

Edukační materiál

Accusol 35

Accusol 35 Potassium 2 mmol/l

Accusol 35 Potassium 4 mmol/l

Roztok pro hemofiltraci, hemodialýzu a hemodiafiltraci

Informace pro zdravotnické pracovníky

Návod k použití

1 Otevřete vnější obal roztoku ACCUSOL 35 z kteréhokoliv rohu

- Zkontrolujte složení a datum expirace
- Vak přípravku ACCUSOL 35 se může následkem procesu sterilizace jevit jako vlhký
- Nenoste ACCUSOL 35 za přebal



2 Zkontrolujte!

- ✓ ACCUSOL 35 je čistý a neobsahuje nečistoty
- ✓ Vak neprosakuje
- ✓ Křídélka konektoru vaku jsou v otevřené pozici, nezvedejte vak za konektor vaku
- ✓ Mezikomorové švy jsou neporušené (stlačte horní, potom spodní komoru). Pokud byl šev porušený, přípravek Accusol 35 nepoužívejte.
- ✓ V průběhu celé procedury používejte aseptické techniky



3 Přidejte předepsaná aditiva

- Odstraňte modrý vytahovací kroužek a vydezinfikujte medikační port
- Přidejte aditiva
- Aditiva je nutné přidat před uvolněním dlouhého švu

4 Uvolněte dlouhý těsnicí šev

- Umístěte přípravek ACCUSOL 35 tak, aby konektor vaku pro připojení směřoval od Vás
- Po stranách uchopte velkou komoru
- Stlačte strany dovnitř, současně ztočte zápěstí pod vak a dlouhý těsnicí šev mezi komorami se uvolní
- Pro dokončení protržení švu a smísení roztoku, stlačte velká a malá komoru vaku
- Zkontrolujte, zda se dlouhý těsnicí šev protrhl
- Znovu zkontrolujte, zda vak neprosakuje a neobsahuje částice



5 Uvolněte krátký těsnicí šev

- Uvolněte krátký šev tak, že nadzvednete velkou komoru, vak pevně uchopíte oběma rukama a rolujete jej směrem ke konektoru
- Zatlačte na vak tak, že se nad něj nakloníte a stlačíte roztok směrem ke krátkému švu, aby se šev uvolnil
- Zkontrolujte, zda se krátký šev protrhl
- Znovu zkontrolujte, zda vak neprosakuje a neobsahuje částice



6 Zavěste vak ACCUSOL 35

- Sejměte krytku konektoru vaku
- Připojte linku pro podávání roztoku



7 Spust'te průtok roztoku ACCUSOL 35

- Držte konektor vaku uprostřed křídélek, jak ukazuje ilustrace na následující straně
- Stlačte křídélka tak, aby se pevně připla k hlavní části konektoru



DŮLEŽITÉ

- Medikační port se musí vydezinfikovat před přidáním aditiv
- Aditiva je nutno přidat před uvolněním dlouhého švu
- Krátký i dlouhý šev musí být protržený před připojením linky roztoku
- ACCUSOL 35 se musí použít do 24 hodin po smíchání
- Nenoste ACCUSOL 35 za přebal
- Nezvedejte vak za konektor vaku
- Vzácně se mohou několik hodin od zahájení léčby v roztoku objevit sraženiny. Pokud se sraženiny vytvoří, Accusol 35 roztok a CRRT linky musí být okamžitě vyměněny a pacient musí být pečlivě sledován.



Barevně kódovaný zpevněný zavěšovací otvor označuje koncentraci draslíku:

Růžová: 0 draslíku

Žlutá: 2 mmol/l draslíku

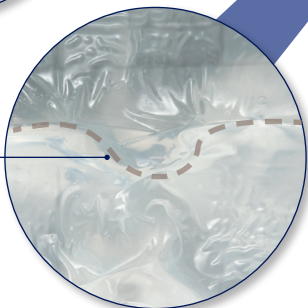
Modrá: 4 mmol/l draslíku



Medikační port



Dlouhý šev



Krátký šev



Konektor vaku s křídélky

Krytka konektoru



Před stlačením křidélek konektoru vaku sejměte krytku a připojte linku roztoku, potom aktivujte konektor vaku stlačením křidélek.

✓ Jednou rukou stlačte křídélka konektoru vaku (uslyšíte několik cvaknutí)



✗ Nedržte konektor vaku v této poloze

ACCUSOL 35 se musí použít do 24 hodin po smíchání

	ACCUSOL 35	ACCUSOL 35 Potassium 2 mmol/l	ACCUSOL 35 Potassium 4 mmol/l
	SLOŽENÍ (mmol/l)*		
	Velká komora		
Sodík	129	129	129
Draslík	0	2,67	5,33
Vápník	2,33	2,33	2,33
Hořčík	0,667	0,667	0,667
Chloridy	145,7	148,4	151,1
Glucosum	0	7,4	7,4
	Malá komora		
Sodík	173	173	173
Hydrogenuhličitan	160	160	160
	Výsledný roztok po smíchání		
Sodík	140	140	140
Draslík	0	2	4
Vápník	1,75	1,75	1,75
Hořčík	0,5	0,5	0,5
Chloridy	109,3	111,3	113,3
Hydrogenuhličitan	35	35	35
Glucosum	0	5,55	5,55
Osmolarita (mOsm/l)	287	296	300
	POPIS		
Objem	5000 ml	5000 ml	5000 ml
Jednotek v krabici	2	2	2

ACCUSOL 35

Roztok pro hemofiltraci,
hemodialýzu a hemodiafiltraci

- 100% bikarbonátový pufr,
bez laktátu
- Široké spektrum koncentrací
draslíku s barevným kódováním
pro snadnou identifikaci

* Převáděno pomocí vzorce $\text{mol} = \text{hmotnost} / \text{relativní atomová hmotnost}$
Čísla jsou založena na Souhrnu údajů o přípravku

Tato příručka neobsahuje veškeré informace.

Před předepsáním přípravku ACCUSOL 35 si prosím, pozorně přečtete přiložený Souhrn údajů o přípravku (SPC). Úplné a aktuální SPC lze nalézt v Databázi léků na internetových stránkách SÚKL, nebo je lze prostřednictvím emailu: regulatory@nikkisomedical.com vyžádat u společnosti Nikkiso.

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

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

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance,

Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti Nikkiso Belgium, na telefonním čísle +32 16 781 770, nebo emailem na: complaint@nikkisomedical.com.