

Medicazione Trasparente con sistema di fissaggio integrato: SorbaView SHIELD

“18 mesi di esperienza su pazienti portatori di Picc”

Andrea Bilancia , Infermiere Esperto In Accessi Vascolari, Picc Team Humanitas Research Hospital, Rozzano (MI)

Introduzione

Le linee guida internazionali (CDC, INS, RNAO, OSHA, EPIC...) indicano i sistemi sutureless device per il fissaggio dei dispositivi intravascolari, definendo le caratteristiche che questi devono avere: garantire stabilità, diminuire i movimenti e possibilità di osservare l'exit-site del catetere.

Si è deciso di utilizzare SorbaView SHIELD poiché rispecchia tutte le caratteristiche richieste in un unico presidio: visibilità dell'exit-site, sistema di fissaggio e medicazione trasparente semipermeabile.

Obiettivo

Osservare se il nuovo dispositivo di fissaggio contribuisce alla riduzione delle dislocazioni dei cateteri.

Metodo

Da gennaio 2013 a giugno 2014 è stato applicato il dispositivo a tutti i Picc a 7 giorni dall'impianto, monitorando l'adesività, la comparsa di reazioni cutanee, le dislocazioni, comparsa di segni di infezione dell'exit-site, comfort del paziente e gradimento dell'operatore.

I dati sono stati raccolti attraverso interviste mirate e schede di segnalazione, creando un database.

La raccolta dati, è stata preceduta da un periodo dedicato all'educazione del personale, creazione di un pittogramma con fasi della medicazione corretta, tutoring dedicato nei reparti, scheda di registrazione medicazioni, per renderla il più possibile omogenea e continua.

Risultati

- 1244 Picc posizionati
- 2697 medicazioni eseguite in ambulatorio dedicato
- 1682 medicazioni eseguite nei reparti di degenza
- 57 Dislocazioni (4,5 %)
- 52 reazioni cutanee (4,1 %)
- 0 infezioni all'exit-site
- 96% Medicazione ben adesa
- 3,5% Medicazione parzialmente staccata
- 0,5% Medicazione staccata
- Giudizio positivo dell'operatore coinvolto
- Comfort riferito del paziente

Discussione

I risultati mostrano che vi è stata una diminuzione delle dislocazioni (dal 18% dell'anno 2012 al 4% del periodo di studio). La riduzione del tempo dedicato alla medicazione, la permanenza in sede per 7 giorni, l'adesività e le scarse complicanze, hanno influito sul giudizio positivo sia da parte dell'operatore che del paziente.



CareFusion

HUMANITAS
RESEARCH HOSPITAL