黒線がMIC-KEY®の黒線と一直線になるまで、コネクタを左向きにひねります。セットを外して、備え付けのポートカバーでポートに蓋をします。

チューブの位置と開通性の確認

- いずれのエクステンション セットの場合も、これを接続したまま、10 ml の水を入れたカテーテルチップ シリンジを栄養補給ポートに取り付けます。
- 胃内容物を吸引してください。シリンジに胃内容物があるのは、胃内の正しい位置にチューブが留置されていることを証明しています。
- 10 ml の水で洗浄します。ストーマ周囲に漏れないかを調べてください。漏れるがある場合には、バルーンの拡張が適切か再度確認します。また、フレンチサイズ、ストーマの長さと設置状態も調べます。設置が適切であるか、X 線で確認することもできます。MIC-KEY® チューブには、X 線不透過性ストライプがついています。バルーンに造影剤を注入しないでください。
- 開通性および設置が適切であることを確かめた上で、医師の指示に従って栄養補給を始めてください。

内視鏡を利用した留置法

- ルーチンの EGD（消化管内視鏡検査）を実施してください。全ての手順に従い、かつチューブ留置に危険を及ぼすような異常がないことを確認した後、患者を仰向けに寝かせ、空気で胃の拡張を行ないます。
- 前腹壁越しに光を当てて、主要血管、内臓、瘢痕組織がない位置に胃腹瘻設部位を決めます。この部位は、通常、ヘソから左肋骨縫までの距離の 1/3 の位置で鎖骨中線上にあります。
- 挿入予定部位を、指で押さえます。内視鏡検査士により、腹壁の前側表面に形成されたクボミがはっきりと確認できるはずです。
- 選択した挿入部位に準備を施し、皮膚を布で覆います。

胃腹壁固定術による留置法

注意：胃壁を前腹壁にしっかりと固定するには、三角形を成すように三箇所で胃腹壁固定を行なうことが推奨されています。

- チューブ挿入位置の印を、皮膚につけます。チューブ挿入位置から等距離の所に、三角形になるよう皮膚に印を三つづけ、胃腹壁固定の形を定義付けます。
警告：T ファスナーおよび拡張バルーンによる障害を防ぐため、挿入位置と胃腹壁固定位置の間には充分な距離をおいてください。
- 穿刺部位に 1% リドカイン（局所麻酔剤）を投与し、皮膚および腹膜の局所麻酔を行なってください。
- 最初の T ファスナーを挿入し、胃内部での位置を確認します。この手順を繰り返して、三角形のそれぞれの角に3 本の T ファスナーを全て挿入します。

4. 胃を前腹壁に固定させ、手術の手順に従ってください。

瘻管造成

- 胃に空気を注入しながら、腹壁と並列させて瘻管を造成します。胃腹壁固定の三角形の中心に穿刺部位があるかどうかを確認してください。胃体遠位の上に部位が位置されていること、これが肋骨縫の下かつ横行結腸の上にあることを、内視鏡の誘導下で確かめてください。
注意：内側直筋の 2/3 かつ外直筋の 1/3 が交わる所を通っている腹壁動脈は避けください。
警告：穿刺針を深く刺し過ぎると後胃壁、すい臓、左腎、大動脈、脾臓に穴があいてしまうことがあるので、気をつけてください。
- 穿刺部位に 1% リドカインを注入し、腹膜面まで局所麻酔を行なってください。
- 胃腹壁固定の三角形の中心から、0.038 インチに適合する導入針を、胃管腔に刺します。
- 注意：ガストロストミー チューブを設置する際、最適な挿入角度は皮膚表面から 45 度です。PEGJ チューブに取り替えることが予想される場合は、幽門に向けて針を刺してください。
- 内視鏡で、穿刺が正しくなわれているか確認してください。水が入ったシリジンを針基に付けて胃管腔から空気を吸引すると、確認が容易になります。
- 最大 0.038 インチのガイドワイヤは、針に通して胃の中まで進めます。位置を確かめてください。
- J チップ ガイドワイヤを残したまま導入針を抜き、施設のプロトコールに従って針の処理を行ないます。

拡張

- 11 番のメスで、ガイドワイヤに沿って皮膚を少しだけ切開します。その際、皮下組織と腹筋肉組織の筋膜まで、下に向けてメスを入れてください。皮膚切開後は、施設のプロトコールに従って処理を行なってください。
- ガイドワイヤに沿って拡張器を挿入し、好みのサイズまで瘻管を拡張させます。
- ガイドワイヤ上の拡張器を外し、ガイドワイヤは部位に残したままにしてください。
- Kimberly-Clark® ストーマ測定器で、ストーマの長さを測ります。

ストーマの長さの測定

注意：患者に安全を保証し痛みを和らげるため、MIC-KEY® は適切なサイズを選択してください。患者のストーマの長さを、ストーマ測定器で測定します。選択した MIC-KEY® のシャフト長は、ストーマと同じ長さでなければなりません。MIC-KEY® のサイズが適切でないと、壊死、バンパー埋没症候群、過剝肉芽組織などが生じることがあります。

- ストーマ測定器（図 1 参照）の先端を、水溶性の潤滑剤を塗ってください。鉛油の使用は避けください。ワセリンは使用しないでください。
- ストーマ測定器は、ガイドワイヤに沿ってストーマに挿入し、胃まで進めます。無理な力は加えないでください。
- 水 5 ml をルアースリップ シリンジに入れて、これをバルーンポートに固定します。シリジンのプランジャを押して、バルーンの拡張を行ないます。
- バルーンが胃壁の内側に届くまで、腹部に向けてこの器具をそっと引張ります。
- プラスチックのディスクを腹部まで滑らせて、ディスク上の測定値を記録します。
- 記録した測定値に 4 ~ 5 mm 足したもののが適切なストーマ長であり、どのような位置にも合わせることができます。測定値を記録してください。
- ルアースリップ シリンジを使い、バルーン内の水を取り除いてください。
- ストーマ測定器を取り除きます。
- 測定日、ロット番号、シャフトの測定値（長さ。単位は cm）を記録します。

チューブの留置

注意：ピールアウェイ・シースを使用して瘻管にチューブを通すこともできます。

- 適切なMIC-KEY® ロープロファイル ガストロストミー チューブを選択し、上記チューブの準備の手順に従って準備を行ないます。
- ガイドワイヤに沿って、チューブの遠位末端を瘻管に通し胃内部まで挿入します。
- チューブが胃内部にあることを確かめてから、内視鏡を抜き、ガイドワイヤまたはピールアウェイ・シースを使用した場合はこれを取り除き、バルーンの拡張を行ないます。
- 外部ボルスターが皮膚にピッタリ着いていることを確かめてください。
- 6 ml のルアースリップ シリンジで、バルーンを膨らませてください。
減菌水または蒸留水 3 ml で、12 FR バルーンの拡張を行ないます。
減菌水または蒸留水 5 ml で、14 FR 以上のサイズのバルーンを膨らませます。
- 注意：12 FR バルーンの場合、注入総量が 5 ML を超えないようにしてください。空気は使用しないでください。バルーンには造影剤を注入しないでください。
- 注意：14 FR 以上のバルーンの場合、注入総量が 10 ML を超えないようにしてください。空気は使用しないでください。バルーンには造影剤を注入しないでください。

6. チューブおよびストーマから、残留する水分または潤滑剤を取り除きます。 ボーラスおよび SECUR-LOK* エクステンション セットの組み立て

- 胃への栄養補給および胃減圧には、ボーラス（図 4 を参照）または SECUR-LOK*（図 3 を参照）エクステンション セットを使ってください。
- 栄養補給ポートの蓋（図 2B を参照）を開けてください。
- ロックとキーコネクタを一直線にして、SECUR-LOK*（図3C を参照）またはボーラス（図4B を参照）エクステンション セットを挿入します。セットの黒線と MIC-KEY*（図 2C を参照）栄養補給ポートの黒線を合わせます。
- コネクターを下に押しながら、軽い抵抗を感じるまで右向きに（およそ 90 度）ひねって、所定位置に差し込みます。止める位置まで行ったら、これ以上コネクターをひねらないでください。
- エクステンション セットを外す際は、エクステンション セットの黒線がMIC-KEY* の黒線と一直線になるまで、コネクタを左向きにひねります。セットを外して、備え付けのポートカバーでポートに蓋をします。

チューブの位置と開通性の確認

- いずれのエクステンション セットの場合も、これを接続したまま、10 ml の水を入れたカテーテルチップ シリンジを栄養補給ポートに取り付けます。
- 胃内容物を吸引してください。シリンジに胃内容物があるのは、胃内の正しい位置にチューブが留置されていることを証明しています。
- 10 ml の水で洗浄します。ストーマ周囲に漏れないかを調べてください。漏れがある場合には、バルーンの拡張が適切か再度確認します。また、フレンチサイズ、ストーマの長さと設置状態も調べます。設置が適切であるか、X 線で確認することもできます。MIC-KEY* チューブには、X 線不透過性ストライプがついています。バルーンに造影剤を注入しないでください。
- 開通性および設置が適切であることを確かめた上で、医師の指示に従って栄養補給を始めてください。

チューブの除去

- まず、ベッド際で交換できる種類のチューブかどうか確かめます。
- すべての器具・道具を組み立てます。無菌法で手の洗浄を行い、パウダーフリーの清潔な手袋をはめてください。
- チューブを 360 度回し、チューブが自由自在かつ容易に動くことを確認します。
- ルアースリップ シリンジをバルーンポートにしっかりと挿入し、バルーンから水を完全に抜いてください。
- 腹部に逆圧をかけて、そっと且つしっかりとチューブを引き抜きます。

注意: 抵抗がある場合は、水溶性の潤滑剤をチューブとストーマに塗ります。チューブを押しながら回します。静かにチューブをはずしてください。チューブが出てこない場合は、所定量の水をバルーンに足して、医師に報告します。チューブを取りはずす時には、絶対に無理な力を加えないでください。

警告: チューブの交換は、必ず医師などの医療専門家から訓練を受けてから行なうようにしてください。

交換方法

- ストーマ部位周辺の皮膚を洗浄し、空気乾燥させます。
- Kimberly-Clark* ストーマ測定器で、ストーマの長さを測ってください。
- 適切なサイズのMIC-KEY* ガストロトミー チューブを選択し、上記チューブの準備の手順に従って準備を行ないます。
- チューブの遠位端に水溶性潤滑剤を塗り、MIC-KEY* をストーマから胃にそっと挿入します。
- 外部ボルスターが皮膚にピッタリ着いていることを確かめてください。
- 6 ml のルアースリップ シリンジで、バルーンを膨らませてください。
 - 滅菌水または蒸留水 3 ml で、12 FR バルーンの拡張を行ないます。
 - 滅菌水または蒸留水 5 ml で、14 FR 以上のサイズのバルーンを膨らませます。
- 注意: 12 FR バルーンの場合、注入総量が 5 ML を超えないようにしてください。空気は使用しないでください。バルーンには造影剤を注入しないでください。
- チューブおよびストーマから、残留する水分または潤滑剤を取り除きます。

