

**OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби Vclip® и OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби LigaV®
Инструкции за употреба**

Отн. бр.: 0301-07SEOMN, 0301-07SEOMNC, 0301-07MEOMN, 0301-07MLEOMN, 0301-07MEOMNB, 0301-07MLEOMNB,
0301-02MEOMN, 0301-02MLEOMN, 0301-02MEOMNB, 0301-02MLEOMNB, 0301-02LEOMNB

 Grena Ltd, 1000 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Обединено кралство	Информация за контакт: Телефон/Факс: + 44 115 9704 800	EU REP MDML INTL LTD. Единица 7, Аргус Хаус Грийнмаунт Офис Парк, Харолдс Крос Роуд Дъблън D6W, Дъблин, Ирландия D6W PP38	 0197	BUL IFU-OMNT-BUL_07
--	---	--	--	------------------------



Важно:

Инструкциите, предоставени тук, не са предназначени да служат като изчертано ръководство за хирургични техники, свързани с използването на OMNIFinger Articulating Endoscopic Titanium Clips Applier. Придобиването на умения в хирургичните техники изисква пряка ангажираност с нашата компания или оторизиран дистрибутор за достъп до подробни технически инструкции, консултиране на професионална медицинска литература и пълно необходимото обучение под менторството на хирург, квалифициран в минимално инвазивни процедури. Преди използването на устройството, ние силно препоръчваме задължителен преглед на цялата информация, съдържаща се в това ръководство. Непазването на тези насоки може да доведе до тежки хирургични резултати, включително нараняване на пациентта, замърсяване, инфекция, кръстосана инфекция или смърт.

Индикации:

Grena OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби Vclip® и OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби LigaV® са показани за употреба като устройства за доставка на Grena Vclip® и LigaV® титанови лигиращи клипове съответно по време на лапароскопски и торакоскопски хирургични процедури. От решаващо значение е да се осигури правилната съвместимост между размера на оклузираната тъкан и избраните клипове, за да се постигне оптимална производителност и безопасност.

Пациентска целева група - възрастни и млади пациенти, мъже и жени.

Предназначеното потребители: продуктът е предназначен да се използва изключително от квалифицирани медицински специалисти.

Противопоказания:

ДА НЕ се използва за тубална лигация като контрацептивен метод поради липса на достатъчно данни за ефикасността и безопасността при тези приложения.

НЕ използвайте върху конструкции, където използването на метални скоби не е подходящо.

НЕ използвайте в случай на съмнение за алергия към титан.

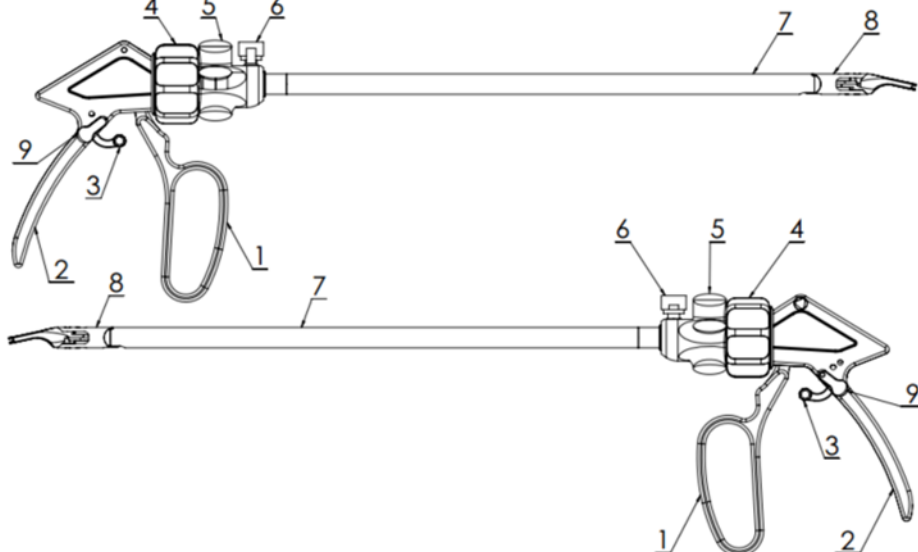
Описание на устройството:

OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби Vclip® и OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби LigaV® са хирургични инструменти за многократна употреба. Те се предлагат само като версия на ендоскопската хирургия. Всеки тип и размер на клип трябва да се прилага с помощта на съответния и съвместим клип апликатор. Въртенето на вала на 360° и артикуляцията на върха на апликатора улеснява прилагането на клипса в предизвикателни или труднодостъпни зони. Приставките имат неподвижен дизайн и интегриран канал за промиване, за да се улесни отстраняването на отломките от вала, осигурявайки оптимална хигиена и производителност. Заключващият механизъм се състои от спусък за заключване и ключалка. Когато се активира, той закрепва челюстите в отворено положение. Устройствата без заключващия механизъм могат да бъдат идентифицирани с "X" в края на референтния номер. Бариятритичните версии се обозначават с буква "B" в референтния номер. Късата версия с дължина 24 см, предназначена главно за минимално инвазивна сърдечна хирургия, е маркирана с буквата "C" в референтния номер. OMNIFinger™ Артикулирани ендоскопски титанови клипове за размери M, ML и L са съвместими с 10 mm трокарни канюли, докато клиповете за размер S са съвместими с 5 mm трокарни канюли.

