

Palabras Comunes Que Puede Escuchar En PICU

Afebril: Temperatura normal, sin fiebre.

Línea - A (línea arterial): Un pequeño catéter/tubo, similar a una vía intravenosa, que se coloca en una arteria y permite el control continuo de la presión arterial. Este catéter/tubo se puede utilizar de forma fácil y sin dolor para sacar sangre.

Gases en la Sangre: Una prueba de laboratorio que nos indica los niveles de oxígeno y dióxido de carbono en la sangre de su hijo. Ayuda al equipo médico a determinar qué tan bien están funcionando los pulmones y si es necesario realizar algún cambio en el soporte respiratorio de su hijo.

Bradycardia: Frecuencia cardíaca baja para la edad de su hijo.

Vía central: Un tubo/catéter grande y largo que penetra profundamente en una vena. Esta vía se utiliza para un acceso intravenoso más largo y estable que una PIV (vea PIV abajo). Las vías centrales se utilizan para administrar líquidos y medicamentos a su hijo. También se puede utilizar para sacar sangre.

Prueba de CPAP: Una prueba de ventilador para determinar si su hijo está listo para que le quitemos el tubo de respiración.

Emesis: Vomita.

Tubo ET (tubo endotraqueal): Un tubo de plástico que se inserta a través de la boca de su hijo hasta sus vías respiratorias para ayudarlo a respirar. Está conectado a un ventilador. (Ver 'Ventilador' abajo).

Extubar: Cuando se retira el tubo de respiración (tubo ET) de las vías respiratorias de su hijo.

Febril: Tener fiebre/temperatura > 38 grados Celsius o 100.5 grados Fahrenheit.

Catéter o Sonda Foley: Un pequeño catéter/tubo de plástico que se inserta en la vejiga de su hijo para ayudarlo a orinar.

Tubo G (tubo gástrico): Un tubo que se inserta quirúrgicamente en el estómago de su hijo a través del abdomen. Esto se utiliza para medicamentos y nutrición.

Cánula nasal de alto flujo: Se coloca en la nariz de su hijo para ayudarlo a respirar al brindarle más apoyo en comparación con el oxígeno administrado a través del dispositivo fuera de la pared. Se utiliza con mayor frecuencia en niños diagnosticados con bronquiolitis.

Hipertensión: Presión arterial alta para la edad de su hijo.

Hipotensión: Presión arterial baja para la edad de su hijo.

Intubar: insertar un tubo de respiración (tubo ET) en las vías respiratorias de su hijo para ayudarlo a respirar.

MAP (presión arterial media): Una medida de la presión arterial "promedio" de su hijo. Generalmente es el tercer número de una lectura de presión arterial. Ej.: 120/80 (93). El "(93)" es el MAPA de la presión arterial. 120 es la presión arterial sistólica. 80 es la presión arterial diastólica.

Cánula nasal: Tubo de plástico que suministra oxígeno a través de la nariz.

Náuseas/Nauseoso: A su hijo le duele el estómago. Es posible que sientan que necesitan vomitar.

Sonda NG (sonda nasogástrica): Una sonda que se coloca a través de la nariz y llega hasta el estómago. Esto se puede utilizar para medicamentos y nutrición cuando su hijo no puede tomarlos por vía oral. También se puede utilizar para vaciar el estómago de su hijo cuando hay aire o contenido estomacal que necesita salir. La sonda NG a menudo recibe el nombre de su marca: "Salem Sump" o "Replogle".

NJ (Tubo Nasoyeyunal) /Tubo Dobhoff: Un tubo que se coloca a través de la nariz o la boca y que pasa por el estómago hasta el intestino. Se usa para medicamentos y nutrición cuando no es seguro usar una sonda gástrica (estómago) en este momento o su hijo no la tolera. La marca del tubo que utilizamos se llama "tubo Dobhoff" y a menudo se le llama tubo NJ. Es posible que escuche cualquiera de estos nombres para describir este tubo.

O2 Sats (Saturación de Oxígeno): Medición de la cantidad de oxígeno transportado por el cuerpo. Se mide con un sensor similar a una venda que generalmente se coloca en el dedo de la mano o dedo del pie o en el pie de su hijo.