- 前記のチューブ位置の確認にある指示に従い、チューブの位置が適切か確かめます。

栄養補給

- 栄養補給ポートプラグ（図3A を参照）を取りはずします。
- シリンジを使って栄養補給を行う場合は、カテーテルチップ シリンジをボーラス エクステンション栄養補給ポート（図4A を参照）に接続します。しっかりと押さえて 90 度ひねり、確実に接続してください。

3. 栄養補給バッグを使う場合は、バッグとチューブから空気を抜きます。チューブセットをSECUR-LOK* エクステンション セット（図 3B を参照）に接続します。しっかりと押さえて 90 度ひねり、確実に接続してください。

- 人工栄養の流量を調節して、栄養補給を行います。
- 終わったら、チューブが透明になるまで、20 ml の温水でエクステンション セットとMIC-KEY* を洗浄します。
- SECUR-LOK* またはボーラス エクステンション セットを取りはずして、MIC-KEY* 栄養補給ポートプラグ（図2B を参照）を元の場所に取り付けます。
- エクステンション セットとカテーテル チップ シリンジあるいは栄養補給バッグを温かい石鹼水で洗浄し、十分にすすぎたら完全に乾燥させます。
- ポンプを使って栄養補給を連続して行う場合は、10 ~ 20 ml の水で MIC-KEY* を 6 時間ごとに洗浄してください。

減圧

- 減圧を行うには、ボーラスかSECUR-LOK* のエクステンション セットのいずれかをご使用ください。
- ボーラス（図 4 を参照）またはSECUR-LOK*（図 3 を参照）のエクステンション セットをMIC-KEY*（図2を参照）に取り付けます。
- SECUR-LOK* のエクステンション セットを使う場合は、栄養補給ポートプラグを取りはずします。胃内容物を容器に空けます。
- 減圧後、エクステンション セットおよびMIC-KEY* を 20 ml の温水で洗浄します。
- エクステンション セットを取りはずして、備え付けの MIC-KEY* プラグを元の場所に取り付けます。

薬剤投与

薬剤は、できる限り液体を使うようにし、固体の薬剤を碎いて水と混ぜたものが安全かどうか、薬剤師に聞いてください。安全な場合は、固体の薬剤を細かい粉末状にして水に溶かしたものをお、栄養補給チューブから投与します。腸溶性製剤を碎くこと、製剤を調合乳と混ぜることは、絶対に避けてください。

カテーテルチップ シリンジを使って、規定量の水でチューブの洗浄を行なってください。

チューブ開通性に関するガイドライン

チューブを適切に洗浄することは、チューブの閉鎖を防ぎその開通性を維持する最も効果的な方法です。以下の記載は、チューブの閉鎖を防ぎその開通性を維持するためのガイドラインです。

- 継続的に栄養補給を行う場合、栄養補給が途切れたとき、もしくは断続的な栄養補給を行なう前後に、栄養補給チューブを 4 ~ 6 時間ごとに洗浄してください。チューブを使っていない時は、少なくとも 8 時間ごとに洗浄します。
- 薬剤投与の前後および投与と投与の間に、栄養補給チューブを洗浄してください。このように洗浄を行ない、薬剤と調合乳とが相互作用を起こしてチューブの閉塞が起ることを未然に防ぎます。
- 薬剤は、できる限り液体を使うようにし、固体の薬剤を碎いて水と混ぜたものが安全かどうか、薬剤師に聞いてください。安全な場合は、固体の薬剤を細かい粉末状にして水に溶かしたものをお、栄養補給チューブから投与します。腸溶性製剤を碎くこと、製剤を調合乳と混ぜることは、絶対に避けてください。
- クランベリージュースやコーラ飲料などの酸性洗浄液で栄養補給チューブを洗浄しないでください。酸性質が調合乳中のタンパク質と相互作用して、チューブが詰まることがあります。

洗浄に関する一般的ガイドライン

- カテーテルチップ シリンジは、30 ~ 60 cc のものを使用します。小さいチューブの場合、圧力が増してチューブが破裂する恐れがあるので、これより小さいシリンジは使用しないでください。
- チューブの洗浄は、常温の水道水を使用します。市の上水道に問題があると思われる場合は、滅菌水を使用します。水の量は、患者のニーズ、臨床症状、およびチューブの種類によって異なりますが、平均量は成人で 10 ~ 50 ml 、小児で 3 ~ 10 ml です。栄養補給チューブ洗浄に使用する水の量は、水分補給状態によっても影響されます。一般的に、洗浄水の量を増やすと、静脈内輸液を補足する必要がなくなります。ただし、腎不全の患者やその他の水分制限がある場合、洗浄水の量は、開通性を維持するのに必要な最低限に留めてください。
- チューブを洗浄する場合、無理な力を加えないでください。無理な力を加えると、チューブに穴があいたり消化管に損傷が生じたりすることがあります。
- 患者の記録に、洗浄の時間および洗浄水の量を記述しておいてください。これにより、看護人は、患者のニーズをより正確に監視することができます。

毎日のケア & 点検リスト

患者の評価

痛み、圧迫感、不快感の症状がないか、患者の評価を行なってください。

ストーマ部位の評価

赤み、過敏症、浮腫、腫れ、圧痛、熱、発疹、化膿、消化管からの流出など、感染の症状がないか、患者を評価してください。

圧迫壊死、皮膚の損傷、過剰肉芽組織の症状がないか、患者を評価します。

ストーマ部位の洗浄

温水と中性洗剤を使ってください。

円を描くように、チューブから外に向けて洗浄します。

縫合部、外部ボルスター、固定装置のすべてを綿棒で洗浄します。

すすぎと乾燥をしっかり行ないます。

チューブの評価

破損、閉塞、異常な変色などの異状がないか、チューブの評価を行なってください。

栄養補給チューブの洗浄

チューブを引張り過ぎたり動かし過ぎたりしないように気をつけて、温水と中性洗剤で洗浄します。すすぎと乾燥をしっかり行ないます。

空腸・消化・バルーンポートの洗浄

綿棒またはソフトな布で、人工栄養や薬剤残存物を取り除きます。

外部ボルスターを回さないでください

回すと、チューブがねじれて位置がずれる恐れがあります。

外部ボルスター位置の確認

外部ボルスターが皮膚から 2 ~ 3 mm 上の位置にあることを確かめてください。

栄養補給チューブの洗浄

継続的に栄養補給を行う場合や栄養補給が途切れた時、栄養補給チューブを 4 ~ 6 時間ごとに洗浄してください。チューブを使っていない時は、少なくとも 8 時間ごとに洗浄します。

胃内残存物がないか調べた上で、栄養補給チューブを洗浄してください。

薬剤投与の前後に、栄養補給チューブを洗浄します。

クランベリージュースやコーラ飲料などの酸性洗浄薬で栄養補給チューブを洗浄しないでください。

バブルーンのメンテナンス

バルーンに入っている水の量は週に1回チェックしてください。

ルアースリップシリジンをバルーン拡張ポートに挿入し、チューブを押さえながら水を吸引します。シリジン内の水量を、患者の記録に記述されている推奨量もしくは最初に処方された量と比較します。この水量が推奨量または処方量より少ない場合は、すでに吸引した分の水をまずバルーンに注入してから、推奨量や処方量に足りない分を吸引してこれをバルーンに足します。バルーンの収縮を行なう際は、チューブ付近から胃内容物がもれることがあるので気をつけてください。水の量、水の交換量（該当する場合のみ）、および日時を記録してください。

10 ~ 20 分待ってから、この手順を繰り返します。バルーン内が空の場合は水がもれているので、チューブの交換を行なってください。バルーンの収縮や破損が生じると、チューブが外れたりずれたりする場合があります。バルーンが破れた場合は、新しいものと交換してください。チューブをテープで所定の位置に固定し、施設のプロトコールまたは医師の指示に従います。

注意：バルーンの滅菌水または蒸留水を補充してください。空気や生理食塩水は使わないでください。生理食塩水を使うと、結晶化してバルーンのバルブやバルーンが詰まってしまうことがあります。空気の場合は、浸出してバルーンが収縮してしまうことがあります。水量は、推奨量に従ってください。バルーンを拡張し過ぎると、ルーメンの邪魔になったりバルーンの寿命が短くなったりします。拡張が足りないと、チューブが適切な位置に固定できません。

チューブの閉塞

チューブの閉塞は、通常、以下の原因で生じます。

- ・ 洗浄が不完全だった
- ・ 胃の残存物測定後、洗浄しなかった
- ・ 薬剤投与が適切でなかった
- ・ 錠剤の破片があった
- ・ 薬剤が粘着性だった
- ・ 人工栄養が粘着性だった。通常、濃縮または補強した人工栄養は粘り気が強く、よくチューブを詰まらせる原因となります。
- ・ 人工栄養に雑菌が混入して凝固した
- ・ 胃または腸の内容物が逆流した

チューブの障害物除去

1. 栄養補給チューブがねじれていたり、外れていたりしないか、確認してください。
2. 皮膚表面より上に障害物が見える時は、やさしくマッサージするか指でチューブを握るようにして、障害物を碎きます。
3. 次に、温水を入れたカテーテルチップシリジンを適切なチューブアダプタかルーメンに挿入し、そっと引いてからプランジャーを押して障害物を取り除きます。
4. 障害物がとれない時は、手順 3 に戻ります。適度の吸引とシリジン圧力を交互に繰り返すと、大抵の障害物がとれます。
5. それでもとれない時は、医師に相談してください。患者におけるチューブ閉塞や副作用の原因となることがあるので、クランベリージュース、コーラ飲料、食肉軟化剤、キモトリプシンは使用しないでください。障害物がなかなか除けない場合は、チューブの交換を行なってください。

バルーンの寿命

バルーンの寿命を正確に予想することはできません。シリコンバルーンは通常1~8ヶ月間持ちますが、バルーンの寿命はいくつかの要因によって左右されます。これらの要因には、薬剤、バルーン拡張に使う水の量、胃液pH、チューブの手入れ状態などがあります。

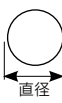
キットの内容物

- ・ 1 MIC-KEY® ロープロファイル栄養補給チューブ
- ・ 1 ~ 6 ml ルアースリップシリジン
- ・ 1 ~ 35 ml カテーテルチップシリジン
- ・ MIC-KEY® エクステンション セット 1 個 (SECUR-LOK® 直角コネクター、2ポート「Y」型)、12インチ (30.48 cm) のクランプ付き)
- ・ MIC-KEY® ポーラス エクステンション セット 1 個 (カテーテルチップ、SECUR-LOK® ストレートコネクター、12インチ (30.48 cm) のクランプ付き)
- ・ ガーゼパッド 4 枚

警告：結腸栄養剤・薬剤専用。

詳細は、電話（米国内から掛ける場合は1-800-KCHELPS）でお問い合わせください。また、次のウェブページをご覧ください。www.kchealthcare.com

教育用パンフレットご希望の方は、「正しいケア (A Guide to Proper Care)」および「ストーマ部位と腸内栄養補給チューブに関するトラブルシューティングガイド (Stoma Site and Enteral Feeding Tube Troubleshooting Guide)」をご利用ください。地元の営業代理店もしくは顧客サービスセンターにお問い合わせください。



再使用禁止



説明書を参照

処方による使用のみ

REF

注文番号

STERILE EO

エチレンオキサイド滅菌済み

包装が破損している場合は使用禁止



DEHP (フルラ酸ジ-2-エチルヘキシル) 無使用製剤

LOT

バッチコードまたはロット番号



使用期限



製造日

설명

소형 위루 급식 튜브(그림 2)를 사용하여 경장영양 및 조제약을 직접 위장 및/또는 위장 감압에 전달할 수 있습니다.