Илюстрация на OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби Vclip® и OMNIFinger™ Артикулиращ приспособление за поставяне на лигатурни скоби LigaV® (снимка I)

- | | | |
|--------------------------|-------------------------|----------------------------|
| 1. Спусък | 4. Копче за артикуляция | 7. Вал |
| 2. Дръжка | 5. Копче за завъртане | 8. Челюсти |
| 3. Заключване на спусъка | 6. Порт за промиване | 9. Заключващ превключвател |

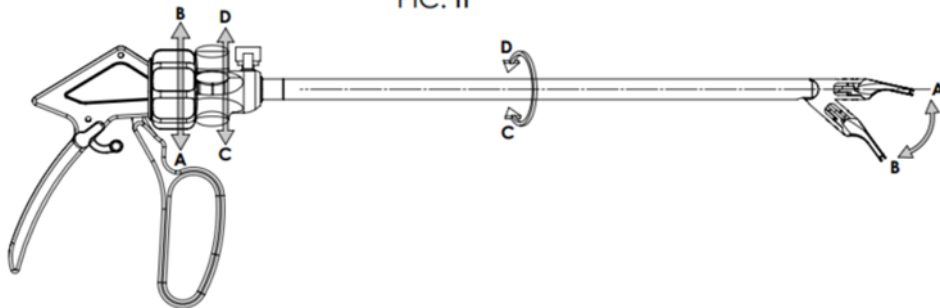
PIC. I



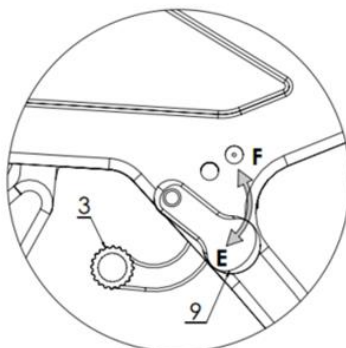
Инструкции за употреба:

- Изберете подходящия размер на клипа и съвместимия апликатор.
- Потвърдете съвместимостта на всички устройства преди употреба.
- Придържайки се към асептичните процедури, извадете клиповете от стериилната опаковка. За да предотвратите повреда на устройството, поставете го върху стериилна повърхност.
- Преди употреба се уверете, че апликаторът функционира правилно, като извършите следните проверки:
 - Завъртете въртящото се копче (5) на 360 ° в двете посоки (снимки II, C и D), за да потвърдите, че валът (7) се върти гладко без прекомерно съпротивление.
 - Завъртете артикулационното копче по посока на часовниковата стрелка и обратно на часовниковата стрелка, за да проверите дали върхът на апликатора се артикулира по предназначение (снимки II, A и B).
 - Проверете механизма за заключване - преместете ключа за заключване (9) надолу до позиция Е (снимка III), за да активирате ключалката. Потвърдете, че в това положение спусъкът на дръжката (1) не може да бъде притиснат към дръжката (2), освен ако спусъкът за заключване (3) се натиска надолу.
 - Преместете ключа за заключване (9) до позиция F (снимка III), за да дезактивирате ключалката. Проверете дали в това положение спусъкът на дръжката (1) може лесно да се притисне към дръжката и челюстите (8) да се отварят и затварят както се очаква, без да е необходимо да натискате спусъка за заключване (3)..
 - Проверете подравняването на челюстите.
 - Не използвайте апликатора, ако някое от горните изпитвания не успее.

