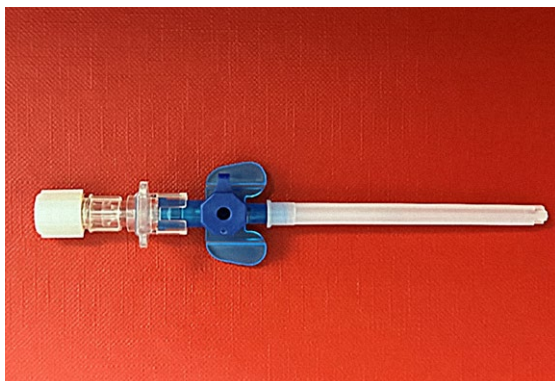


DOPORUČENÍ PRO PACIENTY SE ZAVEDENOU ŽILNÍ KANYLOU (FLEXILOU)

Flexila je plastová kanyla (obr. 1), která Vám bude zavedena vpichem, pomocí ostré vodící jehly (mandrénu). Mandrén je ihned po zavedení plastové kanyly do žíly odstraněn.

①



Obr. 1: Žilní kanyla (flexila)

K čemu používáme flexilu

Flexilou podáváme

- infuzní léčbu
- transfuze (převody krve)
- chemoterapii
- antibiotika a další léčiva
- kontrastní látky nebo izotopy před vyšetřeními

Jak dlouho může být flexila zavedena?

Flexila bývá zavedena maximálně 5 dnů, pokud trvá důvod k jejímu používání, je plně funkční, nejeví známky zánětu, krytí je čisté a dobře drží. V případě delší potřeby používání než 5 dnů Vám bude zavedena nová flexila.

Krytí flexily

Flexila je obvykle kryta neprůhledným nebo semitransparentním (částečně průhledným) krytím (obr. 2), určeným pro jednodenní ambulantní vyšetření nebo aplikaci či krátkodobé použití flexily do 3 dnů. Pro delší plánované použití je vhodné průhledné krytí, které umožní lepší kontrolu místa vpichu. Pokud je pacient hospitalizován je na krytí vyznačeno datum a čas plánované výměny krytí.

2



Obr. 2: Semitransparentní krytí u hospitalizovaného pacienta s vyznačením data a času výměny

Zevní koncovka flexily je v době mezi aplikacemi uzavřena bezjehlovým vstupem a zajištěna dezinfekčním uzávěrem. Dezinfekční uzávěr chrání flexilu před infekcí z vnějšího prostředí.

3



Obr. 3: Krytí flexily je často zajištěno ještě pružnou síťkou – prubanem

Upozornění

Končetinou, do které je flexila zavedena, můžete opatrně pohybovat. Chraňte flexilu před nárazem, promáčením a zabraňte jejímu vytržení!

Nejčastějšími důvody předčasného ukončení kanylace flexilou jsou:

- **neprůchodnost flexily,**
- **prosakování** aplikovaného léku v okolí vpichu nebezpečné zejména při podávání chemoterapie,
- **známky zánětu** okolí vpichu nebo podél žíly, do které je flexila zavedena.

Neprůchodnosti předcházíme pravidelnými proplachy flexily, které provádí sestra před zahájením aplikace, mezi jednotlivými léčivými a po ukončení aplikace.

Sestru ihned informujte pokud:

- zjistíte **nedostatečné krytí** flexily (odlepené, nebo promáčené krytí),
- pocítíte **tlak, bolest nebo pálení** – při podávání léčivých prostředků flexilou,
- zjistíte obtékání, mechanické poškození, dislokaci (posunutí, vysunutí) flexily,
- uvidíte **zarudnutí pokožky**, nebo se objeví **otok** v okolí zavedené flexily.



V případě nejasností, dotazů, diskomfortu nebo komplikací se prosím vždy obraťte na Váš ošetřující personál.



Informační a edukační centrum MOÚ
Autor: Simona Chudáčková

Masarykův onkologický ústav
Žlutý kopec 7, 656 53 Brno

CV2/2025/1

 www.mou.cz
 54313111

Tyto materiály jsou určeny výhradně pro potřebu MOÚ v Brně a jsou chráněny zákonem č. 121/2000 Sb., o právu autorském, o právech souvisejících s právem autorským a o změně některých zákonů (autorský zákon). Rozmnožování, rozšiřování či jiné užívání těchto materiálů bez písemného souhlasu Masarykova onkologického ústavu je nepřípustné. © 2025