용도

Kimberly-Clark® MIC-KEY® 소형 위루 급식 튜브는 장시간 급식이 필요한 환자, 경구 급식을 참을 수 없는 환자, 약간의 호흡 곤란이 있는 환자, 위장 감압 및/또는 위장에 직접 조제약 투입이 필요한 환자에게 사용됩니다.

금기

복수증에 국한하지 않고 간 문맥압 항진증, 복막염 및 고도 비만 환자의 경우 소형 위루 급식 튜브 배치를 금지합니다.

경고

의료 기기를 재사용, 재처리 또는 재멸균하지 마십시오. 재사용, 재처리 또는 재멸균할 경우 1) 장치의 알려진 생체적 합성 특성에 부작용이 발생할 수 있으며, 2) 장치의 구조적 무결성이 손상될 수 있으며, 3) 장치를 의도한 대로 수행하지 못할 수 있으며, 4) 오염 위험이 생겨서 환자 부상, 질병 또는 사망으로 이어지는 감염성 질병의 전이가 발생할 수 있습니다.

합병증

소형 위루 급식 튜브 사용 시 다음과 같은 합병증이 발생할 수 있습니다.

피부 손상	감염
과다한 육아증	위 또는 심이지장 궤양
복강내 누출	압박 괴사

주의: 패키지가 이상 없는지 확인하십시오. 패키지가 손상되거나 멸균 차단벽이 손상된 경우 사용하지 마십시오.

배치

Kimberly-Clark® MIC-KEY® 소형 위루 급식 튜브는 형광 투시경 또는 내시경의 안내에 따라 경피적 방법을 사용하여 배치하거나 설치된 소구관을 사용하는 기준 장치의 대체용으로 배치할 수 있습니다.

주의: 위장을 앞 복벽에 고정하려면 위복벽 고정술을 수행해야 합니다. 환자의 안전과 안정을 위해 초기에 튜브를 삽입하기 전에 급식 튜브 삽입 위치를 확인하고 소구관을 확장 및 측정해야 합니다.

주의: 급식 튜브의 고정 풍선을 위복벽 고정술 장치로 사용하지 마십시오. 사용할 경우 풍선이 터져서 위장을 앞 복벽에 고정할 수 없습니다.

경고: 유아 및 어린이의 삽입 부위는 풍선 팽창 시 유문 폐색을 방지하기 위해 만곡부가 심한 위치보다 높아야 합니다.

부적절한 크기의 MIC-KEY®를 사용할 경우 괴사, buried bumper 증후군 및/또는 육아증이 발생할 수 있습니다.

튜브 준비

- 적절한 크기의 MIC-KEY® 위루 급식 튜브를 선택하고 포장에서 꺼내어 손상 여부를 검사합니다.
- 케트에 포함된 6ml Luer 슬립 주사기를 사용하여 풍선 포트를 통해 5ml(12 Fr의 경우 3ml)의 멀균수 또는 증류수를 풍선에 주입합니다(그림 2A).
- 주사기를 제거하고 풍선을 천천히 눌러 누출 여부를 확인하여 풍선에 이상이 없는지 확인합니다. 육안으로 풍선이 대칭 구조를 갖추고 있는지 검사합니다. 손가락 사이에 풍선을 천천히 굴려 대칭 구조를 맞출 수 있습니다. 주사기를 다시 삽입하고 풍선에서 모든 물을 제거합니다.
- 수용성 윤활제로 튜브 끝을 매끄럽게 합니다. 광유를 사용하지 마십시오. 바세린을 사용하지 마십시오.

위장 방사선학적 배치 절차

- 환자를 반듯이 눕힙니다.
- 임상학적 프로토콜에 따라 환자를 준비하고 안정시킵니다.
- 간의 좌엽이 위장의 바닥 또는 위몸통 위에 있지 않도록 합니다.
- CT 스캔 또는 초음파로 간의 내측을 확인합니다.
- 위장 운동을 줄이기 위해 0.5-1.0mg의 글루카곤 IV를 투여할 수 있습니다.
- 주의:** IV 주입량에 대한 글루카곤 지침 및 인슐린 의존 환자에 대한 권장 사항을 참조하십시오.
- 비위관을 사용하여 위장이 적절하게 팽창할 때까지 공기를 주입합니다(일반적으로 500-1000ml). 특히 침 천자 및 관 팽창의 경우를 포함하여 절차를 수행하는 동안 위벽이 앞 복벽과 마주보도록 위장이 팽창된 상태를 유지하도록 계속해서 공기를 주입해야 합니다.

7. 늑골 위쪽 아래 부위의 복직근 측면(N.B. 직근 내측을 따라 통과하는 상복부 동맥)의 만곡부가 심한 위몸통 바로 위에서 카테터 삽입 부위를 선택합니다. 형광 투시경을 사용하여 가능한 수직 바늘 경로를 유도할 수 있는 위치를 선택합니다. 위장 앞쪽에 결장 또는 소장이 개인 것으로 의심되는 경우 위부를 배치하기 전에 크로스 테이블의 좌우 시야를 확보합니다.

주의: 횡행 결장은 불투명하게 만들기 위해 배치하기 전날 밤에 PO/NG 대조제를 주입하거나 배치하기 전에 관장을 주입할 수 있습니다.

- 시설 관리 규정에 따라 준비하고 드레이프합니다.

위복벽 고정술 실시

주의: 위벽을 앞 복벽에 고정하기 위해 삼각형 구성으로 3점 위복벽 고정술을 수행할 것을 권장합니다.

- 피부에 튜브 삽입 위치를 표시합니다. 튜브 삽입 부위에 일정한 각각의 3점 피부 표시와 삼각형 구성으로 위복벽 고정술 패턴을 정의합니다.
- 경고:** T-패스너 및 팽창된 풍선 간에 간접되지 않도록 삽입 부위 및 위복벽 고정술 배치 간에 적절한 거리를 유지합니다.
- 1% 리도카인으로 천자 부위를 국한시키고 피부 및 복막을 국부 마취합니다.
- 첫 번째 T-패스너를 배치하고 복강 내 위치를 확인합니다. 세 개의 T-패스너를 삼각형 모서리에 삽입할 때까지 절차를 반복합니다.
- 위장이 앞 복벽에 고정시키고 절차를 마칩니다.

소구관 생성

- 위장이 계속 팽창된 상태에서 복벽과 나란히 소구관을 생성합니다. 위복벽 고정술 패턴의 중앙에서 천자 부위를 확인합니다. 형광 투시경의 안내에 따라 해당 부위가 늑골 공간 아래 및 횡행 결장 위에서 위장 밀단 몸통과 겹쳐 있는지 확인합니다.

주의: 복직근의 중앙에서 2/3 및 수평 방향으로 1/3 연결 지점에서 통과하는 상복부 꾱풀과 동맥을 피하십시오.

경고: 뒤편 복벽, 꿀장, 원쪽 신장, 대동맥 또는 비장이 뚫리는 것을 방지하기 위해 천공 바늘을 너무 깊이 삽입하지 않도록 주의하십시오.

- 복막 면에 1% 리도카인의 국부 주입으로 천자 부위를 마취합니다(피부에서 앞 복벽 사이 거리는 일반적으로 4-5cm).
- 위복벽 고정술 패턴의 중앙에서 위강으로 0.038" 호환 유도 바늘을 삽입합니다.
- 주의:** 위루 튜브 배치 시 최적의 삽입 각도는 피부 표면에서 우측 각도입니다. PEGJ 튜브 전환이 예상되는 경우 바늘이 유문 방향을 향하도록 해야 합니다.
- 형광 투시경 화면을 사용하여 바늘이 올바르게 배치되었는지 확인합니다. 또한 화면을 보면서 물이 채워진 주사기를 바늘 허브에 부착하여 위강에서 공기를 흡입할 수 있습니다.
- 주의:** 위장 주름을 시작화하여 위치를 확인하기 위해 공기 복귀 시 대조제를 주입할 수 있습니다.
- 바늘을 통해 J 탭 안내 와이어를 위장에 최대 0.038" 까지 이동합니다. 위치를 확인합니다.
- J 탭 안내 와이어는 제거 위치에 두고 유도 바늘을 제거한 다음 시설 관리 규정에 따라 폐기합니다.

팽창

- #11 메스 날을 사용하여 안내 와이어를 따라 피하 조직 및 복부 근육 아래쪽으로 확장되는 작은 피부 절개를 실시합니다. 절개한 후 시설 관리 규정에 따라 절개부를 폐기합니다.
- 안내 와이어를 따라 확장기를 삽입하여 소구관을 원하는 크기로 확장합니다.
- 안내 와이어를 따라 확장기를 제거하고 안내 와이어는 제위치에 둡니다.
- Kimberly-Clark® 위장 측정 기기로 위장 길이를 측정합니다.

위장 길이 측정

주의: 정확한 크기의 MIC-KEY®를 선택하는 것은 환자의 안전과 편안함을 위해 매우 중요합니다. 위장 측정 기기로 환자의 위장 길이를 측정합니다. 선택한 MIC-KEY®의 손잡이 길이는 위장 길이와 같아야 합니다. 부적절한 크기의 MIC-KEY®를 사용할 경우 괴사, buried bumper 증후군 및/또는 육아 종이 발생할 수 있습니다.