PIC. II



PIC. III



5. Чрез въртящо се артикулационно котче (4) подредете накрайника на апликатора в права позиция като на снимката I.
6. Захванете апликатора около вала (7). Задържането на апликатора за дръжката, докато зареждате клипа, може по неизвестни манипулации да доведе до частично затваряне на челюстите, което води до падане на клипа от апликатора.
7. Подравнените челюстите на апликатора (8) вертикално и странично върху клипс в патрона и поставете челюстите на продукта в отвора на патрона за клипс, като се уверите, че те са перпендикуляри на повърхността на патрона. Неправилното положение на челюстите по време на натоварването може да доведе до неправилно създание на щипката в челюстите, което може да доведе до невъзможност за сигурно затваряне на щипката, нейната деформация или падане от апликатора. Надвишете челюстите внимателно, докато не бъдат спрени. Не използвайте сила, за да натиснете апликатора. Прилаганият тръбва да се движки лесно вътре и извън слота.
- Предупреждение:** Никога не се опитвайте да заредите клипа, освен ако върхът на апликатора не е в права позиция. Ако не го направите, това може да доведе до трайно увреждане на устройството, което не е покрито с гаранция. Клиповете тръбва да се зареждат само когато върхът е в права позиция.
8. Извадете апликатора от патрона. Клипът тръбва да се побере сигурно в челинготе.
9. Уверете се, че клипът е напълно поставен в челюстите на апликатора и че краката му не се простират отвъд краищата на челюстта. Ако скобата не се побира правилно или ако краката изпъкнат, това може да означава неправилна процедура на зареждане или потенциално увреждане на апликатора. Такива проблеми могат да доведат до неправилно затваряне на клипа, ножица или клипът да падне от апликатора.
10. Дръжте апликатора внимателно, за да предотвратите преждевременно затваряне на челюстта. Дори леко преждевременно затваряне на челюстите може да доведе до изпадане на клипа от апликатора. Когато е включен, спусътът за заключване помага да се предотврати случайно затваряне на челюстта. Поставете челюстите на апликатора (8) и вала (7) надолу по канюлата.
11. Ако е необходимо, използвайте артикулиращото котче (4), за да регулирате накрайника на апликатора до желания ъгъл, осигурявайки оптимален достъп до лигирания конструкция.
12. Поставете скобата около конструкцията, предназначена за лигирание или маркиране. Ако ключалката е активирана, натиснете спусът за заключване (3) или го деактивирайте, като повдигнете ключалката (9) нагоре. Приложете подходяща сила, за да затворите напълно клипа, като използвате гладко, търдо и непрекъснато движение, осигурявайки правилно поставяне. Освобождаването на натиска върху дръжките (1 и 2) ще позволи на челюстите на апликатора да се отворят.
13. Заврете артикулационното котче (4), за да върнете накрайника на апликатора в права позиция, както е показано на снимка I. Приложението не може да бъде извадено от троцара, докато е в артикулирано положение.
14. Внимателно отстраниете апликатора от хирургичното място.

Съвместимост:

Vclip® LigaV® размер на клипа	Съвместим OMNIFinger™ артикулиращ Vclip® лигиращ клип апликатор	Съвместим OMNIFinger™ артикулиращ LigaV® лигиращ клип апликатор	Размер на лигиранията структура в мм
S	0301-07SEOMN, 0301-07SEOMNC	Неприложимо	0,3 до 1,5
M	0301-07MEOMN, 0301-07MEOMNB	0301-02MEOMN, 0301-02MEOMNB	1 до 2,5
ML	0301-07MLEOMN, 0301-07MLEOMNB	0301-02MLEOMN, 0301-02MLEOMNB	2,5 до 4
L	Неприложимо	0301-02LEOMN, 0301-02LEOMNB	3,5 до 7,5

