

Arbetsbeskrivning för: Användning av Biopatch® till CVK och venportar

S Y F T E

Att beskriva indikationer och kontraindikationer för användning av Biopatch®.

O M F A T T N I N G

Texten rör läkare och sjuksköterskor som deltar i vård av patienter med central dialyskateter, CVK eller venport.

B A K G R U N D S I N F O R M A T I O N

Biopatch® är ett antimikrobiellt förband som skall omge insticksstället kring en central venkateter eller venportsnål. Biopatch® innehåller klorhexidinglukonat och används för att reducera risken för blodburen kateterinfektion (KRBSI) samt lokala infektioner kring kateterinstick.

A R B E T S B E S K R I V N I N G

1. ANSVARFÖRHÅLLANDEN

- 1.1: Anestesiolog som lägger in korttids-CDK, tunnelerad-CVK eller tunnelerad-CDK ordinerar Biopatch®.
- 1.2: För Biopatch® ordination till venport ansvarar patientansvarig läkare (oftast onkolog)
- 1.3: För skötsel och utvärdering av Biopatch® på avdelningen/i hemmet ansvarar den patientansvariga läkaren.

2. UTFÖRANDE

Indikation:

- Till alla korttids CDK inlagda på OPC under hela kateterns livstid. För korttids CDK inlagd i samband med intensivvård appliceras Biopatch® när patienten lämnar IVA.
- Till alla långtids CVK och CDK i två veckor (eller till dess att stygnen tas bort).
- Till alla venportar där Hubernålen förväntas sitta i >1 dygn.

Kontraindikation:

- Känd överkänslighet för klorhexidin.
- Utveckling av dermatit kring insticksstället.

Byte:

Biopatch® byts var 7:e dygn. Om t.ex. Biopatchen blir mättad av vätska kan det bli aktuellt med tätare byten.

Placering: Den vita sidan av Biopatch® placeras mot patientens hud.

Biopatch kring Hubernål:



Biopatch kring t-CDK:



Utgåva 1.0

Godkänd av:

Fredrik Hammarskjöld

Datum: 2014- 05-21

Nummer: 3.05.A063

Utarbetad av: Knut Taxbro