- 위장 측정 기기(그림 1)의 끝을 수용성 윤활제로 적십니다. 광유를 사용하지 마십시오. 바세린을 사용하지 마십시오.
- 안내 와이어를 따라 소구관을 통해 위장으로 위장 측정 기기를 이동합니다. 절대로 힘을 가하지 마십시오.
- Luer 슬립 주사기에 5ml의 물을 채우고 풍선 포트에 부착합니다. 주사기 플러저를 눌러 풍선을 팽창시킵니다.
- 풍선이 위벽 안쪽에 안착할 때까지 기기를 천천히 복부쪽으로 당깁니다.

- 플라스틱 디스크를 복부쪽으로 밀어 내리고 디스크 위의 측정값을 기록합니다.
- 적절한 소구관 길이를 확보하여 제위치에 장착하기 위해 기록된 측정값에 4-5mm를 추가합니다. 측정값을 기록합니다.
- 슬립 팀 주사기를 사용하여 풍선에서 물을 제거합니다.
- 위장 측정 기기를 제거합니다.
- 날짜, 로트 번호 및 센티미터로 측정한 손잡이 길이를 기록합니다.

튜브 배치

주의: 소구관을 통과하는 튜브의 진행을 돋기 위해 분리 제거형 피포(peel-away sheath)를 사용할 수 있습니다.

- 위에서 설명한 튜브 준비 색션의 지침에 따라 적절한 크기의 MIC-KEY* 위류 급식 튜브를 선택하여 준비합니다.
- 안내 와이어를 따라 소구관을 통과하여 위장으로 튜브 끝부분을 이동합니다.
- 튜브가 위장에 있는지 확인하고 풍선을 사용하여 팽창시키는 경우 안내 와이어 또는 분리 제거형 피포(peel-away sheath)를 제거합니다.
- 외부 볼스터가 피부와 높이가 같은지 확인합니다.
- 6ml leur 슬립 주사기를 사용하여 풍선을 팽창시킵니다.

12 FR 풍선에 3ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

14 FR 이상 튜브 풍선에 5ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

주의: 12FR 풍선 내의 총 풍선 체적이 5ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

주의: 14FR 이상 튜브 풍선의 경우 총 풍선 체적이 10ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

- 튜브 및 소구관에서 잔류 액체 및 윤활제를 세척합니다.

Bolus 및 SECUR-LOK* 확장 세트 어셈블리

- 위장 급식 및 위장 감압용 Bolus(그림 4) 또는 SECUR-LOK*(그림 3) 확장 세트를 사용합니다.
- 급식 포트 커버를 엿니다(그림 2B).
- SECUR-LOK*(그림 3C) 또는 Bolus(그림 4B) 확장 세트를 잠금 및 키 커넥터와 맞추어 삽입합니다. 세트의 흑색 선을 MIC-KEY*
- (그림 2C) 급식 포트의 흑색 선과 정렬시킵니다.
- 약간의 저항력이 느껴질 때까지 커넥터를 밀고 시계 방향으로 돌려서(약 1/4 돌림) 세트를 고정시킵니다. 커넥터를 정지 점을 지나도록 돌리지 마십시오.
- 확장 세트를 제거하려면 확장 세트의 흑색 선이 MIC-KEY*의 흑색 선과 정렬될 때까지 확장 세트를 시계 반대 방향으로 돌립니다. 세트를 제거하고 포트에 부착된 포트 커버를 씌웁니다.

튜브 위치 및 통기성 확인

- 두 확장 세트 중 하나가 연결된 상태에서 10ml의 물이 들은 카테터-팀 주사기를 급식 포트에 부착시킵니다.
- 위장 내용물을 흡인합니다. 주사기에 위장 내용물이 들어있으면 위장 내의 튜브 위치가 정착하다는 것을 확인합니다.
- 10ml의 물을 채운다. 삽입 구멍 부근에 누출이 있는지 점검합니다. 누출이 있으면 풍선이 정확히 팽창되었는지 다시 확인합니다. French 크기, 삽입 구멍 길이, 그리고 교체를 점검합니다. 배치가 방사 분석으로 적절하게 되었는지 확인합니다. 튜브에는 MIC-KEY*의 방사선 불투과성 선이 있습니다. 풍선 안쪽에 대조제를 사용하지 마십시오.
- 외과 의사 지시에 따라 튜브가 정확히 교체되고 통기성이 있는지 확인한 후에 급식을 시작합니다.

권장 경피적 배치 절차

- 일반적인 위 내시경(EGD) 검사를 수행합니다. 절차를 완료하고 튜브 배치와 관련된 금기 사항에 해당할 수 있는 문제가 없는 것으로 확인되면 환자를 반듯이 눕히고 위장에 공기를 주입하여 팽창시킵니다.
- 앞 복벽을 통과하는 빛을 투시하여 주요 혈관, 내장 및 상처 부위가 없는 위로 부위를 선택합니다. 이러한 부위는 일반적으로 정중 쇄골선에서 배꼽부터 원쪽 늑골 공간 아래 가리의 1/3 위치입니다.
- 원하는 삽입 부위를 손가락으로 누릅니다. 내시경 시술자가 복벽 앞쪽 표면이 눌려진 모습을 명확하게 볼 수 있어야 합니다.
- 선택한 삽입 부위에서 피부를 준비하여 드레이프합니다.

위복벽 고정술 실시

위벽을 앞 복벽에 고정하기 위해 삼각형 구성으로 3점 위복벽 고정술을 수행할 것을 권장합니다.

- 피부에 튜브 삽입 위치를 표시합니다. 튜브 삽입 부위에 일정한 간격의 3 점 피부 표시와 삼각형 구성으로 위복벽 고정술 패턴을 정의합니다.

경고: T-파스너 및 팽창된 풍선 간에 간섭되지 않도록 삽입 부위 및 위복벽 고정술 배치 간에 적절한 거리를 유지합니다.

- 1% 리도카인으로 천자 부위를 국한시키고 피부 및 복막을 국부 마취합니다.

- 첫 번째 T-파스너를 배치하고 복강 내 위치를 확인합니다. 세 개의 T-파스너를 삼각형 모서리에 삽입할 때까지 절차를 반복합니다.

- 위장이 앞 복벽에 고정시키고 절차를 마칩니다.

소구관 생성

- 위장이 계속 팽창된 상태에서 복벽과 나란히 소구관을 생성합니다. 위복벽 고정술 패턴의 중앙에서 천자 부위를 확인합니다. 내시경의 안내에 따라 해당 부위가 늑골 공간 아래 및 횡행 결장 위에서 위장 말단 흉통과 겹쳐 있는지 확인합니다.

주의: 복근의 중앙에서 2/3 및 수평 방향으로 1/3 연결 지점에서 통과하는 상복구 동맥을 피하십시오.

경고: 뒷쪽 복벽, 허강, 원쪽 신장, 대동맥 또는 비장이 뚫리는 것을 방지하기 위해 천공 바늘을 너무 깊이 삽입하지 않도록 주의하십시오.

- 복막 표면에 1% 리도카인의 국부 주입으로 천자 부위를 마취합니다.

- 위복벽 고정술 패턴의 중앙에서 위강으로 0.038" 호환 유도 바늘을 삽입합니다.

주의: 위로 튜브 배치 시 최적의 삽입 각도는 피부 표면에서 우측 각도입니다. PEGJ 튜브 전환에 예상되는 경우 바늘이 유문 방향을 향하도록 해야 합니다.

- 내시경 화면을 사용하여 바늘이 올바르게 배치되었는지 확인합니다. 또한 화면을 보면서 물이 채워진 주사기를 바늘 허브에 부착하여 위강에서 공기를 흡입할 수 있습니다.

- 바늘을 통해 J 팀 안내 와이어를 위장에 최대 0.038" 까지 이동합니다. 위치를 확인합니다.

- J 팀 안내 와이어는 제위치에 두고 유도 바늘을 제거한 다음 시설 관리 규정에 따라 폐기합니다.

팽창

- #11 메스 날을 사용하여 안내 와이어를 따라 피하 조직 및 복부 근육 막 아래쪽으로 확장되는 작은 피부 절개를 실시합니다. 절개한 후 시설 관리 규정에 따라 절개부를 폐기합니다.

- 안내 와이어를 따라 확장기를 삽입하여 소구관을 원하는 크기로 확장합니다.

- 안내 와이어를 따라 확장기를 제거하고 안내 와이어는 제위치에 둡니다.

- Kimberly-Clark* 위장 측정 장치로 위장 길이를 측정합니다.

위장 길이 측정

주의: 정확한 크기의 MIC-KEY*를 선택하는 것은 환자의 안전과 편안함을 위해 매우 중요합니다. 삽입 구멍 측정 기기를 이용하여 환자의 삽입 구멍의 길이를 측정합니다. 선택한 MIC-KEY*의 손잡이 길이는 삽입 구멍의 길이와 같아야 합니다. 부적절한 크기의 MIC-KEY*를 사용할 경우 피사, BURIED BUMPER 증후군 및/또는 육아종이 발생할 수 있습니다.

- 위장 측정 기기(그림 1)의 끝을 수용성 윤활제로 적십니다. 광유를 사용하지 마십시오. 바세린을 사용하지 마십시오.

- 안내 와이어를 따라 소구관을 통해 위장으로 위장 측정 기기를 이동합니다. 절대로 힘을 가하지 마십시오.

- Luer 슬립 주사기에 5ml의 물을 채우고 풍선 포트에 부착합니다. 주사기 플린저를 눌러 풍선을 팽창시킵니다.

- 풍선이 위벽 양쪽에 안착할 때까지 기기를 천천히 복부쪽으로 당깁니다.

- 플라스틱 디스크를 복부쪽으로 밀어 내리고 디스크 위의 측정값을 기록합니다.

- 적절한 소구관 길이를 확보하여 제위치에 장착하기 위해 기록된 측정값에 4-5mm를 추가합니다. 측정값을 기록합니다.

- 7ml leur 슬립 주사기를 사용하여 풍선에서 물을 제거합니다.

- 위장 측정 기기를 제거합니다.

- 날짜, 로트 번호 및 센티미터로 측정한 손잡이 길이를 기록합니다.

튜브 배치

주의: 소구관을 통과하는 튜브의 진행을 돋기 위해 분리 제거형 피포(peel-away sheath)를 사용할 수 있습니다.

- 위에서 설명한 튜브 준비 색션의 지침에 따라 적절한 크기의 MIC-KEY* 위류 급식 튜브를 선택하여 준비합니다.