**Предупреждения и предпазни мерки:**

1. Внимателно проверете инструмента за признания на повреда след и преди всяка употреба. Не използвайте повредени апликатори, тъй като това може да доведе до несъответствие или изместване на клипа. Винаги проверявайте челюстите на апликатора преди употреба, за да осигурите правилното подравняване. Неправилно подравнените челюсти могат да причинят деформация на клипса или ножица, което потенциално води до нараняване на съда, включително неволно рязане на съда.
2. Всички хирургични и минимално инвазивни процедури тръбва да се извършват само от лица, които имат подходящо обучение и познаване на техниките. Консултирайте се с медицинска литература по отношение на техники, усложнения и опасности преди извършване на хирургична процедура.
3. Хирургическите инструменти могат да варират от производител до производител. Когато хирургически инструменти и аксесоари от различни производители се използват заедно в процедура, проверете съвместимостта преди започване на процедурата. Неуспехът да се направи това може да доведе до удължено време за процедура, невъзможност за извършване на операция или необходимост от превръщане в отворена операция.
4. Vclip® и LigaV® апликаторите са съвместими само с Vclip® и LigaV® клипове съответно и не са съвместими с Click'aV® clips. Винаги се уверявайте, че правилният тип на заявителя на Grena е бил избран преди започване на процедурата. Неуспехът може да доведе до невъзможност за извършване на операция.
5. Хирургът е напълно отговорен за избора на подходяща хирургична техника, вид и размер на тъканта или съдовете, подходящи за лигирание, размер на клипа и съответния апликатор, както и за определяне на броя клипове, необходими за постигане на задоволителна хемостаза и сигурност на затваряне.
6. **Никога не се опитвайте да регулирате ъгъла на върха на устройството, като прилагате директна сила върху него.** Уверете се, че не се прилагат сили на огъване или изправяне на върха по време на съхранение, транспортиране или повторна обработка, тъй като това може да причини трайни щети на апликатора, който не е покрит с гаранция. Копчето за артикуляция е единственият безопасен и приемлив метод за регулиране на ъгъла на върха.
7. Не използвайте клипа, натоварен в челюстите или апликатора сам като инструмент за дисекция, тъй като клипът може да падне и върховете на апликатора могат да причинят нараняване на тъканите.
8. Винаги потвърждавайте, че клипът остава сигурно в челюстите на апликатора след преминаване на апликатора и клипс през канюлата.
9. Не се опитвайте да затваряте челюстите на която и да е тъканска структура без клипс, правилно зареден в челюстите. Затварянето на празни челюсти на съд или анатомична структура може да доведе до нараняване на пациентка.
10. Не притискайте апликатора върху други хирургични инструменти, скоби, скоби, камъни в хълъчката или други търди структури, тъй като това може да доведе до кървене и / или да причини клипса да бъде неефективен.
11. След като всеки клип е поставен, е необходимо да затворите апликатора напълно. Частично изстискване може да доведе до изместване на клипа, което води до неправилно лигирание.
12. Клипът тръбва да бъде здраво затворен, за да се осигури правилно лигирание на съда или тъканта. Проверете мястото на лигирание след нанасянето, за да се уверите, че всеки клип е поставен и затворен добре върху лигирания конструкция. Това тръбва да се повтори след използването на други хирургични устройства в непосредствената област на приложението, за да не се пропусне случайно изместване на клипа.
13. Когато работите с апликатора Vclip® или LigaV®, внимателно следвайте инструкциите за употреба на клипове Vclip® и LigaV® ligating.

14. Ако е необходимо да се изхвърли продуктът, това трябва да се направи в съответствие с всички приложими местни разпоредби, включително, без ограничение, тези, които се отнасят до човешкото здраве и безопасност и околната среда.
15. Упражнявате предзапливост, когато има потенциал за излагане на кръв или телесни течности. Придържайте се към болничните протоколи относно използването на защитно облекло и оборудване.

Лигиращи клипове Приложения гарантация

Всички [®] Ligating Clips Applicators на Grena са покрити от една година гаранция. Grena ще ремонтира безплатно всеки апликатор, при условие че се използва за нормални хирургични цели с Grena лигиращи клипове, за които е проектиран, и не е ремонтиран от неоторизиран персонал. Ако възникне неизправност на апликатора, причинена от използването на клипове, които не са от Grena, гарантията не се прилага.



Инструкции за повторна обработка:

Следващите раздели очертават стъпките, необходими за повторната обработка на OMNIFingerTM на Grena Vclip[®] и LigaV[®] Titanium Ligating Clips Applicators.