PIV (IV Periférica): Un catéter/tubo pequeño y corto que se inserta en una vena para administrar líquidos y medicamentos a su hijo.

Línea PICC (Catéter Central De Inserción Periférica): Un tubo o vía intravenosa más grande y largo que ingresa a una vena del brazo o la pierna y que se puede usar durante meses si es necesario. Se utiliza para líquidos, medicamentos y extracciones de sangre.

PO: Para tomar por vía oral.

Taquicardia: Frecuencia cardíaca alta para la edad de su hijo.

Tubo traqueal (tubo de traqueotomía): una vía aérea más estable y de mayor duración que se coloca quirúrgicamente a través del cuello hasta la tráquea. Esto reemplaza un tubo ET para aquellos que necesitan soporte respiratorio por más tiempo. Las traqueotomías pueden ser temporales o permanentes.

Ventilador: La máquina que se utiliza para ayudar con la respiración mientras el paciente tiene un tubo ET. Permite diferentes configuraciones que van desde asistencia total con la respiración hasta asistencia mínima con la respiración. Cuando está en configuraciones mínimas, su hijo respira la mayor parte por sí solo.

Vitales: Término genérico para la medición de la frecuencia cardíaca, la frecuencia respiratoria, la temperatura y la presión arterial de su hijo.

Miembros Del Equipo Que Puede Ver con Frecuencia

Médico de Base/Intensivista: El médico a cargo del cuidado de su hijo en PICU. Ellos supervisan a los Residentes. Nuestro equipo de PICU en Erlanger Children's está formado por 7 intensivistas. Al menos uno de estos médicos está presente las 24 horas del día, los 7 días de la semana.

Administrador de Casos: Un trabajador social o enfermero(a) dedicado específicamente a la coordinación de la atención con equipos multidisciplinarios, así como a cualquier necesidad para el alta.

Capellán: una persona de apoyo espiritual que puede atender una variedad de necesidades de fe durante una hospitalización.

Especialista En Vida Infantil: Capacitado para ayudar con las necesidades emocionales y de desarrollo de su hijo mientras está hospitalizado. Un especialista en vida infantil puede ayudar a las familias comunicándose con el paciente en su nivel de desarrollo sobre procedimientos, diagnósticos y otros temas difíciles. También pueden brindar distracción terapéutica durante los procedimientos y pueden ayudar a que su habitación se sienta más familiar y cómoda mientras reciben atención en PICU.

Dietista: Un especialista que se enfoca en las necesidades nutricionales de su hijo.

PCT (Tecnólogo en Atención al Paciente): Auxiliar/asistente de enfermería que puede ayudar con las actividades de la vida diaria.

Farmacéutico: El experto en los medicamentos de su hijo. Ayudan a prescribir la dosis adecuada y dispensan físicamente los medicamentos.

Residente: Un médico que se graduó de la escuela de medicina y está en capacitación especializada, generalmente para convertirse en médico pediatra o médico de sala de emergencias. Son supervisados por nuestros Médicos de Base (también conocidos como Intensivistas).

RN (Enfermera Registrada): La persona/enfermera que cuida a su hijo junto a su cama durante el día y la noche.

RRT (Terapeuta Respiratorio Registrado): Ayuda en todas las necesidades respiratorias de su hijo. Pueden administrar tratamientos respiratorios si se los recetan, monitorear y hacer ajustes en la configuración del oxígeno y el ventilador si es necesario.

Cuidador (Sitter): Una persona asignada para sentarse físicamente dentro o fuera de la habitación de su hijo para garantizar la seguridad del paciente.

Trabajador Social: puede proporcionar recursos tanto dentro como fuera del hospital para ayudar con las inquietudes emocionales, financieras y logísticas de una hospitalización.

Cirujano: Un médico especialmente capacitado que realiza la cirugía de su hijo en el quirófano. Existe una amplia variedad de especialidades quirúrgicas que puede encontrar, que incluyen:

- **Otorrinolaringología:** oído/nariz/garganta
- **Neurocirugía:** Cerebro
- **Gastrointestinal (GI):** Estómago/Intestino
- **Plásticos:** Reconstructivo, Piel
- **Trauma:** lesiones graves
- **Ortopédico:** Huesos