- 안내 와이어를 따라 소구관을 통과하여 위장으로 튜브 끝부분을 이동합니다.

- 튜브가 위장에 있는지 확인하고 내시경을 제거하고 풍선을 사용하여 팽창시킵니다. 안내 와이어 또는 분리 제거형 피포(peel-away sheath)를 제거합니다.

- 외부 볼스터가 피부와 높이가 같은지 확인합니다.

- 6ml leur 슬립 주사기를 사용하여 풍선을 팽창시킵니다.

12 FR 풍선에 3ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

14 FR 이상 튜브 풍선에 5 ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

주의: 12FR 풍선 내의 총 풍선 체적이 5ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

주의: 14FR 이상 튜브 풍선의 경우 총 풍선 체적이 10ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

6. 튜브 및 소구관에서 잔류 액체 및 윤활제를 세척합니다.

Bolus 및 SECUR-LOK* 확장 세트 어셈블리

1. 위장 급식 및 위장 감압용 Bolus(그림 4) 또는 SECUR-LOK*(그림 3) 확장 세트를 사용합니다.

2. 급식 포트 커버를 엽니다(그림 2B).

3. SECUR-LOK*(그림 3C) 또는 Bolus(그림 4B) 확장 세트를 잡금 및 키 커넥터 및 맞추어 삽입합니다. 세트의 흑색 선을 MIC-KEY*(그림 2C) 급식 포트의 흑색 선과 정렬시킵니다.

4. 약간의 저항력이 느껴질 때까지 커넥터를 밀고 시계 방향으로 돌려서(약 1/4 돌림) 세트를 고정시킵니다. 커넥터를 정지 점을 지나도록 돌리지 마십시오.

5. 확장 세트를 제거하려면 확장 세트의 흑색 선이 MIC-KEY*의 흑색 선과 정렬될 때까지 확장 세트를 시계 반대 방향으로 돌립니다. 세트를 제거하고 포트에 부착된 포트 커버를 쓰웁니다.

튜브 위치 및 통기성 확인

1. 두 확장 세트 중 하나가 연결된 상태에서 10ml의 물이 들은 카테터-팁 주사기를 급식 포트에 부착시킵니다.

2. 위장 내용물을 흡인합니다. 주사기에 위장 내용물이 들어있으면 위장 내의 튜브 위치가 정확하다는 것을 확인합니다.

3. 10ml의 물을 채웁니다. 삽입 구멍 부근에 누출이 있는지 점검합니다. 누출이 있으면 풍선이 정확히 팽창되었는지 다시 확인합니다. French 크기, 삽입 구멍 길이, 그리고 교체를 점검합니다. 배치가 방사 분석적으로 적절하게 되었는지 확인합니다. 튜브에는 MIC-KEY*의 방사선 불투과성 선이 있습니다. 풍선 안쪽에 대조제를 사용하지 마십시오.

4. 외과 의사 지시에 따라 튜브가 정확히 교체되고 통기성이 있는지 확인한 후에 급식을 시작합니다.

튜브 제거

1. 먼저 이 유형의 튜브를 침대에서 교체할 수 있는지 확인합니다.

2. 모든 장비 및 공급품을 조립하고 무균 장치를 사용하여 손을 씻고 깨끗하고 분말 없는 장갑을 착용합니다.

3. 튜브를 360도 돌려 튜브가 자유롭게 쉽게 움직이는지 확인합니다.

4. leur 슬립 주사기를 풍선 포트에 단단히 삽입하고 풍선에서 모든 액체를 제거합니다.

5. 복구에 역할을 가하고 튜브를 조심스럽게 제거합니다.

주의: 저항이 발생할 경우 튜브 및 삽입 구멍을 수용성 윤활제로 매끄럽게 합니다. 튜브를 누르면서 돌립니다. 튜브를 조심스럽게 조작합니다. 튜브가 나오지 않을 경우 풍선에 지정된 양의 물을 다시 채우고 외과 의사에게 알리십시오. 튜브를 제거하기 위해 과도한 힘을 주지 마십시오.

경고: 외과 의사 또는 기타 의료관리 제공자에게 교육을 받은 후 튜브를 교체하십시오.

교체 절차

1. 삽입 부위 주변 피부를 세척하고 마를 때까지 기다립니다.

2. Kimberly-Clark* 위장 측정 기기로 위장 길이를 측정합니다.

3. 위에서 설명한 튜브 준비 섹션의 지침에 따라 적절한 크기의 MIC-KEY* 위로 급식 튜브를 선택하여 준비합니다.

4. 수용성 윤활제로 튜브 끝을 매끄럽게 한 후 삽입 구멍을 통해 MIC-KEY*를 위장으로 천천히 삽입합니다.

5. 외부 볼스터가 피부와 높이가 같은지 확인합니다.

6. 6ml leur 슬립 주사기를 사용하여 풍선을 팽창시킵니다.

• 12 FR 풍선에 3ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

• 14 FR 이상 튜브 풍선에 5ml의 멀균수 또는 증류수를 주입합니다.

주의: 12FR 풍선 내의 총 풍선 체적이 5ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

주의: 14FR 이상 튜브 풍선의 경우 총 풍선 체적이 10ML를 초과하지 않도록 합니다. 공기를 사용하지 마십시오. 풍선에 대조제를 주입하지 마십시오.

7. 튜브 및 소구관에서 잔류 액체 및 윤활제를 세척합니다.

8. 위에서 설명한 튜브 위치 확인 섹션의 지침에 따라 튜브가 적절한 위치에 있는지 확인합니다.

급식 관리

1. 급식 포트 플러그(그림 3A)를 제거합니다.

2. 주사기로 급식하는 경우, 카테터-팁 주사기를 볼루스 확장 급식 포트(그림 4A)로 연결시킵니다. 단단히 밀고 1/4정도 돌려서 확실히 연결되도록 합니다.

3. 급식 백을 사용하는 경우, 백과 튜브의 공기를 제거합니다. SECUR-LOK* 확장 세트(그림 3B)에 튜브를 연결합니다. 단단히 밀고 1/4정도 돌려서 확실히 연결되도록 합니다.

4. 유동식의 흐름을 조절하면서 급식을 투여합니다.

5. 급식이 끝나면 튜브가 깨끗해질 때까지 20ml의 온수로 확장 세트와 MIC-KEY*를 씻어냅니다.

6. SECUR-LOK* 또는 Bolus 확장 세트를 분리하고 급식 포트 플러그(그림 2B)를 교체합니다.

7. 확장 세트 및 카테터 팁 주사기나 급식 백을 따뜻한 비눗물로 씻어내고 철저히 행굽니다.

8. 펌프로 지속적으로 급식을 하는 경우, 6시간마다 10ml ~ 20ml의 물로 MIC-KEY*를 씻어냅니다.

감압

1. Bolus 또는 SECUR-LOK* 확장 세트로 감압을 실시할 수 있습니다.

2. Bolus(그림 4) 또는 SECUR-LOK*(그림 3) 확장 세트를 MIC-KEY*(그림 2)에 부착합니다.

3. SECUR-LOK* 확장 세트를 사용하는 경우 급식 포트 플러그를 제거합니다. 위장 내용물을 풍기로 빼냅니다.

4. 감압 후에는 20ml의 온수로 확장 세트와 MIC-KEY*를 씻어냅니다.

5. 확장 세트를 제거하고 부착된 MIC-KEY* 플러그를 교체합니다

치료 조치

가능한 경우 약물 치료를 실시하고 약사와 상담하여 알약을 가루로 만들어 물과 혼합해도 안전한지 여부를 결정합니다. 안전한 경우 알약을 미세한 가루로 만들어 물에 녹인 후 급식 튜브를 통해 주입합니다. 절대로 캡슐로 된 약을 가루로 만들거나 조제약과 혼합하지 마십시오.

카테터 팁 주사기를 사용하여 튜브에 지정된 양의 물을 주입합니다.

튜브 통기성 치침

적절한 튜브를 통한 주입 방법은 막히는 것을 방지하고 튜브 통기성을 유지하기 위한 가장 적절한 방법입니다. 다음은 막히는 것을 방지하고 튜브 통기성을 유지하기 위한 지침입니다.

계속 급식하는 동안 4-6시간마다, 급식을 중단할 때마다, 간헐적인 급식 전후 또는 튜브를 사용하지 않는 경우 최소 8시간마다 급식 튜브에 물을 주입합니다.

치료 조치 전후 및 치료 사이에 급식 튜브에 주입합니다. 이렇게 하면 약품이 조제약과 상호 반응하여 잠재적으로 튜브가 막히는 것을 방지합니다.

가능한 경우 약물 치료를 실시하고 약사와 상담하여 알약을 가루로 만들어 물과 혼합해도 안전한지 여부를 결정합니다. 안전한 경우 알약을 미세한 가루로 만들어 물에 녹인 후 급식 튜브를 통해 주입합니다. 절대로 캡슐로 된 약을 가루로 만들거나 조제약과 혼합하지 마십시오.

산성 제품은 조제약 단백질과 결합 시 실제로 튜브가 막힐 수 있기 때문에 크레비리 주스 및 쿨라와 같이 산성이 강한 세척제를 사용하여 급식 튜브에 주입하지 마십시오.

일반 주입 지침

30-60cc 카테터 팁 주사기를 사용하십시오. 소형 주사기를 사용하지 마십시오. 사용할 경우 튜브 압력이 증가하여 잠재적으로 소형 튜브가 파손될 수 있습니다.

튜브 주입 시 상온의 수돗물을 사용합니다. 수돗물 품질이 의심되는 경우 멀균수가 적절할 수 있습니다. 물의 양은 환자의 상태, 의학적 상태 및 투여 유형에 따라 다르지만 평균적인 범위는 성인의 경우 10-50ml 및 유아의 경우 3-10ml입니다. 또한 수화 상태가 급식 튜브 주입에 사용되는 양에 영향을 줍니다. 대부분의 경우 주입량을 증가하면 추가 정맥 주사를 수행할 필요가 없습니다. 그러나 신장 질환 및 기타 액체 거부 반응이 있는 환자의 경우 통기성을 유지하는 데 필요한 최소한의 주입량만 주입해야 합니다.

튜브 주입 시 과도한 힘을 사용하지 마십시오. 과도하게 힘을 줄 경우 튜브가 구멍이 나서 위장관에 손상을 줄 수 있습니다.

환자 기록지에 사용한 물의 양과 시간을 기록합니다. 이렇게 하면 모든 의료인이 환자의 상태를 보다 정확하게 모니터링할 수 있습니다.