Това включва предварителна обработка в точката на употреба, ръчно почистване и дезинфекция, машинна обработка, както и парна стерилизация в процеса на фракциониран вакуум.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ	<p>ВНИМАНИЕ: Каналът за промиване е дълъг и тесен. Изисква специално внимание по време на почистването, за да се отстрани цялата почва от нея. Не използвайте втвърдяващи дегеренти, тъй като те могат да запушат лумена на промивния канал.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Потребителят/обработващият лични данни следва да спазва местните закони и наредби в държавите, в които изискванията за повторна обработка са по-строги от тези, описани в настоящото ръководство. Освен това трябва да се спазват правилата за хигиена на болниците, както и препоръките на съответните професионални асоциации.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Употребяваните устройства трябва да бъдат обработени в съответствие с тези инструкции преди употреба.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Универсалните предпазни мерки трябва да се спазват от целия болничен персонал, който работи със замърсени или потенциално замърсени медицински изделия. За да се избегне нараняване, трябва да се внимава при работа с устройства с остри точки или режещи ръбове.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Първите на всички етапи на преработка личните предпазни средства (ЛПС) следва да се носят при работа или работа със замърсени или потенциално замърсени материали, устройства и оборудване, за да се предотврати кръстосано замърсяване. ЛПС включва рокли, маски, очила или щитове за лице, ръкавици и капаци за обувки. Спазвайте обичайните разпоредби за работа със замърсени предмети и следните предпазни мерки: - Използвайте защитни ръкавици при докосване; - Изолирайте замърсения материал, като използвате подходяща опаковка и етикетиране.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Не поставяйте тежки инструменти върху деликатни устройства. Метални четки или подложки за почистване не трябва да се използват по време на ръчни процедури за почистване. Тези материали ще повредят повърхността и завършването на инструментите. Трябва да се използват меки четина, найлонови четки и почистващи препарати за тръби.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Не оставяйте замърсените устройства да изсъхнат преди преработката. Всички последващи стъпки за почистване и стерилизация се улесняват, като не се позволява на кръвта, телесната течност, костните и тъканите остатъци, физиологичния разтвор или дезинфектантите да изсъхнат на използванието на устройства.</p> <p>Използванието на устройства трябва да бъдат транспортирани до централното захранване в затворени или покрити контейнери, за да се предотврати ненужен риск от замърсяване.</p> <p>ВНИМАНИЕ: След приключване на лечението всички части, които влизат в контакт с пациента, трябва да бъдат почистени и дезинфекцирани.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Използвайте само почистващи препарати / дезинфектанти, одобрени за преработка на медицински изделия. Спазвайте инструкциите на производителя за почистващите / дезинфектиращите агенти. Ако се използват неподходящи почистващи или дезинфекционни разтвори или ако се прилагат неподходящи процедури за почистване или дезинфекция, това може да има отрицателни последици за устройства: - Повреда или корозия; - Оцветяване на продукта; - Корозия на метални части; - Намален експлоатационен живот; - Изтичане на гарантията.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Грана ЕООД препоръчва използването само на EN ISO 15883-1 и -2 дезинфекционни шайби за автоматизирано почистване/дезинфекция. Препоръчва се механичната преработка, ако е възможно, да се даде предимство пред методите за ръчна преработка.</p>
Ограничения за повторната обработка:	<p>Инструментите се доставят нестерилини и трябва да бъдат почистени и стерилизирани преди всяка употреба.</p> <p>Първоначалното почистване трябва да се извърши с помощта на ултразвуков почистващ препарат, за да се отстрани всеки консервант от устройството. Препоръчителните параметри са 3 min, 40 °C, 35 kHz.</p> <p>Широката употреба или повторната обработка могат да имат значително въздействие върху инструментите. Продължителността на живота на продукта се определя от отпечатъците на износване и повреди, дължащи се на употреба.</p> <p>Не използвайте повредени или корозирани инструменти.</p> <p>Използването на твърда вода трябва да се избяга. За първоначално изплакване може да се използва омекотена чешмяна вода. Пречистената вода трябва да се използва за окончателно изплакване, за да се елиминират отлаганията от варовик на устройствата. Един или повече от следните процеси могат да се използват за пречистване на вода: - ултра-филтър (UF), обратна осмоза (RO), дейонизиран (DI) или еквивалентен.</p>
ИНСТРУКЦИИ	
Място на използване:	<p>Предварителното почистване на устройства трябва да се извърши веднага след лечението, като се вземе предвид личната защита. Целта е да се предотврати изсушаването на органични материали и химически остатъци в лумена или върху външните части на инструментите и да се предотврати замърсяването на околната среда.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Отстранете излишната почва, телесни течности и тъкани с кърпа за еднократна употреба / хартиена кърпа. 2. Пополете уреда във водата (температура под 40°C) веднага след употреба. 3. Не използвайте втвърдяващи дегеренти или вода с температура над 40°C, защото те могат да доведат до залепване на почвата и да повлият на по-нататъшните стъпки на преработка.
Ограничаване и Транспорт:	<p>Препоръчва се устройствата да се обработват отново веднага щом е разумно практично след употреба.</p> <p>За да се избегнат повреди, устройствата трябва да се съхраняват безопасно и да се транспортират до мястото на по-нататъшна преработка в затворения контейнер (например вана с капак), за да се избегне замърсяване на околното.</p> <p>Максималното време между предварителното почистване на уреда и по-нататъшните стъпки на почистване не трябва да надвишава 1 час.</p> <p>Транспортирайте инструментите до обработващата зала и го поставете в басейна с почистващ разтвор.</p>
Подготовка за почистване	<p>Устройството НЕ трябва да се разглежда за почистване или стерилизация.</p> <p>Всички почистващи препарати трябва да се пригответ при препоръчаната от производителя температура на използване-разреждане. Омекотена чешмяна вода може да се използва за пригответие на почистващи препарати. Използването на препоръчителните температури е важно за оптималното функциониране на почистващите препарати.</p> <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Трябва да се пригответ пресни почистващи разтвори, когато съществуващи разтвори станат силно замърсени (кървави и/или мътни).</p>
Почистване/ Дезинфекция: Ръководство	<p>Оборудване: pH неутрален или алкален протеолитичен ензимен дегерент, мека четка Steris 1B33B3 или подобна, почистващ пистолет под налягане или спринцовка с голем обем, ултразвукова вода баня.</p> <p>Валидирана процедура за предварително почистване:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Накиснете устройството в разтвор за пране/дезинфекция за 5 минути. (4% Sekusept Activ, 30-35°C е използван за валидиране) 2. Използвайте четка с мека четина и като държите устройството вътре в разтвора за накисване, нанесете разтвор за измиване / дезинфекция на всички повърхности, като гарантирате, че членестите се почистват както от отворени, така и в затворени позиции. Уверете се, че всички видими замърсявания са отстранени. Изплакнете вътрешността на вала с разтвор. 3. Инструментът се изплаква с чешмяна вода (<40 °C), като се задейства устройството, докато няма следи от кърв или почва по устройството или в потока за изплакване, но поне за 3 минути. 4. Използвайте спринцовка с голем обем (или почистващ пистолет под налягане), за да промиете агресивно вътрешността на вала с чешмяна вода (<40 °C) през отвора за промиване в проксималния край на вала, докато не излезе видима почва от вала, но поне за 1 минута. <p>Валидирана процедура за ръчно почистване:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Поставете устройството в ултразвукова вода баня, напълнена с разтвор за измиване / дезинфекция и соникат за 3 минути, 40 ± 1 °C, 35 kHz (2% Sekusept Activ се използва за валидиране). 2. Извадете инструмента от ултразвукова вода баня. 3. Използвайте четка с мека четина, почистете инструмента под текаша чешмяна вода под 40 °C за минимум 1 минута или докато се отстранят всички видими остатъци. 4. Използвайте почистващ пистолет под налягане или спринцовка с голем обем, за да промиете агресивно вътрешността на вала с чешмяна вода (под 40 °C) през отвора за промиване в проксималния край на вала, докато не излезе видима почва от вала, но поне за 1 минута. 5. Изплакнете устройството под чиста текаша вода, включително канал за промиване, докато задействате устройството. За тази стъпка трябва да се използва UF, RO или DI вода. 6. Отстранете излишната влага от устройството с чиста, абсорбираща и непроливаща кърпа. 7. Изсушете устройството със състен медицински въздух, включително канал за промиване. <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Трябва да се помни, че всеки процес на почистване и дезинфекция трябва да бъде валидиран.</p> <p>Проверете визуално за чистота, за да се уверите, че всички отломки са били отстранени. Ако не почистите визуално, повторете стъпките за обработка, докато устройството</p>