일일 치료 및 관리 체크 리스트

환자 검사

환자에게 통증, 압박 또는 불편함과 같은 증상이 있는지 평가합니다.

삽입 부위 검사

환자에게 붉음, 자극, 부종, 종기, 압통, 체온, 발진, 고름 또는 위액과 같이 감염 증상이 있는지 평가합니다.

환자에게 압박 괴사, 피부 손상 또는 과다한 육아증과 같은 증상이 있는지 평가합니다.

삽입 부위 세척

따뜻한 물과 연성 비누를 사용합니다.

튜브를 돌리면서 세척합니다.

봉합사, 외부 볼스터 및 멀균 장치는 끝이 면
재질인 도포기를 사용하여 세척합니다.

깨끗이 행구고 건조시킬니다.

튜브 검사

튜브에 손상, 막힘 또는 비정상적인 변색과 같은
결함이 있는지 검사합니다.

급식 튜브 세척

따뜻한 물과 연성 비누를 사용하여 튜브를
과도하게 닦기거나 조작하지 않도록 주의하여
세척합니다.

깨끗이 행구고 건조시킬니다.

공장, 위치 풍선 포트 세척

끝이 면 재질인 도포기 또는 부드러운 천을
사용하여 남아 있는 모든 조제약 및 약물을
제거합니다.

외부 볼스터 회전 금지

회전할 경우 튜브가 꾀이거나 위치를 이탈할
수 있습니다.

외부 볼스터 배치 상태 확인

외부 볼스터가 피부 위에서 2-3mm를
유지하는지 확인합니다.

급식 튜브 주입

계속 급식하는 동안 4-6시간마다, 급식을
중단할 때마다, 튜브를 사용하지 않는 경우
최소 8시간마다 급식 튜브에 물을 주입합니다.

위장에 잔류물이 있는지 확인한 후 급식 튜브를
주입합니다.

치료 조치 전후에 급식 튜브를 주입합니다.

크랜베리 주스 및 콜라와 같이 산성이 강한
세척제를 사용하여 급식 튜브에 주입하지
마십시오.

풍선 관리

1주일에 한 번씩 풍선의 주입된 물의 양을 확인합니다.

Luer 슬립 주사기를 풍선 팽창 포트에 삽입하고 튜브는 제위치에
두고 액체만 제거합니다. 주사기 내의 물의 양과 권장량 또는 처음에
처방한 양을 비교하여 환자 기록지에 기록합니다. 권장량 또는
처방한 양보다 적을 경우 처음에 제거한 물을 풍선에 다시 채운 다음
빼내고 풍선 체적을 권장량 및 처방된 양이 될 때까지 추가합니다.

풍선에서 공기를 뺏을 때 일부 위 내용물이 함께 나와 튜브 주위로
누출될 수 있습니다. 액체 양, 교체할 양(해당하는 경우), 날짜 및
시간을 기록합니다.

10-20분 기다린 다음 절차를 반복합니다. 액체가 순실될 경우 풍선
부피가 줄어들고 튜브를 교체해야 합니다. 풍선에서 공기가 빠지거나
터질 경우 튜브가 빠지거나 위치를 이탈할 수 있습니다. 풍선이 터질
경우 교체해야 합니다. 테이프를 사용하여 튜브를 제위치에 고정한
다음 시설 규정을 따르고 외과 의사에게 지침을 문의합니다.

주의: 공기 또는 염수가 아닌 멀균수 또는 증류수를 풍선에 채울습니다.
염수는 소금 결정이 생성되어 풍선 밸브 또는 루멘이 막힐 수 있으며
공기가 새어 나와 풍선 부피가 줄어들 수 있습니다. 과도하게 팽창할
경우 루멘과 간섭되거나 풍선 수명이 줄어들 수 있으며 팽창 정도가
부족할 경우 튜브를 적절하게 고정하지 못하기 때문에 권장량의 물을
사용해야 합니다.



길이



처방용



지침을 읽으십시오
REF
재주문 번호

튜브 폐색

튜브 폐색의 원인은 일반적으로 다음과 같습니다.

잘못된 주입 방법

위 잔류물 측정 후 주입 실패

부적절한 치료 조치

알약 조각

끈끈한 약물

일반적으로 튜브를 막기 쉬운 두꺼운 농축 조제약 또는 과다한 조제약

응고의 원인이 되는 조제약 오염

위 또는 장 내용물이 튜브로 역류

튜브 막힘 해결 방법

1. 급식 튜브가 꾀이거나 연결부가 분리되었는지 확인합니다.

2. 피부 표면 위에서 막힘을 식별할 수 있는 경우 손가락 사이에 튜브를
끼우고 부드럽게 마사지하거나 짜내어 막힌 부분을 쪼깁니다.

3. 그런 다음 따뜻한 물을 채운 카테터 텁 주사기를 튜브에 적절한
어댑터 또는 투멘에 놓고 플런저를 전천히 뒤로 당긴 다음 둘러
막힌 부분을 뒤로 빼냅니다.

4. 막힌 잔류물이 있는 경우 #3 단계를 반복합니다. 주사기 압력으로
전천히 흡입 동작을 반복하여 대부분의 장애물을 제거합니다.

5. 문제가 있는 경우 외과 의사에게 문의하십시오. 크랜베리 주스,
콜리, 육류 연회제 또는 키모트립신을 사용하지 마십시오. 사용할
경우 실제 막히거나 일부 환자에게 부작용이 생길 수 있습니다.
막힌 부분이 단단하고 제거할 수 없는 경우 튜브를 교체해야 합니다.

풍선 사용 수명

정확한 풍선 사용 수명은 예측할 수 없습니다. 실리콘 풍선을 일반적으로
1 - 8 개월 사용할 수 있으나, 풍선의 사용 수명은 여러 가지 원인에
의해 다를 수 있습니다. 이러한 요소 중에는 약물, 풍선을 부풀리는
데 사용된 물의 용량, 위액의 pH, 그리고 튜브 관리 등이 포함됩니다.

키트 내용물:

MIC-KEY 소형 급식 튜브 1개

1-6ml Luer 슬립 주사기

1-35ml 카테터 텁 주사기

SECUR-LOK® 우향각 커넥터, 포트 "Y" 2개 및 클램프 12개가 포함된
MIC-KEY® 확장 세트

카테터 텁, SECUR-LOK® 직선 커넥터 및 클램프 12개가 포함된 MIC-
KEY® Bolus 확장 세트

거즈 패드 4개

경고: 경장영양 및/또는 의료용에 한함.

자세한 내용은 미국의 경우 1-800-KCHELPS에 전화하거나
www.kchealthcare.com 웹 사이트를 방문하십시오.

교육 관련 책자: 요청할 경우 “적절한 관리를 위한 가이드” 및 삽입
부위와 경장영양 급식 튜브 문제 해결 가이드를 제공합니다. 해당 지역
담당자 또는 고객 관리 센터로 연락하십시오.

STERILE [EO]

산화에틸렌을 사용하여
멀균하였음

LOT
묶음 번호

패키지에 손상이 있으면

사용하지 마십시오

사용 기한



DEHP(이(2-에틸헥실)
프탈산염)이 들어있지
않는 제제



제조 날짜



수량

描述

Kimberly-Clark® MIC-KEY® 细径胃造瘘术营养管（图2）可以将肠内营养和药物直接送至胃和/或胃肠减压。

适应症

Kimberly-Clark® MIC-KEY® 细径胃造瘘术营养管的适应症为，用于不能通过胃吸收足够营养、存在肠能动性问题、胃出口梗阻、严重的食管反流患者，这些患者存在误吸的风险，或者先前进行胃切除或者食管切除的患者。

禁忌症

细径胃造瘘术营养管的禁忌症包括，但是不限于腹水、结肠间置、门静脉高血压、腹膜炎和病态肥胖症。

警告

该医疗器械不能重复使用、重新处理或重新消毒。重复使用、重新处理或重新消毒可能会1) 对已知的设备生物相容性特征产生不利影响，2) 破坏器械的结构完整性，3) 导致器械不能按预期发挥作用，4) 产生污染的风险并引起传染性疾病传播，导致患者受伤、患病或死亡。

并发症

下列并发症可能与细径胃造瘘术营养管有关：

- 皮肤破裂 • 感染
- 颗粒层增厚组织 • 胃或者十二指肠溃疡
- 腹膜内渗漏 • 压迫性坏死

注意：证实包装完整。如果包装破损或者无菌屏障破坏时不能使用。

放置

在荧光透视或者内窥镜指引下经皮放置Kimberly-Clark® MIC-KEY®细径胃造瘘术营养管，或者采用已经建立的吻合口替换原来的器械。

警告：必须进行胃固定术，将胃固定于前腹壁，管插入之前确定营养管插入部位和扩张吻合口，从而确保患者的安全和舒适。

小心：营养管的保留气囊不能作为胃固定术的器械。气囊可能破裂，不能将胃固定到前腹壁。

警告：婴幼儿的插入部位应该是在较大曲率的高点，以防止球体膨胀时幽门闭塞。

MIC-KEY®尺寸不适可能引起坏死、缓冲垫掩埋症和/或颗粒层增厚组织。

制备管

1. 选择合适尺寸的MIC-KEY®细径胃造瘘术营养管，除去包装，检查破损。
2. 采用5 mL (3mL, 对于12 Fr) 无菌或者蒸馏水（图2），通过气囊口采用试剂盒中的6 mL直口注射器扩张气囊（图2A）。
3. 移除注射器，通过轻轻挤压气囊检查渗漏来验证气囊的完整。目检气囊是否对称。在指间轻轻滚动气囊验证对称。重新插入注射器，除去气囊中的所有水。
4. 采用水溶性润滑剂润滑导管尖。不能使用矿物油或者石油凝胶。

建议的放射放置步骤

1. 患者仰卧位。
2. 按照临床方案使患者镇静。
3. 确保肝脏左叶不超过胃基底或者胃体。
4. CT扫描或者超声确定肝脏内侧缘。
5. 静脉给予高血糖素0.5至1.0 mg，减少胃蠕动。
- 小心：**静脉注射速率参考高血糖素使用说明，胰岛素依赖患者参考使用建议。
6. 通过鼻胃导管向胃中吹入空气，通常为500-1000 mL或者胃达到足够膨胀。操作期间尤其是针穿刺和通道扩张时，通常需要持续吹入空气保持胃扩张，目的是对抗胃壁依靠前腹壁。
7. 在左亚前缘区选择导管插入位点，最好通过侧面或者腹直肌侧面（注意腹壁上动脉经过直肌内侧面）和直接通过胃体至胃大弯。采用荧光镜透视检查，选择尽可能可以直接垂直进针的部位。当怀疑插入胃前面的结肠或者小肠时，在胃造口前获得侧面前观。
- 注意：**前夜给予PO/NG对照或者在放置前给予灌肠剂使得横结肠不透明。
8. 根据装置方案制备和包裹。