	<p>не се почиства визуално.</p> <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Препоръчва се изполваните почистващи четки да се почистват след всяка употреба (ако е възможно в ултразвукова водна баня) и след това да се дезинфекцират.</p> <p>След почистване, дезинфекция и стерилизация те трябва да се съхраняват сухи и защитени от замърсяване.</p>										
Почистване/ дезинфекция: автоматизирана	<p>Оборудване - шайба / дезинфектор, pH неутрален или алкален протеолитичен ензимен детергент, четка за мека четина Steris 1B33BV или подобна, почистващ пистолет под налягане или спринцовка с голям обем, ултразвукова водна баня.</p> <p>Ендоскопските инструменти имат канали, пукнатини и фини стави. Изсушеното замърсяване е много трудно да се отстрани от такива зони чрез автоматизирано почистване.</p> <p>За да се постигне ефективно почистване, е необходимо да се отстранит масивните примеси преди автоматизирана преработка, поради което "Грена" ООД препоръчва ръчно предварително почистване. По-специално, не забравяйте да почистите предварително вала преди почистване в пералнята / дезинфектора.</p> <p>Валидирана процедура за предварително почистване:</p> <ol style="list-style-type: none"> Накиснете устройството в разтвор за пране/дезинфекция за 5 минути. (4% Sekusept Activ, 30-35°C е използван за валидиране) Използвайте четка с мека четина и като държете устройството вътре в разтвора за накисване, нанесете разтвор за измиване / дезинфекция на всички повърхности, като гарантирате, че частите се почистват както в отворени, така и в затворени позиции. Уверете се, че всички видими замърсявания са отстранени. Изплакнете вътрешността на вала с разтвора. Инструментът се изплаква с чешмична вода (<40 °C), като се задейства устройството, докато няма следи от кръв или почва по устройството или в потока за изплакване, но поне за 3 минути. Използвайте спринцовка с голям обем (или почистващ пистолет под налягане), за да промиете агресивно вътрешността на вала с чешмична вода (<40 °C) през отвора за промиване в проксималния край на вала, докато не излезе видима почва от вала, но поне за 1 минута. <p>Валидирана процедура за автоматично почистване:</p> <p>"Грена" ООД препоръчва използването на съвместимо с EN ISO 15883-1 и -2 почистващо/дезинфекционно устройство в комбинация с подходящ товарносим носител. Следвайте инструкциите за употреба на производителя на шайбата / дезинфектора.</p> <p>Заредете инструментите в шайбата / дезинфектора според инструкциите на производителя. Свържете промивните канали (ако са оборудвани) на инструментите към шайбата / дезинфектора, така че да се изплакне.</p> <p>Следните параметри са подходящи за преработка на инструментите:</p> <ol style="list-style-type: none"> Студено предварително измиване, вода <40°C, 1 мин. Измиване, топла вода, 10 минути, концентрация на дегтергента и температура по препоръка на производителя (процес, валидиран с 0,7% термосепт® RKF, 55 °C). Неутрализация, концентрация и време на неутрализация агент според препоръката на производителя (процес, валидиран с 0,15% Термосепт® NKZ, >30°C, 2 мин). Изплакнете със студена вода под 40°C, 1 мин. Термична дезинфекция >2,5 min, >93°C с UF, RO или DI вода, концентрация на добавката по препоръка на производителя (процесът е валидиран без добавка). Сушене 110°C, 6 мин. <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Трябва да се помни, че всеки процес на почистване и дезинфекция трябва да бъде валидиран.</p> <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Валидираните параметри съответстват на процес със стойност A0 > 3000 s. Грена ЕООД Препоръчва да се използват само процеси със стойност A0 > 3000s.</p> <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Никога не оставяйте инструментите мокри след преработката. Това може да доведе до корозия и микробен растеж. Ако устройствата не са напълно сухи след приключване на машинната обработка, инструментът се изсушава ръчно (вж. секцията за сушене) и се съхранява според указанията.</p>										
Сушене:	Изсушете останалата влага с чиста, абсорбираща, непропускаща кърпа. Използвайте съгъстен медицински въздух или спринцовка с голям обем, за да издухате канала за промиване и челюстните панти, докато не изтече повече влага.										
Поддръжка:	Пантите и другите движещи се части трябва да бъдат смазани с водоразтворим продукт, предназначен за хирургически инструменти, които трябва да бъдат стерилизирани. Датите на изтичане на срока на годност на производителя трябва да се спазват както за изходните, така и за използваните концентрации на разреждане на почистващите / дезинфекционните агенти.										
Инспекция и изпитване на функциите:	<p>Проверете устройството за функционалност - в случай на инструмент за техническа повреда трябва да бъде отхвърлен.</p> <p>Проверете действието на движещите се части (например челюсти, панти, съединители, копчета и т.н.), за да осигурите гладка работа в целия предвиден диапазон на движение.</p> <p>Проверете челюстите за прекомерна игра.</p> <p>Визуално проверете за повреда и износване. Обърнете внимание на правилното подравняване на челюстите.</p> <p>Проверете вала за изкривяване.</p> <p>Внимателно проверете всяко устройство, за да се уверите, че всички видими замърсявания са отстранени. Ако се отбележи замърсяване, повторете процеса на почистване / дезинфекция.</p> <p>Изхвърлете повредените инструменти.</p>										
Опаковка:	<p><u>Singly</u>: Може да се използва стандартни търговски налични торбички за стерилизация с пара или обвивка от медицински клас. Уверете се, че опаковката е достатъчно голяма, за да съдържа апликатора, без да наблягате на уплътненията. Не използвайте опаковки, които са твърде големи, за да предотвратите пълзгането на инструментите в опаковката.</p> <p><u>В комплекти</u>: Кандидатите могат да бъдат натоварени в тави за стерилизация с общо предназначение. Тави и кърпички с капаци могат да бъдат увiti в стандартен медицински клас, паростерилна обвивка. Уверете се, че челюстите са защищени.</p> <p>Общото тегло на обвита тава или кърпичка за инструменти не трябва да надвишава 11,4 kg/25 lbs за безопасността на комплектите инструменти за работа с персонала; кърпичите за инструменти, надвишавачи 11,4 kg/25 lbs, трябва да бъдат разделени на отделни тави за стерилизация. Всички устройства трябва да бъдат разположени така, че да осигуряват проникване на пара до всички повърхности на инструмента. Инструментите не трябва да се подреждат или поставят в близък контакт. Потребителят трябва да се увери, че корпуспод на уреда не е наклонен или съдържанието се известява, след като устройствата са подредени в случаи. Силиконовите рогозки могат да се използват за поддържане на устройствата на място.</p> <p>Устройствата за валидиране на процеса на стерилизация са опакованы в торбички, съответстващи на EN ISO 11607-1.</p>										