胃固定术

小心：推荐在三角形中进行三点胃固定，从而确保胃壁黏附到前腹壁。

1. 在导管插入位点放置一个皮肤标志。通过在与导管插入位点等距处放置三个皮肤标志，并且以三角形限定胃固定图形。

警告：插入位点和胃固定之间留有足够的距离从而防止干扰T形紧固件和膨胀的气球。

2. 穿刺位点采用1%利多卡因局部化，和给予皮肤和腹膜局部麻醉剂。
3. 放置第一个T形紧固件并且证实胃内位置。重复操作，直到三个T形紧固件插入三角形的三个角。
4. 紧固胃至前腹壁并且完成操作。

造吻合口

1. 在胃上造吻合口，同时仍然向胃中吹气并且黏附腹壁。在胃固定图形中心确定穿刺位点。透视导向证实位点覆盖肋缘下的胃体远端并且在横结肠上面。
小心：避免上腹部动脉位于直肌的内侧三分之二和外侧三分之一的连接处。
警告：穿刺针不能推进太深，目的是避免穿刺后胃壁、胰腺、左肾、大动脉或者脾脏。
2. 局部注射1%利多卡因麻醉穿刺部位下至腹膜表面（皮肤到前胃壁距离通常为4-5 cm）。
3. 在胃固定图形中央插入.038”插管针，插入胃腔直接指向幽门。
备注：对于胃造口管的放置，插入的最佳角度为与皮肤表面呈直角。如果预期更换PEG导管，针应该直接至幽门。
4. 采用荧光透视显像证实针的放置正确。另外，作为辅助证实方法，将灌满水的注射器黏附到针头接口并且从胃腔中抽吸空气。
注意：根据空气的回流注射对照物从而可以见胃壁并且证实位置。
5. 推进一根J形尖导线，直到.038”，通过针进入胃。证实位置。
6. 移去插管针，J形尖导线置于适当位置，根据装置方案处理。

扩张

1. 采用11号解剖刀片切一小的皮肤切口，依着导线延伸，向下通过皮下组织和腹部肌肉系统的筋膜。切口后，根据装置方案进行处理。
2. 移动扩张器跨过导线，扩张吻合口至预期的尺寸。
3. 移去越过导线的扩张器，导线置于适当的位置。
4. 采用Kimberly-Clark®吻合口测量仪测定吻合口长度。

测量吻合口长度

警告：对于患者的安全和舒适来说选择适当尺寸的MIC-KEY®很关键。采用吻合口测量仪测定患者吻合口的长度。选择MIC-KEY®的柄长度应与吻合口的长度一致。MIC-KEY®尺寸不适时可能引起坏死、缓冲垫掩埋症和/或颗粒层增厚组织。

1. 采用水溶性润滑剂湿润吻合口测量仪的顶部（图1）。不能使用矿物油。不能使用石油凝胶。
2. 将吻合口测量仪推过导线，通过吻合口进入胃。不能用力。
3. 5mL水灌装直口注射器，附至气囊口。推压注射器内芯，膨胀气囊。
4. 轻轻推仪器到腹部，直到气囊靠在胃壁内侧。
5. 滑动塑料盘下至腹部，记录盘上面的尺寸。
6. 记录的尺寸增加4-5 mm，确保吻合口长度正确，适合任何位置。记录尺寸。
7. 采用直口注射器除去气囊中的水。
8. 取出吻合口测量仪。
9. 记录日期、批号和测定的柄长度。

导管放置

备注：采用撕开鞘便于将导管推进吻合口。

1. 选择合适的MIC-KEY®细径胃造瘘术营养管，根据上面列出的导管准备部分中的说明准备。
2. 将导管远端推进越过导线，通过吻合口道并且进入胃。
3. 证实导管在胃中，取出导线或者如果使用撕开鞘也取出，膨胀气囊。
4. 确保外部垫与皮肤齐平。
5. 采用6 mL直口注射器膨胀气囊。
 - 3 mL无菌或者蒸馏水膨胀12 FR气囊。
 - 5 mL无菌或者蒸馏水膨胀14 FR气囊。
- 警告：**12 FR气囊内的总体积不能超过5 mL。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。
- 警告：**14 FR气囊内的总体积不能超过10 mL。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。
6. 清洁导管和吻合口的残余液体或者润滑剂。

Bolus和SECUR-LOK®延长管装配

1. 胃进食和胃减压采用Bolus（图4）或者SECUR-LOK®（图3）延长管。
2. 打开进食护盖（图2b）。
3. 通过排列锁扣和钥匙接头插入SECUR-LOK®（图3C）或者Bolus（图4B）延长管。管上的黑线与MIC-KEY®（图2C）进食口上的黑线成直线。
4. 推入和顺时针旋转接头直到感觉轻微阻力时锁定（大约旋转1/4）。接头不能旋转过了停止位置。
5. 取出延长管，逆时针旋转直到延长管上的黑线与MIC-KEY®上的黑线成直线。取出管，用附带的护盖盖上口。

验证导管位置和未闭

1. 连接延长管，含有10 ml水的导管式接头注射器与进食口连接。
2. 抽吸胃内容物。注射器中出现胃内容物证实胃内导管位置正确。
3. 10 ml水冲洗。检查吻合口周围的渗漏。如果存在渗漏，再次证实气囊膨胀正确。同时证实法国尺寸、吻合口长度和放置。通过放射证实放置的正确。MIC-KEY®的导管中存在硫酸钡条带。气囊内不能使用对照。
4. 证实未闭、放置后根据医生说明开始进食。

建议的内窥镜放置步骤

1. 进行常规的食道、胃、十二指肠镜检查(EGD)。一旦完成操作，没有出现放置导管的禁忌症的异常，患者仰卧位并且向胃吹入空气。
2. 通过前腹壁透照选择无大血管、内脏和瘢痕组织的胃造口位点。位点通常在锁骨中线的脐到左肋缘的三分之一处。
3. 手指压低预期的插入位点。内镜应清楚地看到胃壁前面的压低。
4. 在选择的插入点制备和包裹皮肤。胃壁依靠前腹壁。

胃固定术

小心：推荐在三角形中进行三点胃固定，从而确保胃壁黏附到前腹壁。

1. 在导管插入位点放置一个皮肤标志。通过在与导管插入位点等距处放置三个皮肤标志，并且以三角形限定胃固定图形。
警告：插入位点和胃固定之间留有足够的距离从而防止干扰T形紧固件和膨胀的气球。
2. 穿刺位点采用1%利多卡因局部化，和给予皮肤和腹膜局部麻醉剂。
3. 放置第一个T形紧固件并且证实胃内位置。重复操作，直到三个T形紧固件插入三角形的三个角。
4. 紧固胃至前腹壁并且完成操作。

造吻合口

1. 在胃上造吻合口，同时仍然向胃中吹气并且黏附腹壁。在胃固定图形中心确定穿刺位点。透视导向证实位点覆盖肋缘下的胃体远端并且在横结肠上面。

小心：避免上腹部动脉位于直肌的内侧三分之二和外侧三分之一的连接处。

警告：穿刺针不能推进太深，目的是避免穿刺后胃壁、胰腺、左肾、大动脉或者脾脏。

2. 局部注射1%利多卡因麻醉穿刺部位下至腹膜表面。
3. 在胃固定图形中央插入相匹配的.038" 插管针，插入胃腔。
备注：对于胃造口管的放置，插入的最佳角度为与皮肤表面呈直角。如果预期更换PEG导管，针应该直接至幽门。
4. 采用内窥镜影证实针的放置正确与否。另外，作为辅助证实方法，将灌满水的注射器黏附到针头插孔并且从胃腔中抽吸空气。
5. 推进一根J形导线，直到.038"，通过针和进入胃。证实位置。
6. 移去插管针，J形导线置于适当位置，根据装置方案处理。

扩张

1. 采用11号解剖刀片切一小的皮肤切口，依着导线延伸，向下通过皮下组织和腹部肌肉系统的筋膜。切口后，根据装置方案进行处理。
2. 移动扩张器跨过导线，扩张吻合口至预期的尺寸。
3. 移去越过导线的扩张器，导线置于适当的位置。
4. 采用Kimberly-Clark®吻合口测量仪测定吻合口长度。

测量吻合口长度

警告：对于患者的安全和舒适来说选择适当尺寸的MIC-KEY®很关键。采用吻合口测量仪测定患者吻合口的长度。选择MIC-KEY®的柄长度应与吻合口的长度一致。MIC-KEY®尺寸不适时可能引起坏死、缓冲垫掩埋症和/或颗粒层增厚组织。

1. 采用水溶性润滑剂润滑吻合口测量仪的顶部（图1）。不能使用矿物油。不能使用石油凝胶。
2. 将吻合口测量仪推过导线，通过吻合口进入胃。不能用力。
3. 5ml水灌装直口注射器，附至气囊口。推压注射器内芯，膨胀气囊。
4. 轻轻推器皿到腹部，直到气囊靠在胃壁内侧。
5. 滑动塑料盘下至腹部，记录盘上面的尺寸。
6. 记录的尺寸增加4-5 mm，确保吻合口长度正确，适合任何位置。记录尺寸。
7. 采用直口注射器移去气囊中的水。
8. 取出吻合口测量仪。
9. 记录日期、批号和测定的柄长度。

导管放置

备注：采用撕开鞘便于将导管推进吻合口。

1. 选择合适的MIC-KEY®细径胃造瘘术营养管，根据上面列出的导管准备部分中的说明准备。
2. 将导管远端推进越过导线，通过吻合口道并且进入胃。

3. 证实导管在胃中，取出内窥镜，取出导线或者如果使用撕开鞘也取出，膨胀气囊。

4. 确保外部垫与皮肤齐平。

5. 采用6 m直口注射器膨胀气囊。

• 3 ml无菌或者蒸馏水膨胀12 FR气囊。

• 5 ml无菌或者蒸馏水膨胀14 FR气囊。

警告：12 FR气囊内的总体积不能超过5 ML。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。

警告：14 FR气囊内的总体积不能超过10 ML。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。

6. 清洁导管和吻合口的残余液体或者润滑剂。

Bolus和SECUR-LOK®延长管装配

1. 胃进食和胃减压采用Bolus（图4）或者SECUR-LOK®（图3）延长管。
2. 打开进食护盖（图2B）。
3. 通过排列锁扣和钥匙接头插入SECUR-LOK®（图3C）或者Bolus（图4B）延长管。管上的黑线与MIC-KEY®（图2C）进食口上的黑线成直线。
4. 推入和顺时针旋转接头直到感觉轻微阻力时锁定（大约旋转1/4）。接头不能旋转过了停止位置。
5. 取出延长管，逆时针旋转直到延长管上的黑线与MIC-KEY®上的黑线成直线。取出管，用附带的护盖盖上口。

验证导管位置和未闭

1. 连接延长管，含有10 ml水的导管式接头注射器与进食口连接。
2. 抽吸胃内容物。注射器中出现胃内容物证实胃内导管位置正确。
3. 10 ml水冲洗。检查吻合口周围的渗漏。如果存在渗漏，再次证实气囊膨胀正确。同时证实法国尺寸、吻合口长度和放置。通过放射证实放置的正确。MIC-KEY®的导管中存在硫酸钡条带。气囊内不能使用对照。
4. 证实未闭、放置后根据医生说明开始进食。

移去导管

1. 首先，确保这种类型的导管在床边可以更换。
2. 装配所有设备和辅助材料，采用无菌技术洗手并且使用清洁、无粉手套。
3. 旋转导管360度，确保导管容易且自由移动。
4. 直口注射器紧紧插入气囊口，回抽气囊中的所有液体。
5. 采用对于腹部的对抗压力轻轻地去除导管，但是紧紧牵引。
备注：如果遇到阻力，采用水溶性润滑剂润滑导管和吻合口。同时推和旋转导管。轻轻地操作导管脱离。如果没有除去导管，采用规定数量的水再次灌注并且通知医生。决不能过度用力去除导管。
6. **警告：**绝对不要更换导管，除非受到医生或者其他健康护理提供者的培训。

更换步骤

1. 对吻合口周围的皮肤消毒，空气干燥。
2. 采用Kimberly-Clark®吻合口测定仪测量吻合口长度。
3. 选择合适的MIC-KEY®胃造瘘术营养管，根据上面列出的导管准备部分中的说明准备。
4. 采用水溶性润滑剂润滑导管远端并且轻轻将MIC-KEY®插入通过吻合口进入胃。
5. 确保外部垫与皮肤齐平。
6. 采用6 m直口注射器膨胀气囊。
 - 3 ml无菌或者蒸馏水膨胀12 FR气囊。
 - 5 ml无菌或者蒸馏水膨胀14 FR气囊。
7. **警告：**12 FR气囊内的总体积不能超过5 ML。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。
8. **警告：**14 FR气囊内的总体积不能超过10 ML。不能使用空气。不能向气囊注射对照物。
9. 清洁导管和吻合口的残余液体或者润滑剂。
10. 根据上面列出的导管部位验证部分中的说明验证导管的位置正确与否。

管饲给药

1. 移去进食口的栓（图3A）。
2. 如果通过注射器进食，将导管式接头注射器与延长管口相连（图4A）。压紧并且转1/4闭合接口。
3. 如果使用进食袋，清除袋和导管中的空气。导管与SECUR-LOK®延长管相连（图3B）。压紧并且转1/4闭合接口。
4. 调节组分流速并且管饲给药。
5. 完成后，采用20 ml水冲洗延长管和MIC-KEY®，直到导管清澈。
6. 断开SECUR-LOK®或者Bolus延长管并且更换MIC-KEY®进食口栓（图2B）。
7. 采用温和的肥皂水冲洗延长管和导管式接头注射器或者进食袋，漂洗并且彻底干燥。
8. 如果采用泵持续进食，采用10 ml-20ml水每6小时冲洗MIC-KEY®一次。

减压

1. 采用Bolus或者SECUR-LOK*延长管减压。
2. Bolus（图4）或者SECUR-LOK*（图3）延长管与MIC-KEY*（图2）连接。
3. 如果使用SECUR-LOK*延长管，去除进食口栓。将胃内容物引流至一个容器中。
4. 减压后，采用20 mL温水冲洗延长管和MIC-KEY*。
5. 去除延长管并且更换MIC-KEY*栓。

给药

可能时采用液体药物，咨询药剂师压碎固体药物并且与水混合是否安全。如果安全，在通过进食管给药前将固体药物粉碎为细粉并且在水中溶解粉末。决不能压碎肠溶衣药物或者与配方混合。

采用规定数量的水通过导管式接头注射器冲洗导管。

导管未闭指南

正确的导管冲洗是避免堵塞和维持导管未闭的最佳方法。下面是避免堵塞和维持导管未闭的指南。

- 持续进食期间，中断进食、每次中间进食之前和之后，每4-6小时冲洗进食导管一次，或者如果导管不能使用时至少每8小时冲洗一次。
- 给药之前和之后以及给药之间冲洗进食导管。这可以防止药物与配方相互作用以及可能引起导管堵塞。
- 可能时采用液体药物，咨询药剂师压碎固体药物并且与水混合是否安全。如果安全，在通过进食管给药前将固体药物粉碎为细粉并且用温水溶解粉末。决不能压碎肠溶衣药物或者与配方混合。
- 避免使用酸性物质例如酸果蔓果汁和可乐饮料冲洗进食导管，因为酸性物质与配方蛋白合用时实际上促进导管堵塞。

总的冲洗指南

- 采用30-60 cc 导管式接头注射器。不能使用较小的注射器，因为这可能增加导管压力以及可能使较小的导管破裂。
- 采用室温下的自来水冲洗导管。考虑市政供水系统的质量问题，无菌水是合适的。水的数量依赖患者的需求、临床状况和导管类型，但是对于成年人体积平均为10-50 mL而对于儿童为3-10 mL。水合特征也影响用于冲洗进食导管的体积。许多病例中，增加冲洗体积可以避免对于补充静脉液体的需要。然而，肾衰竭和其他液体限制的个体应接受维持未闭的最小冲洗体积。
- 冲洗导管不能使用过度的压力。过度的压力可能穿透导管以及引起对胃肠道的损害。
- 记录患者用水的时间和数量。这将所有看护者能够更准确的监控患者的需求。

日常护理和维持核对表

评价患者

评价患者的任何疼痛、压迫或者不适的体征。

评价吻合口部位

评价患者的任何感染体征，例如发红、刺激、水肿、肿胀、触痛、热、皮疹、化脓性或者胃肠引流。

评价患者的压迫性坏死、皮肤破坏或者颗粒性组织。

清洁吻合口部位

采用温水和温和的肥皂。

从导管向外循环移动。

采用医用棉签清洁缝合处、外部垫和任何固定器。彻底漂洗和干燥孔。

评价导管

评价导管的任何异常例如破损、堵塞或者异常脱色。

清洁进食导管

采用温水和温和的肥皂，小心操作不能过度拉或者操作。

彻底漂洗和干燥孔。

清洁空肠、胃和气囊口

采用医用棉签或者软布去除残余组分和药物。

不能旋转外部垫

这将引起导管扭结以及可能失去位置。

验证外部垫的放置

证实外部垫在皮肤上2-3mm。

冲洗进食导管

持续进食期间，中断进食每4-6小时冲洗进食导管一次，或者如果导管不能使用时至少每8小时冲洗一次。

检查胃残余物后冲洗进食导管。

给药之前和之后冲洗进食导管。

避免使用酸性物质例如酸果蔓果汁和可乐饮料冲洗进食导管。

气囊维护

每周检查一次气囊中水的体积。

- 将直口注射器插入气囊膨胀口并且回抽液体同时将导管置于适当位置。注射器中的水量与推荐的水量或者起初规定的水量以及患者记录中的水量比较。如果水量低于推荐或者规定的水量，用水再次灌装气囊，然后抽出并且增加水量达到推荐和规定的水量。注意由于气囊放气，一些胃内容物可能渗漏于导管周围。记录液体体积、替换的体积（任何）、日期和时间。

- 等待10-20分钟，重复操作。如果损失液体气囊渗漏，应该更换导管。瘪或者破裂的气囊可能引起导管移动或者移位。如果气囊破裂，需要更换。采用尺子固定导管位置，然后依照装置方案和/或呼叫医生来说明。

警告：采用无菌或者蒸馏水再次灌装气囊，而不是空气或者盐。盐可能结晶，堵塞气囊阀门或者腔，空气可能漏出并且引起气囊塌陷。确保使用推荐数量的水，因为过度膨胀可能堵塞腔或者降低气囊使用寿命以及膨胀不足不能正确的闭合导管。

导管闭塞

总的来说导管闭塞是由：

- 冲洗技术差
- 测定胃残留物后不能冲洗
- 不适当地给予药物
- 丸剂碎片
- 黏性药物
- 厚的配方，例如浓缩或者富集配方，总的来说更厚并且更可能堵塞导管。
- 引起凝结的配方污染物
- 胃或者肠内容物反流至导管

清除导管堵塞物

1. 确保营养管未扭结或者夹紧。
2. 如果皮肤表面可见堵塞时，在指头间轻轻揉或者挤导管从而打破堵塞。
3. 接下来，将充满温水的导管式接头注射器置于导管适当的接头或者内腔，轻轻推拉，然后压低注射器取出堵塞物。
4. 如果仍有堵塞物，重复步骤3。注射器压迫和吸引交替轻轻地进行，去除大部分堵塞物。
5. 如果仍未奏效，咨询医生。不能使用酸果蔓果汁、可乐饮料、嫩肉粉或者糜蛋白酶，因为这些物质实际上引起堵塞或者导致一些患者的不良反应。如果堵塞物顽固且不能清除时，必须替换导管。

气囊寿命

不能预测气囊精确的寿命。总的来说硅胶气囊可以持续1-8个月，但是气囊寿命随几种因素而不同。这些因素包括给药、用于扩张气囊的水的体积、胃pH以及导管护理。

器械包：

- 1 MIC-KEY*细径营养管
- 1 - 6 mL直口注射器
- 1 - 35 mL导管式接头注射器
- 1 MIC-KEY*延长管带有SECUR-LOK*直角接头和2“Y”型口和夹子12
- 1 MIC-KEY* Bolus延长管带有导管尖、SECUR-LOK*直形接头和夹子12
- 4块纱布垫

警告：只是用于肠内营养和/或给药。

更多信息美国请打电话1-800-KCHELPS或者登录我们的网站www.kchealthcare.com

培训小册子：按照要求“正确使用指南”和吻合口位置和肠内营养管故障排除指南是有效的。请联系当地代表或者客户服务。



直径



长度



一次性使用



数量

仅Rx



阅读说明

STERILE EO

已使用环氧乙烷消毒



如果包装损坏，
不可使用



批号



使用后



无DEHP(二(2-乙基己基)
邻苯二甲酸酯)配方



生产日期