Стерилизация:	<p>Оборудване: Грена ЕООД препоръчва използването на стерилизатор в съответствие с EN ISO 17665 или EN 285. Стерилизиацията трябва да се извърши в опаковки, подходящи за процеса на стерилизация. Опаковката трябва да съответства на EN ISO 11607 (например хартиено/ламинирано фолио).</p> <p>Влажната топлинна/парна стерилизация е предпочтителният и препоръчителен метод за устройствата на Grena.</p> <p>Болницата е отговорна за вътрешните процедури за инспекция, опаковане и опаковане на инструментите, след като те са старательно почиствани по начин, който ще осигури проникване на пара и адекватно сушене. Болницата също така трябва да препоръчи разпоредби за защита на всяка отрицателно опасни зони на инструментите.</p> <p>Инструкциите на производителя за стерилизатора за експлоатация и конфигуриране на натоварването трябва да се спазват изрично. Когато стерилизирате няколко комплекта инструменти в един цикъл на стерилизация, уверете се, че максималното натоварване на производителя не е превишено.</p> <p>Комплектите инструменти трябва да бъдат правилно подгответи и опаковани в тави и/или кърпички, които ще позволяват на парата да проникне и да осъществи директен контакт с всички повърхности.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Не трябва да се използва плазмена стерилизация с газ.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Никога не стерилизирайте непочиствани инструменти! Успехът на стерилизацията зависи от предишния статус на почистване!</p> <p>Минималните валидириани параметри за стерилизация с пара, необходими за постигане на ниво на стерилност 10^{-6} (SAL), са както следва:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Тип цикъл</th> <th>Температура [°C]</th> <th>Време на експозиция [min]</th> <th>Наягане [bar]</th> <th>Време за сушене [min]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Дробен превакум 10 kPa</td> <td>134</td> <td>3</td> <td>>3</td> <td>15</td> </tr> </tbody> </table> <p>ЗАБЕЛЕЖКА: Трябва да се помни, че всеки процес на стерилизация трябва да бъде валидиран преди употреба. Валидирането на пригодността на горните параметри за процеса на фракционен вакум е извършено от Grena в съответствие с изискванията на EN ISO 17665-1. Потребителят е отговорен за валидирането на правилното функциониране на стерилизатора.</p>	Тип цикъл	Температура [°C]	Време на експозиция [min]	Наягане [bar]	Време за сушене [min]	Дробен превакум 10 kPa	134	3	>3	15
Тип цикъл	Температура [°C]	Време на експозиция [min]	Наягане [bar]	Време за сушене [min]							
Дробен превакум 10 kPa	134	3	>3	15							
Съхранение:	Стерилните, пакетирани инструменти трябва да се съхраняват в определена зона с ограничен достъп, която е добре вентилирана и осигурява защита от прах, насекоми, вредители и екстремни температури / влажност.										
Допълнителна информация:	Посочените по-горе инструкции са препоръчани от производителя на медицинското изделие като СПОСОБНИ за подгответи медицинско изделие за повторна употреба. Отговорност на преработвателя остава да гарантира, че обработката, която действително се извършва с помощта на оборудване, материали и персонал в преработвателното съоръжение, постига желания резултат. Това изисква валидиране и рутинен мониторинг на процеса. По същия начин всяко отклонение на преработвателя от предоставените препоръки следва да бъде оценено по подходящ начин за ефективност и потенциални неблагоприятни последици. След това потребителите трябва да установят подходящ протокол за почистване на медицинските изделия за многократна употреба, използвани на техните обекти, като използват препоръките на производителя на изделието и производителя на почиствашото устройство. <p>Поради многообразни, участващи в стерилизацията / обеззаразяването, всяко медицинско заведение трябва да калибрира и провери процеса на стерилизация / обеззаразяване (напр. температури, времена), използвани с тяхното оборудване.</p> <p>Отговорност на Медицинското заведение е да гарантира, че преработката се извършва с помощта на подходящо оборудване и материали и че персоналът в съоръжението за преработка е поддържал обучен, за да се постигне желаният резултат.</p>										
Уведомление до потребителя и/или пациента:	Ако е настъпил сериозен инцидент във връзка с изделието, то трябва да бъде докладвано на производителя и на компетентния орган на държавата-членка, в която е установлен потребителят и/или пациентът.										
Контакт с производителя:	Вижте заглавието на инструкциите за употреба.										



Внимание

Поддържайте
сухаКонсултирайте се по
електронен
пътИнструкции за
употреба
www.grena.co.uk/IFU

Производител

EU

REP

Упълномощен представител
в Европейския съюз

Каталожен номер

Код на
партидата

Количество в опаковка

Медицинско
изделие

*Хартиените копия на инструкциите за употреба, доставени с продуктите на Grena, винаги са на английски език.
Ако се нуждаеме от хартиено копие на IFU на друг език, можете да се свържете с "Грана" ООД.
на ifu@grena.co.uk или + 44 115 9704 800.*

Моля, сканирайте QR кода по-долу с подходящото приложение.

Тя ще Ви свърже с уеб сайта на "Грана" ООД, където можете да изберете eIFU на предпочтения от Вас език.

Можете да въведете уеб сайта директно, като въведете www.grena.co.uk/IFU в браузъра си.

*Уверете се, че хартиената версия на IFU, с която разполагате, е в последната редакция преди използването на устройството.
Винаги използвайте IFU в последната редакция.*

